

The background is a complex marbled paper pattern. It features large, swirling, organic shapes in shades of grey, black, and white, resembling stone or biological cells. A white rectangular label is placed diagonally over the lower right portion of the marbled background.

DUKE  
UNIVERSITY  
LIBRARY

*Treasure Room*



3100

C. 78

1033

coll.

enys. postant

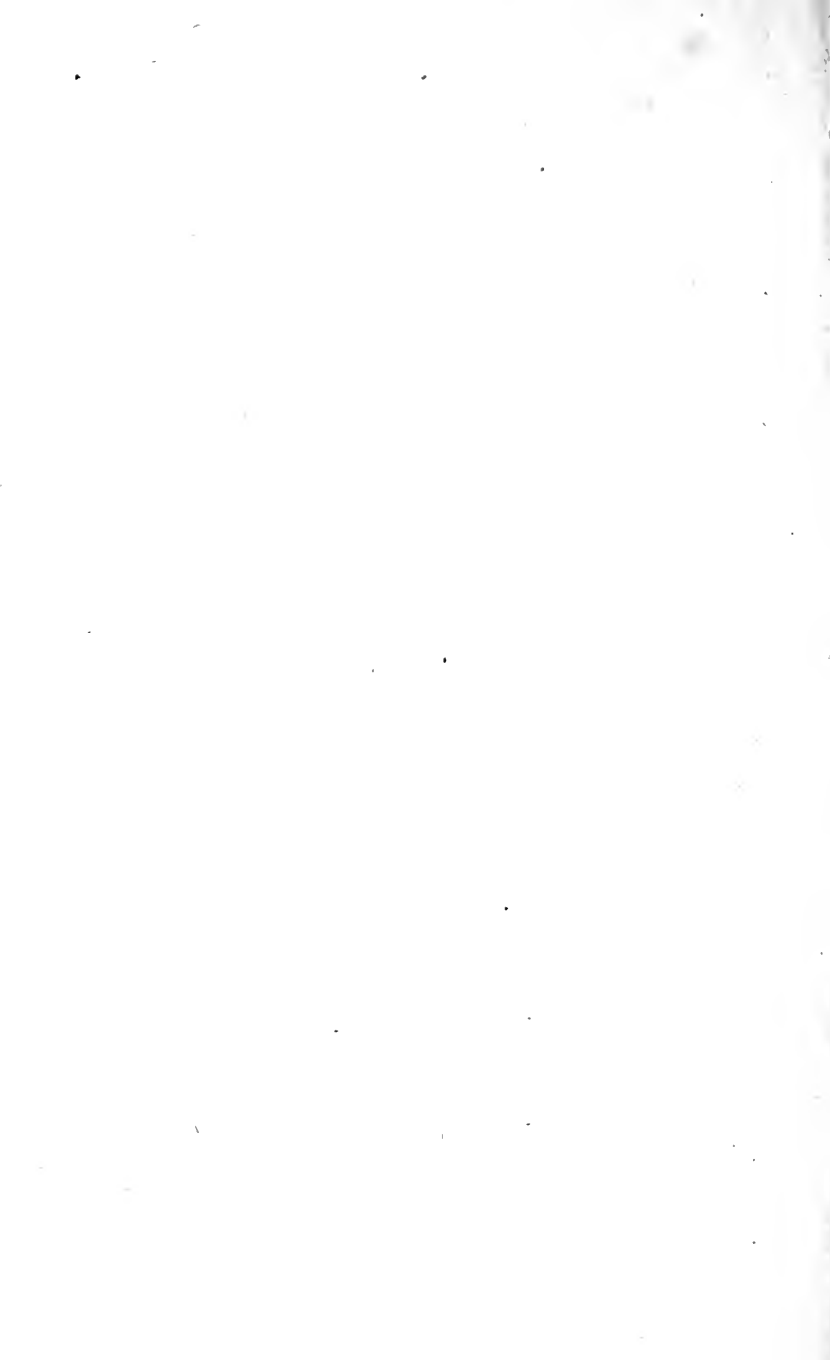
3 enys. n. in table

12 fold. copper plates

Wormster 264/163 (Sept. '66) \$ DI, ch.

Sawson 166/26 (Oct '66) £ 35

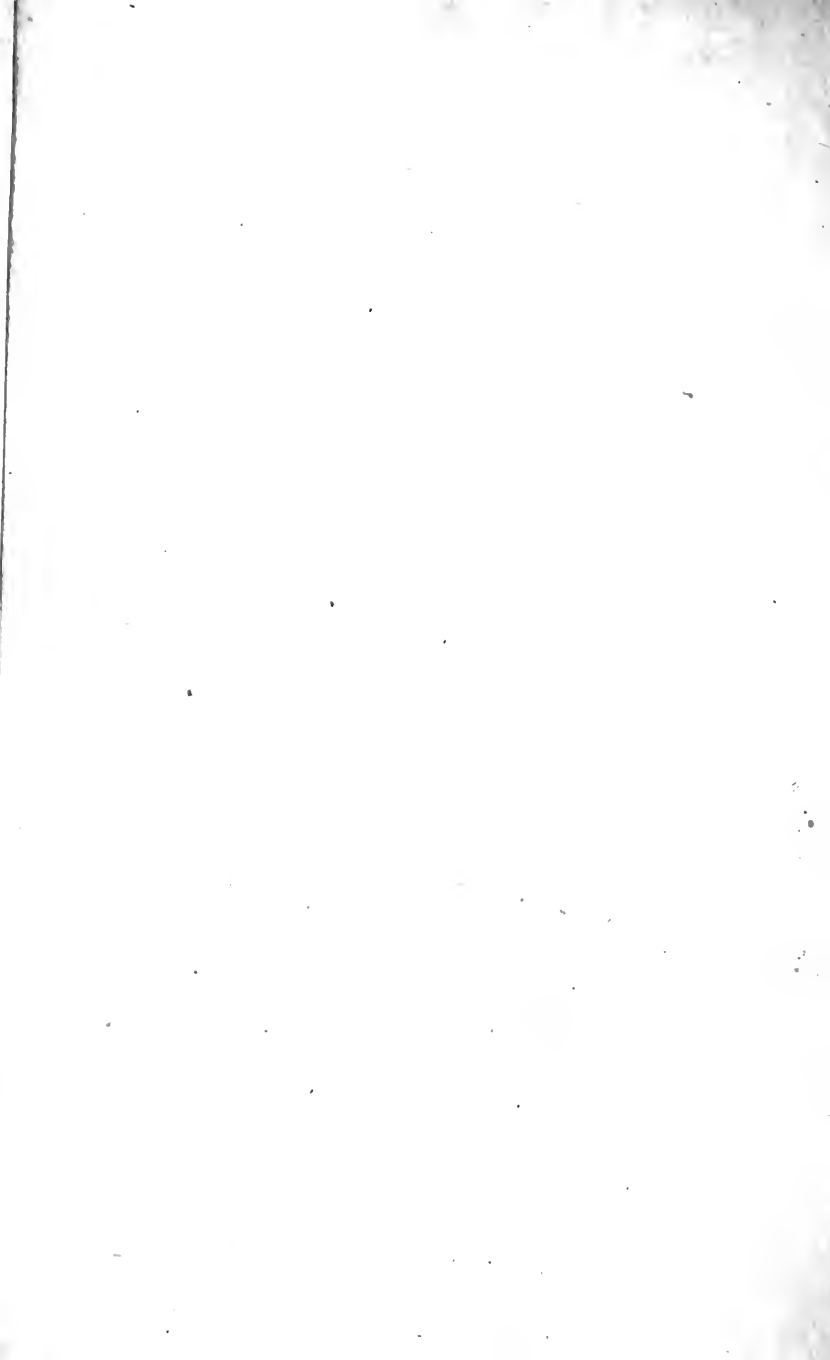
Digitized by the Internet Archive  
in 2011 with funding from  
Duke University Libraries



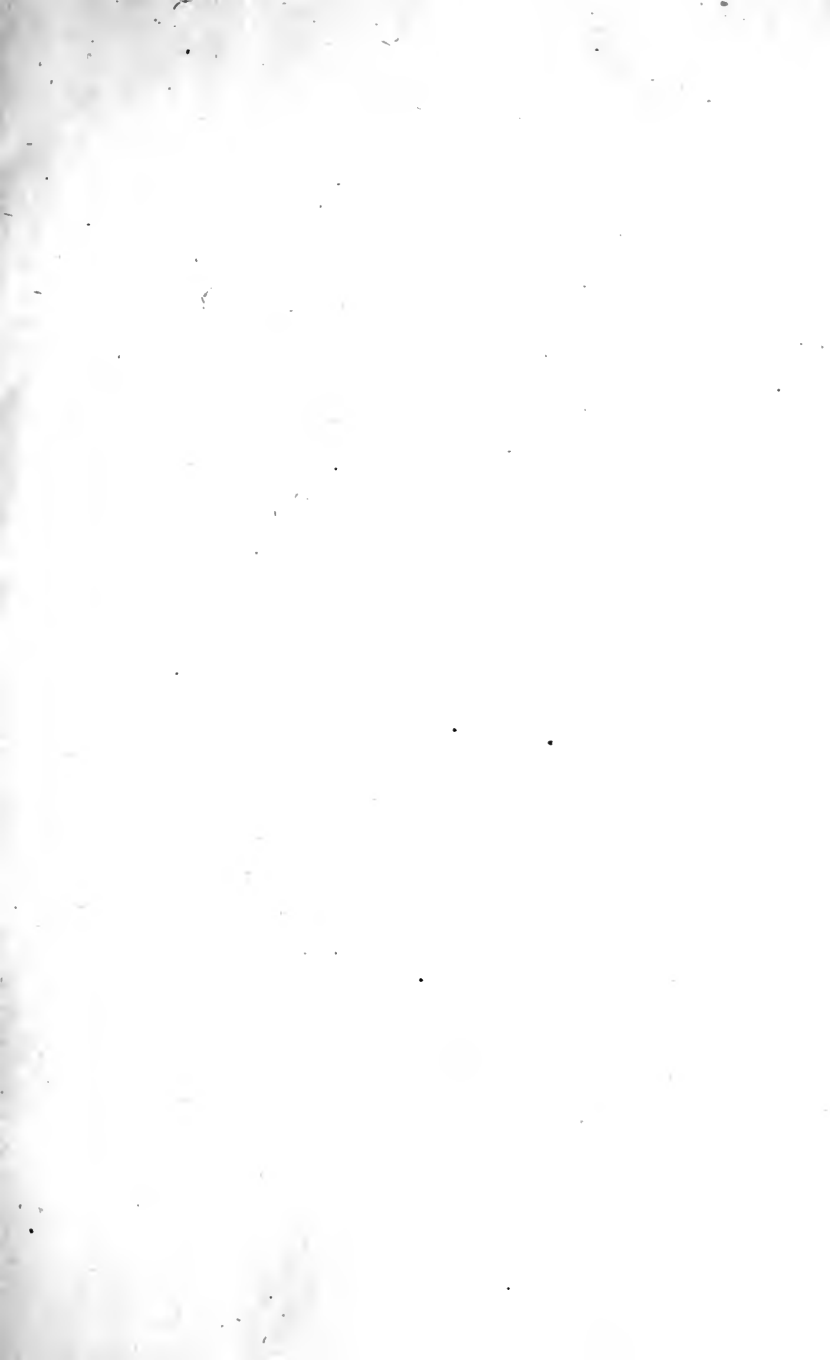
**C H Y M I E**  
**EXPERIMENTALE**  
**ET**  
**RAISONNEE,**

*Avec des Vignettes & des Figures en taille-douce.*

**T O M E I.**









ANTOINE BAUME.  
M<sup>re</sup> Apoticaire de Paris,  
de l'Académie Royale des Sciences.  
*Né à Sens, le 26. Février, 1728.*

C H Y M I E  
E X P É R I M E N T A L E  
E T  
R A I S O N N É E ,

Par M. BAUMÉ, Maître Apothicaire de Paris,  
Démonstrateur en Chymie, & de l'Académie  
Royale des Sciences.

T O M E P R E M I E R .



A P A R I S ,  
Chez P. FRANÇOIS DIDOT le jeune, Libraire de la Faculté  
de Médecine, quai des Augustins.

---

M. D C C . L X X I I I .

AVEC APPROBATION, ET PRIVILEGE DU ROI.



---

## AVERTISSEMENT.

ON me dispensera volontiers de remonter aux premiers âges des Sciences pour y découvrir l'origine de la Chymie. Ce travail a été entrepris par plusieurs célèbres Chymistes, tels que Boerhaave, Junker, Senac, &c. Il résulte à peu près de leurs recherches, que la Chymie, ainsi que les autres sciences physiques, est née du génie observateur, & qu'elle s'est développée à mesure que les Chymistes ont mis les principes de l'ignorance à l'écart, pour étudier la Nature par la voie de l'expérience. La Chymie dans son origine étoit la science occulte, la science réservée à un petit nombre d'Adeptes. Ses procédés étoient en conséquence écrits dans un style énigmatique & sous le voile des hiéroglyphes. Ce n'est que vers la fin du siècle dernier, que les Chymistes se mirent dans la voie de l'expérience, & qu'ils donnerent leurs procédés dans un style clair & intelligible à tous les Physiciens. Ce seroit donc un travail assez infructueux que de consulter les ouvrages des anciens Chymistes. Ce qu'ils ont dit de bon est si obscur, qu'on a plutôt fait de mettre la main à l'œuvre & d'opérer soi-même, que de chercher à deviner ce qu'ils ont voulu dire. C'est le parti que j'ai cru devoir prendre.

## ij A V E R T I S S E M E N T.

Une histoire exacte & raisonnée des découvertes en Chymie , dans l'ordre où elles ont été publiées , présenteroit un tableau satisfaisant de nos connoissances acquises dans cette science , & nous montreroit en même temps la marche de l'esprit humain dans cette carrière. Cette histoire indiqueroit ce que l'on a fait , & ce qu'il conviendrait de faire pour contribuer au progrès de la Chymie. Un ouvrage de ce genre seroit donc du plus grand secours à ceux dont le goût du-travail l'emporte sur celui de la lecture , & leur épargneroit souvent la perte d'un temps précieux employé à des expériences déjà faites. Le zele de ces coopérateurs se porteroit pour lors vers des objets plus utiles à l'avancement de la science.

L'Ouvrage que je présente, forme un corps d'opérations fondamentales de Chymie. Il est le fruit de plus de vingt-cinq années de travail. Dans cet espace de temps , j'ai démontré la Chymie avec M. Macquer , & nous avons fait ensemble seize cours de Chymie : chaque cours comportoit plus de deux mille expériences. J'ai fait en outre plus de dix mille expériences accessoires à ces cours , qui ont fait l'objet de beaucoup de Mémoires , dont plusieurs ont été lus à l'Académie. Les autres ont été publiés dans les Journaux & dans divers écrits particuliers. Tous ces Mémoires ont servi de matériaux à cet Ouvrage ;

## A V E R T I S S E M E N T. iij

& font la bafe de la nouvelle théorie que je me fuis formée fur les grands & principaux phénomènes de la Nature , & fur les opérations fondamentales de la Chymie.

J'ai plus opéré que lu , & je m'en fais bon gré. Il m'a paru que cette méthode étoit la meilleure pour faire quelques progrès dans une science qui , comme la Chymie , eft entièrement fondée fur l'expérience. Cependant je n'ai point négligé de lire les découvertes de nos prédéceffeurs , & d'en profiter. J'en fais ufage avec reconnoiffance en citant les Auteurs à mefure que les occasions s'en préfentent. Si j'ai fait quelques omiffions relatives à cet objet , je les réparerai auffi-tôt que je ferai instruit. Il eft bien jufté d'affurer l'honneur d'une découverte à celui qui l'a faite , puifque cet honneur eft fouvent la feule récompense de fes travaux.

L'érudition eft certainement néceffaire dans les sciences ; mais elle n'eft pas fans inconvénients , fur-tout quand la lecture n'eft pas précédée d'un travail un peu foutenu. Lorsqu'on commence par lire beaucoup avant d'avoir opéré , on fe forme , fans s'en appercevoir , un fyftême d'après les connoiffances d'autrui. Le défaut d'expérience eft caufe qu'on adopte tout ce qui paroît favorable au fyftême que l'on a époufé par paffe. L'on rejette en conféquence tout ce qui ne

s'y rapporte point. Ceux qui trouvent qu'il est plus commode de lire que d'opérer, portent rarement un jugement bien sain sur les nouvelles découvertes. Leur imagination foiblement affectée les empêche de pouvoir saisir avec précision les vrais rapports que peuvent avoir les nouvelles découvertes avec l'ensemble de la Chymie.

J'ai été obligé par état de répéter un grand nombre de fois, presque toutes les opérations ordinaires de la Chymie ; c'est ce qui m'a mis à portée de simplifier les appareils : & j'ose croire les avoir réduits à leur plus grand degré de simplicité. Tous ces appareils compliqués, décrits si longuement dans la plupart des livres de Chymie, sont absolument inutiles, embarrassants, & ne servent le plus souvent qu'à rebûter ceux qui veulent s'initier dans la Chymie.

Je décris les manipulations avec clarté : je n'ometts rien d'essentiel pour opérer sûrement & commodément : j'entre même quelquefois dans des détails qu'on pourroit regarder comme minutieux ; mais je suis persuadé qu'ils sont très nécessaires à ceux qui ne sont pas suffisamment habitués au manuel des opérations. On trouvera des détails importants sur plusieurs opérations qui ne se rencontrent dans aucun livre de Chymie, & des manipulations simples qui abregent considérablement certains procédés. C'est un des prin-



cipaux mérites de cet Ouvrage. Je ne contredis personne sur le manuel des opérations, chacun doit être libre d'opérer comme il le juge à propos. Je me permets encore moins de combattre la théorie de ceux qui m'ont précédé. L'explication des phénomènes de la Chymie est le plus souvent fondée sur des opinions qui peuvent être envisagées sous différents aspects. Chacun ayant sa manière de voir, doit avoir la liberté de régler en conséquence ses opinions. Je rends compte des miennes. Je tâche seulement d'appuyer plusieurs points de théorie que je crois m'être particuliers sur de nouvelles expériences, sans exiger qu'on trouve ma théorie meilleure que celle que d'autres Auteurs ont pu donner avant moi sur les mêmes objets. Je n'ai absolument point gêné ma façon de penser : & si l'on me trouve souvent d'un sentiment contraire à ceux de nos meilleurs Chymistes, je proteste de bonne foi qu'il n'y a pas la moindre vanité de ma part ; c'est seulement que j'ai cru que de nouvelles expériences & de nouvelles observations devoient me faire penser autrement qu'eux ; je n'en n'ai pas moins d'estime pour leur théorie.

On trouvera que j'indique beaucoup de points de théorie ou de pratique qui n'ont été qu'entre-vus, d'autres qui ne sont énoncés qu'à demi, & enfin qu'il y a nombre d'expériences capitales,

qui ne sont pas même commencées. J'ai cru devoir en faire mention , 1°. afin de mieux faire sentir à ceux qui cultivent la Chymie , combien il reste encore de choses à faire pour compléter autant qu'il est en notre foible pouvoir , les connoissances de certaines parties de cette science , sur lesquelles on n'a que peu ou point travaillé. 2°. J'ai indiqué des expériences à faire , afin de mettre sur la voie ceux qui ont la bonne volonté de contribuer par leurs travaux aux progrès de la Chymie. Je proteste que je n'ai aucune prétention dans les découvertes qui peuvent résulter des différents travaux que je suggere ; ce seroit une petite vanité qui pourroit nuire aux progrès de la science : d'ailleurs je connois trop la différence qu'il y a entre une idée qui peut être quelquefois hasardée , & un travail suivi , soutenu , & accompagné de réflexions bien combinées. La Chymie présente une carrière si vaste qu'elle peut occuper tous ceux qui voudront cultiver cette science. Le travail le plus opiniâtre d'un seul homme , que dis-je ? de plusieurs générations , n'est pas capable d'épuiser seulement une matière , comme il sera facile de s'en convaincre par le tableau suivant.

La Chymie a pour objet la connoissance , l'analyse & la combinaison des productions de la Nature, Cette science n'a d'autres bornes que

celles de la Nature elle-même, c'est-à-dire qu'elle n'en a point. En effet, la Chymie offre des travaux immenses. Les découvertes que l'on fait journellement sont autant de flambeaux qui nous font appercevoir dans l'éloignement de nouvelles carrières à parcourir. Que le Chymiste jette un coup d'œil sur les moindres productions que la Nature répand devant lui, & il sera humilié de voir cette suite d'expériences qui s'offrent à ses recherches.

Il faut, 1°. examiner séparément & dans un ordre donné, les corps de la Nature, pour bien reconnoître leurs propriétés, & constater en quoi ceux de même espèce différent les uns des autres.

2°. Combiner ces différents corps deux à deux, dans différentes proportions, & reconnoître pareillement les propriétés de ces combinaisons.

3°. Quels seroient les composés qui résulteroient des corps de la Nature combinés trois à trois, & quelles seroient les propriétés de ces nouvelles combinaisons, ainsi que celles qu'on pourroit former en variant leurs proportions.

4°. Quelle carrière immense se présente si l'on suit cet ordre de combinaisons, si l'on augmente le nombre des corps dans une progression numérique, & si l'on varie leur dose; quel sera, dans cette confusion, le plan le meilleur & en même temps le plus lumineux, pour contenir &

faire reconnoître toutes les combinaisons qu'on peut former avec les différents corps que la Nature nous offre.

C'est vraisemblablement cette immensité d'objets qui est cause que jusqu'ici la Chymie n'a été traitée que dans des plans circonscrits, & dont les limites empêchoient qu'on n'y adaptât toutes les nouvelles expériences qui surviennent en foule : les nouvelles découvertes ont toujours fait connoître les bornes étroites de ces sortes de plans précaires. Je ne me propose point d'en faire la critique. La Chymie n'est point encore assez avancée pour appuyer cette critique. Il arrive même que les phénomènes de cette science les plus constatés peuvent être envisagés sous différents points de vue, & présentés sous les rapports qu'on croit appercevoir entre les objets les plus connus. Dailleurs, pour faire une bonne critique sur une pareille matière, il faut être parfaitement convaincu que le plan qu'on a adopté, est bien véritablement celui de la Nature. Je suis bien éloigné de me flatter d'être parvenu à ce point de perfection, & qu'il n'y ait rien à réformer sur le plan que je me suis fait, & sous lequel je présente la Chymie dans cet Ouvrage. J'ose seulement croire que celui que j'observe, est plus étendu qu'aucun de ceux qu'on a suivis jusqu'à présent, & qu'il embrasse un plus grand nombre d'objets.

Il est assez vaste , pour que beaucoup d'expériences & de découvertes à faire puissent se placer naturellement dans les endroits qui leur conviennent , sans rien déranger de l'ordre général :

On a reproché à Léméri d'avoir mêlé beaucoup de corps inutiles avec l'antimoine qu'il a examiné dans un très grand détail ; il seroit bien intéressant que les substances principales de la Chymie eussent été soumises à un examen aussi développé. Le plan que j'ai adopté indique beaucoup d'expériences qui peuvent me mettre dans le cas d'un pareil reproche , parceque ces expériences paroissent, au premier coup d'œil , ne rien offrir d'utile pour la science ; mais on n'est certain que ces expériences sont infructueuses , qu'après qu'elles ont été faites. D'ailleurs elles ne paroissent inutiles que relativement à l'état actuel de la Chymie. Mais il est à supposer que , lorsque cette science sera plus avancée , il sera très intéressant de connoître que tel corps , dans telle circonstance , a ou n'a point d'action sur un autre. Il est important même que les expériences inutiles soient constatées & consignées : elles font partie des connoissances acquises & de la science , en ce que ces expériences étant reconnues inutiles , elles ne laissent aucune incertitude dans l'esprit. En un mot , nous croyons qu'il n'y a aucune expérience inutile.

## x A V E R T I S S E M E N T.

Le plan que j'ai adopté dans cet Ouvrage est à peu près celui que j'ai indiqué dans l'Avertissement des deux éditions de mon *Manuel de Chymie*. Je ne l'ai cependant pas suivi à la rigueur, parcequ'il seroit resté beaucoup de lacunes dans plusieurs articles, qui n'auroient pu être remplies. La plupart des principales expériences n'ont point encore été faites, ou celles qui l'ont été, ne sont pas encore suffisamment constatées. Voici les raisons qui ont déterminé mon plan.

Je considère la Nature comme un vaste laboratoire de Chymie, dans lequel se forment des compositions & des décompositions de toutes especes. Je me garde bien de croire avoir deviné les moyens secrets qu'elle emploie pour produire tous les corps qu'elle nous présente, & que nous connoissons encore si peu. Je me contente seulement d'observer que la végétation est le premier instrument que le Créateur emploie pour mettre toute la Nature en action. Les végétaux sont des corps organisés qui croissent à la partie sèche du globe, & dans l'intérieur des eaux. Leur fonction est de combiner immédiatement les quatre éléments, & de servir de pâture aux animaux. Les uns & les autres sont employés par la Nature à former toute la matiere combustible qui existe. Des classes immenses d'animaux à coquilles, & des polypes de toute especes, répandus dans la

mer, convertissent en terre calcaire la terre vitrifiable élémentaire que la végétation a déjà altérée : toute la terre calcaire qui existe est donc l'ouvrage de ces animaux. La Nature, après s'être procuré les produits dont nous parlons, en fait usage de mille & mille manières différentes : elle emploie tous les moyens dont elle a besoin pour distribuer à son gré la matière combustible & la terre calcaire que les corps organisés ont formés. La Nature paroît tout confondre, & faire ensemble & dans le même lieu des combinaisons disparates : elles compose dans le sein des eaux plusieurs matières salines, du soufre, des métaux, & prépare une infinité de combinaisons dans lesquelles entre le principe inflammable. D'un autre côté, elle ensevelit dans les terres, à l'aide du balancement des eaux, des amas immenses de matière combustible, pour y répandre & entretenir ce fonds de chaleur qu'on remarque dans l'intérieur du globe, & pour y former des combinaisons à l'infini. Mais l'espèce de confusion dont nous parlons, n'est qu'apparente ; & pour le peu qu'on y fasse attention, on voit que les matières de même espèce sont assez séparées les unes des autres, pour former des veines & des filons de mines de même matière.

Tandis que la Nature s'occupe à former dans l'intérieur de la terre des combinaisons de toute

## xij A V E R T I S S E M E N T.

espece, ou à répandre les matériaux propres à les produire, elle s'établit un autre laboratoire dans l'air. Ce fluide que nous respirons ne peut ni se charger de matieres, ou trop grossieres, ou trop pesantes, ni se combiner avec elles; mais les matieres combustibles ensevelies dans les terres, & celles qui sont à la surface du globe, en se décomposant, fournissent dans l'air une substance inflammable dans le plus grand état de rectification: cette matiere est dissoute par l'air & par l'eau que le soleil réduit en vapeurs, & forme toutes les combinaisons propres à produire les météores ignés.

Tel est à peu près le tableau systématique que je me suis formé des premieres opérations de la Nature, & telle est aussi à peu près la série qu'on peut suivre quant à présent: la Chymie & la Physique ne sont pas encore assez avancées pour pénétrer plus avant. C'est d'après ces vues générales que j'ai rédigé mon Ouvrage sur le plan où je le présente. Je discute, autant que mes connoissances me le permettent, chacun des objets dans les endroits qui m'ont paru leur mieux convenir. J'appuie mes idées d'observations, lorsqu'il s'en présente, & je tâche de les confirmer par des expériences. Il m'a paru que la Chymie, étant une science imitatrice des opérations de la Nature, pouvoit être présentée sous ce point de vue,



& que ce plan bien rempli seroit capable de mieux faire connoître l'utilité & l'étendue de cette science.

D'après cet exposé , on me dira peut-être qu'il étoit plus naturel de commencer mon Ouvrage par le regne végétal , puisque c'est lui qui est la cause primordiale de tout le système des opérations de la Nature ; mais je répondrai que j'ai cru devoir en agir autrement. 1°. De toutes les substances dont les végétaux sont composés , il n'y a que le principe inflammable qui puisse réellement entrer dans la composition des minéraux , & en faire partie ; les autres substances se détruisent par l'effet de la putréfaction dans l'intérieur des terres : enfin le végétal , dans son état de fraîcheur , ne peut jamais entrer en substance dans la composition des minéraux. 2°. Le principe inflammable qui se sépare pendant la destruction des corps organisés , est absolument identique ; & lorsqu'il est réduit dans l'état propre à faire partie des minéraux , il seroit absolument impossible de connoître la plante qui l'a produit : or , comme ce principe inflammable est univoque , je l'examine aussi-tôt que l'occasion m'en fournit le moyen. 3°. Il m'a paru que les végétaux étoient des corps trop composés , & leurs principes prochains trop difficiles à séparer & à faire connoître à des commençans ; d'ailleurs j'autois été obligé

de présenter d'abord un grand nombre d'analyses & de généralités, toujours difficiles à saisir par ceux qui commencent à cultiver cette science.

On doit donc préférer de présenter le regne minéral. Les substances de ce regne sont moins composées, & leurs principes plus faciles à obtenir, puisqu'ils souffrent moins d'altérations pendant leur séparation. Cette marche au reste ne me distrait point de l'ordre synthétique que j'adopte comme plus lumineux. Je passe du simple au composé, & du composé au plus composé. Voici l'ordre que j'ai cru devoir observer.

Je fais d'abord la description des fourneaux, forges, vaisseaux & ustensiles qu'il convient d'avoir dans un laboratoire dont je donne aussi la description; je rends compte de leurs usages, & j'entre dans des détails concis, mais suffisants, sur la manière de s'en servir. Je les divise en plusieurs classes qui indiquent le service qu'ils doivent rendre. Je n'ai point fait mention des vaisseaux compliqués, parcequ'on peut s'en passer avec avantage, en se servant des vaisseaux simples dont je parle. J'indique la manière de couper les cols des vaisseaux, & de percer d'un petit trou ceux qui ont besoin de l'être. On trouvera des détails suffisants pour garnir de lut le corps des vaisseaux de grès ou de verre, qu'on destine à supporter l'action d'un grand feu, & qui, sans

cette précaution , seroient en danger de se casser ou de se fondre. Je donne également la recette des différents luts pour boucher les jointures des vaisseaux qu'on assemble pour les distillations , & pour raccommoder ceux qui sont fêlés ou cassés : j'indique aussi les moyens de faire le vernis de succin & l'huile de lin cuite qui servent à faire du lut gras , dont on fait usage pour fermer les jointures des vaisseaux qui servent à la distillation des acides minéraux , & autres objets qu'on a besoin d'avoir continuellement sous la main dans un laboratoire.

Je fais , comme je l'ai déjà dit plus haut , la description d'un laboratoire , & je donne la liste des outils & ustensiles qui doivent s'y trouver pour pouvoir travailler commodément ; & , pour rendre la collection de ces instruments plus facile à faire à ceux qui voudroient se monter un laboratoire , je distribue cette collection par ordre des Marchands qui vendent ces instruments. J'épargne , par ce moyen , aux Amateurs de la Chymie beaucoup de temps en recherches , souvent inutiles. Après ces prolégomenes qui n'interrompent point l'ordre des objets vraiment chimiques , j'entre en matière.

Je fais une courte introduction à la Chymie. Je donne une définition de cette science , & je fais connoître combien elle répand de lumières

dans la Physique expérimentale , dans les Arts & dans l'Histoire naturelle.

La Chymie ayant pour objet de reconnoître les propriétés des corps , j'examine les différents corps de la Nature ; je discute la division en trois regnes , établie par les Naturalistes , & je reconnois avec plusieurs Chymistes & Physiciens que cette division n'est pas parfaitement exacte. Les végétaux & les animaux ont plusieurs propriétés chymiques qui leur sont communes , & par lesquelles ils influent également dans le système général des grandes opérations de la Nature. Il m'arrive souvent , par rapport à leurs propriétés communes , de les désigner collectivement sous les noms de *corps organisés* & de *corps combustibles* , parcequ'ils sont les seuls qui puissent servir d'aliment au feu ; mais , comme ces corps diffèrent entre eux par d'autres propriétés qui leur sont particulieres , je me réserve aussi à en parler séparément , & sous un autre point de vue.

Toutes les opérations de la Nature & celles de la Chymie se réduisent à composer des corps , & à les décomposer. La Nature fait la premiere opération en unissant les substances simples que nous examinons sous le nom d'*éléments* ou de *principes primitifs*. C'auroit été ici le lieu de parler d'abord des éléments , & de la combinaison qu'ils peuvent former , pour donner ensuite des idées

idées générales de la décomposition des corps ; ce qui auroit été plus conforme au plan de la Nature qui compose d'abord , & qui ne décompose qu'après : mais l'Art en cela ne peut suivre la Nature. On n'est point encore parvenu à combiner les substances simples pour en former des corps composés. La Chymie ne peut produire des combinaisons qu'avec des corps déjà composés. La Nature elle-même ne peut combiner immédiatement les éléments : la végétation est le premier instrument de toutes ses opérations. Il m'a paru , par cette raison , que je devois parler de l'analyse en cet endroit , & donner des idées générales sur ce que l'on doit entendre par analyse ou décomposition des corps. J'ai fait connoître la distinction qu'on doit admettre entre *principes prochains* & *principes primitifs* des corps, ainsi que les différents moyens qu'on peut employer pour séparer successivement les substances qui, sans être principes, en font néanmoins fonction, & peuvent enfin être réduites à leur dernier degré de simplicité.

La combinaison qui suit cet article , a pour objet de réunir les substances qu'on a séparées par l'analyse ; mais je préviens en même temps que ces décompositions & ces recompositions ne peuvent s'exécuter encore que sur un petit nombre de corps du regne minéral seulement.

Immédiatement après l'analyse & la composition, je parle des affinités, en vertu desquelles se font toutes les compositions & décompositions chimiques : ce que j'en dis suffit pour avoir des notions générales sur les opérations fondamentales de la Chymie, & dispose à mieux concevoir les objets qui suivent. Je reconnois avec les meilleurs Chymistes-Physiciens une seule affinité; mais, comme elle se présente différemment suivant les circonstances, j'examine les affinités chimiques sous huit cas différents.

L'article qui suit les affinités, a pour objet les éléments. Je discute quelles sont les propriétés que doivent avoir les substances pour mériter le nom d'*éléments* ou de *principes primitifs des corps*, & je reconnois, avec les meilleurs Chymistes-Physiciens, le feu, l'air, l'eau & la terre, comme les seuls & vrais principes primitifs, parcequ'on ne peut occasionner aucune altération à ces substances. Ces éléments avoient été reconnus pour tels par les plus anciens Philosophes; ils ont été adoptés de nos jours par les Chymistes modernes : les Chymistes du moyen âge prenoient pour principes les substances qu'on séparoit des corps pendant leur analyse, & ils en admettoient de cinq especes; mais ce qu'ils appelloient *principes* ne l'étoient point, puisqu'on peut, par des opérations ultérieures, réduire successivement

leurs prétendus principes à différents degrés de simplicité. Staahl paroît être le premier qui ait admis le feu, l'air, l'eau & la terre comme principes primitifs ou éléments des corps de la Nature.

J'examine les quatre éléments dans l'état où la Nature nous les présente, c'est-à-dire, d'abord dans leur état de pureté, & lorsqu'ils ne font partie d'aucun corps composé. Je rends compte de leurs propriétés générales, & importantes à connoître dans la Chymie. Les éléments, dans leur état de pureté, ont une grande disposition pour s'unir les uns avec les autres; cependant on ne connoît aucune combinaison particulière formée immédiatement de leur union.

Le végétal est l'instrument dont la Nature se fert pour combiner en premier lieu immédiatement les éléments, & pour former concurremment avec les animaux toute la matiere combustible qui existe dans la Nature. J'examine cette combinaison des quatre éléments dans un très grand détail. La matiere combustible qui n'a subi aucune altération est dans l'état huileux: celle au contraire qui éprouve de l'altération, passe insensiblement de cet état jusqu'à celui de siccité, & enfin de décomposition complète. J'examine la matiere combustible dans ces différents états, & j'en forme deux articles: dans le premier, je

confidere la matiere combustibile dans l'état huileux ; dans le second , j'examine la matiere inflammable dans l'état de siccité parfaite , que je désigne sous le nom de *phlogistique*. On trouvera sur cet objet des détails neufs qui, j'espere, répandront beaucoup de lumieres sur cette matiere qui joue un très grand rôle dans la Nature & dans toutes les opérations de la Chymie. Cet article étoit imprimé lorsque parut l'excellente Dissertation de M. Guillon de Morveau , Avocat Général du Parlement de Dijon ; sans cette circonstance , j'aurois fait usage avec reconnoissance de plusieurs grandes vues que cet habile Physicien propose.

La matiere combustibile est bien véritablement la premiere combinaison immédiate des éléments qui tombe sous nos sens. J'examine d'abord cette combinaison seule ; je la soumets ensuite à l'action des éléments , ci-devant examinés , & je rends compte des altérations qu'elle éprouve de leur part. Je fais voir que , par son séjour dans l'eau & dans la terre , elle se convertit , comme dans une cornue , en un véritable charbon , auquel on doit attribuer toutes ces mines de charbons fossiles qu'on trouve dans une infinité d'endroits de la terre.

La seconde combinaison du même ordre que nous offre la Nature , est la terre calcaire, J'exa-



mine de même cette nouvelle substance d'abord feule , j'observe enfuite les altérations & les combinaifons qu'elle peut fubir & former avec les éléments. La terre calcaire joue aufli un grand rôle dans la Nature. Nous penfons que c'est fous cette forme & dans différens états d'altération que la terre entre dans les combinaifons où fe trouve le principe terreux ; mais la Chymie n'eft guere avancée fur la connoiffance des combinaifons qu'on peut produire avec cette terre dans nos laboratoires , à l'imitation de la Nature. On connoît à peine la matiere faline qu'on peut former par fon union avec le principe inflammable. Je rends compte en cet endroit de quelques expériences nouvelles fur cette matiere , par lesquelles je fuis parvenu à former une fubftance faline alkaline. Ces expériences peuvent répandre beaucoup de lumieres fur le rôle que la terre calcaire joue dans la Nature.

La terre calcaire , combinée avec le principe inflammable , fournit la premiere matiere faline. J'examine cette matiere faline , & je reconnois qu'elle doit fes propriétés falines , telles que la faveur, la diffolubilité dans l'eau , &c. au feu qui lui eft combiné. Je tire cette conféquence , que le feu eft le feul élément qui ait de la faveur , & qu'il la communique à tous les corps de la Nature qui font capables d'en avoir. Je profite de

## xxij A V E R T I S S E M E N T.

cette premiere observation pour parler des matieres salines en général, & j'examine la question de savoir s'il y a un élément des sels, comme plusieurs célèbres Chymistes l'avoient pensé. Je reconnois qu'il y a trois acides minéraux, un acide végétal, deux alkalis fixes, & un alkali volatil; & que ces sels sont absolument constants dans la Nature, & jouent un très grand rôle dans les opérations de la Chymie. Je n'examine pas, quant à présent, les autres matieres salines que forment journellement les végétaux & les animaux, parcequ'elles sont trop compliquées. Je réserve ce que j'ai à en dire, lorsque j'examinerai les substances des regnes végétal & animal. Ces objets formeront la seconde partie de cet Ouvrage.

Toutes les matieres salines ont les mêmes substances pour principes constituants: elles ne different entre elles que par les proportions & par la maniere dont leurs principes constituants sont combinés entre eux; mais j'établis pour principe général que c'est au feu, & à l'état sous lequel il se trouve dans les matieres salines, que les sels doivent leurs principales propriétés. Je rapporte plusieurs expériences où je fais voir que les acides minéraux qui ont le plus de saveur, ont quelques propriétés communes avec le feu pur.

J'examine d'abord l'acide vitriolique, parce-

qu'il est le plus salé, & qu'il est le plus puissant des sels : je reconnois ensuite ses propriétés avec les substances ci-devant examinées : j'en fais de même à l'égard des autres matieres salines. Je rapporte, à mesure que l'occasion s'en présente, les différentes opérations qu'on fait avec ces mêmes matieres salines, & qui sont d'usage dans la Médecine, dans la Physique & dans les Arts ; je ne néglige rien sur les détails de chacune des opérations, & j'indique tous les procédés pour opérer commodément.

L'article des matieres salines & des combinaisons qu'elles forment avec les différentes substances, est très étendu : j'espère qu'on y trouvera des détails absolument neufs & intéressants. Je me suis entièrement écarté de la doctrine de *Stahl* & de plusieurs habiles Chymistes qui pensoient que les sels étoient formés par l'union de l'eau & de la terre ; j'ai cru avoir de fortes raisons pour penser autrement, & admettre dans les sels du feu dans un certain degré de pureté, & attribuer à ce même feu toutes les propriétés salines. Les sels qui réunissent un plus grand nombre de propriétés salines, sont ceux qui contiennent une plus grande quantité de ce feu dans un certain degré qui avoisine de très près celui de feu pur & libre. Au reste, j'ai pensé que je pourrois exposer librement mon sentiment sur cet objet,

fans craindre qu'on m'accusât de vouloir diminuer l'estime que l'on doit avoir pour les habiles Chymistes dont je n'adopte point la théorie.

On trouvera peut-être que je me suis répété, & spécialement lorsque je parle du feu & de ses effets dans les matieres salines ; mais j'ai pensé que cette théorie étant absolument neuve , il étoit nécessaire d'en faire l'application toutes les fois que l'occasion s'en présentoit , & ce fera peut-être ces applications fréquentes qu'on prendra pour des répétitions. J'ai pensé qu'elles étoient nécessaires pour faire mieux connoître les différentes propriétés du feu suivant l'état où il se trouve dans les diverses combinaisons où il entre comme principe constituant. J'évite , par ce moyen , des objections que les Lecteurs pourroient me faire à chaque pas , n'étant point encore accoutumés à cette nouvelle doctrine du feu combiné d'une infinité de manieres , & qui joue dans ces différents états un si grand rôle dans les opérations de la Nature & de la Chymie.

Les matieres salines me donnent occasion de parler du gypse , des argilles & de l'alun. Je rapporte un extrait de mon *Mémoire sur les Argilles* : il se trouve partagé en différents articles que j'ai placés dans les endroits qui m'ont paru leur convenir. Lorsque je parle du nitre , j'examine ses

propriétés : je rapporte toutes les opérations connues faites sur ce sel , telles que sa décomposition par les matieres phlogistiques où l'acide nitreux se trouve détruit : je fais aussi mention de tous les procédés par lesquels on décompose ce sel par le secours de l'acide vitriolique ou des matériaux qui le contiennent , en recueillant à part l'acide nitreux. Je passe ensuite à la composition de la poudre à canon. Je rends compte à cette occasion de beaucoup d'expériences que j'ai faites sur cette matiere avec M. le Chevalier d'Arcy. Je rapporte dans deux tables les résultats des principales expériences.

J'examine de même l'acide marin dans un grand détail , d'abord seul , & ensuite avec toutes les matieres dont il avoit été parlé précédemment. Je rends compte des combinaisons qu'il forme , & je rapporte avec soin les détails de manipulation pour faire les opérations d'usage sur le sel marin. Je suis la même marche à l'égard du vinaigre distillé , des alkalis fixes végétal & minéral , & de l'alkali volatil.

Après les matieres salines les plus simples , j'examine le borax avec toutes les matieres précédemment examinées. Je rapporte le travail particulier que j'ai fait sur ce sel : je rends compte des procédés par lesquels je suis parvenu à en

xxvj A V E R T I S S E M E N T.

faire de semblable à celui du commerce. Je donne un moyen facile pour se procurer en peu de temps beaucoup de sel sédatif sublimé, & je fais voir que tout le sel sédatif n'est pas sublimable, mais que celui qui l'a été, peut se sublimer de nouveau en entier. Enfin je termine les matieres salines par un article fort étendu sur la crySTALLISATION des sels, & sur les eaux-meres des sels & des matieres salines que l'on connoissoit fort peu; j'ai taché de rendre cet article intéressant par de nouvelles vues que je propose.

Après les matieres salines, viennent les substances métalliques. Je définis ces substances; j'en énonce le nombre qui est de quatorze especes; je les distingue en demi-métaux, en métaux imparfaits & en métaux parfaits. Je commence par l'arsenic, parcequ'il a des propriétés communes avec les sels & les matieres métalliques. L'union de l'arsenic avec le phlogistique forme un demi-métal que l'on nomme *régule d'arsenic*. J'examine immédiatement après l'arsenic, les autres demi-métaux, ensuite les métaux imparfaits, & enfin les métaux parfaits. Chaque substance métallique est examinée d'abord à part pour reconnoître ses propriétés particulieres, ensuite avec toutes les substances dont on a parlé précédemment & dans le même ordre, c'est-à-dire avec le feu, l'air,

l'eau, la glace, le phlogistique, avec les acides minéraux, végétaux, les alkalis fixes & volatils, &c. &c.

J'entre dans les détails des expériences qu'on a faites sur ces corps & sur les produits qu'on en retire, qui sont d'usage dans la Médecine, dans la Physique & dans les Arts. L'arsenic a été peu examiné. M. Macquer est un des Chymistes qui a le plus travaillé sur ce minéral. Je choisis dans le grand nombre d'expériences qu'il a faites, celles qui font le mieux connoître les propriétés de cette substance singuliere.

Le cobalt est un demi-métal important dans les Arts, à cause du beau bleu qu'il fournit pour la peinture en émail. Je rapporte une suite considérable d'expériences que j'ai faites sur cette substance métallique, parmi lesquelles je place un procédé pour faire l'encre de sympathie de Hellot, procédé plus simple & plus facile que celui que cet Auteur a publié. Le cobalt, combiné avec les acides, fournit des sels neutres métalliques. Je profite de cette premiere occasion pour exposer mon sentiment sur la causticité de ces sels plus grande que celle des autres sels neutres.

Je rends compte du nickel, & de ce que l'on fait sur ce nouveau demi-métal, découvert par M. Cronstedt. Je donne à penser qu'il peut être

## xxviiij A V E R T I S S E M E N T.

du cobalt dans un certain état, & dépouillé de la substance qui fournit du bleu par la vitrification. Le cobalt ordinaire, traité avec du foie de soufre, fournit une semblable substance métallique qui ne s'unit point au foie de soufre. Si le nickel est un demi-métal à part, il résulte de mes expériences que le cobalt contient ordinairement de ce demi-métal, qu'on peut séparer par le foie de soufre.

Après le nickel, j'examine le régule d'antimoine. Je donne un procédé facile pour réduire ce demi-métal en fleurs que l'on nomme *fleurs argentines de régule d'antimoine*. Je n'omets aucun procédé connu sur ce demi-métal d'usage, soit dans la Physique, soit dans la Médecine, ou dans les Arts. On trouvera sur la plupart des procédés des détails de manipulation pour opérer plus promptement & plus commodément, par exemple, un moyen facile pour se procurer beaucoup de kermès minéral en fort peu de temps, soit par la voie sèche, soit par la voie humide.

Le zinc est un autre demi métal que MM. Helot & Malouin ont le mieux examiné. Je profite de leurs travaux, & je rends compte de leurs expériences qui peuvent le mieux faire connoître les propriétés de cette substance métallique. M. Malouin a examiné le zinc comparativement avec l'étain. Il a fait voir en quoi ces matières



## A V E R T I S S E M E N T. xxix

métalliques se ressemblent , & en quoi elles different. Je fais également mention , à mesure que l'occasion s'en présente , des travaux des autres Chymistes en les citant.

Le bismuth est un autre demi-métal qui a été peu examiné. M. Pott a fait sur cette matiere métallique une Dissertation pleine d'érudition & d'expériences curieuses. Geoffroy le fils a comparé ce demi-métal au plomb , & a fait connoître en quoi ces substances métalliques se ressemblent , & en quoi elles different. Nous avons fait usage de ces différents travaux , afin de ne pas laisser ignorer ce qu'il y a de bien constaté sur les propriétés de cette matiere métallique.

Le mercure termine les substances sémi-métalliques : sa fluidité a quelque chose de remarquable. Nous rendons compte des belles expériences faites en Russie , par lesquelles on est parvenu à figer le mercure à l'aide d'un grand froid artificiel, déjà aidé d'un grand froid naturel , & à lui donner, par ce moyen , les propriétés d'un métal ductile. Je rends compte de toutes les opérations d'usage qu'on fait avec le mercure. A l'article du mercure doux, je prouve par de nouvelles expériences que l'*aquila alba* & la panacée contiennent plus ou moins de sublimé corrosif, ce qui rend dangereux l'usage de ces médicaments dans la pratique de la Médecine. Je donne en même temps le moyen de

### xxx A V E R T I S S E M E N T.

débarrasser , par le lavage dans de l'eau , tout le sublimé corrosif de ces deux préparations de mercure ; ce que l'on ne peut absolument point faire par des sublimations réitérées.

On trouvera des détails intéressants sur la combinaison du soufre avec le mercure par la voie humide , & sur la formation du cinabre artificiel par ce moyen. J'ai publié ces expériences , il y a quelques années , dans l'*Avant-Coureur*.

L'étain est le premier métal que j'examine. Je tâche de reconnoître ses propriétés avec toutes les matieres ci-devant examinées : son meilleur dissolvant est l'acide marin. J'examine cette combinaison : elle fournit un sel cristallisable , connu sous le nom de *sel d'étain* , d'usage , depuis quelques années , comme mordant pour imprimer des couleurs sur les toiles de coton , à l'imitation des toiles peintes des Indes. L'étain & le zinc fournissent un alliage assez dur pour recevoir un poli suffisant , propre à faire des pompes & des robinets dont on peut faire usage avec succès dans les cas où le cuivre ne peut être employé. Je rends compte des expériences que j'ai faites à ce sujet.

L'acide marin , séparé des combinaisons métalliques , acquiert de nouvelles propriétés. Je propose des vues pour examiner l'acide marin dans ce nouvel état , & spécialement la liqueur

fumante de Libavius , qui est l'acide marin , séparé du sublimé corrosif par le moyen de l'étain.

Le plomb n'est pas traité avec moins de détails. On trouvera des expériences qui étoient peu connues , quoique publiées dans les volumes de l'Académie ; ces expériences qui constatent l'affinité de ce métal , plus grande avec l'acide vitriolique qu'avec les autres acides , font une exception bien complète à la table des rapports de Geoffroy.

L'utilité du fer dans les Arts & dans la Médecine m'a engagé de traiter ce métal dans un très grand détail , pour bien faire connoître ses propriétés. On trouve un extrait de l'Ouvrage de Réaumur sur l'Art de convertir le fer forgé en acier ; un résumé des travaux qu'on a faits sur le bleu de Prusse , & un grand extrait de l'excellent Mémoire de M. Macquer sur cette matière : cet habile Chymiste a , dans ce Mémoire , mis la théorie du bleu de Prusse dans son plus grand jour.

Le cuivre présente des opérations plus utiles pour la Physique & pour les Arts , que pour la Médecine. Je rapporte tout ce qu'il y a d'essentiel à connoître sur ce métal. Je détaille tous les procédés des opérations avec la plus grande exactitude.

Après les métaux imparfaits , j'examine les

### xxxij A V E R T I S S E M E N T.

propriétés des métaux parfaits avec les substances précédemment examinées , & dans l'ordre où il en a été fait mention. Je fais voir que les métaux parfaits sont calcinables ; qu'ils ne diffèrent à cet égard des métaux imparfaits , que par le moins de calcination qu'ils sont susceptibles d'éprouver de la part du feu & des acides minéraux. L'argent , l'or , la platine , perdent dans nombre de circonstances la portion de phlogistique nécessaire à leur éclat métallique , & reprennent le principe inflammable & leur éclat beaucoup plus facilement que les métaux imparfaits.

A l'article de la coupellation de l'argent , je rapporte le Règlement qui est intervenu à la suite des expériences faites par MM. Macquer , Tillet & Hellot sur les proportions de plomb qu'il convient d'employer relativement au titre de l'argent qu'on éprouve. Il est résulté des expériences de ces habiles Chymistes , que l'argent pur est bien véritablement à douze deniers , & que l'or pur est également à vingt-quatre karats , quoique les boutons de retour ne pèsent pas douze deniers d'argent , ni vingt-quatre karats d'or : on retrouve le prétendu déchet en petits globules disséminés à la surface des coupelles.

L'or vient après l'argent. On trouvera sur ce métal précieux des détails que j'ai rassemblés , & qui se trouvent épars dans beaucoup d'Ouvrages.

Je profite des expériences de M. Lewis pour compléter cet article. Je rapporte à l'article de l'or fulminant de nouvelles expériences de M. Berghman, lues à l'Académie, par lesquelles il est parvenu à faire de l'or fulminant sans acide nitreux. Ces expériences intéressantes répandent de nouvelles lumières sur la cause de la fulmination de l'or que j'avois attribuée à du soufre nitreux.

La platine est un métal parfait, nouvellement découvert, & qui a excité la curiosité de plusieurs habiles Chymistes. J'ai recueilli tout ce qu'on a dit de bon sur ce métal, & j'en ai fait usage dans cet Ouvrage, mais dans l'ordre que j'ai adopté. M. Macquer & moi avons fait aussi plusieurs expériences sur ce métal. J'ai eu l'attention de citer les Auteurs à qui appartiennent les expériences que j'emprunte pour compléter mon article.

Après avoir reconnu les propriétés des matières salines des terres & des substances métalliques, je parle des travaux en grand qu'on fait avec ces différentes substances, & qui sont l'objet de plusieurs arts. Je n'entends point donner les arts en entier; je n'ai en vue que de rapporter ce que tout bon Chymiste doit savoir sur ces différents objets, de faire connoître la théorie des travaux, & d'indiquer leurs produits qui sont

devenus d'une utilité indispensable dans la société. L'argille cuite fournit les briques, les tuiles, les fourneaux portatifs, les creusets, les mouffes, les vases de terre non vernis & vernifiés, les poteries de grès communes, les poteries de terre façon d'Angleterre, la porcelaine & la faïence. On trouvera sur chacun de ces objets des détails intéressants.

Immédiatement après ce qui a rapport aux arts fondés sur les terres cuites, je parle des émaux, & je donne un grand article sur la verrerie, le verre & le crystal. Comme cet art est important, je me suis un peu étendu sur la théorie du verre & de la vitrification. Je propose des vues pour perfectionner les verres qu'on destine à faire des lunettes simples & achromatiques. Cet article est terminé par l'examen des verres défectueux qui sont attaquables par les acides, & qu'on rencontre souvent dans le commerce. Avec ces verres communs, on fait, par cémentation, une sorte de porcelaine dont de Réaumur a parlé le premier. Je rapporte le procédé de cet habile Physicien. A la fin de cet article, je donne plusieurs formules pour faire des verres colorés qui imitent certaines pierres précieuses. Ces recettes ne sont point données au hasard; je les ai soumises à l'expérience un grand nombre de fois, & elles m'ont réussi constamment.

Les travaux en grand sur les minéraux sont précédés d'un article, dans lequel je propose des vues générales sur l'organisation intérieure du globe. J'expose mon sentiment sur la formation des sels, du soufre, des bitumes, des pyrites, des minéraux métalliques, &c. & sur la cause qui produit la disposition de ces corps en veines ou filons dans l'intérieur de la terre. C'est un coup d'œil général que je jette sur les grandes opérations de la Nature avant de parler des travaux en grand. Cet article est en quelque façon une récapitulation de ce qui est dit dans les trois premiers volumes de ma Chymie.

Les Cabinets d'Histoire Naturelle contiennent une multitude d'échantillons de mines, variés à l'infini : mais quelque nombreux que puissent être ces échantillons, ils se réduisent à quatorze especes distinctives, & ne produisent par conséquent que quatorze especes de matieres métalliques ; du moins on n'en connoît point, quant à présent, un plus grand nombre. Je désigne les caracteres principaux par lesquels on peut reconnoître ces différentes mines métalliques ; mais, comme mon intention n'est point de donner un Traité de Minéralogie, je me dispense de rapporter les jeux de la Nature, ou les variétés sous lesquelles elle nous présente toutes les mines d'un même genre, parcequ'il faudroit, pour remplir

cet objet , plusieurs volumes fort étendus. Après avoir désigné les mines par les caractères qui leur sont propres , j'indique les pratiques qu'on observe pour les découvrir , & pour reconnoître la direction des filons ; les moyens qu'on emploie pour arracher les minéraux des entrailles de la terre , & les précautions que l'on prend pour se mettre à l'abri des inondations & des éboulements.

On ne pénètre pas sans danger dans le laboratoire souterrain de la Nature ; si l'on a réussi à se garantir des inondations & des éboulements , on n'est point encore parvenu à se défendre contre les exhalaisons souterraines. La plupart des mines exhalent des vapeurs minérales phlogistiques dans différents états , qui font périr les ouvriers. On trouvera un article sur cette matière , que j'ai tâché de rendre intéressant par les détails dans lesquels je suis entré , & par les vues nouvelles que je propose pour acquérir plus de connoissances sur cette matière.

Les travaux en grand sur les mines , devant toujours être précédés des opérations en petit , pour connoître la nature de la mine , & le produit qu'on espere en retirer dans le travail en grand , je donne un article sur la manière d'essayer les différentes mines , & je rapporte les meilleurs procédés par lesquels on peut parvenir à cette con-



noissance. C'est ce travail en petit qu'on nomme *Docimastie* ou l'*Art des essais*.

Immédiatement après, je parle des travaux en grand qu'on fait sur les mines pour les fondre, à l'effet d'en séparer le métal d'avec les matieres qui lui sont étrangères. On ne doit pas s'attendre à trouver un *Traité* complet sur la fonderie des mines en général : cet objet est trop étendu. Je me contente d'exposer seulement les principales opérations que ne doivent point ignorer ceux qui cultivent la Chymie. L'exploitation proprement dite des mines est d'ailleurs un art particulier qui exige un travail à part, parceque cette exploitation, quoiqu'ayant des principes généraux, devient continuellement particulière pour chaque espece de mine qui demande à être traitée différemment. La nature de cet Ouvrage ne comporte pas tous ces détails.

Les pyrites font un genre de minéraux métalliques qui contiennent peu de métal, & qu'on ne se donne point la peine de retirer ; mais les pyrites fournissent différentes substances ou sulfureuses ou salines d'usage dans les arts. J'examine & j'établis les vrais caractères qui distinguent les pyrites d'avec les mines métalliques. Je divise en quatre classes les pyrites & les substances qui leur appartiennent. Je rends compte de l'efflorescence des pyrites à l'air humide, & je parle

## xxviiij A V E R T I S S E M E N T.

de la cause qui produit cet effet. J'expose clairement les procédés par lesquels on parvient à séparer du soufre des pyrites, à leur faire produire du vitriol, de l'alun, &c. Dans cet article, je rends compte des procédés qu'on emploie pour séparer l'alun d'une matière argilleuse qu'on trouve abondamment dans les environs de Rome, & dans quelques endroits de la France, comme l'a découvert M. Fougeroux.

Les pyrites qui se décomposent dans l'intérieur de la terre, fournissent des matières salines dont l'eau se charge en passant. Ce sont elles qui sont la cause première de toutes les eaux minérales. Je donne un article sur les eaux minérales : j'expose mon sentiment sur la cause de la chaleur de celles qui sont chaudes, & de celles qui sont froides : je donne les moyens de procéder à leur analyse, pour séparer & reconnoître les substances dont elles sont chargées, & je propose de nouvelles vues pour examiner celles que la Nature a compliquées.

L'article qui traite des travaux en grand qu'on fait sur les eaux qui contiennent le sel marin, est précédé d'un discours dans lequel j'expose mon sentiment sur la formation de ce sel dans la mer, & à la partie sèche du globe. J'ai tâché de rendre cet article intéressant, en ne me permettant que des hypothèses qui m'ont paru avoir le plus grand

degré de vraisemblance. J'expose les travaux en grand qu'on fait sur les eaux pour en extraire le sel marin & le séparer d'avec les sels étrangers qui l'accompagnent toujours. Je ne rapporte pas toutes les méthodes qu'on emploie pour parvenir à ce but ; cela auroit exigé des détails qui auroient passé les bornes de cet Ouvrage. Je me contente de parler de l'évaporation de l'eau sur le feu , parceque ce moyen fait mieux connoître les substances étrangères unies au sel marin dans les eaux salées , & j'examine ces différentes substances dans un détail suffisant.

A la suite des travaux en grand sur le sel marin, je donne un article sur les moyens de dessaler l'eau de mer , & de la rendre potable. Je rapporte la machine que M. Poissonnier a proposée à ce sujet , qui est la meilleure de toutes celles qui sont connues jusqu'à présent. Ce Physicien , ami de l'humanité , a bien voulu me communiquer sa machine , & me permettre de la faire dessiner & graver ; ce qui a été exécuté avec le plus grand soin & la plus grande exactitude.

Immédiatement après le sel marin , je parle des travaux en grand sur le nitre ou salpêtre. J'expose auparavant le sentiment des Physiciens sur la génération de ce sel particulier , & je rends compte du mien. S'il paroît vraisemblable, il ne doit pas pour cela rien diminuer du mérite des sentiments des

célebres Physiciens qui ont écrit avant moi sur cette matiere. Le nitre est un sel important pour la défense des places, puisqu'il est la base de la poudre à canon : il n'est pas aussi abondant dans la Nature que le sel marin. Plusieurs personnes ont proposé de changer ce dernier sel en nitre. Je rapporte mon sentiment sur l'impossibilité de cette transformation.

Enfin, je termine ce qui concerne le regne minéral qui fait la premiere partie de cet Ouvrage, par des réflexions sur la pierre philosophale. J'expose avec franchise mon sentiment sur cette matiere, & me mets au-dessus des clameurs des Adeptes. Je ne me flatte pas de les convertir : le bandeau du préjugé & de l'ignorance qu'ils ont devant les yeux, les empêchera toujours de reconnoître la vanité de leurs recherches. Je desire cependant bien sincèrement que mes réflexions puissent les engager à se soustraire aux travaux pénibles dans lesquels ils s'engagent sans utilité pour eux & pour la Chymie. C'est pour mieux remplir cet objet, que je fais connoître les manœuvres & les tours d'adresse dont des Charlatans se sont servis pour en imposer aux ignorants, & abuser de leur crédulité.



# T A B L E D E S A R T I C L E S

CONTENUS DANS CET OUVRAGE.

---

## T O M E P R E M I E R .

D <small>ES</small> F <small>OURNEAUX</small> ,	Page lxxv
Fourneau de lithogéognosie ,	lxxxj
Fourneau de réverbère ,	lxxxv
Fourneau de coupelle ,	xcj
Fourneau des Fondeurs , & Forge ,	xciiij
Fourneau de lampe ,	xcvj
D <small>ES</small> V <small>AISSEAUX</small> ,	xcix
<i>Premiere Classe.</i>	
Des Vaisseaux évaporatoires divisés en trois Sections ,	cj
<i>Premiere Section.</i>	
Des Vaisseaux évaporatoires à l'air libre ,	<i>ibid.</i>
<i>Seconde Section.</i>	
Des Vaisseaux évaporatoires clos ,	ciij
<i>Troisieme Section.</i>	
Des Récipients ,	cv
<i>Seconde Classe.</i>	
Des Vaisseaux circulatoires ,	cix
<i>Troisieme Classe.</i>	
Des Vaisseaux propres à la fusion & à la vitrification , &c.	cxj
<i>Quatrieme Classe.</i>	
Des Vaisseaux polychrestes ,	cxij
Maniere de couper & de percer des ballons de verre & autres vaisseaux ,	cxiiij

DES LUTS,	cxviiij
Lut propre à luter les cornues de verre & de grès qui doivent supporter un grand feu,	<i>ibid.</i>
Lut pour luter les jointures des vaisseaux,	cxxx
Lut de chaux & de blanc d'œufs,	cxxxj
Lut d'âne,	<i>ibid.</i>
Lut gras,	cxxxiiij
Huile de lin cuite,	cxxxiv
Vernis de succin qu'on peut employer en place d'huile de lin cuite pour former le lut gras,	cxxxv
Cire molle,	cxxxviij
Teinture de tournesol,	<i>ibid.</i>
LABORATOIRE DE CHYMIE,	cxxxviiij
Vaisseaux de verre & de crystal qu'on trouve chez presque tous les Faïenciers,	cxxx
Vaisseaux de grès & de terre qu'on trouve chez plusieurs Marchands Potiers de terre,	cxxxiiij
Fourneaux & creusets qu'on trouve chez les Fournealistes,	cxxxv
Vaisseaux de cuivre que fabriquent les Chauderonniers,	cxxxviiij
Vaisseaux que fabriquent les Potiers d'étain,	cxxxix
Instruments que vendent les Balanciers,	<i>ibid.</i>
Instruments qu'on trouve chez les Marbriers,	cxl
Outils & Instruments qu'on trouve chez les Clincaillers,	cxlij
Outils & Instruments qu'on trouve chez les Marchands de fer,	<i>ibid.</i>
Instruments qu'on trouve chez les Tourneurs en bois & chez les Tabletiers,	cxliv
Instruments qu'on trouve chez les Boisseliers,	<i>ibid.</i>
Instruments qu'on trouve chez les Fondeurs en cuivre,	<i>ibid.</i>
Instruments qu'on trouve chez les Faiseurs de thermomètres,	cxlv
Vocabulaire, de plusieurs termes de Chymie,	cxlvij

---

INTRODUCTION A LA CHYMIE,	Page 1
Objet de la Chymie,	2
De l'Analyse ou de la Décomposition chymique des corps,	8
De la Combinaison ou Composition chymique des corps,	11

## DES ARTICLES. xliij

<i>Sur les Affinités chimiques,</i>	19
1°. Affinité d'adhérence ou de cohésion,	23
2°. Affinité d'agrégation,	28
3°. Affinité composée de deux corps, d'où il résulte une combinaison,	30
4°. Affinité composée de trois corps qui ont ensemble un égal degré d'affinité,	32
5°. Affinité d'intermede,	33
6°. Affinité de trois corps, de laquelle il résulte une décomposition & une nouvelle combinaison qui se font en même temps,	34
7°. Affinité réciproque,	35
8°. Affinité de quatre corps, ou Affinité double, d'où il résulte deux décompositions & deux nouvelles combinaisons,	36
<i>Sur les Eléments ou Principes primitifs des corps,</i>	39
<i>Sur le Feu pur,</i>	47
Sur les moyens de rassembler le feu, & sur ceux qui déterminent son action,	61.
<i>Sur l'Air,</i>	62
Effets du feu sur l'air,	68
Effets de l'air sur le feu pur,	69
Combinaison de l'air avec le feu,	<i>ibid.</i>
<i>Sur l'Eau,</i>	70
Des Propriétés de l'eau dans l'état de liquidité,	71
Expérience qui prouve que l'eau ne prend qu'un degré de froid déterminé,	74
Des Propriétés de l'eau dans l'état de glace,	76
Des Propriétés de l'eau dans l'état de vapeurs,	79
De la Distillation,	83
Distillation de l'eau,	85
De l'eau combinée avec le feu,	86
De l'eau combinée avec l'air,	87
De l'eau combinée avec le feu & l'air,	90
<i>Sur la Terre,</i>	<i>ibid.</i>
Des pierres & terres vitrifiables,	101
Propriétés de la terre élémentaire,	104
Sur les pierres précieuses,	106
Sur les pierres colorées,	107
Combinaison de la terre élémentaire avec le feu pur,	118

Combinaison de la terre vitrifiable avec l'air ,	118
Combinaison de la terre vitrifiable avec l'eau ,	<i>ibid.</i>
<i>Sur la Combinaison des quatre Eléments ,</i>	119
Sur la matiere combustible dans l'état huileux ,	125
Matieres combustibles exposées au feu avec le concours de l'air ,	138
Matieres combustibles exposées au feu sans air ,	139
Expérience qui prouve que la matiere combustible ne peut brûler sans le concours de l'air ,	<i>ibid.</i>
Autre expérience qui prouve la même proposition ,	140
Autre expérience qui prouve la même proposition ,	144
Sur la matiere combustible dans l'état de siccité, ou sur le phlogistique ,	145
Matieres combustibles avec de l'eau ,	152
Recomposition de la matiere huileuse ,	154
Des propriétés du phlogistique ,	155
<i>Sur la Terre calcaire ,</i>	161
Etats sous lesquels la Nature nous présente la terre calcaire que l'on nomme aussi <i>alkaline &amp; absorbante</i> ,	167
Propriétés des terres calcaires ,	169
Terres calcaires exposées au feu dans des vaisseaux clos. <i>Chaux vive</i> ,	170
Pierres calcaires avec l'air ,	173
Terre calcaire avec l'eau ,	174
Examen des propriétés de la chaux vive ,	175
Chaux vive exposée à l'air ,	176
Chaux vive combinée avec de l'eau. <i>Pâte de chaux</i> ,	177
Lait de chaux ,	178
Eau de chaux ,	<i>ibid.</i>
Pellicule ou crème de chaux ,	179
Chaux avec la terre vitrifiable. <i>Mortier de chaux &amp; de sable pour la bâtisse</i> ,	192
Chaux vive & glace ,	194
Chaux vive combinée avec du phlogistique. <i>Alkali fixe artificiel</i> ,	<i>ibid.</i>
Combinaison de la terre calcaire avec la terre vitrifica- ble par la voie sèche. <i>Fusibilité</i> de ces terres l'une par l'autre ,	197
<i>Sur les Substances salines ,</i>	199
Distinctions des substances salines ,	208
<i>Sur l'Acide vitriolique aussi nommé acide universel ,</i>	212



Propriétés de l'acide vitriolique,	215
Acide vitriolique avec le feu,	216
Acide vitriolique exposé à l'air,	218
Acide vitriolique avec de l'eau. <i>Esprit de vitriol</i> ,	ibid.
Acide vitriolique, & glace,	219
Acide vitriolique avec de la terre vitrifiable,	220
Acide vitriolique rectifié, & acide vitriolique concentré,	222
Acide vitriolique volatilisé, & rendu sulfureux sur-le-champ par du phlogistique dans le mouvement igné,	229
Acide vitriolique coloré par des matieres inflammables dans l'état huileux. <i>Acide vitriolique sulfureux</i> ,	232
Acide vitriolique avec de l'huile,	233
Soufre artificiel,	ibid.
<i>Sur le Soufre</i> ,	237
Soufre exposé au feu,	238
Soufre mou,	239
Soufre cristallisé,	240
<i>Sur la Sublimation</i> ,	ibid.
Sublimation du soufre. <i>Fleurs de soufre</i> ,	242
Soufre avec l'air,	244
Soufre avec de l'eau. <i>Soufre lavé</i> ,	ibid.
Soufre avec de la glace,	245
Soufre avec de la terre vitrifiable,	ibid.
Soufre avec le phlogistique,	ibid.
Soufre dissous dans de l'huile. <i>Baume de soufre de Ruland</i> ,	246
Soufre avec la terre calcaire,	247
Soufre avec la chaux vive. <i>Foie de soufre terreux</i> ,	ibid.
Décomposition du foie de soufre terreux,	249
Décomposition du foie de soufre terreux par l'acide vitriolique,	ibid.
Soufre & acide vitriolique. Soufre dissous dans cet acide,	250
Acide vitriolique avec les terres calcaires,	252
<i>Sur les Pierres &amp; Terres gypseuses, connues sous le nom de pierres à plâtre</i> ,	259
Gypse exposé au feu,	261
Gypse à l'air,	265

Gypse avec de l'eau ,	269
Gypse avec de la glace ,	270
Gypse avec la terre vitrifiable ,	271
Gypse avec le phlogistique ,	<i>ibid.</i>
Gypse avec la terre calcaire ,	272
Gypse avec l'eau de chaux ,	<i>ibid.</i>
Gypse avec l'acide vitriolique ,	<i>ibid.</i>
Gypse avec le soufre ,	274
<i>Sur l'Acide nitreux ,</i>	<i>ibid.</i>
Acide nitreux au feu ,	275
Acide nitreux exposé à l'air ,	276
Acide nitreux mêlé avec de l'eau ,	277
Acide nitreux mêlé avec de la glace ,	278
Acide nitreux avec les terres vitrifiables ,	<i>ibid.</i>
Acide nitreux avec le phlogistique ,	<i>ibid.</i>
Acide nitreux avec les matieres combustibles dans l'état naturel ,	280
Acide nitreux avec une huile. <i>Inflammation de cette huile ,</i>	<i>ibid.</i>
Observations sur l'acide nitreux ,	281
Acide nitreux avec les terres calcaires ,	283
CrySTALLISATION des nitres à base de terre calcaire ,	287
Nitre à base terreuse avec de la glace ,	289
Acide nitreux & acide vitriolique ,	<i>ibid.</i>
Acide nitreux & soufre ,	290
Décomposition du foie de soufre terreux par l'acide nitreux ,	<i>ibid.</i>
Acide nitreux & gypse ,	291
<i>Sur l'Acide marin que l'on nomme aussi Acide du sel commun ,</i>	<i>ibid.</i>
Acide marin au feu ,	293
Acide marin à l'air ,	<i>ibid.</i>
Acide marin avec de l'eau ,	<i>ibid.</i>
Acide marin mêlé avec de la glace ,	<i>ibid.</i>
Acide marin avec les terres vitrifiables ,	294
Acide marin avec les matieres combustibles ,	<i>ibid.</i>
Acide marin avec le phlogistique ,	<i>ibid.</i>
Acide marin avec la matiere huileuse ,	295
Observations sur l'acide marin ,	296
Acide marin avec les terres calcaires ,	297
CrySTALLISATION des sels marins à base terreuse ,	300

## DES ARTICLES. xlviij

Décomposition des sels marins à base terreuse par l'action du feu,	30x
Sel marin à base terreuse avec de la glace,	305
Acide marin & acide vitriolique,	<i>ibid.</i>
Acide marin avec le soufre,	<i>ibid.</i>
Acide marin avec le foie de soufre terreux,	<i>ibid.</i>
Acide marin avec le gypse,	306
Acide marin & acide nitreux,	307
<i>Sur l'Acide végétal,</i>	<i>ibid.</i>
Vinaigre exposé au feu,	308
Vinaigre exposé à l'air,	<i>ibid.</i>
Vinaigre concentré à la gelée,	<i>ibid.</i>
Vinaigre avec de l'eau,	310
Vinaigre mêlé avec de la glace,	<i>ibid.</i>
Vinaigre avec de la terre vitrifiable,	<i>ibid.</i>
Vinaigre avec les matières combustibles,	311
Vinaigre avec le phlogistique,	<i>ibid.</i>
Vinaigre avec la matière huileuse,	<i>ibid.</i>
Vinaigre distillé avec les terres calcaires,	<i>ibid.</i>
Crystallisation des sels acéteux terreux calcaires,	314
Sel acéteux calcaire avec de la glace,	315
Sel acéteux calcaire avec du soufre,	<i>ibid.</i>
Vinaigre & acide vitriolique distillés ensemble,	<i>ibid.</i>
Vinaigre & acide nitreux,	316
Vinaigre & acide marin,	317
Vinaigre avec le soufre,	<i>ibid.</i>
Vinaigre avec le foie de soufre terreux,	<i>ibid.</i>
Vinaigre & gypse,	<i>ibid.</i>
<i>Sur l'Alkali fixe végétal,</i>	<i>ibid.</i>
Alkali fixe exposé au feu,	319
Alkali fixe exposé à l'air,	320
Alkali fixe mêlé avec de l'eau,	321
Alkali fixe avec de la glace,	325
Alkali fixe avec de la terre vitrifiable,	<i>ibid.</i>
<i>Liquor silicum</i> , ou Liqueur des cailloux,	326
<i>Liquor silicum</i> dissous dans de l'eau,	329
Décomposition de la liqueur des cailloux par les acides,	330
Combinaison de la terre séparée du <i>liquor silicum</i> avec l'acide vitriolique. <i>Alun artificiel</i> ,	331

<i>Sur l'Alun ;</i>	332
Alun au feu. <i>Alun calciné ,</i>	333
Distillation de l'alun pour en séparer l'acide vitriolique ,	335
Alun à l'air ,	336
Alun avec de l'eau ,	<i>ibid.</i>
Alun & glace ,	<i>ibid.</i>
Alun avec les matieres combustibles & phlogistiques.	<i>ibid.</i>
<i>Décomposition de l'alun ,</i>	<i>ibid.</i>
Pyrophore ,	338
Décomposition de l'alun par les terres calcaires ,	342
Décomposition de l'alun par de la chaux & par de l'eau de chaux ,	343
Alun & acide vitriolique ,	345
Alun & soufre ,	<i>ibid.</i>
Alun & gypse ,	<i>ibid.</i>
Alun & acide nitreux ,	<i>ibid.</i>
Alun & acide marin ,	<i>ibid.</i>
Alun & vinaigre ,	<i>ibid.</i>
Alun & alkali fixe. <i>Décomposition de l'alun. Terre d'alun. Tartre vitriolé ,</i>	<i>ibid.</i>
Propriétés de la terre de l'alun ,	347
Alun saturé de sa terre ,	348
Terre d'alun dissoute par de l'acide vitriolique ,	351
Terre d'alun dissoute par de l'acide nitreux ,	<i>ibid.</i>
Terre d'alun dissoute par de l'acide marin ,	<i>ibid.</i>
Terre d'alun dissoute par le vinaigre distillé ,	353
 <i>Sur les Argilles ,</i>	<i>ibid.</i>
Propriétés des argilles ,	354
Argilles exposées au feu ,	358
Argilles avec l'air ,	360
Argilles avec de l'eau ,	362
Argilles avec les terres vitrifiables ,	365
Argilles avec le phlogistique ,	<i>ibid.</i>
Argilles & terres calcaires. <i>Fusibilité de ces terres l'une par l'autre ,</i>	366
Argilles & acide vitriolique ,	373
Argilles & acide nitreux ,	377
Argilles & acide marin ,	379
Argilles & eau régale ,	380
Argilles & vinaigre distillé ,	<i>ibid.</i>
Argilles & soufre ,	383
Argille	

Argilles & alkali fixe ,	383
Argilles , alkali fixe , & phlogistique. <i>Foie de soufre</i> ,	
& <i>Soufre artificiel</i> ,	385
Alkali fixe avec les matieres combustibles ,	<i>ibid.</i>
Alkali fixe avec le phlogistique ;	386
Alkali fixe avec une huile grasse ,	387
Alkali fixe avec les terres calcaires ,	<i>ibid.</i>
Alkali fixe avec de la chaux vive ,	388
Alkali fixe avec de l'acide vitriolique. <i>Tartre vitriolé</i> .	
<i>Sel de duobus. Arcanum duplicatum</i> ,	389
Alkali fixe avec le foie de soufre terreux ,	390
Alkali fixe avec le soufre ,	391
Foie de soufre par la voie humide ,	<i>ibid.</i>
Foie de soufre par la voie seche ,	<i>ibid.</i>
Foie de soufre au feu. <i>Sel sulfuroux. Tartre vitriolé</i> ,	395
Foie de soufre à l'air ,	<i>ibid.</i>
Foie de soufre avec de l'eau ,	396
Foie de soufre avec de la glace ,	397
Foie de soufre avec de la terre vitrifiable ,	<i>ibid.</i>
Foie de soufre avec les matieres combustibles ,	<i>ibid.</i>
Foie de soufre avec le phlogistique ,	<i>ibid.</i>
Foie de soufre avec la matiere huileuse ,	398
Foie de soufre avec la terre calcaire ,	<i>ibid.</i>
Foie de soufre avec l'acide vitriolique. <i>Magistere de</i>	
<i>soufre</i> ,	<i>ibid.</i>
Foie de soufre artificiel ,	401
Foie de soufre artificiel dissous dans de l'eau ,	402
Magistere de soufre artificiel ,	404
Combinaison de l'acide sulfureux avec l'alkali fixe.	
<i>Sel sulfuroux de Staahl</i> .	<i>ibid.</i>
Décomposition du sel sulfureux de Staahl par l'acide	
vitriolique ,	405
Alkali fixe & gypse. <i>Décomposition du gypse. Tartre vi-</i>	
<i>triolé</i> ,	406
Alkali fixe & acide nitreux. <i>Nitre régénéré</i> , ou <i>Salpêtre</i> ,	407
Alkali fixe & nitre à base terreuse. <i>Nitre régénéré</i> ,	409
Propriétés du nitre ,	<i>ibid.</i>
Nitre au feu <i>Cryстал minéral</i> ,	410
Nitre alkalisé sans addition ,	412
Nitre à l'air ,	413
Nitre avec de l'eau ,	414
Nitre & glace ,	<i>ibid.</i>
Nitre & terres vitrifiables ;	415

I. T A B L E

Nitre avec les matieres combustibles,	415
Poudre de fusion,	416
Nitre avec le phlogistique. <i>Nitre fixé par les charbons à l'air libre</i> ,	417
Nitre fixé par les charbons dans des vaisseaux clos. <i>Cliffus de nitre</i> ,	421
Nitre avec de l'huile d'olive,	423
Nitre & terres calcaires,	<i>ibid.</i>
Nitre & acide vitriolique. <i>Esprit de nitre fumant à la façon de Glauber. Tartre vitriolé</i> ,	424
Sel <i>de duobus</i> tiré de la masse saline restée dans la cornue après la distillation de l'acide nitreux fumant,	434
Décomposition du tartre vitriolé par l'acide nitreux seul,	436
Déphlogistication de l'acide vitriolique par le nitre en substance,	442
Nitre & soufre. <i>Acide vitriolique tiré du soufre par la combustion de cette substance, &amp; par l'intermede du nitre</i> ,	443
Décomposition du nitre par l'intermede du soufre. <i>Cliffus de nitre &amp; de soufre. Sel polychreste de Glaser</i> ,	451
Poudre à canon,	453
Analyse de la poudre à canon,	474
Poudre fulminante,	479



## T O M E I I.

NITRE & GYPSE,	Page r
Nitre & alun. <i>Décomposition du nitre par l'alun. Esprit de nitre fumant. Sel de duobus,</i>	2
Nitre & argilles. <i>Décomposition du nitre par les argilles. Esprit de nitre. Tarte vitriolé,</i>	4
Distillation de l'eau forte dans des fourneaux qu'on nomme <i>galeres,</i>	9
Maniere de séparer le tarte vitriolé de la matiere terreuse qui reste dans les cornues après la décomposition du nitre par de l'argille,	11
Nitre & foie de soufre. Poudre fulminante,	12
Alkali fixe & acide marin. Sel fébrifuge de Silvius,	13
Décomposition du sel marin à base terreuse par l'alkali fixe. <i>Sel fébrifuge de Silvius. Magnésie blanche,</i>	14
Propriétés du sel fébrifuge de Silvius,	15
Alkali fixe & vinaigre distillé. <i>Terre foliée de tartre,</i>	ibid.
Distillation de la terre foliée,	21
<i>Sur l'Alkali minéral,</i>	22
Alkali marin au feu,	24
Alkali marin à l'air,	ibid.
Alkali marin avec de l'eau,	25
Alkali marin avec de la glace,	ibid.
Alkali marin avec les terres vitrifiables,	ibid.
Alkali marin avec les matieres combustibles,	ibid.
Alkali marin avec le phlogistique,	26
Alkali marin avec la matiere huileuse,	ibid.
Alkali marin avec les terres calcaires,	ibid.
Alkali marin avec de la chaux. <i>Lessive des Savonniers,</i>	27
Pierres à cauterer,	ibid.
Sur le savon,	36
Savon blanc,	37
Décomposition du savon par les acides,	ibid.
Alkali marin avec l'acide vitriolique,	38
Propriétés du sel de Glauber,	ibid.
Alkali marin avec le gypse. <i>Sel de Glauber,</i>	39
Alkali marin avec l'acide nitreux. <i>Nitre quadrangulaire,</i>	42
Propriétés du nitre quadrangulaire,	43

Alkali marin avec l'acide marin. <i>Sel marin ordinaire</i> ,	44
Sel marin au feu ; sel marin décrépité ,	45
Fusion du sel marin ,	46
Sel marin à l'air ,	47
Sel marin avec de l'eau ,	<i>ibid.</i>
Sel marin avec de la glace ,	50
Sel marin avec les terres vitrifiables ,	<i>ibid.</i>
Sel marin avec les matieres combustibles ;	51
Sel marin avec les terres calcaires ,	56
Sel marin & acide vitriolique. <i>Esprit de sel fumant à la façon de Glauber. Sel de Glauber</i> ,	<i>ibid.</i>
Maniere de retirer le sel de Glauber de la masse saline qui reste dans la cornue après la distillation de l'acide marin fumant ,	63
Décomposition du sel de Glauber par l'acide nitreux seul ,	64
Sel marin & gypse ,	65
Sel marin & acide nitreux. <i>Décomposition de ce sel. Eau régale</i> ,	<i>ibid.</i>
Sel marin & acide marin ,	67
Sel marin & vinaigre ,	<i>ibid.</i>
Sel marin & alkali marin. <i>Purification du sel marin</i> ,	<i>ibid.</i>
Sel marin & alun ,	68
Sel marin & argilles. <i>Décomposition de ce sel. Acide marin. Sel de Glauber</i> ,	<i>ibid.</i>
Maniere de séparer le sel de Glauber que contient la matiere terreuse restée dans la cornue après la décomposition du sel marin par de l'argille ,	70
Sel marin & foie de soufre ,	71
Sel marin & nitre ,	<i>ibid.</i>
Sel marin & lessive des Savonniers ,	<i>ibid.</i>
Alkali marin avec le vinaigre distillé. <i>Terre foliée cristallisée</i> ,	72
Distillation de la terre foliée cristallisée ,	74
<i>Sur l'Alkali animal, ou Alkali volatil</i> ,	75
Alkali volatil au feu ,	77
Alkali volatil exposé à l'air ,	<i>ibid.</i>
Alkali volatil avec de l'eau ,	78
Alkali volatil avec de la glace ,	<i>ibid.</i>
Alkali volatil avec les terres vitrifiables ,	79
Alkali volatil avec les matieres combustibles ,	<i>ibid.</i>
Alkali volatil avec les matieres phlogistiques ,	<i>ibid.</i>



DES ARTICLES. liij

Alkali volatil avec la matiere huileuse ,	80
Alkali volatil avec les terres calcaires ,	<i>ibid.</i>
Alkali volatil avec de la chaux vive ,	<i>ibid.</i>
Alkali volatil avec de l'acide vitriolique. <i>Sel ammoniacal vitriolique</i> , ou <i>Sel ammoniacal secret de Glauber</i> ,	82
Alkali volatil & acide nitreux. <i>Sel ammoniacal nitreux</i> , ou <i>Nitre ammoniacal</i> ,	85
Alkali volatil & acide marin. <i>Sel ammoniac ordinaire</i> ,	87
Alkali volatil & vinaigre distillé ,	89
Décomposition des sels à base terreuse par l'alkali volatil ,	90
<i>Sur le Sel ammoniac , &amp; sur une Fabrique de ce Sel établie en France</i> ,	
	94
Sel ammoniac au feu. Fleurs de sel ammoniac ,	97
Sel ammoniac & eau. <i>Purification du Sel ammoniac</i> , & <i>sa Crystallisation</i> ,	99
Sel ammoniac & terre calcaire. <i>Sel volatil ammoniac</i> , <i>Sel marin à base terreuse</i> ,	100
Sel ammoniac & chaux éteinte à l'air. <i>Esprit volatil de sel ammoniac</i> ,	107
Foie de soufre volatil , ou liqueur fumante de Boile ,	116
Sel ammoniac & alkali fixe. <i>Sel volatil ammoniac</i> , & <i>Sel fébrifuge de Silvius</i> ,	118
Sel ammoniac & acide vitriolique. <i>Acide marin tiré du sel ammoniac</i> , <i>Sel ammoniac vitriolique</i> , ou <i>Sel secret de Glauber</i> ,	122
Sel ammoniac & soufre ,	123
Sel ammoniac & gypse ,	<i>ibid.</i>
Sel ammoniac & acide nitreux. <i>Eau régale</i> ,	125
Sel ammoniac & acide marin ,	127
Sel ammoniac & vinaigre distillé ,	<i>ibid.</i>
Sel ammoniac & alun ,	128
Sel ammoniac & argille.	<i>ibid.</i>
Sel ammoniac & foie de soufre ;	<i>ibid.</i>
Sel ammoniac & nitre ,	<i>ibid.</i>
Alkali volatil avec les alkalis fixes ,	129
Alkali volatil & foie de soufre ,	<i>ibid.</i>
Alkali volatil & nitre ,	<i>ibid.</i>
<i>Sur le Borax</i> ,	
Purification du borax brut ,	<i>ibid.</i>
	133

Examen de la terre séparée du borax brut ,	135
Sur le borax purifié ,	142
Borax au feu. Borax calciné ,	<i>ibid.</i>
Verre de borax ,	143
Borax à l'air ,	144
Borax avec de l'eau ,	<i>ibid.</i>
Borax & glace ,	145
Borax & phlogistique ,	<i>ibid.</i>
Borax & eau de chaux ,	<i>ibid.</i>
Borax & soufre ,	<i>ibid.</i>
Borax & foie de soufre terreux ,	146
Borax & foie de soufre alkalin ,	<i>ibid.</i>
Borax & nitre ,	<i>ibid.</i>
Borax & sel marin ,	<i>ibid.</i>
Borax & sel ammoniac ,	<i>ibid.</i>
Borax & terres vitrifiables ,	<i>ibid.</i>
Borax & terre calcaire ,	147
Borax & gypse ,	<i>ibid.</i>
Borax & alun ,	<i>ibid.</i>
Borax & nitre à base terreuse ,	148
Borax & sel marin à base terreuse ,	<i>ibid.</i>
Borax & sel acéteux calcaire ,	<i>ibid.</i>
Borax & alkali végétal ,	<i>ibid.</i>
Borax & alkali volatil ,	<i>ibid.</i>
Borax & acide vitriolique. <i>Sel sédatif cristallisé. Sel de Glauber</i> ,	<i>ibid.</i>
Borax & acide nitreux. <i>Sel sédatif. Nitre quadrangulaire</i> ,	149
Borax & acide marin. <i>Sel sédatif. Sel marin régénéré</i> ,	150
Borax & vinaigre distillé. <i>Sel sédatif. Terre foliée cristallisée</i> ,	<i>ibid.</i>
Propriétés du sel sédatif ,	157
Sel sédatif au feu dans des vaisseaux clos. <i>Sel sédatif sublimé</i> ,	158
Procédé pour faire beaucoup de sel sédatif sublimé en peu de temps ,	162
Verre de sel sédatif ,	164
Dissolution & cristallisation du verre du sel sédatif ,	166
Sel sédatif avec de l'eau ,	167
Sel sédatif avec de la glace ,	<i>ibid.</i>
Sel sédatif cristallisé avec de l'alkali marin. <i>Borax régénéré</i> ,	<i>ibid.</i>
Sel sédatif avec de l'alkali fixe végétal ,	<i>ibid.</i>

DES ARTICLES. lv

Sel sédatif avec de l'alkali volatil,	168
Sel sédatif avec les acides minéraux & le vinaigre,	<i>ibid.</i>
Sel sédatif & tartre vitriolé,	<i>ibid.</i>
Sel sédatif & nitre. <i>Décomposition du nitre,</i>	169
Sel sédatif & sel marin. <i>Décomposition du sel marin,</i>	<i>ibid.</i>
Sel sédatif & sel ammoniacal vitriolique,	170
Sel sédatif & sel ammoniacal nitreux,	<i>ibid.</i>
Sel sédatif & sel ammoniac,	170
Sel sédatif & sel ammoniacal acéteux,	<i>ibid.</i>
Sel sédatif & terres vitrifiables,	<i>ibid.</i>
Sel sédatif & terres calcaires,	<i>ibid.</i>
Sel sédatif & eau de chaux,	<i>ibid.</i>
Sel sédatif & argilles,	171
Sel sédatif & alun,	<i>ibid.</i>
Sel sédatif & phlogistique,	<i>ibid.</i>
Sel sédatif & soufre,	<i>ibid.</i>
Sel sédatif & foie de soufre,	<i>ibid.</i>

<i>Sur la Crystallisation des Sels,</i>	<i>ibid.</i>
Sur les eaux-meres des sels,	214
Sur les substances métalliques,	220

<i>Sur l'Arсениc,</i>	227
Arсениc au feu,	228
Arсениc à l'air,	230
Arсениc avec de l'eau,	<i>ibid.</i>
Arсениc & glace,	231
Arсениc & huile,	232
Arсениc avec le phlogistique. <i>Régule d'arsenic,</i>	<i>ibid.</i>
Des propriétés du régule d'arsenic,	235
Régule d'arsenic avec de l'acide vitriolique,	236
Régule d'arsenic avec l'acide nitreux,	237
Régule d'arsenic avec l'acide marin,	<i>ibid.</i>
Régule d'arsenic avec le vinaigre distillé,	238
Remarques sur les dissolutions du régule d'arsenic par les acides,	<i>ibid.</i>
Arсениc & alkali fixe végétal. <i>Foie d'arsenic,</i>	<i>ibid.</i>
Arсениc & alkali marin,	240
Arсениc & alkali volatil,	<i>ibid.</i>
Arсениc & soufre. <i>Orpiment. Régale,</i>	241
Arсениc & foie de soufre,	<i>ibid.</i>
Arсениc & nitre traités dans des vaisseaux à l'air libre,	<i>ibid.</i>
Arсениc & nitre traités dans des vaisseaux clos. <i>Sel</i>	

<i>neutre arsenical</i> ,	243
Arsenic & sel marin,	250
Arsenic & nitre quadrangulaire,	<i>ibid.</i>
Arsenic & sel ammoniac,	253
Arsenic & sel ammoniacal nitreux. <i>Sel neutre arsenico-ammoniacal</i> ,	254
Arsenic & borax,	255
Arsenic & sel sédatif,	256
Arsenic & gypse,	<i>ibid.</i>
Arsenic & argilles,	256
Arsenic & alun,	<i>ibid.</i>
Arsenic avec les terres vitrifiables & calcaires,	<i>ibid.</i>
 <i>Sur le Régule de cobalt</i> ,	<i>ibid.</i>
Régule de cobalt exposé au feu,	258
Réduction de la chaux de cobalt en régule,	266
Régule de cobalt à l'air,	267
Régule de cobalt dans l'eau,	268
Régule de cobalt avec le phlogistique,	<i>ibid.</i>
Régule de cobalt avec de l'acide vitriolique. <i>Vitriol de cobalt</i> ,	<i>ibid.</i>
Régule de cobalt avec de l'acide nitreux. <i>Nitre cobaltique</i> ,	272
Cobalt dissous par de l'acide marin,	273
Cobalt dissous par de l'eau régale. <i>Encre de sympathie</i> ,	275
Régule de cobalt avec le vinaigre distillé,	279
Sur la saveur des sels neutres métalliques,	280
Cobalt précipité des dissolvants acides par l'alkali fixe,	283
Cobalt précipité des dissolvants acides par de l'alkali volatil,	284
Régule de cobalt avec le soufre,	287
Régule de cobalt combiné avec le foie de soufre. <i>Especce de Décomposition de ce demi-métal</i> ,	288
Sur les scories du régule de cobalt des opérations précédentes,	291
Sur le cobalt combiné avec le foie de soufre,	292
Régule de cobalt pur, & nitre. <i>Chaux de cobalt</i> ,	297
Régule de cobalt & sel ammoniac,	298
Régule de cobalt & borax,	<i>ibid.</i>
Régule de cobalt & sel sédatif,	<i>ibid.</i>
Cobalt avec les terres vitrifiables;	<i>ibid.</i>
Verre bleu,	299

<i>Sur le Nickel,</i>	299
Nickel au feu ,	301
Nickel avec de l'acide vitriolique ,	302
Nickel avec de l'acide nitreux ,	<i>ibid.</i>
Nickel avec de l'acide marin ,	<i>ibid.</i>
Nickel avec de l'eau régale ,	<i>ibid.</i>
Nickel & vinaigre distillé ,	<i>ibid.</i>
Nickel avec de l'alkali fixe ,	<i>ibid.</i>
Nickel avec de l'alkali volatil ,	303
Nickel avec le soufre ,	<i>ibid.</i>
Nickel avec le foie de soufre ,	<i>ibid.</i>
Nickel avec le nitre ,	304
Nickel avec le sel marin ,	<i>ibid.</i>
Nickel avec le sel ammoniac ,	<i>ibid.</i>
Nickel avec le borax ,	<i>ibid.</i>
Nickel avec de l'arsenic ,	305
Nickel & régule de cobalt ,	<i>ibid.</i>
<i>Sur le Régule d'antimoine ,</i>	<i>ibid.</i>
Régule d'antimoine au feu ,	<i>ibid.</i>
Fleurs argentines de régule d'antimoine ,	307
Chaux de régule d'antimoine ,	309
Régule d'antimoine à l'air ,	<i>ibid.</i>
Régule d'antimoine avec de l'eau ,	310
Régule d'antimoine avec le phlogistique ,	311
Régule d'antimoine avec de l'acide vitriolique ,	312
Régule d'antimoine & acide nitreux ,	<i>ibid.</i>
Régule d'antimoine & acide marin ,	<i>ibid.</i>
Régule d'antimoine & eau régale ,	313
Régule d'antimoine avec du vinaigre distillé ,	315
Régule d'antimoine avec le soufre. <i>Antimoine ressuscité,</i>	<i>ibid.</i>
Antimoine au feu. <i>Fleurs d'antimoine ,</i>	316
Chaux grise d'antimoine ,	318
Régule d'antimoine fait avec la chaux grise ,	319
Verre d'antimoine ,	320
Foie d'antimoine sans addition ,	323
Antimoine crud & acide vitriolique ,	<i>ibid.</i>
Antimoine crud & acide nitreux ,	<i>ibid.</i>
Antimoine crud & acide marin ,	<i>ibid.</i>
Antimoine crud & eau régale ,	324
Antimoine crud & vinaigre distillé ,	325
Antimoine crud avec de la chaux vive ,	<i>ibid.</i>
Antimoine & alkali fixe. <i>Kermis minéral par la voie</i>	

<i>seche ;</i>	325
Kermès minéral fait par la voie humide ,	330
Antimoine & lessive des Savonniers ,	335
Antimoine & alkali volatil ,	336
Antimoine & nitre. <i>Régule d'antimoine séparé par le moyen du nitre &amp; du tartre ,</i>	<i>ibid.</i>
Soufre doré d'antimoine , tiré des scories du régule d'antimoine ,	337
Maniere de séparer des scories du régule d'antimoine la quantité de ce demi-métal qui se trouve dissoute par le foie de soufre ,	340
Foie d'antimoine fait avec le nitre ,	341
<i>Magnesia opalina</i> , ou Rubine d'antimoine ,	343
Antimoine & nitre. <i>Fondant de Rotrou</i> ,	344
Antimoine diaphorétique ,	<i>ibid.</i>
Nitre antimonié ,	345
Matiere perlée ,	346
Antimoine diaphorétique fait avec le régule ,	350
Poudre de la Chevaleray ,	351
Antimoine, sel marin & tartre. <i>Régule médicinal</i> ,	352
Antimoine & sel ammoniac ,	<i>ibid.</i>
Régule d'antimoine avec les matieres terreuses vitri- fiées & calcaires ,	353
Régule d'antimoine & arsenic ,	<i>ibid.</i>
Régule d'antimoine & régule de cobalt ,	<i>ibid.</i>
Antimoine crud & arsenic ,	<i>ibid.</i>
Antimoine crud & régule de cobalt ,	354
Régule d'antimoine avec le nickel ,	<i>ibid.</i>
Antimoine crud avec le nickel ,	<i>ibid.</i>
 <i>Sur le Zinc</i> ,	<i>ibid.</i>
Zinc au feu. <i>Grenailles de zinc</i> ,	355
Fleurs de zinc ,	356
Zinc à l'air ,	359
Zinc avec de l'eau ,	<i>ibid.</i>
Zinc avec de la glace ,	<i>ibid.</i>
Zinc avec le phlogistique ,	<i>ibid.</i>
Zinc & acide vitriolique. <i>Vitriol de zinc</i> , ou <i>Vitriol blanc</i> ,	<i>ibid.</i>
Zinc & acide nitreux ,	360
Zinc & acide marin ,	361
Zinc & eau régale ,	362
Zinc & vinaigre distillé ,	<i>ibid.</i>

Zinc & alkali fixe,	363
Zinc & alkali volatil,	<i>ibid.</i>
Zinc avec le soufre,	364
Zinc avec le foie de soufre,	<i>ibid.</i>
Zinc avec le nitre. <i>Nitre fixé par le zinc,</i>	<i>ibid.</i>
Zinc avec le sel marin,	366
Zinc avec le sel ammoniac,	<i>ibid.</i>
Zinc & arsenic,	367
Zinc & régule de cobalt,	370
Zinc & nickel,	<i>ibid.</i>
Zinc & régule d'antimoine,	<i>ibid.</i>
Zinc & antimoine,	<i>ibid.</i>
<i>Sur le Bismuth,</i>	371
Bismuth au feu,	372
Verre de bismuth,	374
Bismuth à l'air,	375
Bismuth & eau,	<i>ibid.</i>
Bismuth & glace,	<i>ibid.</i>
Bismuth & phlogistique,	<i>ibid.</i>
Bismuth avec de l'huile,	<i>ibid.</i>
Réduction des chaux de bismuth,	376
Bismuth & acide vitriolique,	<i>ibid.</i>
Bismuth & acide nitreux,	<i>ibid.</i>
Crystaux de bismuth, ou nitre bismuthique.	378
Magistere de bismuth,	<i>ibid.</i>
Bismuth & acide marin,	382
Bismuth & eau régale,	<i>ibid.</i>
Bismuth & vinaigre distillé,	<i>ibid.</i>
Bismuth & alkali fixe,	383
Bismuth & alkali volatil,	<i>ibid.</i>
Bismuth & soufre,	<i>ibid.</i>
Bismuth & foie de soufre,	<i>ibid.</i>
Bismuth & nitre,	<i>ibid.</i>
Bismuth & sel marin,	<i>ibid.</i>
Bismuth & sel ammoniac,	<i>ibid.</i>
Bismuth & borax,	385
Bismuth & sel sédatif,	<i>ibid.</i>
Bismuth & gypse,	<i>ibid.</i>
Bismuth & argille,	<i>ibid.</i>
Bismuth & alun,	<i>ibid.</i>
Bismuth & terres vitrifiables,	<i>ibid.</i>
Bismuth avec les terres calcaires,	<i>ibid.</i>

Bismuth & arsenic ,	385
Bismuth & régule de cobalt ,	<i>ibid.</i>
Bismuth avec le nickel ,	386
Bismuth & régule d'antimoine ;	387
Bismuth & antimoine crud ,	<i>ibid.</i>
Bismuth & zinc ,	<i>ibid.</i>
<i>Sur le Mercure ou Vis-Argent ;</i>	<i>ibid.</i>
Mercure au feu ,	388
Mercure précipité <i>per se</i> ,	389
Mercure à l'air ,	394
Mercure avec de l'eau ,	<i>ibid.</i>
Mercure & glace ,	395
Mercure avec le phlogistique ,	396
Mercure avec de l'huile ,	<i>ibid.</i>
Mercure & acide vitriolique. <i>Vitriol de Mercure</i> ,	397
Lorion du vitriol de mercure pour faire le turbith minéral ,	398
Mercure & acide nitreux ,	403
Mercure précipité de l'acide nitreux par l'alkali fixe ,	406
Turbith minéral fait par le mélange des sels vitrioli- ques avec une dissolution de mercure faite par de l'acide nitreux ,	<i>ibid.</i>
Mercure précipité rouge ,	407
Mercure & acide marin ,	410
Mercure précipité blanc ,	411
Sublimé corrosif ,	412
Propriétés du sublimé corrosif ,	417
Mercure doux , nommé aussi <i>aquila alba</i> ;	420
Sur le mercure doux ,	424
Mercure doux & sel ammoniac ,	429
Panacée mercurielle ,	430
Eau phagédénique ,	432
Sublimé corrosif décomposé par de l'alkali fixe , & par de l'alkali volatil ,	<i>ibid.</i>
Sublimé corrosif & foie de soufre ,	<i>ibid.</i>
Sublimé corrosif & acide nitreux ,	433
Sublimé corrosif & acide marin ,	434
Sublimé corrosif avec le sel de Glauber & le tartre vi- triolé ,	<i>ibid.</i>
Sublimé corrosif avec les sels vitrioliques à base ter- reuse ,	<i>ibid.</i>
Sublimé corrosif avec le nitre ,	<i>ibid.</i>



# DES ARTICLES. lxj

Sublimé corrosif & sel marin ,	435
Sublimé corrosif & sel ammoniac ,	<i>ibid.</i>
Sel alembroth ,	<i>ibid.</i>
Mercure précipité blanc ,	436
Sublimé corrosif & arsenic. <i>Beurre d'arsenic</i> ,	438
Sublimé corrosif & régule d'antimoine. <i>Beurre d'antimoine</i> ,	439
Sublimé corrosif avec l'antimoine crud. <i>Beurre d'antimoine</i> , <i>Cinabre d'antimoine</i> ,	443
Poudre d'algaroth ,	445
Beurre d'antimoine & acide nitreux. <i>Dissolution de la partie réguline de ce demi-métal dans de l'eau régale</i> ,	447
Bézoard minéral ,	448
Sublimé corrosif & zinc ,	450
Sublimé corrosif & bismuth ,	<i>ibid.</i>
Mercure & eau régale ,	451
Mercure & vinaigre distillé ,	452
Dissolution de la chaux de mercure par le vinaigre distillé ,	453
Mercure & alkali fixe & volatil. <i>Dissolution de mercure par ces sels</i> ,	456
Mercure & soufre. <i>Ethiops minéral fait sans feu</i> ,	<i>ibid.</i>
Ethiops minéral préparé par le feu ,	457
Cinabre artificiel ,	458
Vermillon ,	461
Mercure revivifié du cinabre ,	462
Mercure & foie de soufre ,	465
Mercure & foie de soufre volatil ;	466
Mercure & sel marin ,	468
Mercure & sel ammoniac ,	469
Mercure & borax ,	470
Mercure & sel sédatif ,	<i>ibid.</i>
Mercure & arsenic ,	<i>ibid.</i>
Mercure & régule de cobalt ;	<i>ibid.</i>
Mercure & nickel ,	471
Mercure & régule d'antimoine ;	<i>ibid.</i>
Mercure & antimoine crud ,	<i>ibid.</i>
Mercure & zinc ,	473
Mercure & bismuth ,	<i>ibid.</i>
<i>Sur l'Étain</i> ,	<i>ibid.</i>
Feuille d'étain ,	474
Étain au feu ,	478

Chaux d'étain ,	478
Potée d'étain ,	479
Etain exposé à la plus grande violence du feu ,	<i>ibid.</i>
Etain à l'air ,	482
Etain & eau ,	483
Etain & glace ,	<i>ibid.</i>
Etain & phlogistique ,	<i>ibid.</i>
Etain ressuscité ,	484
Etain avec de l'huile ,	485
Etain & acide vitriolique ,	<i>ibid.</i>
Etain calciné par l'acide nitreux ,	486
Dissolution d'étain par l'acide marin ,	488
Sel marin à base d'étain ,	489
Etain & eau régale ,	491
Etain & vinaigre distillé ,	494
Etain & alkali fixe ,	495
Etain & alkali volatil ,	496
Etain & soufre. <i>Mine d'Etain artificielle</i> ,	<i>ibid.</i>
Etain & soie de soufre ,	497
Etain & nitre. <i>Calcination de l'Etain par le nitre</i> ,	<i>ibid.</i>
Etain & sel ammoniac ,	498
Etain & arsenic ,	<i>ibid.</i>
Etain & régule de cobalt ,	500
Etain & nickel ,	<i>ibid.</i>
Etain & régule d'antimoine ,	<i>ibid.</i>
Etain & antimoine ,	<i>ibid.</i>
Etain & zinc ,	501
Etain & bismuth ,	502
Etain & mercure. <i>Amalgame de Mercure &amp; d'Etain</i> ,	<i>ibid.</i>
Boules de mercure ,	<i>ibid.</i>
Etamage des glaces ,	503
Etain & sublimé corrosif. <i>Liqueur fumante de Libavius</i> ,	506
<i>Sur le Plomb</i> ,	
Plomb au feu ,	512
Chaux de plomb ,	513
Mafficot ,	<i>ibid.</i>
<i>Minium</i> ,	<i>ibid.</i>
Litharge ,	<i>ibid.</i>
Verre de plomb ,	514
Plomb à l'air ,	515
Plomb & eau ,	517
Plomb & glace ,	518
	<i>ibid.</i>

Plomb & phlogistique ,	519
Plomb & huile ,	520
Plomb & acide vitriolique ,	<i>ibid.</i>
Plomb & acide nitreux. <i>Dissolution du Plomb dans cet acide ,</i>	<i>ibid.</i>
Plomb & acide marin ,	523
Plomb & eau régale ,	<i>ibid.</i>
Vitriol de plomb ,	<i>ibid.</i>
Plomb corné ,	524
Magistere de plomb ,	526
Plomb & vinaigre ,	527
Blanc de plomb ,	<i>ibid.</i>
Blanc de céruse ,	528
Vinaigre de Saturne. <i>Sel de Saturne ;</i>	<i>ibid.</i>
Esprit de Saturne ,	530
Décomposition du sel de Glauber par le sel de Saturne ,	532
Plomb avec les alkalis fixes & volatils ,	533
Plomb & alun ,	<i>ibid.</i>
Plomb & soufre ,	<i>ibid.</i>
Plomb & foie de soufre ,	534
Plomb & nitre. <i>Calcination du plomb par ce sel ,</i>	535
Plomb & sel ammoniac ,	<i>ibid.</i>
Décomposition du sel ammoniac par le <i>minium</i> . <i>Esprit volatil de sel ammoniac. Plomb corné ,</i>	536
Plomb & arsenic ,	538
Plomb & régule de cobalt ,	<i>ibid.</i>
Plomb & nickel ,	539
Plomb & régule d'antimoine ,	<i>ibid.</i>
Plomb & antimoine ,	540
Plomb & zinc ,	<i>ibid.</i>
Plomb & bismuth ,	541
Plomb & mercure ,	<i>ibid.</i>
Plomb , mercure & bismuth ,	<i>ibid.</i>
Plomb & étain ,	<i>ibid.</i>
Email blanc & coloré ,	542
<i>Sur le Fer ,</i>	<i>ibid.</i>
Fer au feu ,	544
Fer à l'air ,	545
Safran de Mars préparé à la rosée ;	546
Fer avec de l'eau ,	547
Ethiops martial ,	<i>ibid.</i>
Fer & glace ,	550

Fer avec les matieres combustibles & phlogiftiques.	
<i>Acier</i> ,	550
Caractère de l'acier , & en quoi il differe du fer ,	560
Trempe de l'acier ,	563
Fer & huile ,	569
Fer dissous par de l'acide vitriolique. <i>Vitriol de Mars</i> ,	570
Examen des propriétés du vitriol de Mars ,	571
Vitriol de Mars au feu. <i>Vitriol de Mars calciné en blancheur</i> ,	573
Colcothar ,	575
Sel de colcothar ,	576
Terre douce de vitriol ;	577
Acide vitriolique glacial ,	<i>ibid.</i>
Vitriol de Mars avec de la glace ;	579
Vitriol de Mars avec les terres calcaires & la chaux vive ,	580
Fer séparé du vitriol de Mars par de l'alkali fixe. <i>Tartre vitriolé</i> ,	<i>ibid.</i>
Fer ressuscité sans fusion ,	582
Acide nitreux fumant fait par le colcothar ,	584
Fer dissous par de l'acide nitreux ,	585
Fer précipité de son dissolvant par d'autre fer ,	586
Teinture de Mars alkaline de Staahl ,	587
Safran de Mars apéritif de Staahl ,	590
Fer dissous par de l'acide marin ,	591
Fer dissous par de l'eau régale ,	592
Fer dissous par du vinaigre distillé ,	<i>ibid.</i>
Bleu de Prusse ,	<i>ibid.</i>
Bleu de Prusse fait sans alun , & qui n'a pas besoin d'être avivé ,	601
Décomposition du bleu de Prusse par l'action du feu ,	<i>ibid.</i>
Décomposition du bleu de Prusse par l'alkali fixe ,	602
Examen des propriétés de l'alkali prussien saturé ,	603
Séparation du bleu de Prusse que l'alkali prussien saturé tient en dissolution ,	604
Fer & alkali végétal ,	606
Fer & soufre. <i>Safran de Mars préparé par le soufre</i> ,	607
Fer fondu par le soufre ,	615
Soufre mou ,	<i>ibid.</i>
Fer & foie de soufre ,	616
Fer calciné par le nitre ,	<i>ibid.</i>
Fer & sel ammoniac. <i>Fleurs de sel ammoniac martiales</i> ,	
ou <i>Æs Martis</i> ,	618
Fer	

Fer avec les terres ,	621
Fer & arsenic ,	<i>ibid.</i>
Fer & régule de cobalt ,	<i>ibid.</i>
Fer & nickel ,	622
Fer & régule d'antimoine ,	<i>ibid.</i>
Fer & antimoine crud. <i>Régule d'antimoine martial</i> ,	<i>ibid.</i>
Safran de Mars antimonie apéritif de Staahl ,	624
Fer & zinc ,	625
Fer & bismuth ,	<i>ibid.</i>
Fer & mercure ,	<i>ibid.</i>
Fer & sublimé corrosif ,	<i>ibid.</i>
Fer & Etain. <i>Etamage du Fer. Fer blanc</i> ;	626
Fer & plomb ,	629
<i>Sur le Cuivre</i> ,	630
Cuivre exposé au feu ,	<i>ibid.</i>
Fleurs de cuivre ,	631
Cuivre à l'air ,	632
Cuivre avec de l'eau ,	633
Cuivre à la glace ,	<i>ibid.</i>
Cuivre avec le phlogistique ,	634
Réduction des chaux de cuivre en véritable cuivre ,	<i>ibid.</i>
Cuivre avec de l'huile ,	636
Cuivre & acide vitriolique. <i>Dissolution du Cuivre dans de l'acide vitriolique</i> ,	637
Vitriol de cuivre ,	638
Examen des propriétés du vitriol de cuivre ,	639
Cuivre & acide nitreux. <i>Dissolution du cuivre dans de l'acide nitreux</i> ,	641
Cuivre & acide marin. <i>Dissolution du cuivre par de l'acide marin</i> ,	642
Cuivre dissous par de l'eau régale ,	643
Cuivre & vinaigre ,	<i>ibid.</i>
Décomposition des dissolutions de cuivre , faites dans les différents acides , par différents intermedes ,	644
Réduction du cuivre qui a été précipité par de l'alkali fixe ,	646
Dissolutions de cuivre faites par les différents acides mêlés avec de l'alkali volatil ,	647
Dissolutions de cuivre faites par les différents acides mêlés avec le foie de soufre ,	<i>ibid.</i>
Cuivre précipité de ses dissolutions par le fer ,	648
Cuivre avec les alkalis fixes ,	649

Cuivre & alkali volatil. <i>Couleur bleue qui disparoit</i> <i>par défaut d'air,</i>	649
Cuivre & soufre. <i>Æs Veneris,</i>	651
Cuivre & foie de soufre,	652
Cuivre calciné par le nitre,	653
Cuivre & sel ammoniac. <i>Æs Veneris,</i> ou <i>Fleurs de sel</i> <i>ammoniac cuivreuses,</i>	654
Eau céleste,	655
Cuivre & arsenic. <i>Tombac blanc,</i>	656
Cuivre & régule de cobalt,	657
Cuivre & nickel,	<i>ibid.</i>
Cuivre & régule d'antimoine,	<i>ibid.</i>
Cuivre & antimoine crud,	658
Cuivre & zinc. <i>Cuivre jaune,</i>	<i>ibid.</i>
Tombac jaune,	660
Cuivre rouge & bismuth,	662
Cuivre rouge & mercure. <i>Amalgame de Cuivre &amp; de</i> <i>Mercuré,</i>	663
Cuivre avec de la dissolution de mercure,	<i>ibid.</i>
Cuivre & étain. <i>Bronze, Airain ou Métal de cloche,</i>	664
Etamage du cuivre,	667
Cuivre & plomb,	670
Cuivre rouge & fer,	671



## T O M E I I I.

<i>SUR L'ARGENT,</i>	Page
Argent au feu ,	2
Argent à l'air ,	4
Argent avec de l'eau ,	<i>ibid.</i>
Argent avec de la glace ,	5
Argent avec le phlogistique ,	<i>ibid.</i>
Argent & acide vitriolique ,	<i>ibid.</i>
Argent & acide nitreux ,	7
Crystaux de lune ,	9
Détonnation du nitre lunaire ,	10
Pierre infernale ,	<i>ibid.</i>
Matières animales tachées par la dissolution d'argent ,	14
Dissolution d'argent avec de l'acide vitriolique. <i>Vitriol de lune</i> ,	15
Dissolution d'argent faite par de l'acide nitreux mêlé avec de l'acide marin. <i>Lune cornée</i> ,	18
Eau forte précipitée ,	21
Argent ressuscité de la lune cornée ,	22
Dissolution d'argent mêlée avec les alkalis fixes & volatils ,	26
Argent dissous par de l'acide nitreux , & précipité par du foie de soufre ,	27
Argent précipité de l'acide nitreux par le sel neutre arsenical ,	<i>ibid.</i>
Argent précipité de sa dissolution par le cuivre ,	28
Argent & acide marin ,	30
Argent & eau régale ,	31
Argent & vinaigre distillé ,	<i>ibid.</i>
Argent avec les alkalis fixes & volatils ,	<i>ibid.</i>
Argent & soufre ,	32
Argent & foie de soufre ,	33
Argent & nitre ,	35
Argent & arsenic ,	36
Argent & régule de cobalt ,	<i>ibid.</i>
Argent & nickel ,	37
Argent & régule d'antimoine ,	<i>ibid.</i>
Argent & antimoine ,	<i>ibid.</i>
Argent & zinc ,	38
Argent & bifmuh ,	<i>ibid.</i>

Argent & mercure. <i>Amalgame d'Argent &amp; de Mercure,</i>	38
Arbre de Diane, ou arbre philosophique,	40
Argent & sublimé corrolif,	43
Argent & étain,	<i>ibid.</i>
Argent & plomb,	<i>ibid.</i>
Argent & fer,	44
Argent & cuivre,	<i>ibid.</i>
Essai de l'argent à la coupelle par le plomb, pour reconnoître son titre,	<i>ibid.</i>
<i>Sur l'Or,</i>	58
Or exposé au feu,	61
Or à l'air,	63
Or avec de l'eau,	64
Or & glace,	<i>ibid.</i>
Or avec les matieres terreuses,	65
Or & phlogistique,	<i>ibid.</i>
Or & acide vitriolique,	<i>ibid.</i>
Or & acide nitreux,	66
Or & acide marin,	<i>ibid.</i>
Or & vinaigre distillé,	<i>ibid.</i>
Dissolution de l'or par de l'eau régale,	67
Crystaux d'or,	69
Dissolution d'or avec les matieres combustibles,	70
Or en chiffons,	71
Dissolution d'or avec les terres calcaires,	<i>ibid.</i>
Dissolution d'or & alkali fixe. <i>Précipité d'Or,</i>	<i>ibid.</i>
Dissolution d'or & <i>liquor silicum. Pourpre pour peindre sur les émaux &amp; sur la porcelaine,</i>	74
Dissolution d'or & alkali volatil. <i>Or fulminant,</i>	75
Or dissous par de l'acide vitriolique, & précipité par de l'alkali fixe,	82
Or dissous par de l'acide nitreux, & précipité par de l'alkali fixe,	<i>ibid.</i>
Or dissous par de l'acide marin, & précipité par de l'al- kali fixe,	<i>ibid.</i>
Or dissous par du vinaigre distillé & précipité par de l'alkali fixe,	<i>ibid.</i>
Dissolution d'or & foie de soufre,	<i>ibid.</i>
Dissolution d'or mêlée avec de l'arsenic & avec du sel neutre arsenical,	84
Dissolution d'or avec du mercure,	<i>ibid.</i>
Dissolution d'or & étain. <i>Précipité d'or de Cassius,</i>	<i>ibid.</i>



DES ARTICLES. Lix

Dissolution d'or, & dissolution de plomb,	91
Dissolution d'or avec du fer,	<i>ibid.</i>
Dissolution d'or avec du cuivre,	93
Dissolution d'or avec de la dissolution d'argent,	<i>ibid.</i>
Or avec les alkalis fixes & volatils,	94
Or & soufre,	<i>ibid.</i>
Or avec le foie de soufre,	95
Séparation de l'or d'avec le foie de soufre,	97
Or avec le nitre,	<i>ibid.</i>
Or avec le sel marin,	98
Or avec le borax,	<i>ibid.</i>
Or avec du sel ammoniac,	<i>ibid.</i>
Or avec les matieres métalliques,	99
Or & arsenic,	<i>ibid.</i>
Or & régule de cobalt,	<i>ibid.</i>
Or & nickel,	100
Or & régule d'antimoine,	<i>ibid.</i>
Or & antimoine crud. <i>Purification de l'or par l'anti-</i> <i>moine,</i>	<i>ibid.</i>
Or avec le zinc,	102
Or & bismuth,	103
Or avec le mercure. <i>Amalgame,</i>	<i>ibid.</i>
Or & mercure calcinés l'un par l'autre,	104
Dorure sur l'argent & sur le cuivre par le moyen de l'a- malgame d'or & de mercure,	106
Or & sublimé corrosif,	108
Or & étain,	<i>ibid.</i>
Or & plomb,	<i>ibid.</i>
Or & fer,	109
Or & cuivre,	<i>ibid.</i>
Or & argent,	110
Essai de l'or pour reconnoître son titre,	111
Départ de l'or d'avec l'argent,	114
Départ sec ou concentré,	119
 <i>Sur la Platine,</i>	
Platine exposée au feu,	126
Platine à l'air,	131
Platine avec de l'eau,	<i>ibid.</i>
Platine avec de la glace,	<i>ibid.</i>
Platine avec de la terre vitrifiable,	132
Platine avec le phlogistique,	<i>ibid.</i>
Platine avec de l'huile,	<i>ibid.</i>

Platine avec de l'acide vitriolique ,	132
Platine avec de l'acide nitreux ,	<i>ibid.</i>
Platine avec de l'acide marin ,	133
Platine avec de l'eau régale ,	134
Examen des propriétés de la dissolution de platine ,	136
Dissolution de platine & alkali minéral ,	141
Dissolution de platine avec de l'alkali prussien saturé ,	<i>ibid.</i>
Dissolution de platine avec de l'alkali volatil ,	142
Réduction du précipité de platine ,	144
Précipité de platine avec de l'acide vitriolique ,	148
Précipité de platine avec de l'acide nitreux ,	<i>ibid.</i>
Précipité de platine , & acide marin ,	<i>ibid.</i>
Précipité de platine , & eau régale ,	<i>ibid.</i>
Précipité de platine avec du vinaigre distillé ,	149
Moyen de reconnoître l'or allié de platine ,	150
Dissolution de platine & foie de soufre ,	153
Dissolution de platine & arsenic ,	<i>ibid.</i>
Dissolution de platine avec le régule de cobalt ,	154
Dissolution de platine avec le nickel ,	<i>ibid.</i>
Dissolution de platine avec le régule d'antimoine ,	<i>ibid.</i>
Dissolution de platine avec le zinc ,	155
Dissolution de platine avec du bismuth ,	<i>ibid.</i>
Dissolution de platine , & mercure ,	<i>ibid.</i>
Dissolution de platine , & étain ,	156
Dissolution de platine , & plomb ,	157
Dissolution de platine , & fer ,	158
Dissolution de platine , & cuivre ,	<i>ibid.</i>
Dissolution de platine , & argent ,	159
Dissolution de platine , & or ,	<i>ibid.</i>
Platine & alkali fixe ,	160
Platine avec le soufre ,	<i>ibid.</i>
Platine & foie de soufre ,	161
Platine & gypse ,	164
Platine & sel de Glauber ,	<i>ibid.</i>
Platine & nitre ,	165
Platine & sel marin ,	167
Platine avec le borax ,	<i>ibid.</i>
Platine & sel ammoniac ,	170
Platine avec les terres vitrifiables ,	<i>ibid.</i>
Platine & arsenic ,	<i>ibid.</i>
Platine avec le régule de cobalt ,	175
Platine & nickel ,	176
Platine & régule d'antimoine ,	<i>ibid.</i>

DES ARTICLES. lxxj

Platine avec de l'antimoine crud,	177
Platine avec du zinc,	178
Platine avec du bismuth,	179
Platine & mercure,	181
Platine avec du sublimé corrosif,	182
Platine avec du sel alembroth,	<i>ibid.</i>
Platine avec de l'étain,	183
Platine avec du plomb,	186
Coupeellation de la platine par le plomb,	189
Platine avec le fer,	194
Platine & cuivre,	197
Platine avec le cuivre & le zinc,	198
Platine avec le cuivre & l'étain,	199
Platine & argent,	200
Platine avec de la lune cornée,	201
Platine avec de l'or,	202
Remarques sur la combinaison de la platine avec les matieres métalliques,	204
<i>Sur la Terre cuite,</i>	207
Sur les briques & les tuiles,	<i>ibid.</i>
Sur la matiere des fourneaux, des creufets & des mouffes de terre cuite,	213
Terre vernissée,	225
Poterie des grès commune,	227
Poterie de terre blanche, façon d'Angleterre,	229
<i>Sur la Porcelaine,</i>	231
Préparation de la pâte de porcelaine,	243
<i>Sur la Faïance,</i>	251
<i>Sur les Emaux,</i>	254
<i>Sur la Verrerie, le Verre &amp; le Crystal,</i>	256
<i>Des Verres légers,</i>	289
Des verres pesants dont on peut faire des objectifs pour les lunettes achromatiques,	290
Verre attaqué par les acides,	291
Porcelaine de Réaumur,	294
<i>Sur les Verres colorés pour imiter les pierres précieuses,</i>	296
Stras,	297
Fausſes topazes,	298

Faux rubis & faux grenats ,	298
Fausses émeraudes ,	<i>ibid.</i>
Fausses hyacinthes , rouge-brun & brun-marron ,	299
Faux saphirs ,	<i>ibid.</i>
Fausses améthystes ,	300
Verre jaune ,	<i>ibid.</i>
Fausses opales , & girasole de Venise ,	<i>ibid.</i>
<i>Vues générales sur l'Organisation intérieure du Globe ,</i>	
<i>    &amp; sur la Formation des Mines &amp; des Métaux ,</i>	301
<i>Des Mines métalliques ,</i>	335
Mines d'or ,	337
Mines de platine ,	338
Mines d'argent ,	340
Mines de plomb ,	342
Mines de cuivre ,	343
Mines d'étain ,	344
Mines de fer ,	345
Mines d' zinc ,	<i>ibid.</i>
Mines de bismuth ;	346
Mines d'antimoine ;	<i>ibid.</i>
Mines de cobalt ,	347
Mines de nickel ,	348
Mines de mercure ,	349
Mines d'arsenic ,	<i>ibid.</i>
<i>Observations générales sur la Métallurgie ,</i>	350
Recherches des mines ,	354
De la fouille des mines ,	355
Direction des filons ,	357
<i>Sur les Exhalaisons souterraines ,</i>	359
Des moufettes ou mofettes ,	360
Feu brisou ou terrou ,	364
Des exhalaisons métalliques ,	367
Réflexions sur les exhalaisons souterraines ,	368
<i>Essai des Mines , ou de la Docimastie ,</i>	377
Essai des mines d'or ,	380
Essai des mines de platine ,	382
Essai des mines d'argent ,	<i>ibid.</i>
Essai des mines de cuivre ,	384
Essai des mines de plomb ,	388

Essai des mines d'étain ,	389
Essai des mines de fer ,	394
Essai des mines de mercure ,	397
Essai des mines d'antimoine ,	398
Essai des mines de bismuth ,	400
Essai des mines de zinc ,	401
Essai des mines de cobalt ,	402
Lavage du safre ,	405
Essai des mines de nickel ,	406
Essai des mines d'arsenic ,	407
<i>Des Travaux en grand sur les Mines ,</i>	<i>ibid.</i>
Travaux sur les mines d'or ,	408
Travaux sur les mines de platine ,	410
Travaux sur les mines d'argent ,	<i>ibid.</i>
Travaux sur les mines de cuivre ,	414
Travaux sur les mines de plomb ,	419
Travaux sur les mines d'étain ,	421
Travaux sur les mines de fer ,	422
Conversion du fer fondu en fer forgé ,	424
Acier de fonte ,	426
Travaux sur les mines de mercure ,	427
Travaux sur les mines d'antimoine ,	432
Travaux sur les mines de bismuth ,	<i>ibid.</i>
Travaux sur les mines de zinc ,	433
Cuivre jaune, ou laiton ,	435
Travaux sur les mines de cobalt ,	<i>ibid.</i>
Arsenic & réalgal tirés des mines de cobalt ,	436
Safré ,	437
Bleu d'azur ,	438
Bismuth tiré du cobalt ,	439
<i>Sur les Pyrites ,</i>	440
Division des pyrites & des matieres pyriteuses ,	446
Sur les pyrites ferrugineuses ou martiales ,	449
Soufre séparé des pyrites ,	<i>ibid.</i>
Purification du soufre brut ,	452
Virriol de Mars retiré des pyrites ,	<i>ibid.</i>
Ochre ,	456
Sur les pyrites cuivreuses ,	457
Virriol de cuivre fait avec de la matte de cuivre ,	460
Sur les pyrites arsenicales ,	462
Sur les substances alumineuses ,	462
Procédé pour séparer l'alun de roche des pyrites ,	465

# Ixxiv TABLE DES ARTICLES.

Procédé dont on se fert pour tirer l'alun de Rome ,	469
Vitriol blanc ou de Goslar ,	473
Réflexions sur les pyrites ,	477
<i>Sur les Eaux minérales ,</i>	483
Sur l'analyse des eaux minérales ,	493
Maniere d'analyser les eaux minérales ,	495
<i>Sur le Sel marin , sur l'Eau de mer , &amp; sur l'Eau des puits &amp; fontaines salés ,</i>	512
<i>Sur les Salines de Franche-Comté ,</i>	517
Evaporation de l'eau de Montmorot sur des bâtiments de graduation ,	519
Evaporation sur le feu de l'eau graduée de Montmorot pour en extraire le sel marin ,	521
Sur la saline de Salins ,	527
<i>Sur les Salines de Lorraine ,</i>	528
Sur les eaux salées chargées de sel marin ,	531
Sur la sélénite des eaux salées ,	536
Sur le schlot ,	537
Sur la vapeur qui s'élève pendant l'évaporation des eaux salées ,	541
Sur l'écume qu'on enleve des eaux salées ,	542
Sur le sel marin ,	543
Sur la cristallisation du sel marin ,	550
Sur les muires ou eaux-meres des eaux salées ,	551
Magnésie du sel marin ,	558
Sur les écailles ,	<i>ibid.</i>
Sur les sels d'Epfom & de Glauber ,	560
Comparaison du sel d'Epfom d'Angleterre avec le sel d'Epfom préparé en France ,	564
<i>Sur les moyens de dessaler l'eau de mer , &amp; de conserver la salubrité de l'eau douce dans les embarquements ,</i>	568
<i>Sur le Nitre ou Salpêtre ,</i>	589
Sur les moyens qu'on pratique pour séparer le nitre des terres nitreuses ,	601
Nitre de deux cuites ,	606
Nitre de trois cuites ,	607
Magnésie blanche ,	611
Réflexions sur la conversion du sel marin en nitre ,	614
<i>Réflexions sur la Pierre philosophale ,</i>	616

Fin de la Table des Articles.



# PROLÉGOMÈNES.

## DES FOURNEAUX.

Les fourneaux sont des ustensiles destinés à contenir des matières combustibles enflammées, & propres à appliquer, en moyen d'un courant d'air, le feu sur les corps qu'on soumet à son action.

L'air est admis dans les fourneaux de deux manières, ou naturellement par des ouvertures libres, pratiquées au bas des fourneaux, ou forcément par le moyen des soufflets. Ce sont deux espèces de fourneaux dont on fait beaucoup d'usage dans les opérations de la Chymie.

Nous ne nous proposons de donner ici que la description des fourneaux simples, avec lesquels on peut faire généralement, dans les laboratoires, toutes les expériences de la Chymie. Nous passerons sous silence la description des grands fourneaux dont on fait usage pour la fonte des mines & des métaux dans les travaux en grand. On peut, sur cet objet, consulter la Traduction de Schlutter par M. Hellot. Nous supprimerons aussi les détails des fourneaux mystérieux & compliqués que le caprice a fait imaginer aux Alchimistes pour leurs vaines opérations. Les fourneaux les plus simples sont toujours les meilleurs, & ils sont d'un service plus général.

Les fourneaux dans lesquels l'air entre par des ouvertures pratiquées au bas, opèrent leur effet naturellement. Le courant d'air sort par la partie supérieure ou cheminée, après avoir traversé l'intérieur du fourneau. La chaleur & la flamme des

matieres combustibles rarésient l'air de la partie supérieure du fourneau , & y forment un vuide ; ce qui oblige l'air d'entrer par les ouvertures pratiquées au bas. Plus la cheminée du fourneau est large , plus il se trouve d'air de rarésié. Ce fluide , qui tend à se mettre en équilibre , remplit l'espace vuide que le feu a occasionné ; & comme l'air ne peut entrer que par la porte du cendrier , il s'établit naturellement un courant d'air qui produit l'effet d'un soufflet. Cette mécanique dépend , comme on le voit , de la pesanteur & de la fluidité de l'air. Cet élément tend , comme les autres fluides , à l'équilibre & au repos , & remplit les espaces qui ne sont pas occupés par une matiere plus pesante que lui.

On demandera peut-être pourquoi l'air ne rentre pas aussi bien par la cheminée , que par la partie inférieure du fourneau ?

Il sera facile de répondre à cette objection , si l'on fait attention que le feu pur & libre est plus léger que l'air : on le voit par la flamme qui s'élève toujours , & ne tend point vers la terre comme les autres matieres. Le feu , en vertu de cette légéreté , sort plutôt par la cheminée , que par la porte du cendrier ; & en s'élevant ainsi , 1<sup>o</sup>. il rarésie considérablement l'air de la cheminée , qu'il rencontre à son passage. 2<sup>o</sup>. Comme le feu libre & pur est continuellement dans un mouvement excessif , l'impétuosité avec laquelle il se dissipe dans les fourneaux bien construits , le met dans le cas , non seulement de faire équilibre avec la colonne d'air qui est au dessus du fourneau , mais encore de s'opposer vivement à son introduction par la cheminée du fourneau. Enfin on pourroit encore ajouter à ce que nous venons



de dire, que la colonne d'air qui repose sur la cheminée, est plus courte que celle qui entre par la porte du cendrier.

Il y a cependant des temps où, dans les fourneaux les mieux construits, l'air entre par la cheminée, plutôt que par la porte du cendrier : c'est principalement lorsqu'il fait de grands tourbillons de vent, que l'air se trouve agité violemment par intermittence, & qu'il souffle d'une manière fort irrégulière. Les fourneaux à longues cheminées poussent alors très inégalement : l'air entre de temps en temps par la cheminée avec impétuosité, & fait sortir la flamme, par intervalle, par toutes les portes du fourneau. Ces mouvements convulsifs de l'air occasionnent beaucoup de variétés dans les résultats de certaines opérations; mais ils ne changent rien à la théorie que nous venons d'établir.

Les Chymistes & les Physiciens ont reconnu que le concours de l'air étoit absolument nécessaire à l'entretien du feu; & que plus le courant d'air étoit rapide, plus il accéléroit l'inflammation des matières combustibles renfermées dans les fourneaux. Mais peu de personnes ont examiné quelles pouvoient être les meilleures proportions des ouvertures des fourneaux, relativement à leur capacité, & quel rapport le diamètre de la cheminée devoit avoir avec l'ouverture pratiquée au bas des fourneaux par où se détermine le courant d'air. Les Physiciens, au lieu d'entrer dans cet examen, se sont contentés d'attribuer aux différens états de l'air les effets que cet élément produit sur les matières combustibles renfermées dans les fourneaux.

Les uns ont prétendu que le temps chaud &

sec de l'été étoit celui où l'air produisoit de meilleurs effets : ils pensoient qu'un air chaud & sec, en passant au travers du feu, devoit moins diminuer la chaleur qu'un air froid & humide ; ils fondoient leur sentiment sur ce que l'eau éteint le feu, & qu'un air humide doit produire des effets proportionnellement à l'eau dont l'air est chargé, & retarder sensiblement l'inflammation des matières combustibles, & l'activité du feu. Nous ferons connoître dans un instant toute l'absurdité de ce sentiment.

D'autres Physiciens pensent que le temps des grandes gelées, où l'air est sec & fort dense, est le temps le plus favorable pour augmenter l'activité du feu, parceque, disent-ils, si l'action du feu dépend d'une plus grande admission d'air dans les fourneaux, à volumes égaux, dans les temps de gelée, où l'air est très dense, il s'en introduit une plus grande quantité, qui doit par conséquent augmenter l'activité du feu.

Becker paroît être le premier qui ait entrepris d'attribuer la cause de l'activité du feu dans les fourneaux, non seulement à l'air, mais encore à l'eau que cet élément tient en dissolution. Il pense même que le principe aqueux concourt plus que l'air même à augmenter l'activité du feu. Ce sentiment paroît le plus vraisemblable. J'ai observé constamment, toutes choses égales d'ailleurs, que les fourneaux chauffent mieux dans les temps humides & pluvieux que dans les temps secs de l'été ou des grandes gelées. On peut ajouter à ces observations l'effet des éolipyles qu'on remplit d'eau, & dont les vapeurs dilatées, & forcées de sortir par une ouverture fort étroite, font l'office d'un soufflet, & animent commodé-

ment une lampe d'émailleur, au lieu de l'éteindre. Cette expérience prouve que l'eau réduite en vapeurs, & poussée avec violence, produit l'effet de l'air sur les matières combustibles embrasées.

A l'égard des proportions qui doivent être observées entre l'ouverture du bas du fourneau, la largeur & la hauteur de la cheminée, on détermine ordinairement ces proportions à-peu-près relativement à la grandeur des fourneaux. On n'a point encore fixé par des principes sûrs quelles seroient les meilleures proportions qu'il conviendrait d'observer sur ces objets. La routine qui jusques ici tient lieu de principes, suffit pour la construction des fourneaux destinés à faire la plupart des opérations ordinaires de la Chymie; mais lorsqu'on a besoin d'appliquer à certains corps de violents coups de feu, équivalents au degré de chaleur qui regne dans les fours de verrerie & de porcelaine, les fourneaux ordinaires sont absolument insuffisants. On est souvent obligé de placer les expériences qu'on se propose de faire, dans les fourneaux de verrerie; mais alors on ne peut voir que le résultat des expériences, & il est difficile d'observer les phénomènes qu'elles présentent pendant leur exposition au feu. On a plus d'une fois été obligé de faire usage de ces grands fourneaux, parcequ'on ne présuinoit pas qu'il fût possible de se procurer dans un petit fourneau, en deux heures de temps, un degré de chaleur égal, & même plus fort que celui qui regne dans les fours de verrerie & de porcelaine.

Le grand nombre d'expériences que M Pott a faites sur les substances terreuses en général, & dont il a donné le détail dans sa *Lithogéognosie*,

l'a obligé d'imaginer un fourneau qui pût produire un degré de chaleur égal & même supérieur à ce que l'on connoissoit. Il a donné le dessein de son fourneau sur une planche gravée & insérée dans l'ouvrage que nous venons de citer, p. 421. Cependant je ne puis m'empêcher d'observer qu'ayant fait sur la même matière peut-être autant d'expériences que M. Pott, & ayant répété la plupart des siennes, que j'ai toujours trouvées exactes, j'ai de la peine à croire que le fourneau dont cet habile Chymiste donne la description, puisse produire un degré de chaleur convenable pour mettre en fusion certains mélanges très difficiles à fondre, & que M. Pott a fondus. Suivant l'échelle qui accompagne cette gravure, la cheminée ne doit avoir que quatre pouces & demi de diamètre : la porte inférieure par laquelle entre le courant d'air, n'a, à-peu-près, que quatre pouces carrés : l'une & l'autre ouverture sont trop étroites, relativement à la capacité du fourneau, qui a environ un pied neuf à dix pouces de diamètre dans sa plus grande largeur.

M. Macquer a donné, dans le volume de l'Académie pour l'année 1758, la description du fourneau qui a servi aux expériences que nous avons faites ensemble sur la porcelaine : il est plus commode que celui de M. Pott, en ce qu'on peut y placer une moufle, dans laquelle on contient les matières des expériences. Les creusets sont placés proprement sous la moufle, & ne sont point exposés à tous les accidents auxquels sont sujets les creusets qu'on arrange au travers des charbons, comme d'être renversés, mêlés dans de la cendre & dans du verre fondu, &c. Voici la description de ce fourneau.

*Fourneau*

*Fourneau de M. Macquer, propre aux expériences  
de Lithogéognoſte.*

Ce fourneau, planche première, fig. 1 & 2, est représenté ſur deux faces. Il est composé de trois pièces, A, B, C, fig. 1 & 2.

La pièce A est percée par ſon fond. Dans l'intérieur, en D, fig. 1 & 2, on a pratiqué un rebord, ou un repos d'un pouce dans ſon pourtour, pour ſupporter une grille de fer E, fig. 3. Les barreaux qui composent cette grille doivent être posés diagonalement ſur leurs carnes, afin que la cendre puiſſe couler plus facilement : ils doivent être eſpacés les uns des autres d'un demi pouce. Il faut que ces barreaux ſoient ſuffiſamment gros pour qu'il n'en entre que cinq dans le milieu de cette grille : les deux autres qui dépendent du châſis, posent ſur le rebord dont nous avons parlé. La pièce A, fig. 2, doit avoir une ouverture F : elle doit être garnie de ſa porte, avec une feuillure d'un pouce de large, formée dans l'épaiſſeur du fourneau, & dans celle de la porte, afin qu'il ne puiſſe s'introduire d'air. Cette ouverture est cintrée en anſe de panier, comme elle est représentée. La porte doit être garnie d'une poignée. On pratique cette ouverture à quatre pouces & demi au deſſus de la grille. Au bas de l'oriſice de cette ouverture ; on forme un mantonnet qui avance d'environ deux pouces, pour ſoutenir la porte : on l'a représentée en F, fig. 1.

La pièce B, fig. 1 & 2, est le dôme du fourneau : elle est un peu inclinée par-devant, comme on le voit en B, fig. 1. Cette pièce est percée d'une ouverture cintrée, large & commode pour

pouvoir introduire aisément le charbon : elle se bouche avec une porte de même capacité, armée d'une poignée B, fig. 1. On pratique autour de cette ouverture une feuillure d'un pouce de large, creusée dans la demi-épaisseur du fourneau ; & on en fait autant à la porte, afin qu'elle puisse boucher le plus exactement qu'il est possible. L'inclinaison qu'on donne à cette partie du fourneau, est pour que la porte ne soit pas sujette à tomber. Cette seconde pièce du fourneau est carrée en dessus, & percée dans son milieu d'une ouverture ronde de six pouces de diamètre, avec un collet qui s'éleve d'environ deux pouces.

La pièce C, fig. 1 & 2, est un tuyau de terre cuite de six pouces de diamètre, & d'environ deux pieds de hauteur. Ce tuyau s'emboîte en dehors dans le collet dont nous venons de parler. On pratique en H, un repos d'un demi-pouce, pris dans l'épaisseur de ce tuyau, pour recevoir un autre tuyau de tôle de douze pieds de longueur & de six pouces de diamètre.

Ce premier tuyau de terre cuite reçoit la première chaleur qui s'échappe du fourneau, & ménage le tuyau de tôle. On pourroit faire en terre cuite la totalité de ce tuyau ou cheminée du fourneau ; cela n'en seroit que mieux : mais comme il seroit fort pesant, il conviendrait de le soutenir d'espace en espace avec des croissants de fer scellés dans la muraille. Tout ce fourneau est construit en terre cuite : on peut également le faire construire en briques.

Lorsqu'on veut faire usage de ce fourneau, on le pose sur un trépied de fer, comme il est marqué sur la grille, fig. 3. Ce trépied doit avoir au moins six pouces d'élevation. On pose ensuite

sur le milieu de la grille deux briques à côté l'une de l'autre, & dans le sens de leur épaisseur : on place une moufle sur ces deux briques : on emplit de charbon noir les trois quarts du fourneau : on met par-dessus du charbon allumé : on ne ferme pas la porte B, jusqu'à ce que la moufle soit rouge : sans cette précaution, le courant d'air se détermineroit avec trop de rapidité ; le fourneau chaufferoit brusquement, & on courroit les risques de faire casser la moufle : mais lorsque l'intérieur du fourneau est rouge, on ferme la porte ; le courant d'air se détermine aussi-tôt : il n'entre que par le dessous de la grille seulement, avec une si grande vitesse, qu'il se fait dans l'intérieur du fourneau un bruit semblable à celui d'un carrosse qui roule sur le pavé. Le tuyau rougit jusqu'à six pieds de hauteur, & la flamme du charbon sort par l'extrémité de la cheminée à plus de deux pieds au dessus. On met une pelle de charbon de vingt minutes en vingt minutes. Lorsque ce fourneau est bien servi de charbon, & que l'on continue le feu pendant deux heures & demie, on peut être assuré que le degré de chaleur est plus fort que celui qui regne dans les fours de verrerie, de porcelaine, & dans tous les grands fourneaux où l'on fait le feu le plus actif qu'on ait pu produire jusqu'à présent. Si après une heure de feu, on débouche la porte qui ferme la moufle, l'intérieur est d'un blanc si éblouissant, qu'il est impossible de pouvoir distinguer le dedans, que quelques minutes après que la moufle a été débouchée, & que l'air frais qui y entre l'a refroidie. Nous avons fait, M. Macquer & moi, plus de deux mille expériences de suite dans ce fourneau. Il n'y a aucune substance, aucun mê-

lange que M. Pott ait fondus, qui ne l'aient été également, ou vitrifiés dans l'espace de deux heures & demie. Le degré de chaleur qui regne dans ce fourneau, est supérieur à tout ce qu'on a pu obtenir jusqu'à présent.

Le grand degré de chaleur qu'on obtient dans le fourneau de M. Macquer, est dû singulièrement aux bonnes proportions que cet habile Chymiste a observées entre la capacité du fourneau, le diamètre de la cheminée, & sa hauteur. M. Macquer a constaté qu'en diminuant le diamètre de la cheminée, le fourneau produit aussitôt moins de chaleur : il en est de même si, en conservant à cette même cheminée son diamètre de six pouces, on l'allonge de plusieurs pieds ; parceque, dans l'un & dans l'autre cas, le courant d'air ne peut se déterminer avec la même vitesse, que lorsque le fourneau & la cheminée sont dans un rapport convenable.

Je pensai cependant qu'il étoit possible de faire produire plus de chaleur à ce fourneau, sans augmenter sa capacité, & qu'il suffisoit d'agrandir seulement le diamètre de la cheminée, afin de donner à l'air qui se raréfie en passant au travers du charbon embrasé, plus d'espace & plus de facilité à s'évacuer. D'après cette théorie, j'ai fait construire un fourneau en briques, représenté planche 1, fig. 4.

Ce fourneau a quinze pieds de hauteur, dix pouces de largeur, & treize pouces de profondeur dans œuvre, par le haut comme par le bas : il est percé à jour par le bas, & élevé environ à dix-huit pouces au dessus du plancher ; il n'a point de cendrier fermé. On place dans l'intérieur en D'une grille de fer construite comme celle du



fourneau précédent. A six pouces au dessus de cette grille, on pratique une porte cintrée F, à laquelle répond l'ouverture d'une moufle amovible qu'on place sur des briques posées de champ. A huit pouces au dessus de cette porte, on pratique en B une seconde ouverture quarrée ou cintrée par le haut, qu'on ferme avec une porte de terre cuite : c'est par cette ouverture qu'on introduit le charbon. Le dessus de cette porte, jusqu'à son extrémité supérieure, est la cheminée de ce fourneau.

J'ai fait plusieurs expériences dans ce fourneau, & j'ai observé que lorsqu'il est bien servi de charbon, il produit plus de chaleur que le fourneau précédent ; ses effets sont infiniment supérieurs à ceux des plus grands fourneaux d'usage dans les travaux en grand, tels que ceux de verrerie, de porcelaine, &c.

#### *Fourneau de réverbere.*

Le fourneau de réverbere est le plus commode & le plus utile qu'on ait, parcequ'on peut, avec les différentes pieces qui le composent, faire généralement toutes les opérations de la Chymie, & se passer de tous les autres fourneaux.

Il est ordinairement composé de quatre pieces. Celui dont nous allons parler en a cinq, pour le rendre d'un service plus général.

La piece A, fig. 1, se nomme le *cedrier* ; elle sert à recevoir les cendres que rendent les matieres combustibles pendant qu'elles brûlent. C'est sur cette piece qu'on pose la grille, qui doit être de fer.

La seconde piece B se nomme le *foyer* ; elle sert à contenir les matieres combustibles.

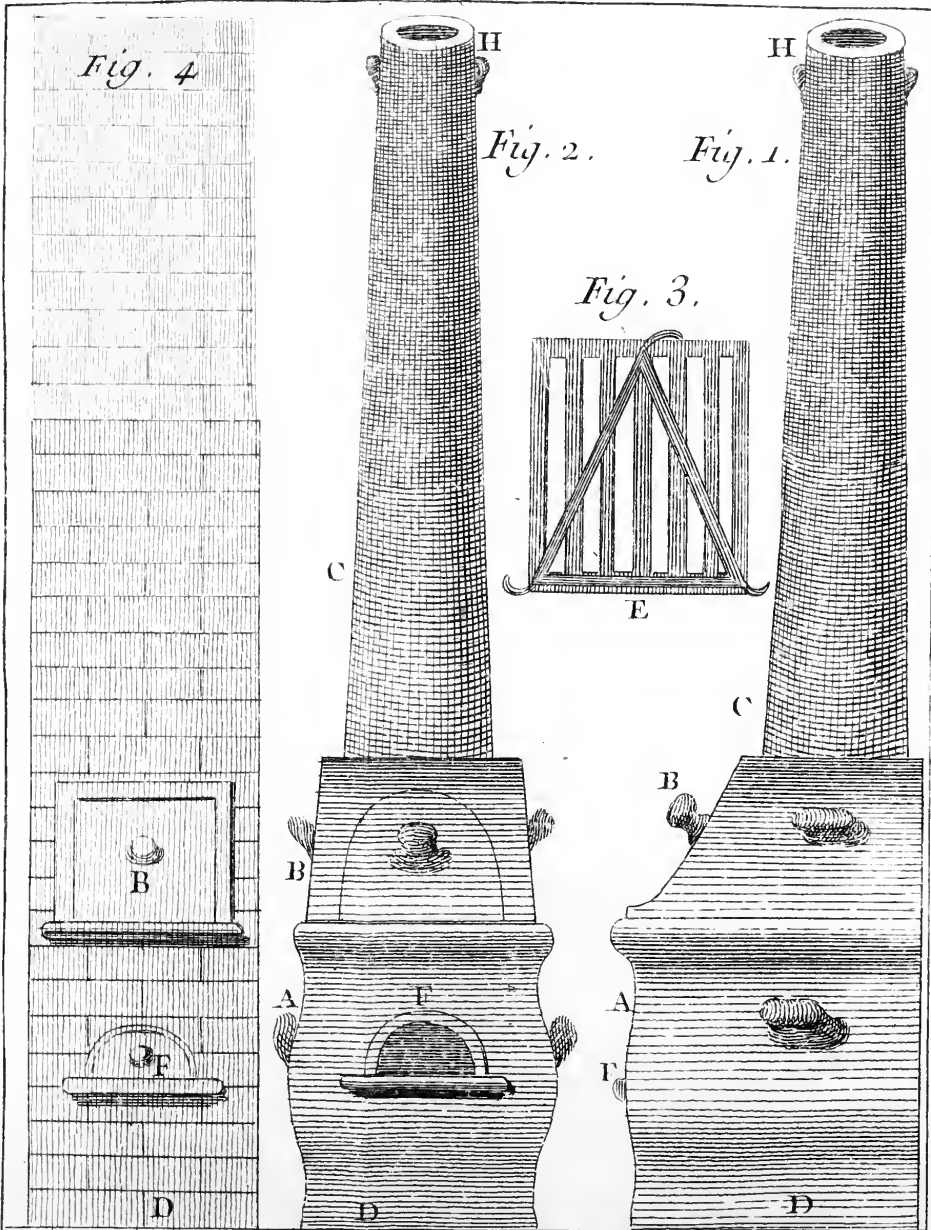
La troisieme piece C est le *laboratoire*. C'est dans cette partie du fourneau qu'on place le vaisseau qui contient la matiere sur laquelle on opere.

La quatrieme piece D se nomme le *dôme* ; elle est destinée à retenir pour un certain temps la flamme des matieres combustibles, & à la faire réverbérer sur le vaisseau placé dans le laboratoire.

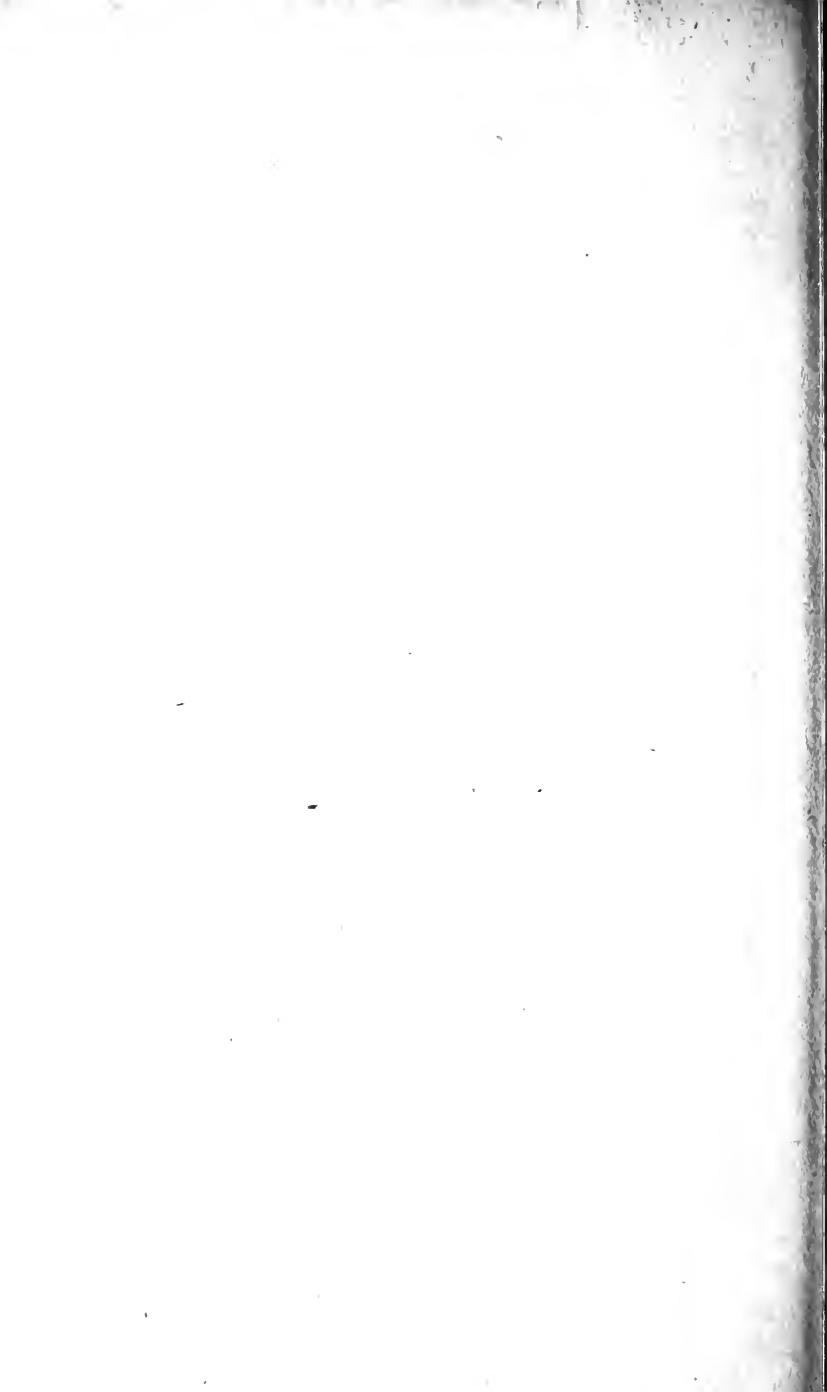
Enfin la cinquieme piece E se nomme la *cheminée* ; elle fait partie du dôme qui est partagé en deux, afin de tirer plus de service de ce fourneau, comme nous le dirons en faisant le détail de l'usage de toutes ces pieces. Dans la construction du fourneau de réverbere ordinaire, le dôme & la cheminée ne font qu'une seule piece.

En F est un tuyau de tôle de trois ou quatre pouces de diametre, qu'on adapte à la cheminée, & qu'on allonge à proportion que les opérations l'exigent. Telles sont les pieces du fourneau de réverbere : examinons maintenant l'usage qu'on en peut faire.

1°. Avec la premiere piece A, on peut se procurer un bain de sable chauffé par une lampe, & former par conséquent un fourneau de lampe. On pose sur cette piece du fourneau une poêle de fer, de laquelle on a coupé la plus grande partie du manche. On met du sable dans cette poêle, & on fait entrer une lampe par la porte du cendrier. Ce fourneau est très commode pour des digestions douces, & même pour des distillations où une chaleur modérée suffit. Ce cendrier doit avoir environ sept à huit pouces de hauteur, & être garni d'une porte proportionnée à la capacité du fourneau. *Voyez* fig. 2, planche 2.



*Fourneaux de Lithogéognosie.*



2°. En ôtant cet appareil, & plaçant la grille sur ce cendrier, & ensuite la piece B, qui doit avoir environ six ou huit pouces de hauteur, on forme un fourneau composé des pieces A, B, fig. 3. Ce fourneau sert pour les évaporations des liqueurs dans des bassines, ou dans des chaudières de fer. On peut poser un alambic de cuivre sur ce fourneau, & s'en servir pour des distillations.

3°. En ôtant l'alambic, & mettant à sa place une poêle de fer remplie de sable, on a un fourneau à bain de sable propre aux digestions & aux distillations où la chaleur du feu de lampe ne seroit pas suffisante.

4°. En ôtant le bain de sable seulement, & plaçant sur le reste de l'appareil une chape G, fig. 4, on se procure un fourneau de fusion. Lorsqu'on veut qu'il produise de plus grands effets, on adapte à la cheminée de cette chape un tuyau de poêle de cinq à six pieds de long. La porte de la chape est l'ouverture par laquelle on introduit le charbon dans le fourneau, & par laquelle on observe le creuset qu'on a placé sur une brique posée sur la grille du fourneau. On tient la chape fermée de sa porte, pour ne point partager le courant d'air. La brique qu'on met sous le creuset, sert à l'élever, & à garantir son fond de la fraîcheur du courant d'air qui entre par le cendrier.

5°. En ôtant la chape du fourneau, & laissant le reste de l'appareil, on pose deux barres de fer sur le foyer B, & ensuite la piece C, que nous avons nommée le *laboratoire*, qu'on pose par-dessus. Les barres de fer servent à soutenir une

cornue de grès. Lorsqu'on veut distiller avec ce vaisseau, on fait passer son col par l'échancrure pratiquée à un des côtés de la piece C: on pose le dôme & la cheminée sur cet appareil, afin de retenir & de réverbérer la chaleur, lorsque cela est nécessaire. Cet appareil est représenté en entier par la fig. 1, planche 2.

6°. Lorsqu'on veut distiller dans une cornue de verre, & que l'on craint que la violence du feu ne la fasse plier ou fondre, on se sert d'un bain de sable, disposé de manière qu'on puisse enfermer la cornue dans le bain, & qu'elle soit entièrement recouverte de sable. On pose ce bain de sable, fig. 5, sur les deux barres de fer dans la piece C, fig. 1. On observe que le bain de sable soit d'environ un pouce plus étroit que le fourneau, afin qu'il regne autour un espace par où puisse circuler librement la flamme des matieres combustibles. Cette flamme doit s'élever facilement au dessus de la cornue, & être réverbérée sur la voûte de ce vaisseau par le dôme qu'on a placé sur le fourneau. Cet appareil est le même que le précédent; il n'en differe que par le bain de sable, qui garantit très bien les cornues de verre de la fusion: mais c'est lorsque le feu n'est pas poussé trop violemment; car, malgré cet appareil, il arrive quelquefois que les cornues se plient, & même se fondent, par la trop grande violence du feu: au reste, le sable les garantit beaucoup de cet inconvénient.

Les bains de sable dont je me sers pour ces sortes de distillations, & que l'expérience m'a fait reconnoître pour être les meilleurs pour la forme, sont des especes de petits seaux de tôle forte: ils ont une échancrure très profonde qui correspond

à l'échancrure du fourneau , par où passe le col de la cornue : les bords qui s'élevent au dessus de l'échancrure , doivent être assez hauts pour surpasser d'environ un pouce le niveau de la voûte de la cornue : ces bords servent à retenir le sable , afin qu'il ne s'écoule pas pendant le cours de l'opération ; ce qui inmanquablement feroit fondre ou casser la cornue par la partie supérieure. On peut également faire faire ces bords de terre cuite ; mais ils sont ordinairement trop épais , & ne transmettent pas la chaleur aussi facilement que ceux de tôle

7°. En se servant de l'appareil fig. 4 , & supprimant la grille du fourneau , en posant à sa place deux barres de fer , sur lesquelles on arrange une moufle dont l'ouverture doit correspondre à celle de la seconde piece B , on se procure un fourneau de coupelle , qui sert particulièrement pour affiner l'or & l'argent. Cet appareil est encore extrêmement commode pour faire proprement une infinité de torréfactions , de calcinations & de fusions. On augmente l'activité de ce fourneau par le moyen d'un tuyau de poêle , comme nous l'avons dit précédemment. Ce fourneau , à cause de sa forme ronde , n'est pas aussi commode pour les opérations de la coupelle , que le fourneau de coupelle ordinaire , qui est quarré , & dont nous parlerons dans un instant ; mais il peut y suppléer en cas de besoin.

8°. Enfin , en formant l'appareil des pieces A , B , C , D , fig. 1 , & supprimant la cheminée E , & bouchant l'ouverture de la piece C , on pose sur les deux barres de fer qui sont au dessus du foyer , une cucurbite de grès , dont l'orifice s'éleve de deux ou trois pouces au dessus de l'ouver-

ture de la piece D. On lute un chapiteau de verre à la cucurbite, & on bouche avec de la terre à four les ouvertures qui restent entre les parois de la cucurbite & celles de l'ouverture du fourneau. Avec cet appareil, on distille très commodément du vinaigre : le vaisseau distillatoire se trouvant presque entièrement renfermé dans le fourneau, reçoit la chaleur par le plus grand nombre de surfaces possible ; ce qui facilite considérablement la distillation, & occasionne moins de dépense de matieres combustibles, que si ce vaisseau ne recevoit la chaleur que par son fond.

Avec cet appareil, on peut faire encore plusieurs sublimations.

Le fourneau de réverbere dont nous venons de parler, se construit en terre cuite. Il est bon de faire faire en même temps une grille de la même terre, mais amovible, parceque ces sortes de grilles, contenant plus de parties pleines qu'à jour, chauffent moins, moderent la chaleur, & la retiennent plus long-temps que les grilles de fer. Les grilles de terre sont percées de trous ronds, faciles à s'engorger par la cendre du charbon : elles sont, par ces raisons, plus en état de fournir une chaleur plus douce, plus égale, lorsqu'elles sont une fois échauffées, que les grilles de fer ; ce qui est un avantage pour les digestions où l'on n'a besoin que d'une chaleur douce & égale : au lieu que les grilles de fer, pour le peu que les barres soient éloignées l'une de l'autre de deux ou trois lignes, laissent tomber les cendres à mesure assez facilement, & laissent le courant d'air trop libre ; ce qui augmente l'activité du feu souvent plus qu'il ne faut.

Les Fournalistes pratiquent aux différentes



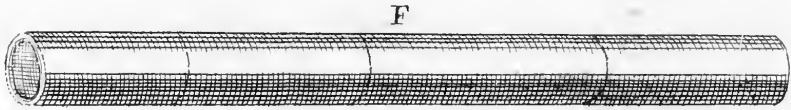


Fig. 2.

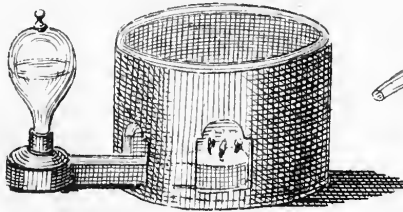


Fig. 5.



Fig. 4.

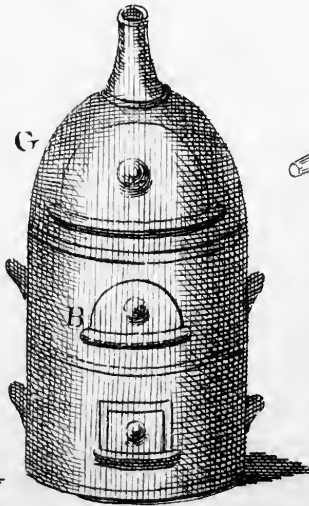


Fig. 3.

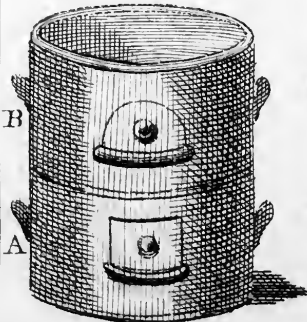
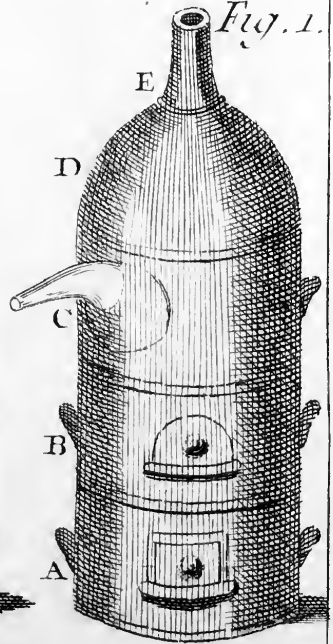


Fig. 1.



1860

pièces des fourneaux , des trous ronds qu'on nomme *registres*. On les bouche & débouche avec des chevilles de terre cuite. Ces trous sont absolument inutiles, sur-tout ceux que les Fournalistes forment autour du foyer du laboratoire & du dôme, parceque ces trous partagent le courant d'air. La flamme sort de tous les côtés par la partie supérieure du fourneau, & n'est plus réverbérée sur le vaisseau placé dans le laboratoire, aussi également que lorsque ces registres sont fermés.

*Fourneau de Coupelle.*

Le fourneau de coupelle est aussi nommé *fourneau d'essai*, parcequ'il est destiné à faire les opérations pour connoître le titre de l'or & de l'argent : on le nomme encore *fourneau d'émailleur*, parcequ'il est très commode pour faire proprement des émaux. Ce fourneau est carré, un peu plus long que large, comme il est représenté sur la planche 3, fig. 2. Il est ordinairement composé de deux pièces, A, B, avec une cheminée C, qui fait corps avec la pièce B.

La pièce A peut être percée par son fond, pour recevoir une grille de fer qu'on pose sur un rebord d'environ un pouce, qu'on a pratiqué dans l'intérieur, ou bien on fait ce fond en terre cuite, comme le fourneau, & il fait corps avec lui. On se contente seulement de percer ce fond, en fabriquant le fourneau, de plusieurs rangées de trous ronds, d'environ huit lignes de diamètre. Lorsque le fourneau est construit pour recevoir une grille de fer, il chauffe davantage, par les raisons que nous avons dites en parlant de la grille de terre placée au fourneau de réverbère. La pièce

de ce fourneau se pose sur un trépied triangulaire ; élevé d'environ quatre pouces , comme il est représenté fig. 1.

La première pièce dont nous parlons , est percée de deux ouvertures en D & en E. Ce sont deux portes. L'une D , est destinée à mettre du charbon , & à faire couler sous la moufle celui du haut , qui ne tomberoit pas , afin que le dessous de la moufle soit toujours bien garni de charbon. L'ouverture E est la porte correspondante à la bouche de la moufle. C'est par cette ouverture qu'on introduit les coupelles , les creusets , &c. dans la moufle. On place dans ce fourneau deux barres de fer un peu au dessous de la naissance de cette porte , pour supporter la moufle dans le sens de sa longueur , afin qu'elle ne se casse pas en deux pendant l'opération , par son poids , par celui des matières , & par celui du charbon qu'on met par-dessus.

La moufle est une espèce de creuset , représenté sous deux faces , fig. 3 & 3. Ce vaisseau est plan en dessous , & convexe en dessus. Nous donnons la meilleure manière de les fabriquer à l'article *Fourneaux & Creusets*.

La pièce B , fig. 2 , est le dôme du fourneau ; elle est percée par-devant d'une ouverture un peu large pour pouvoir introduire le charbon commodément. La partie supérieure de cette pièce est terminée par un tuyau de trois ou quatre pouces de hauteur , & fait corps avec le dôme. Cette partie du fourneau se nomme la *cheminée*. On allonge cette cheminée , suivant le besoin , avec un tuyau de poêle de quatre pouces de diamètre qu'on adapte par-dessus.

On peut faire construire deux augets de grosse

Fig. 1.

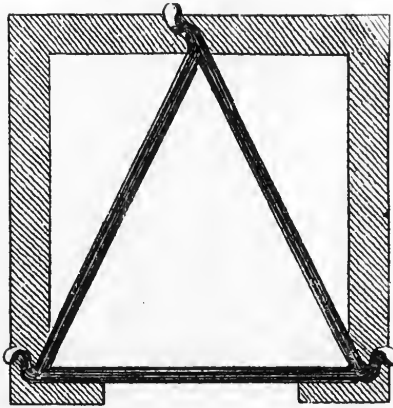


Fig. 5.



Fig. 4.

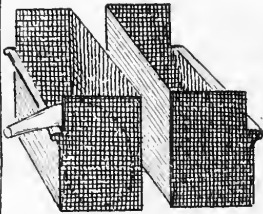


Fig. 3.

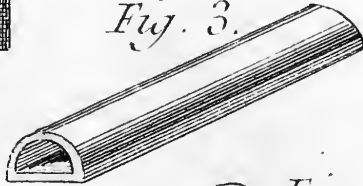
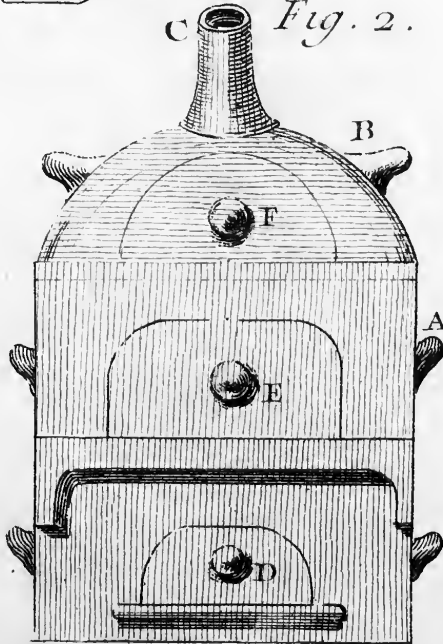
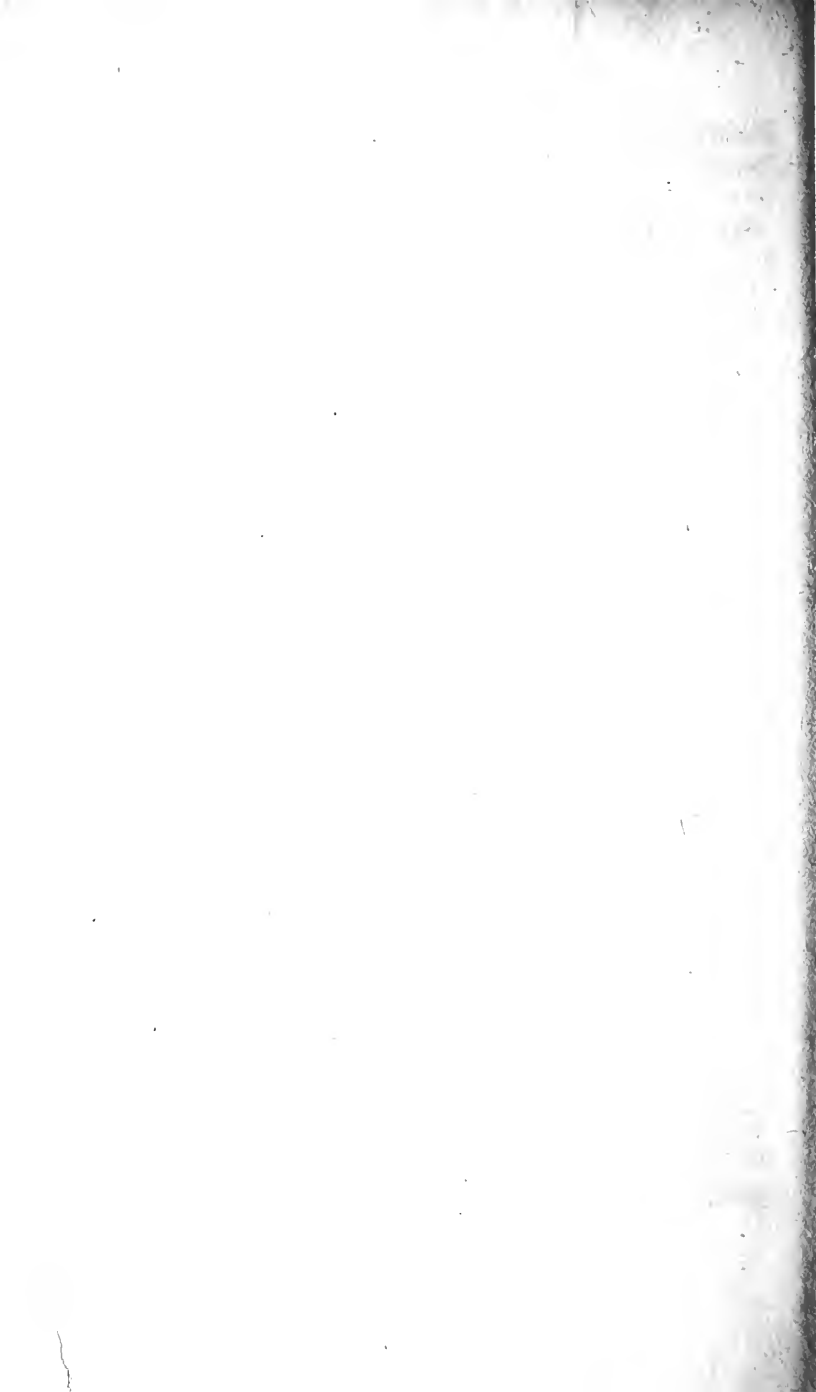


Fig. 3.



Fig. 2.





rôle qui entrent dans le fourneau de coupelle , qu'on place l'un à côté de l'autre , en observant qu'on puisse poser le dôme par-dessus : on se procure alors un fourneau de réverbère , dans lequel on peut distiller en même temps avec quatre ou six cornues qu'on arrange dans ces augets avec du sable. *Voyez fig. 4.*

*Fourneau des Fondeurs , & Forge.*

Le fourneau des Fondeurs est une tour carrée , creuse , enfermée dans une maçonnerie de briques. Ce fourneau est animé par un soufflet à deux vents.

On soutient solidement un soufflet à deux vents au-dessus de la cheminée du laboratoire par des tirants & des croissants de fer scellés dans la muraille , & attachés au plancher , comme il est marqué sur la planche 4. A l'extrémité du soufflet on pratique suivant le local en A ou en B une ouverture d'un pouce ou deux de diamètre , suivant la grosseur du soufflet. On adapte à cette ouverture un tuyau de fer blanc qui descend jusqu'en C. En C est une boîte de fer blanc de six pouces de large d'*a* en *a* , de deux pouces de hauteur , & d'autant de profondeur. Au-dessus de cette boîte , on pratique trois robinets *d, d, d* , pour distribuer le vent dans les différents fourneaux. Ces robinets sont de cuivre à l'ordinaire. On doit observer en les faisant faire , de tenir les ouvertures d'entrée & de sortie du vent , ainsi que celles des clefs , plus larges que le bout ou l'extrémité des tuyaux qu'on arrange en dessous , & par où sort le vent pour entrer dans les fourneaux ; sans cette précaution , on ne profiteroit pas de tout le vent que le soufflet peut donner.

Au-dessous de chaque robinet on ajuste un tuyau de fer blanc, que l'on conduit aux endroits convenables, pour former un fourneau des Fondeurs en F, un autre petit fourneau des Fondeurs en G, & une forge en H.

Le fourneau de Fondeurs F est une tour carrée, creuse d'environ dix-huit pouces de profondeur, & de huit à neuf pouces de largeur. *i* est la porte du cendrier, qu'on bouche exactement avec des briques & de la terre à four, & on ne l'ouvre que lorsqu'il est nécessaire de nettoyer le fourneau. Immédiatement au dessus de cette porte, on fait entrer en F la tuyere du soufflet: à un demi-pouce au dessus de la tuyere, on pose deux barres de fer qu'on ajuste au fourneau en le construisant: sur ces deux barres, on place la plaque de fer K; elle est de fer forgé de six à huit lignes d'épaisseur, & carrée comme l'ouverture du fourneau: les quatre angles sont échancrés en croissant, afin de laisser passer le vent du soufflet: il reste treize pouces de profondeur pour le fourneau. C'est sur la plaque de fer K, qu'on pose les creufets: afin de mieux concentrer la chaleur, on pose sur ce fourneau un couvercle de terre cuite M, qui retient & réverbère sur le creuset la flamme du charbon.

Lorsqu'on veut faire usage de ce fourneau, on pose un creuset sur la plaque de fer: on l'entoure de charbons noirs & de quelques charbons allumés: on couvre le creuset & le fourneau de leurs couvercles: on fait agir la branloire N. La chaleur en moins d'un quart d'heure est très violente. Lorsque le soufflet est bon, & qu'il peut supporter une tuyere d'un pouce ou d'un pouce & demi de diamètre, ce fourneau donne dans l'espace



d'une heure, lorsqu'il est bien servi de charbon, un coup de feu égal & même supérieur aux fours de verrerie. Il faut avoir attention de ne point couder ces tuyaux, & de faire entrer le vent dans le fourneau le plus directement qu'il est possible, autrement on perd considérablement de l'effet que le vent du soufflet peut produire dans le fourneau.

Il arrive presque toujours que la violence du feu fait couler en verre les parois du fourneau, & bouche les ouvertures ou les angles tronqués de la plaque : il convient de les déboucher. On y parvient par le moyen d'une barre de fer pointue qu'on passe de temps en temps aux quatre angles du fourneau : & pour ne pas se brûler en faisant cette opération, on se garnit les mains de petits sacs de toile en plusieurs doubles, qu'on a mouillés & exprimés auparavant. Les Fondeurs nomment *mouffles*. ces sortes de sacs.

En G, est une petite case ronde de huit pouces de diamètre & de six pouces de profondeur, avec un tuyau qui part du soufflet, & qui s'adapte au bas de la case. C'est un fourneau dont la construction tient le milieu entre la forge simple & le fourneau des Fondeurs. Ce fourneau est économique en ce qu'il tient peu de charbon ; & il est très commode pour une infinité d'expériences où il faut un feu très vif.

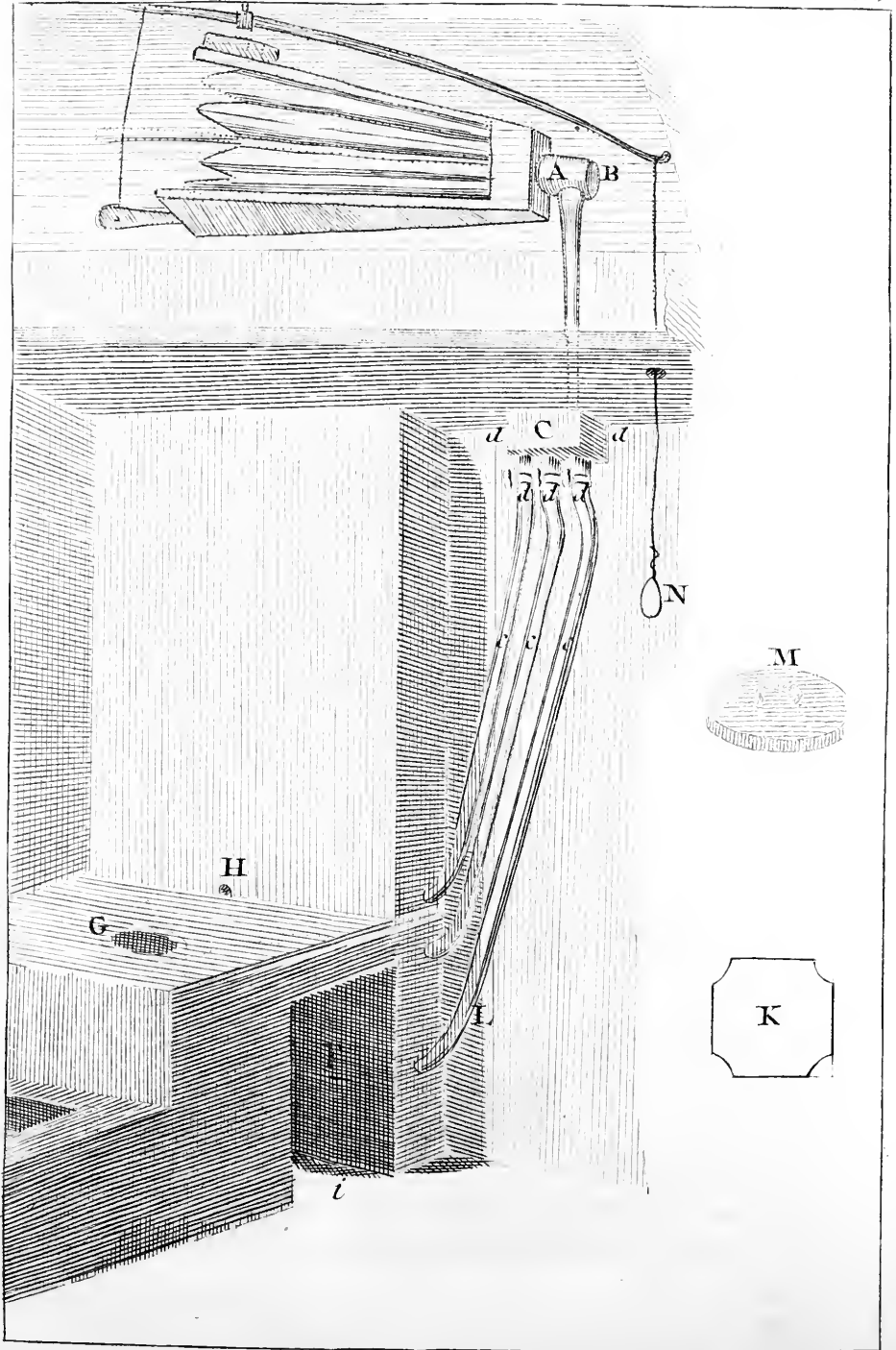
Lorsqu'on dispose un soufflet dans un laboratoire, il est avantageux d'en tirer le plus grand parti possible. On peut, au moyen des robinets, distribuer le vent dans plusieurs endroits. Il est bon de conserver un tuyau pour former une forge ordinaire. On pratique à hauteur d'appui, une aire en briques, adossée contre le mur à la proxi-

mité du soufflet : on fait passer la tuyere à fleur de cette aire : on se procure par ce moyen une forge semblable à celle d'un Serrurier ; on en forme un fourneau lorsqu'on en a besoin , en arrangeant des briques autour de la tuyere. On réserve une cavité au dessous de la forge : cette cavité sert à retirer du charbon , des briques ou d'autres choses qu'il est bon d'avoir sous la main.

On peut voir en H, planche 4, la disposition de la forge. Il est impossible d'indiquer les meilleurs moyens de la pratiquer dans un laboratoire ; cela dépend absolument du local : mais il est bon d'observer , autant qu'on le peut , de placer la branloire à la main gauche , afin qu'en faisant agir le soufflet , on puisse en même temps tisonner le feu avec la main droite.

#### *Fourneau de Lampe.*

Le fourneau de lampe , ainsi nommé parce qu'on le fait chauffer au moyen d'une lampe , est ordinairement construit en tôle noire. Comme le feu de ce fourneau est facile à conduire , & qu'il demande moins de soin que les fourneaux qui sont chauffés avec du bois ou du charbon , il y a beaucoup de personnes qui font un grand usage du fourneau de lampe. On a par cette raison multiplié les pieces qu'on met en place l'une de l'autre , suivant les opérations qu'on veut faire. En effet , le fourneau de lampe est fort commode ; mais il ne peut servir que pour des opérations en petit , & pour lesquelles il ne faut pas un grand degré de chaleur. C'est ordinairement de l'huile d'olive qu'on emploie , ou toute autre huile qui ne produit pas plus de fumée qu'elle en brûlant :





lant : on se sert de meche de coton. Quelques personnes se servent de meche d'amiante ou de fil d'ot dont on réunit un certain nombre pour former un petit faisceau: On met quatre, cinq ou six meches à la lampe, & on n'en allume que ce dont on croit avoir besoin. On se procure par ce moyen différents degrés de chaleur. On arrange ces meches avec des ciseaux & avec de petites pinces à ressort qu'on nomme *bruffelles*.

La planche 5 représente les différentes pieces qui appartiennent au fourneau de lampe.

La piece A, fig. 1, est un vase de tôle noire; autour duquel on pratique plusieurs jours pour entretenir la lampe allumée, comme il est marqué en A. On forme une ouverture cintrée en B, pour faire entrer la lampe C. La piece C est de verre, & n'a qu'une ouverture par le bas, à laquelle on arrange une soupape de fer blanc, pour empêcher l'huile de tomber lorsqu'on la met en place, ou qu'on l'enleve. La piece D est de fer blanc; elle forme conjointement avec le vase de verre C, le réservoir qui contient une provision d'huile. On a pratiqué à la piece D, une rigole de fer blanc B, de cinq à six pouces de long, au bout de laquelle on arrange les meches: cette rigole est couverte; on l'introduit jusques vers le milieu du diamètre du fourneau A, afin que la chaleur soit au centre du fourneau.

Au dessus du fourneau, on place un vase E, en tôle noire, qui sert de bain de sable: il entre dans l'intérieur du fourneau d'environ deux ou trois pouces. On a pratiqué autour de cette piece un petit repos pour l'empêcher de descendre plus qu'il ne convient; ce qui arriveroit sans cela, par le poids du sable & du vaisseau qu'on met dans

cette piece, & ne manqueroit pas d'élargir le fourneau. F est une cornue de verre placée dans ce bain de sable, au bec de laquelle on a adapté un ballon ou récipient G.

On peut, avec cet appareil, faire commodément beaucoup de distillations de liqueurs spiritueuses & de rectifications d'huiles essentielles.

La figure 2 représente les pieces pour distiller au bain-marie. La piece A est un vaisseau de fer blanc qui s'adapte sur le fourneau de lampe, en place du bain de sable. On met de l'eau dans cette piece : on plonge dedans une cucurbite de verre ou d'étain B. On adapte par dessus un couvercle de fer blanc C, qui ferme à feuillures, comme une boîte de fer blanc ordinaire. Ce couvercle est percé dans son milieu d'une ouverture égale au diamètre du col de la cucurbite. On a pratiqué à ce couvercle en D, un petit tuyau pour introduire de l'eau, afin de remplacer, à mesure qu'il est nécessaire, celle qui s'évapore.

On pose sur la cucurbite un chapiteau de verre E. On le lute avec des bandes de papier enduites de colle d'amidon ou de farine. On a imaginé d'appliquer par dessus ce chapiteau de verre un réfrigérant F G : la cuvette est de fer blanc, & ce qui s'applique sur le chapiteau est de plomb. Ce métal mou est plus facile à travailler : on lui fait prendre volontiers la forme extérieure du chapiteau de verre. On a pratiqué en F une petite échancrure pour ne point gêner le chapiteau de verre. On a soudé en G un petit robinet de cuivre à ce réfrigérant pour vider l'eau lorsqu'elle s'est échauffée.

La figure 3 représente cet appareil en entier, au moyen duquel on peut distiller avec une cu-

Fig. 1.

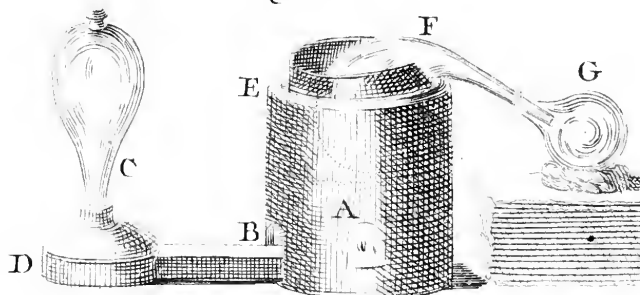
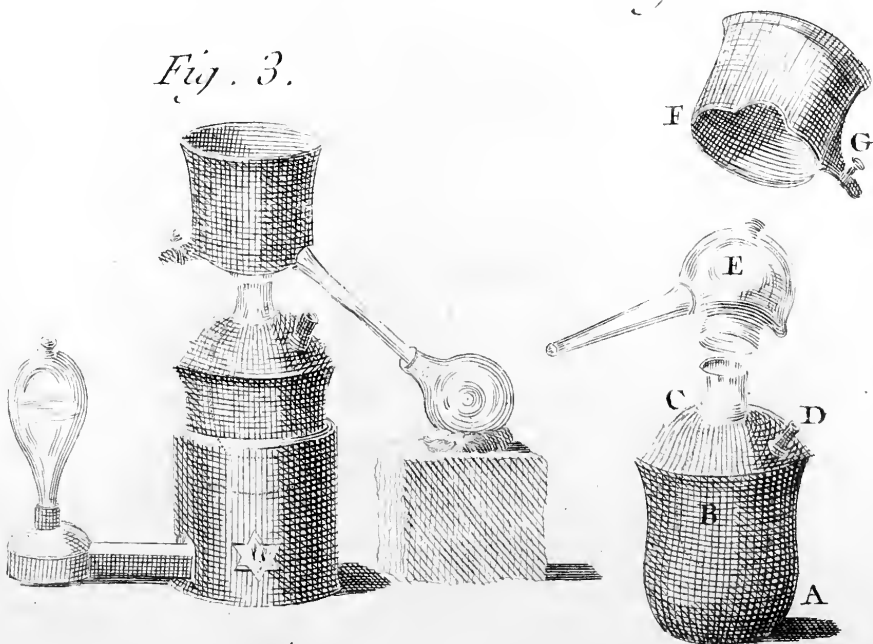
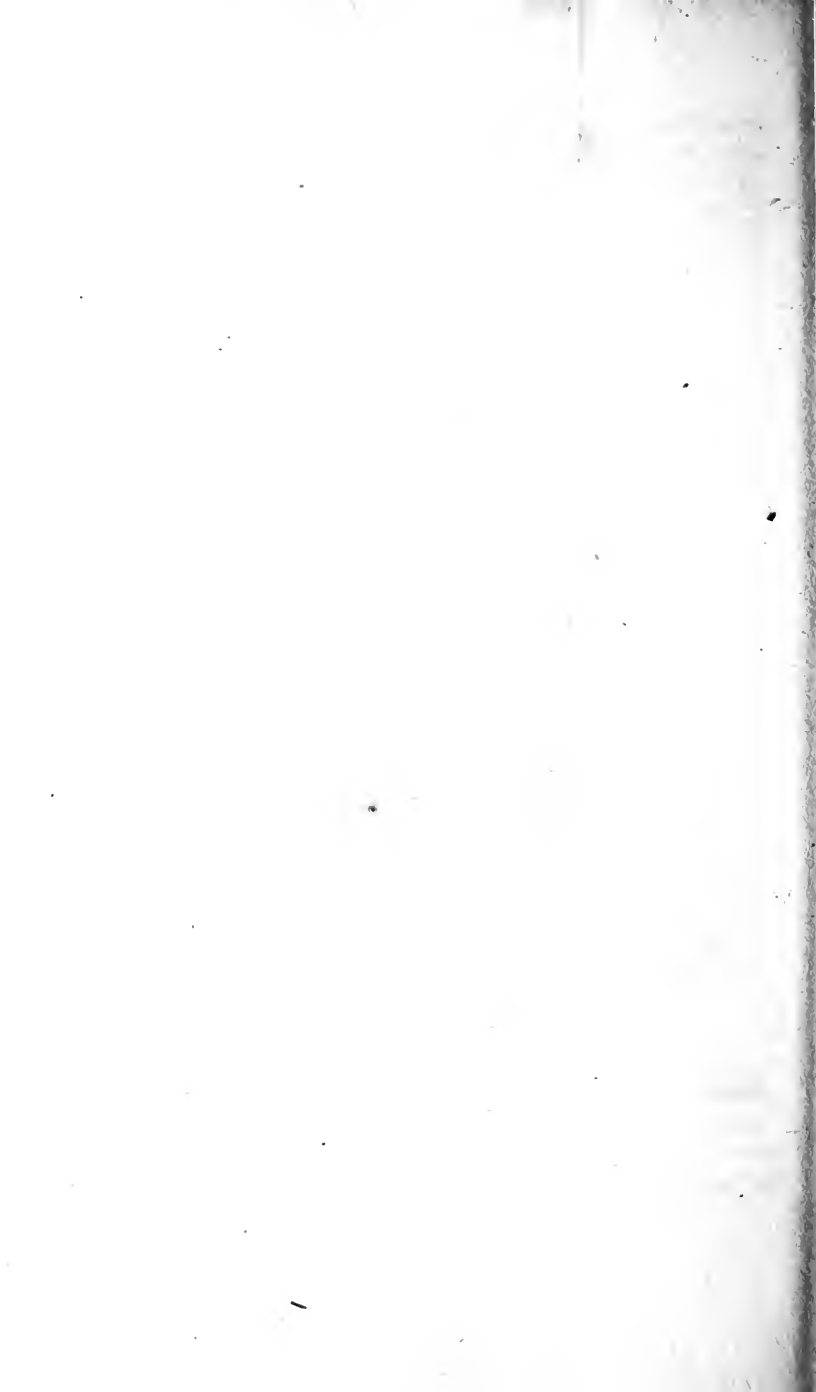


Fig. 2.

Fig. 3.







curbite de verre ou d'étain, suivant la nature des substances que l'on traite.

## DES VAISSEAUX.

ON nomme en Chymie *vasé* ou *vaisseau*, une machine creuse quelconque & de quelque matière qu'elle soit, pourvu qu'elle puisse contenir & retenir les corps sur lesquels on veut opérer. Les vaisseaux dont on se sert en Chymie, sont de différentes natures & de différentes formes. C'est à l'Artiste à savoir assortir la nature & la forme du vaisseau aux opérations qu'il se propose de faire, & à éviter d'employer ceux qui seroient attaqués par les substances qu'on voudroit mettre dedans. Plusieurs personnes, faute d'avoir fait cette attention, sont tombées dans des erreurs: elles ont fait dessécher du sel de soude dans des marmites de fer: ce sel a pris successivement des couleurs de massicot & de minium: elles ont attribué ces couleurs à la nature du sel de soude, tandis qu'elles viennent de la rouille du fer que cet alkali dissout pendant son évaporation & sa dessiccation.

D'autres ont exposé au grand feu de la craie dans des creusets d'argille: il est arrivé quelquefois à la craie d'entrer en fusion. On a attribué cet effet à la violence du feu, tandis qu'on devoit le rapporter à la propriété singulière qu'ont ces deux matières terreuses de se fondre & de se vitrifier réciproquement. La craie, comme nous le dirons, ne peut entrer en fusion & se réduire en verre lorsqu'elle est seule, que par un feu de la

plus grande violence & peut-être égal à celui qui regne au foyer d'un miroir ardent.

Il en est de même du sel alkali fixe qu'on tient droit en fusion pendant un certain temps dans un creuset d'argille. Si l'on examine ensuite ce sel alkali, on trouve qu'il contient du tartre vitriolé. On seroit d'abord porté à croire qu'une partie de l'alkali fixe se seroit changée en acide vitriolique, & combinée avec de l'alkali fixe à mesure, pour former du tartre vitriolé; mais pour peu qu'on réfléchisse, il n'est pas difficile de connoître la véritable production de ce sel. Ce tartre vitriolé est formé par de l'acide vitriolique de l'argille du creuset. Toutes ces observations sont suffisantes pour faire voir la nécessité de connoître les propriétés des substances sur lesquelles on travaille, afin de n'employer que des vaisseaux qui ne puissent rien leur communiquer.

Plusieurs Chymistes qui ont voulu faire connoître les propriétés des vaisseaux par des désignations générales, en ont établi de deux espèces, d'*actifs* & de *passifs*. Ils nomment *vaisseaux actifs* les fourneaux, & *vaisseaux passifs* les vaisseaux ordinaires; mais cette distribution ne fait pas suffisamment connoître les différents vases dont on fait usage dans la Chymie. Si l'on vouloit donner une division méthodique des différents vaisseaux dont on se sert en Chymie, elle devroit être plutôt fondée sur les effets que doivent produire ces mêmes vaisseaux, ou sur le service qu'ils doivent rendre: en les considérant sous ce point de vue, on pourroit les diviser en plusieurs classes, comme nous allons essayer de le faire.

1°. Les vaisseaux qui servent aux évaporations.

2°. Les vaisseaux dont on fait usage pour les digestions, les circulations, les infusions, &c. Enfin tous ceux qu'on peut faire servir dans les opérations où il est nécessaire que le véhicule s'éleve & retombe continuellement sur les substances, sans qu'il se fasse d'évaporation.

3°. Les vaisseaux qui sont destinés à éprouver la violence du feu, & qui servent aux fusions & aux vitrifications.

4°. Enfin, on peut faire une classe des vaisseaux qui ont plusieurs usages, & qu'on nommeroit la classe des *vaisseaux polychrestes*.

Nous passerons ici sous silence tous les vaisseaux extraordinaires que les Alchymistes ont imaginés pour leurs vaines opérations : ces détails seroient longs, fastidieux, & n'apprendroient rien : néanmoins il est facile de placer ces vaisseaux dans les classes que nous proposons, parceque, quelque forme qu'ils puissent avoir, ils n'ont à remplir que les objets compris dans les quatre classes des vaisseaux que nous venons d'énoncer. Nous nous contenterons donc de donner seulement la description des vaisseaux les plus simples, & qui remplissent complètement toutes les indications qu'on se propose.

## P R E M I E R E C L A S S E.

*Des Vaisseaux évaporatoires divisés en trois sections.*

### P R E M I E R E S E C T I O N.

*Des Vaisseaux évaporatoires à l'air libre.*

La figure 1, planche 6, représente une bassine.

On en fait de cuivre rouge , de cuivre jaune , étamé & non étamé : on en fait aussi d'argent : on peut également en faire d'or. Ces vaisseaux sont très commodes pour les évaporations à l'air libre : ceux d'argent méritent la préférence , en ce qu'ils sont d'un service plus général.

La figure 2 représente une marmite de fer. Ces sortes de vaisseaux servent également à faire évaporer des liqueurs : on les fait servir aussi de bain de sable.

La figure 3 représente une capsule de verre : il y en a de différentes grandeurs ; cependant les plus grandes tiennent environ une pinte. Un cul de matras , coupé proprement , peut , de même qu'une capsule , servir aux évaporations ; mais lorsqu'on a beaucoup de liqueur à faire évaporer , on se sert avec succès des cloches de verre dont les Jardiniers font usage pour garantir les légumes de la gelée. Les vaisseaux de verre sont les meilleurs qu'on puisse employer pour les évaporations , parcequ'ils ne se laissent point attaquer par les substances qu'on fait évaporer dedans : ils ne fournissent rien par conséquent.

La figure 4 représente une terrine de grès. Ces sortes de vaisseaux sont très bons pour faire évaporer des liqueurs salines acides , comme des dissolutions métalliques , &c. Les terrines de terre vernissées sont très poreuses , & conviennent à fort peu d'opérations. On se sert encore avec succès de vaisseaux de porcelaine pour évaporatoires : ces sortes de vaisseaux , lorsqu'ils sont de porcelaine très dure , sont aussi bons que ceux de verre.

La figure 5 représente une cucurbitte. On en fait de métal , de verre , de grès , de terre cuite ,

de porcelaine , &c. On se sert souvent de ces sortes de vaisseaux pour faire évaporer des liqueurs. On fait choix de ceux qui sont de large ouverture , parceque les évaporations se font plus facilement.

## SECONDE SECTION.

### *Des Vaisseaux évaporatoires clos.*

Ce que nous entendons désigner par vaisseaux évaporatoires clos , sont ceux qui servent pour les distillations & pour les sublimations. Ces sortes de vaisseaux sont faits pour faire évaporer les liqueurs , comme les précédents , avec cette différence cependant , que les substances qui peuvent se dissiper , sont reçues dans un vaisseau adapté à celui qui contient la substance qui doit s'évaporer.

La premiere figure de la seconde section des vaisseaux évaporatoires représente une cornue : on en fait de grès , de verre , de terre vernissée : on en fait aussi de fer de fonte. Les cornues de verre ou de grès sont celles dont on fait le plus d'usage dans les opérations de la Chymie. On choisit celles dont la panse est alongée en poire : elles sont plus commodes , & elles tiennent davantage de matieres sous le même volume. On a attention aussi à la forme de la partie supérieure qu'on nomme la *voûte de la cornue* : elle doit être large , peu élevée , & former avec le col du vaisseau un cône assez régulier. A l'égard du bec de la cornue , il peut être plus ou moins large ; cela dépend des matieres qu'on veut soumettre à la distillation. Lorsqu'on distille des substances qui doivent fournir quelques sublimés , on a attention de se

servir d'une cornue qui ait le bec fort large , autrement il s'engorgeroit pendant le cours de l'opération , & le vaisseau seroit en danger de se casser.

Il arrive souvent pendant le cours d'une distillation , qu'on a besoin d'introduire dans la cornue quelques substances ; dans ce cas , on se sert d'une cornue qui a une ouverture à la partie supérieure. On nomme cette ouverture *tubulure* , & *cornue tubulée* celle qui a ainsi un tube. Cette cornue est représentée par la figure 2. On ferme cette ouverture avec un bouchon de crystal usé à l'émeri l'un sur l'autre. La tubulure qu'on pratique aux cornues de verre , est , pour l'ordinaire , mal faite ; elle est trop mince , & ne peut supporter le bouchage : on ne peut tout au plus qu'y appliquer un bouchon de liege. Lorsque l'opération exige qu'on se serve d'une cornue tubulée , il faut avoir recours à une cornue de crystal ou de grès. On soigne davantage les cornues de crystal : elles sont plus épaisses que celles de verre : leur tubulure est plus forte , & peut supporter le bouchage.

La figure 3 représente un alambic de verre de deux pieces. Le vaisseau supérieur se nomme *chapiteau* , & celui qui est au-dessous se nomme la *cucurbite*. On fait des alambics de métal. J'ai donné dans mes *Eléments de Pharmacie* la description d'un alambic de cuivre à bain-marie d'éclair : voyez cette description. On fait aussi des alambics de fer de fonte avec le chapiteau de même matière, ou on se sert d'un chapiteau de verre. On en fait d'argent , de grès , de terre vernissée , &c.

Il en est de la distillation dans les alambics ,

comme de celle qu'on fait dans des cornues : on est quelquefois obligé d'ajouter des substances pendant le cours des opérations ; & pour ne point interrompre la distillation , ou pour ne point déluter les vaisseaux, on se sert d'un chapiteau percé par la partie supérieure qu'on nomme pareillement *chapiteau tubulé*. On bouche de même cette tubulure avec un bouchon de crystal usé l'un sur l'autre avec de l'émeri.

Il arrive souvent que le lut qu'on emploie pour former les joints du chapiteau & de la cucurbitte ne peut résister aux vapeurs qui s'élevent pendant la distillation ; dans ce cas , on fait usage d'un alambic d'une seule piece, c'est-à-dire, dont le chapiteau & la cucurbitte viennent ensemble : on pratique seulement une ouverture à la partie supérieure du chapiteau, par laquelle on introduit les substances à distiller , & on bouche cette ouverture avec un bouchon de crystal usé à l'émeri. Ce vaisseau est représenté fig. 4.

### TROISIÈME SECTION.

#### *Des Récipients.*

On nomme *récipients* des vaisseaux propres à recevoir les substances qui s'élevent des vaisseaux distillatoires. Les récipients ont différentes formes qui sont relatives aux vues qu'on a dans les opérations.

La figure première représente un ballon de verre percé d'un petit trou à la partie supérieure. Ce vaisseau est fait pour être adapté au bec d'une cornue de grès ou de verre : on lute les joints avec du lut dont nous parlerons bientôt. Le petit trou pratiqué au ballon , est très commode pour faire

évacuer l'air trop raréfié qui se dégage de la plupart des substances qu'on distille : il sert aussi à faciliter la sortie d'une partie des vapeurs trop dilatées qui pourroient faire crever le ballon. On prévient cet accident en débouchant de temps en temps le trou de ce vaisseau : on le bouche avec un petit brin de bois, ou avec un peu de cire molle. Lorsqu'on adapte le ballon à la cornue, on a l'attention de le tourner pour que la petite ouverture se trouve sur le côté, & non en dessus. Cette partie du ballon est celle qui s'échauffe le plus, & qui reçoit immédiatement les vapeurs qui sortent de la cornue ; il se dissiperoit beaucoup plus de vapeurs, si l'on plaçoit ce petit trou en dessus.

Dans beaucoup de distillations, il passe en même temps des substances liquides & des substances concretes, telles que des sels volatils. Si l'on se servoit du ballon dont nous venons de parler, ces substances se confondroient, la partie liquide se chargerait jusqu'au point de saturation des sels concretes. Pour remédier à cet inconvénient, on se sert d'un ballon tubulé qui est représenté par la figure 2. On place la tubulure en en bas, & on y adapte une bouchette qu'on lute bien. Ce ballon est également percé au milieu de sa capacité d'un petit trou, comme le précédent, & qui sert au même usage. Au moyen de ce vaisseau, la partie liquide coule à mesure dans la bouteille inférieure ; les sels volatils concretes restent secs dans le ballon, & en tapissent l'intérieur. La liqueur qui tombe dans la bouteille est néanmoins chargée de sel, & elle le laisse cristalliser par le refroidissement.

On varie, suivant les circonstances, l'appareil



des vaisseaux propres à séparer pendant la distillation les substances seches d'avec les liquides : on se sert avec succès d'un vaisseau de verre de figure conoïde qu'on nomme *alonge*. Ce vaisseau est représenté par la figure 3 ; il est percé par les deux bouts : le côté A s'adapte au bec de la cornue, & le côté B entre dans le col d'un ballon ordinaire, ou dans celui d'un ballon tubulé semblable à la figure 2. Les matieres seches concretes se fixent & s'arrêtent dans le premier ballon conoïde, que nous avons nommé *alonge* ; la substance liquide coule dans le second ballon. On fait en verre des alonges de plusieurs grandeurs, depuis un demi-septier jusqu'à vingt pintes. Il convient de proportionner la capacité de ce vaisseau à la quantité de substances seches qu'on espere obtenir. Il faut encore avoir la plus grande attention d'empêcher qu'il ne se bouche par son extrémité B, parcequ'il ne resteroit plus assez d'espace pour la circulation des vapeurs raréfiées qui sortent de la cornue ; les vaisseaux seroient en danger de crever.

Quelques personnes ont proposé d'ajuster, au moyen des alonges, une file de vaisseaux adaptés les uns aux autres, afin de donner plus d'espace aux vapeurs, & de faciliter par-là leur condensation. On a donné à cet appareil de vaisseaux le nom de *ballons enfilés*. Cet appareil est absolument inutile, & il n'y a point d'opération où l'on ne puisse s'en passer facilement : il a l'inconvénient d'être embarrassant, à cause de beaucoup de jointures à luter, & il arrive presque toujours que les luts manquent par quelques endroits. Cet appareil n'a que de l'éclat, & sert souvent de voile pour cacher l'ignorance de celui

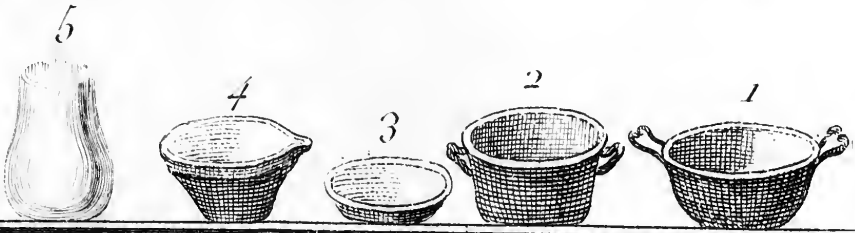
qui croit qu'on ne peut se dispenser d'en faire usage ; c'est là le plus grand mérite de cet appareil : les vaisseaux & les appareils les plus simples sont toujours les meilleurs. D'ailleurs il arrive constamment que lorsqu'on distille des substances très raréfiables, il ne se condense rien, tant que l'air renfermé dans les vaisseaux n'est point saturé de ces mêmes substances : il est donc inutile de multiplier le volume de l'air en multipliant le nombre des vaisseaux, sous le prétexte de faciliter la condensation des vapeurs.

La figure 4 représente un vaisseau qu'on nomme *matras* : il ne diffère du ballon que par la longueur de son col. Ce vaisseau sert quelquefois de récipient ; mais il est incommode lorsque ce qu'il doit recevoir passe en vapeurs chaudes. Le col se fend presque toujours longitudinalement ; il vaut mieux par cette raison employer un ballon. Le matras sert pour les digestions, les dissolutions, les sublimations, &c. Ce vaisseau est polychreste. On donne au matras différentes formes : on en fait à culs plats qui servent à la calcination du mercure : les matras minces sont moins sujets à se casser par le contraste du froid & du chaud, que les matras épais. Ceux qui ont un pontis au cul se cassent avec la plus grande facilité. Les matras qui passent le mieux du froid au chaud subitement, sont ceux qui sont d'une égale épaisseur par-tout : tels sont les fioles à médecine & les petits matras dans lesquels vient le vin de Syracuse.

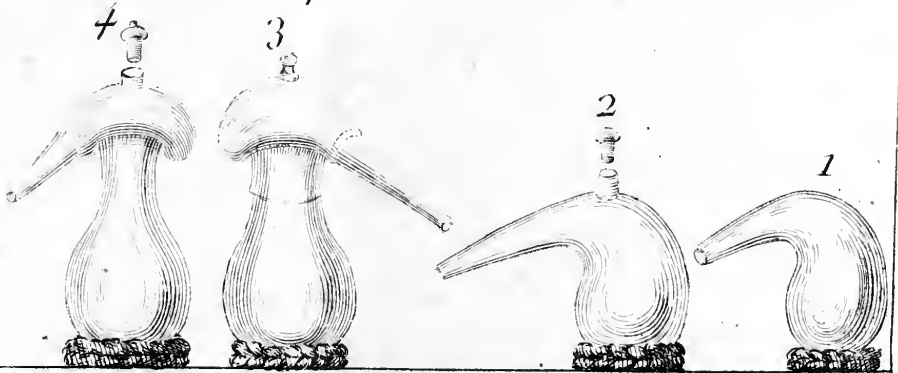
La figure 5 est un récipient qui sert pour la distillation des huiles essentielles. J'en ai parlé dans mes *Eléments de Pharmacie*.

La figure 6 est un serpentín de verre : on le

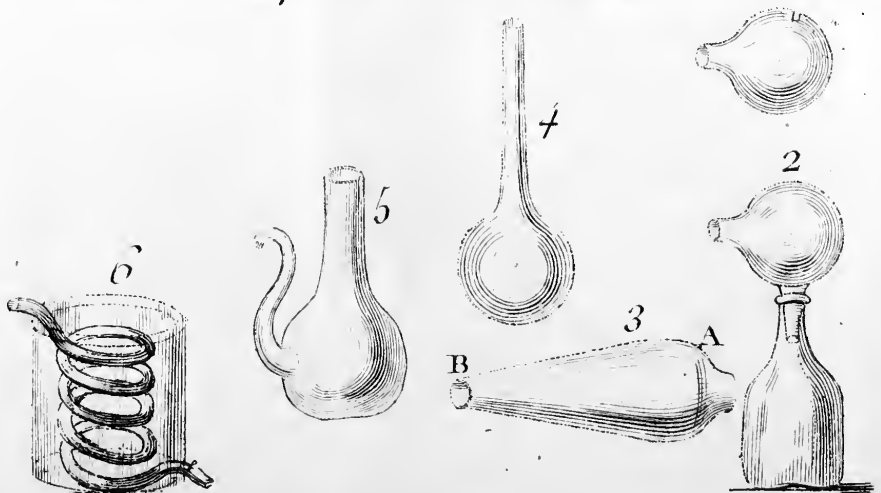
*Vaisseaux Evaporatoires à l'air libre, 1.<sup>re</sup> Section.*

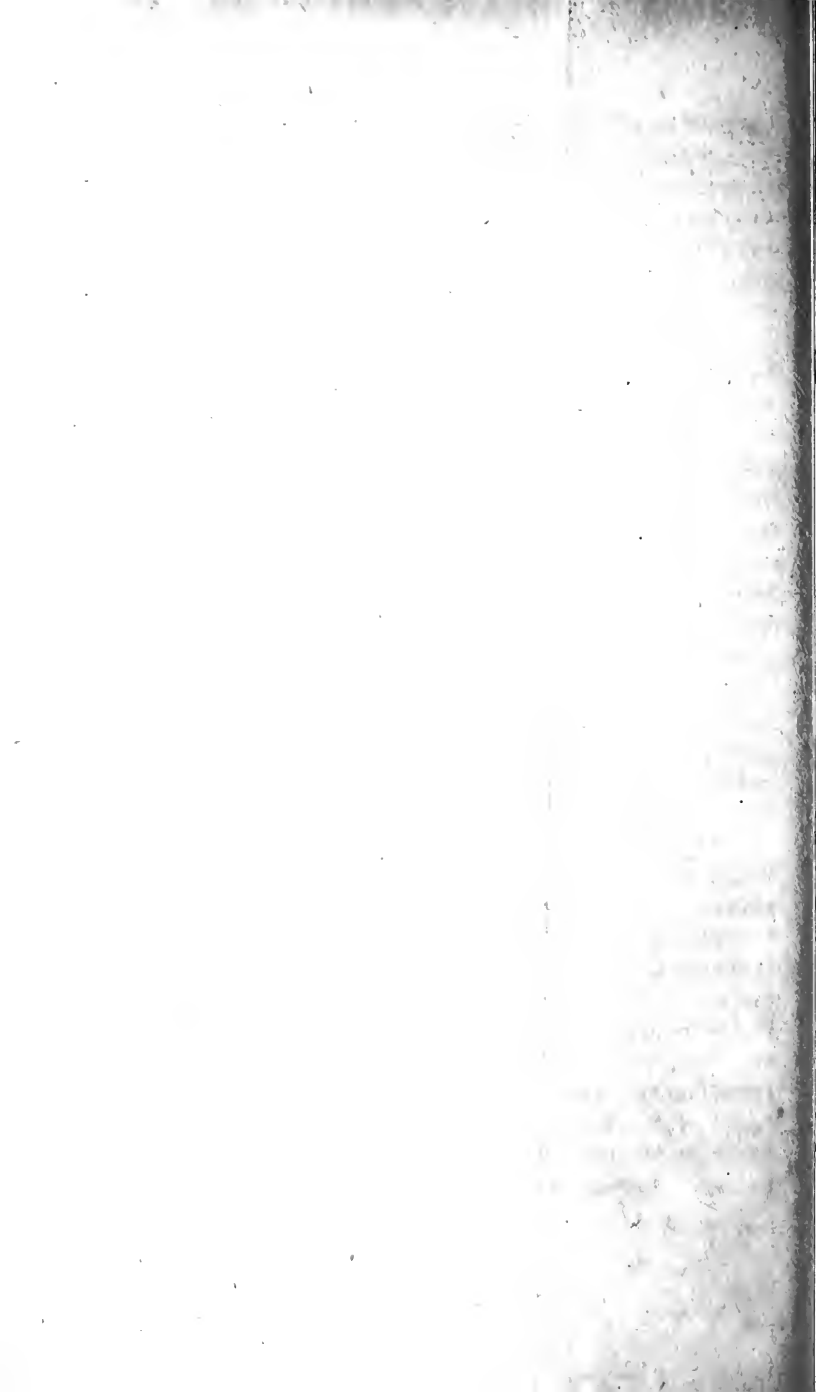


*Vaisseaux Evaporatoires clos, 2.<sup>me</sup> Section.*



*Recipients, 3.<sup>me</sup> Section.*





place dans une cuvette de verre ou de faïence remplie d'eau froide : il sert à rafraîchir & à condenser les vapeurs qui sont condensables par ce moyen. On en fait de métal, comme de cuivre, d'étain, &c. J'ai parlé dans mes *Eléments de Pharmacie* des serpentins, des avantages & des inconvénients de ces vaisseaux : voyez cet article. Ce que j'en ai dit est applicable à ceux qu'on voudroit faire en verre ou en grès pour la distillation des acides minéraux qui doivent être conservés dans le degré de concentration où ils sortent de la cornue. Il ne faut pas, pour leur conserver ces qualités, employer de l'eau trop froide, parcequ'elle condense l'humidité de l'air contenu dans la capacité du serpentin, & que cette humidité se mêle avec les acides minéraux qui en sont fort avides.

## S E C O N D E C L A S S E.

### *Des Vaisseaux circulatoires.*

Les vaisseaux circulatoires sont très nombreux & très compliqués chez les Alchymistes ; mais comme nous restreignons tous les vaisseaux à leur véritable usage, nous ne parlerons que de deux vaisseaux circulatoires, parcequ'ils sont suffisants, & qu'ils remplissent toutes les indications qu'on se propose.

On nomme *vaisseaux circulatoires* ceux dont l'effet est de permettre aux liqueurs de s'élever en vapeurs, & de condenser ces mêmes vapeurs qui retombent en gouttes dans la capacité du même vase ; ces sortes de vaisseaux sont en même temps vaisseaux distillatoires & récipients.

La fig. 1, planch. 7, représente deux matras qui

entrent l'un dans l'autre. Le matras inférieur doit être le plus grand : le col du matras supérieur doit entrer dans le col du premier vaisseau, afin que les vapeurs qui se condensent puissent couler dans le matras inférieur : on nomme cet appareil *vaisseaux de rencontre*. On lute les jointures des vaisseaux avec du papier enduit de colle, ou avec de la vessie de cochon mouillée & assujettie avec du gros fil. Comme il n'y a aucune ouverture à ces vaisseaux par où l'air ou les vapeurs trop raréfiées puissent s'évacuer, il est important de ne leur appliquer qu'un léger degré de chaleur, sans quoi on court les risques de les faire crever. Il est, par cette raison, plus prudent de ne faire usage de ces vaisseaux, que lorsque cela est indispensablement nécessaire : on emploie en place un matras dont on coiffe l'ouverture avec de la vessie mouillée & assujettie avec du gros fil. On pratique au milieu de cette vessie un petit trou avec une épingle : cet appareil simple remplit sans danger presque toutes les indications qu'on se propose. Les vaisseaux de rencontre ou le matras simple, comme nous venons de le dire, servent aux digestions, aux macérations, aux infusions, &c.

La figure 2 est un vaisseau qu'on nomme *pélican* ; c'est un alambic d'une seule pièce : aux deux côtés opposés sont deux tuyaux ou deux becs recourbés qui prennent naissance dans la gouttière du chapiteau, & qui viennent aboutir dans la capacité de la cucurbite. Les vapeurs qui s'élevent se condensent dans le chapiteau, & retombent dans la cucurbite. La partie supérieure du chapiteau est garnie d'un tube ouvert, fort épais, & qu'on bouche avec un bouchon de crystal usé l'un sur l'autre avec de l'émeri : c'est par cette ouver-

ture qu'on introduit les matieres, & qu'on les ôte lorsqu'elles ont suffisamment digéré. Les Alchymistes ont imaginé de faire faire des pélicans qui ont jusqu'à six tuyaux, pour rapporter les vapeurs condensées dans la capacité de la cucurbite. Ils regardent ces vaisseaux comme meilleurs que les autres, parcequ'ils sont plus compliqués. On peut très bien dans toutes les opérations de la Chymie se passer du pélican simple : on peut avec les vaisseaux circulatoires dont nous avons parlé, faire toutes les opérations de digestions, d'infusions & de circulations.

### T R O I S I E M E C L A S S E.

*Des Vaisseaux propres à la fusion, à la vitrification, &c.*

Comme ces vaisseaux sont destinés à éprouver l'action immédiate du feu, ils doivent être très réfractaires : ils sont exposés à fondre par la cendre des matieres combustibles ; souvent les substances qu'ils contiennent servent encore de fondant à la substance terreuse dont ils sont fabriqués. Ces sortes de vaisseaux ont différentes formes, & ont des noms distincts. Nous donnerons dans cet Ouvrage un article sur la meilleure maniere de construire ces sortes de vases.

La figure 1, planche 7, représente un creuset triangulaire, tel qu'on les fait à Hesse-Cassel : ces sortes de creusets sont les meilleurs qu'on connoisse à Paris.

La figure 2 représente un creuset rond avec un petit bec pour couler la matiere quand elle est fondue. C'est la forme qu'on donne aux creu-

fets qu'on fait à Paris, dans la rue Mazarine. Ces creufets sont faits avec une argille très fusible, & ne résistent point à de grands coups de feu : ils se fondent eux-mêmes.

La figure 3, représente un creufet qu'on nomme *tute*. Ces sortes de creufets se font à Hesse-Cassel : ils sont très réfractaires, & résistent à la plus grande violence du feu. Ils ont une forme ronde qui finit en cône par le bas, avec une petite ouverture à la partie supérieure. Cette forme est très avantageuse pour rassembler le métal dans les essais qu'on fait des mines.

La figure 4 représente une petite assiette de terre cuite qui sert à calciner des mines & des matières métalliques. On nomme ce vaisseau *têt à rôtir*, ou *catin*. Ces sortes de vaisseaux doivent être larges & plats, fort unis, afin de pouvoir ramasser commodément les chaux métalliques ou les poudres qu'on met dedans.

La figure 5 représente une coupelle : c'est un petit creufet large & évasé, creusé à-peu près en demi-sphère, & ayant la figure d'une coupe. Cette espèce de creufet est fait avec des os de pieds de mouton calcinés, pulvérisés, passés au tamis de soie, & bien lavés. On pétrit cette poudre avec de l'eau, & on forme les coupelles dans un moule.

## QUATRIÈME CLASSE.

### *Des Vaisseaux polychrestes.*

Les vaisseaux polychrestes sont ceux qui n'ont point d'usage particulier pour les opérations de Chymie, mais qui servent à plusieurs choses, tels que des verres, des bocalx, des bouteilles, des entonnoirs



2. Classe. des Vaisseaux circulatoires.

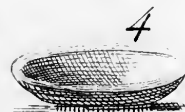
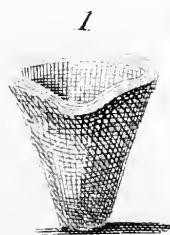
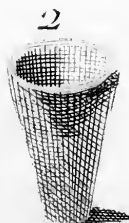
Fig. 2.

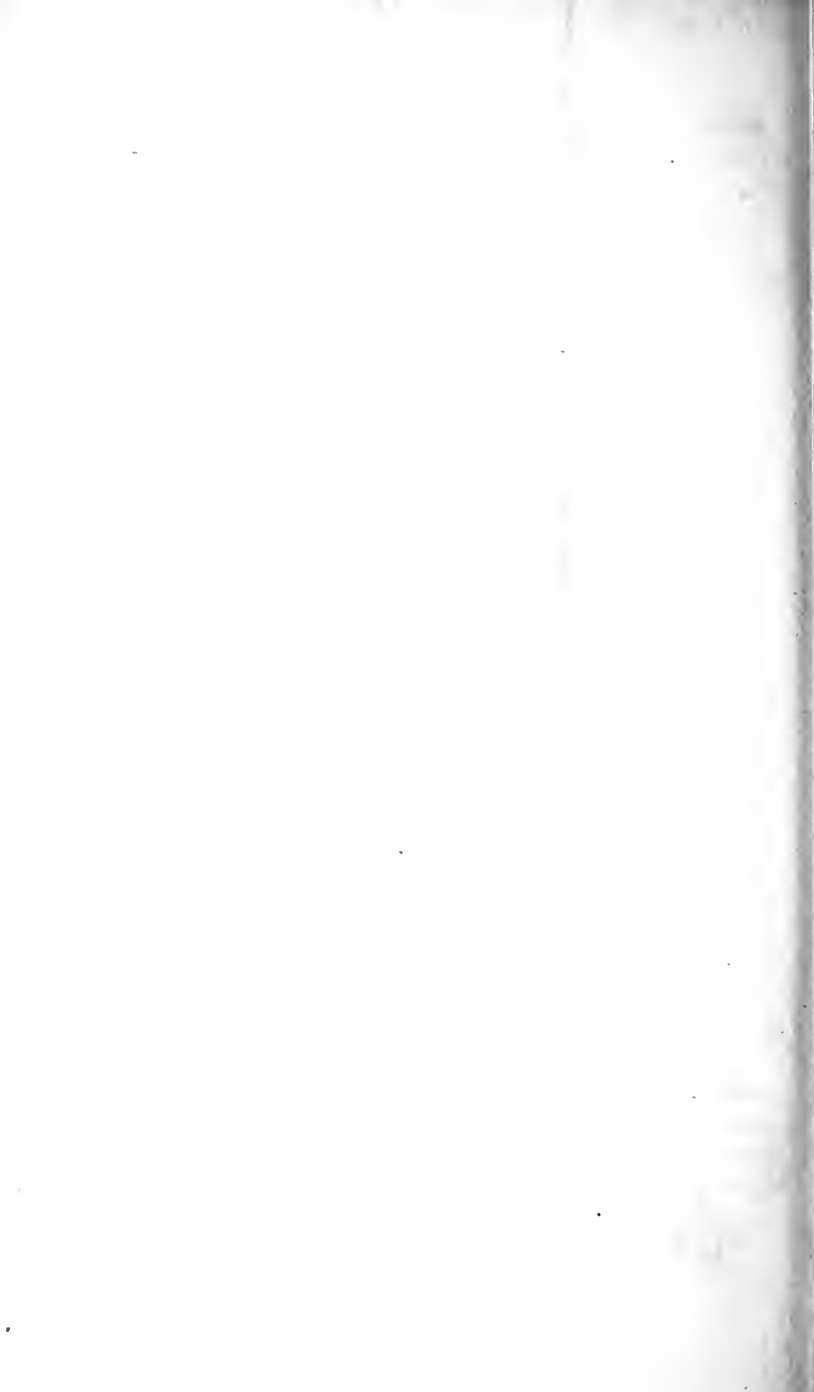


Fig. 1.



3. Classe. des Vaisseaux pour la Fusion et pour la Vittrification.





entonnoirs de verre, des caraffes, des mortiers de verre, &c. Il est inutile de faire la description de ces sortes de vaisseaux, ainsi que de les faire graver, parcequ'ils sont connus de ceux même qui ne s'occupent point de la Chymie.

*Maniere de couper & de percer des ballons de verre & autres vaisseaux.*

Les vaisseaux, sortant de la verrerie, ne sont point appropriés, & ne peuvent servir aux opérations. Les ballons ont le col trop long, & ne sont point percés; les becs des chapiteaux ne sont point ouverts, &c. Le Chymiste est obligé d'arranger ces vaisseaux, & de les mettre en état de servir.

On parvient à couper le col des ballons de plusieurs manieres. 1°. A deux ou trois pouces au dessus de la naissance du col de ce vaisseau, on trace avec une pierre à fusil une ligne circulaire autour du col du ballon; & pour ne point tracer cette ligne au hasard, on colle avec de la colle forte un cuir mouillé & souple autour du col du ballon, à l'endroit où on veut le couper: ce cuir fait un point d'appui, & empêche que la pierre à fusil ne glisse, & ne fasse des traces de travers. Lorsque la premiere pellicule du verre est entamée, on passe dans la trace faite par la pierre à fusil une bonne lime à trois quarts, & on prend de préférence une lime d'Angleterre, parcequ'elles sont plus dures & meilleures. Il arrive souvent qu'après avoir fait agir la lime une seule fois autour de la trace, le col se détache de lui-même. S'il n'est pas coupé par cette seule opération, on continue de faire agir la lime jusqu'à ce

que le col soit coupé. Ce moyen de couper le col des ballons est un des meilleurs & des plus sûrs.

2°. Après qu'on a tracé avec la pierre à fusil & la lime une ligne circulaire autour du col du ballon, on enduit légèrement de térébenthine une meche de coton qu'on applique sur la trace, & avec une lumière on enflamme la térébenthine : pendant qu'elle brûle, on tourne le ballon pour la faire brûler également : lorsque toute la térébenthine est brûlée, on met avec le bout du doigt une goutte d'eau ; elle fait détacher aussi-tôt le col du ballon à l'endroit tracé ; mais il arrive souvent que le col se casse à côté : il faut un peu d'adresse & d'habitude pour couper les cols de ballons par ce procédé.

3°. Quelques personnes proposent d'appliquer sur le col du ballon après l'avoir tracé avec la pierre à fusil & la lime, un croissant de fer qu'on a fait rougir auparavant : on met avec le bout du doigt une goutte d'eau sur l'endroit chauffé, si le fer rouge ne suffit pas pour faire tomber le col : ce moyen réussit encore assez bien ; mais il a quelquefois l'inconvénient de faire fendre le col restant au ballon.

4°. On coupe encore le col des ballons avec une petite roue de cuivre garnie d'émeri & d'huile ; on la fait tourner par une grande roue perpendiculairement dans le sens des meules de Couteliers : on présente le col du ballon à l'endroit où on veut le couper : on le coupe très proprement par ce moyen, & le ballon est moins exposé à être cassé. Il y a à Paris plusieurs flaconniers qui coupent ainsi les cols des gros ballons pour une somme modique. Après qu'on a coupé

le col des ballons par les autres procédés dont nous venons de parler, il convient de passer une lime sur les bords, & de les frotter légèrement pour ôter les vives arêtes, afin de ne point se couper les mains en les passant autour du col de ces vaisseaux.

On coupe de la manière que nous venons de dire, les matras pour en faire des ballons, le bour des becs des chapiteaux, &c.

Il m'est arrivé plusieurs fois de couper en même temps les cols de vingt-quatre gros matras, par le moyen d'une scie, avec de l'eau & du grès, comme on scie de la pierre. J'arrangeois, par le moyen d'une corde tendue, les ballons les uns à côté des autres. Je faisois répondre perpendiculairement à la corde l'endroit où je voulois couper le col de chaque matras : je mettois les globes des matras alternativement, l'un à droite, & l'autre à gauche, afin d'occuper moins d'étendue ; lorsque les matras étoient ainsi disposés, je remplissois les espaces vuides avec du plâtre gâché, afin que les matras fussent bien assujettis ; alors je posois sur le plâtre, & à l'endroit désigné, une scie légère, semblable à celles qui servent à scier de la pierre avec de l'eau & du grès égrugé : je sciai les vingt-quatre matras à la fois. Ce moyen est expéditif pour couper beaucoup de vaisseaux à la fois, & il m'a très bien réussi.

Lorsqu'on veut percer un ballon, & y pratiquer un petit trou, on commence par choisir au milieu du ventre du ballon une petite bulle bien ronde. Le verre, dans ces bulles, est feuilleté, & forme au moins deux couches l'une sur l'autre : l'entre-deux est vuide : lorsqu'on a choisi la bulle de la grandeur & de la rondeur convenable, on

frotte dessus avec la pointe d'un burin trempé bien sec; le verre s'égrene, & on a bientôt entamé & égrené la première pellicule du verre; elle forme une petite profondeur qui retient l'outil, & l'empêche de glisser: on fait la même opération avec la pointe du burin sur la seconde pellicule du verre qui se présente. Avec un peu d'adresse, on parvient à percer le ballon: alors, avec la pointe d'une petite lime ronde, on arrondit le trou, & on l'élargit autant que l'on veut; mais il faut avoir la plus grande attention de ne jamais forcer la lime à entrer: si on la ferroit dans le trou, elle feroit éclater le ballon.

Les cornues de grès tubulées sont ordinairement si mal percées, qu'il est impossible de boucher exactement cette ouverture que les ouvriers ont formée en fabriquant ces sortes de vaisseaux; il vaut mieux prendre des cornues non tubulées, & les percer soi-même. On y parvient facilement par le procédé suivant.

On s'assied sur une chaise, & on pose sur ses genoux une cornue de grès: avec un poinçon d'acier trempé & un petit marteau, on frappe circulairement à l'endroit où l'on veut percer la cornue: on continue ainsi de même jusqu'à ce qu'il y ait une petite ouverture à jour: on arrondit & on agrandit le trou en y passant une lime ronde; alors on prend un bouchon de crystal dont l'extrémité puisse entrer dans cette ouverture: on tourne ce bouchon avec de l'eau & du sablon dans l'ouverture qu'on a pratiquée à la cornue, afin de les user l'un sur l'autre. On peut, si l'on veut, avec de l'huile & de l'émeri, polir le bouchon & la tubulure de la cornue, en les frottant l'un dans l'autre avec de ce mélange. Cette manière de tubu-

ler les cornues de grès est préférable à toute autre qu'on voudroit employer.

Il y a dans Paris plusieurs boucheurs de flacons, qui percent les vaisseaux de verre & les cornues de grès : ils se servent pour cela d'une broche creuse qui tourne par le moyen d'une roue : la piece coupée entre dans la broche qui produit l'effet d'un emporte-piece. Ce moyen réussit à merveille, lorsqu'on a besoin d'une ouverture de plusieurs lignes de diametre ; mais lorsque les trous ne doivent être que de grandeur à recevoir l'introduction d'une épingle, les ouvriers sont sujets à faire éclater les vaisseaux de verre. Les vaisseaux de grès résistent mieux à l'effort de cette espece de foret, & ne sont points sujets à s'éclater.



---

## D E S L U T S .

ON facilite le succès de beaucoup d'opérations de Chymie, à l'aide de différents mélanges qu'on nomme *luts*. Il y a des luts qu'on applique au corps des vaisseaux qui reçoivent l'action immédiate du feu, afin de les garantir de la fusion ou des fractures que le feu pourroit leur occasionner. Ces sortes de luts doivent être peu ou point fusibles au grand feu. Il y a d'autres luts qui sont destinés à boucher les espaces que laissent entre leurs cols des vaisseaux qu'on joint ensemble, afin d'empêcher la sortie des vapeurs qui s'élevent pendant les distillations. Les luts propres à ce dernier usage sont de différentes especes, & doivent être de nature à résister à l'action des vapeurs, sans se dissoudre & sans se délayer par ces mêmes vapeurs.

*Lut propre à luter les cornues de verre & de grès qui doivent supporter un grand feu.*

On mêle ensemble deux livres de terre à four, autant de sablon blanc, une livre d'argille bleue un peu fusible, & environ une once de bourre. On délaie ces matieres dans une suffisante quantité d'eau pour former une pâte molle qui s'attache facilement aux mains. Il est essentiel de pétrir ce mélange long-temps, jusqu'à ce que la bourre soit parfaitement délayée & bien mêlée; ce qui est long & difficile : alors le lut est fait.

Lorsqu'on veut appliquer ce lut sur une cor-



nue, on prend dans une main une certaine quantité de ce mélange, & de l'autre on tient la cornue par le col : on pose ce lut sur la cornue, & on l'étend le plus également qu'il est possible. On observe qu'il y en ait sur la cornue une épaisseur de cinq à six lignes : alors on fait entrer dans le col de cette cornue un bâton fiché dans une table, & on laisse le lut se sécher à l'air. Lorsqu'il est sec, on ôte avec un couteau une partie du lut, pour n'en laisser qu'une épaisseur de trois ou quatre lignes par-tout : on arrange de même le lut autour des ballons, des matras, des cornues de grès, &c.

Le lut dont nous parlons est un peu fusible au grand feu, & il est nécessaire qu'il le soit un peu ; sans cela il se gerceroit en cuisant, & se détacheroit par écailles. Lorsqu'on présume que le degré de feu qu'il doit supporter sera incapable de lui occasionner quelques degrés de fusion, on augmente sa fusibilité, en ajoutant dans le mélange une once ou deux de litharge, ou de *minium*, ou bien on se contente d'appliquer l'une ou l'autre substance à la surface du lut avec un pinceau : pour cela, on broie avec de l'eau ou avec de l'huile de lin, la litharge ou le *minium*, afin de former une pâte liquide : on applique par-dessus le lut de cette pâte liquide, par le moyen d'un pinceau, & on laisse sécher à l'air cet enduit.

On applique encore le lut aux vaisseaux de la manière suivante. On délaie dans de l'eau le lut terreux dont nous avons parlé, pour former une bouillie un peu claire : on plonge une cornue dans cette bouillie ; il s'applique à sa surface un couche de lut. On tourne en tous sens le vaisseau au dessus d'une réchaud de feu, afin de faire dissiper

l'humidité, & que le lut ne se rassemble pas à une seule place. Lorsqu'il est bien sec, on plonge de même la cornue dans le lut réduit en bouillie : on fait pareillement sécher cette seconde couche : on continue ainsi de suite jusqu'à ce qu'il y en ait d'appliqué de l'épaisseur qu'on desire. Quand le lut est parfaitement sec, on ôte avec un couteau les endroits trop épais : on raccommode les gerçures, s'il s'en trouve, avec un pinceau plongé dans le même lut, qu'on passe à plusieurs reprises, jusqu'à ce qu'elles soient bien fermées. L'une & l'autre manière de luter les cornues sont également bonnes.

*Lut pour luter les jointures des vaisseaux.*

Le lut le plus simple pour luter les jointures des vaisseaux, est d'appliquer dessus, de la vessie bien mouillée, & de l'assujettir avec du fil. L'eau délaie de la surface intérieure de la vessie une matière mucilagineuse qui se colle très bien au verre, & qui y adhère beaucoup en séchant. Ce lut suffit pour empêcher la dissipation des liqueurs aqueuses, & même des vapeurs spiritueuses & inflammables ; mais il n'est point en état de résister aux vapeurs salines, acides ou alkalines volatiles.

La colle d'amidon ou de farine cuite avec de l'eau, étendue sur des bandes de papier, & appliquée sur les jointures des vaisseaux, forme encore un fort bon lut pour les usages dont nous venons de parler ; mais il est de même incapable de résister à l'action des vapeurs des acides minéraux.

*Lut de chaux & de blanc d'œufs.*

On met dans une écuelle de grès deux ou trois blancs d'œufs, avec à-peu-près autant d'eau : on fouette ce mélange avec la main pour délayer les blancs d'œufs : on ajoute une suffisante quantité de chaux éteinte à l'air, & passée au tamis de soie, pour former une pâte liquide : on met avec les doigts de ce lut sur des bandes de linge étendues sur une planche ou sur une table, & on en garnit les deux côtés du linge : on applique ces bandes de toile sur les jointures des vaisseaux : on met successivement plusieurs bandes l'une sur l'autre, & on les assujettit avec de la ficelle.

Il faut employer ce lut aussi-tôt qu'il vient d'être fait, parcequ'il se grumelle & se durcit promptement comme du plâtre qui vient d'être gâché : lorsqu'il s'est ainsi grumelé, il ne peut ni coller ni s'appliquer exactement.

On fait avec du fromage blanc, qu'on nomme à Paris *fromage à la pie*, & de la chaux éteinte à l'air, un lut peu différent de celui dont nous venons de parler, & qui est aussi bon. On prend la quantité que l'on veut de ce fromage : on le délaie dans une suffisante quantité d'eau pour former une sorte de bouillie que l'on exprime au travers d'un linge : on ajoute à cette liqueur de la chaux éteinte à l'air, pour former une pâte semblable à la précédente, & on l'emploie étendue sur des bandes de linge, comme nous l'avons dit pour le lut de chaux & de blanc d'œufs.

*Lut d'âne.*

Le lut qu'on nomme *lut d'âne* ne diffère du lut

faut le conserver à la cave dans un pot de grès qu'on bouche avec un couvercle. Lorsqu'il est devenu trop sec, on le ramollit en le pilant dans un mortier de fer, & y ajoutant une dose convenable d'huile de lin cuite. Le lut qui a servi à une opération peut resservir à une autre; cependant c'est lorsqu'il ne s'est point brûlé pendant la distillation: il peut resservir ainsi de suite un grand nombre de fois; il n'en devient que plus liant & plus tenace. On bonifie même le nouveau lut gras en le mêlant avec du vieux lut sec, ou non sec, pourvu qu'il n'ait point été brûlé. Voici le moyen de faire de l'huile de lin cuite, qui sert à faire ce lut.

*Huile de Lin cuite.*

On met dans une bassine de cuivre ou dans une marmite de fer propre quatre livres d'huile de lin ordinaire avec six onces de litharge réduite en poudre fine & passée au tamis de soie: on place le vaisseau sur un fourneau, & on le chauffe assez pour que l'huile de lin puisse dissoudre la litharge. On agite sans discontinuer ce mélange avec une spatule de bois, jusqu'à ce que la litharge soit entièrement dissoute: alors on ôte le vaisseau du feu: on le laisse un peu refroidir, & on conserve dans une cruche bien bouchée avec un bouchon de liege, l'huile qu'il contient; c'est ce que l'on nomme *huile de lin cuite* qui sert à faire le lut gras dont nous venons de parler.

R E M A R Q U E S.

L'huile de lin cuite est connue des Peintres sous le nom d'*huile siccativ*e. Les Epiciers marchands de couleurs vendent cette huile préparée comme

nous venons de le dire ; toute la différence est que la leur est blanche, au lieu que celle qui est faite comme il vient d'être dit, est d'un brun foncé : cela est absolument indifférent pour former le lut gras ; mais il n'en est pas de même pour l'usage qu'en font les Peintres, pour qui cette huile est préparée : il faut qu'elle n'ait point de couleur : on peut, en la préparant, l'obtenir de même sans couleur ; il suffit pour cela d'ajouter de l'eau dans le vaisseau pendant la cuite de l'huile, de même qu'on le fait pour la cuite de certains emplâtres. Voyez-en les raisons dans mes *Eléments de Pharmacie*, à l'article des emplâtres dans la composition desquels on fait entrer des préparations de plomb.

Quelques Chymistes rejettent l'huile de lin cuite, & lui préfèrent du vernis commun de succin pour former le lut gras. Ces raisons de préférence paroissent uniquement fondées sur ce que l'huile de lin cuite est trop simple & trop facile à se procurer, au lieu que le vernis de succin est plus dispendieux & plus embarrassant à avoir. On est souvent obligé de le préparer soi-même, n'en trouvant point de fait dans le commerce, parcequ'il n'est d'aucun usage dans les arts. Je vais rapporter la recette de ce vernis commun de succin ; mais je puis assurer d'avance qu'il n'est pas meilleur que l'huile de lin cuite dont nous venons de parler. J'ai fait sur cet objet toutes les expériences de comparaison nécessaires.

*Vernis de succin qu'on peut employer en place d'huile de lin cuite pour former le lut gras.*

On met dans une marmite de fer la quantité

qu'on veut de succin réduit en poudre grossière. On place la marmite sur un feu capable de liquéfier le succin : on l'agite dans les commencements avec une spatule de bois , afin d'échauffer & de fondre ensemble la totalité du succin. Lorsque le succin est parfaitement liquéfié , on ôte la marmite du feu , on la laisse refroidir avec ce qu'elle contient.

Alors on met dans une autre marmite de fer deux livres de succin préparé comme nous venons de le dire , avec trois livres d'huile de lin ordinaire : on fait fondre le succin à une douce chaleur ; aussi-tôt qu'il est fondu , il se dissout dans l'huile , & le vernis est fait. On le tire du feu , & lorsqu'il est suffisamment refroidi , & on le conserve dans une bouteille. On en fait usage en place d'huile de lin cuite , comme nous l'avons dit.

Le succin , dans son état naturel , ne peut se dissoudre dans l'huile de lin ; mais lorsqu'il a été liquéfié , il est changé de nature , & se dissout très bien. Cette liquéfaction fait dissiper un peu de phlegme , un peu d'huile fluide & du sel volatil. On peut , si l'on veut , faire cette opération dans une cornue , & y adapter un ballon ; alors on recueille les produits dont nous parlons.

Le succin est une substance inflammable , il arrive souvent qu'il s'enflamme pendant sa liquéfaction : cet inconvénient n'apporte aucun préjudice à la préparation du vernis , mais il est important d'arrêter promptement l'inflammation : il convient d'avoir à sa main un couvercle de tôle , & de l'appliquer sur la marmite aussi-tôt que le succin ou le vernis s'enflamme , afin d'étouffer la flamme.

*Cire molle.*

On fait fondre ensemble une livre de cire jaune & deux onces de térébenthine. Lorsque ce mélange est fondu, on le retire du feu ; on le manie entre les mains pour lui faire prendre un peu de ténacité, & pour qu'il ne soit pas cassant.

La cire molle sert à boucher le petit trou des ballons pendant la distillation des liqueurs acides ou alkalines volatiles : elle ne peut servir aux distillations des liqueurs spiritueuses, parcequ'elle seroit dissoute. On fait encore des bouchons avec de la cire molle, pour boucher des bouteilles qui contiennent des liqueurs acides ou alkalines.

---

**TEINTURE DE TOURNESOL.**

ON prend une once de tournesol en pain : on le réduit en poudre grossiere : on le met dans un poëlon d'argent avec environ dix ou douze onces d'eau pure : on fait bouillir ce mélange seulement un instant : on filtre la liqueur au travers d'un papier joseph, & on la conserve dans une bouteille qu'on a soin de tenir bouchée. C'est ce que l'on nomme teinture de tournesol.

La teinture de tournesol a la propriété de rougir avec tous les acides, & de faire connoître leur présence : lorsqu'on veut en faire usage, on en met quelques gouttes dans un verre avec plus ou moins d'eau, afin de lui donner l'intensité de couleur convenable.

On doit ne préparer cette teinture qu'avec du tournesol en pain, & non avec du tournesol en

drapeau. Le tournesol en pain est commun dans le commerce, il est en petits morceaux à-peu-près quarrés & de couleur bleue violette.

---

## LABORATOIRE DE CHYMIE.

J'AI pensé que quelques détails sur un laboratoire de Chymie, & sur les instruments dont il doit être garni, pourroient faire plaisir aux amateurs qui voudroient, soit en province, soit à Paris, monter un laboratoire propre aux opérations de cette science. Ces détails leur épargneront l'embarras des recherches pour découvrir la classe d'ouvriers qui préparent ces différents instruments. J'ai pensé encore qu'il seroit plus commode de réunir dans des articles séparés ce que l'on trouve chez le même Artiste ou chez le même Marchand. Je joindrai à ces détails une courte notice sur l'usage des outils ou des instruments, afin que celui qui veut se former un laboratoire, puisse voir d'un coup d'œil si l'instrument dont on parle peut être utile au genre de travaux qu'il veut entreprendre.

On proportionne la grandeur d'un laboratoire aux opérations qu'on se propose de faire. Si on le destine à des expériences de recherches, comme nous le supposons, il suffit d'avoir un emplacement de douze ou quinze pieds de long sur à-peu-près autant de large. Il est plus avantageux de le faire au-dessus du raiz-de-chauffée, parce que les raiz-de-chauffée sont ordinairement humides, les outils de fer s'y rouillent, les sels qu'on  
veut



veut conserver sont plus sujets à tomber en *deliquium*, & les étiquettes sont exposées à se décoller & à s'effacer.

Il faut encore, autant qu'on le peut, que l'emplacement qu'on a choisi, soit bien éclairé. Cet objet est même important. Il y a un grand nombre de phénomènes peu sensibles qui se passent dans beaucoup d'opérations, qui échapperoient à la vue, si l'on faisoit ces opérations dans un laboratoire mal éclairé. La lumière des bougies, même multipliées, ne remplace pas avec le même avantage la lumière naturelle.

Lorsqu'on s'est arrêté à l'emplacement du laboratoire, on fait construire par un maçon un manteau de cheminée en hotte de dix ou douze pieds de long, & de trois pieds & demi ou de quatre pieds de profondeur dans œuvre: on tient le manteau élevé à une hauteur de cinq ou six pieds, afin de pouvoir passer librement dessous: cependant plus cette partie de la cheminée sera basse, moins la cheminée sera sujette à fumer; mais pour ne pas être gêné, il est difficile de lui donner moins d'élévation, que celle de la hauteur d'un homme de taille ordinaire.

On fait arranger sur cette cheminée un soufflet à deux vents, en observant de mettre la branloire à la main gauche. On peut voir la disposition de ce soufflet, ainsi que des tuyaux pour la conduite de l'air, *planche 4.*

Sur le manteau de cette cheminée on fait pratiquer par un menuisier plusieurs tablettes pour retirer des ballons, des matras, & autres vaisseaux en état de servir aux opérations. On garnit de même le pourtour du laboratoire de tablettes

pout retirer des bouteilles, des flacons, & les produits des opérations.

Sous cette cheminée on fait construire une forge en briques, & quelques fourneaux aussi en briques, à demeure si on le juge à propos. Dans l'étendue de la place restante sous cette cheminée, on fait construire en briques une paillasse élevée d'environ un pied huit à neuf pouces du plancher du laboratoire, & de dix-huit à vingt pouces de largeur. Pour construire cette paillasse, on élève plusieurs jambages en briques de distance en distance, sur lesquels on pose plusieurs barres de fer pour supporter une rangée de briques scellées en plâtre : on forme une aire qu'on peut faire carreler, si l'on veut, pour plus de propreté. On garnit l'extérieur de cette paillasse d'une bande de fer plate, scellée par les deux bouts dans la muraille ; & pour l'empêcher de baguer dans le milieu, on l'assujettit avec quelques petits tirants de fer, scellés d'espace en espace dans la muraille, & qui traversent dans l'épaisseur de cette paillasse. Le dessous de cette paillasse sert à retirer des briques, de la terre à four, un panier de charbon, & autres commodités qu'il convient d'avoir à la main dans un laboratoire : le dessus de cette paillasse sert à poser les fourneaux portatifs, qui se trouvent, au moyen de cette disposition, à une hauteur commode pour le service.

*Vaisseaux de verre & de crystal qu'on trouve chez presque tous les Faïanciers.*

Il convient d'avoir dans un laboratoire de Chimie une provision de bouteilles de verre blanc,

de différentes grandeurs & à col renversé; des flacons de crystal aussi de différentes capacités, bouchés avec des bouchons de crystal, & usés à l'émeri, également à col renversé. Ces vaisseaux servent à contenir les acides minéraux, les sels, les produits des opérations, &c.

Des matras de différentes grandeurs, à col long, & d'autres à col large: on fait des ballons avec ces derniers en coupant leurs cols. Il est bon d'avoir des matras à culs plats pour la calcination du mercure, & d'autres substances qu'on voudroit faire calciner proprement.

Une provision de bocaux de verre blanc pour contenir des poudres & d'autres matieres seches, qu'on ne peut mettre dans des bouteilles ordinaires à cause de leur ouverture étroite.

Plusieurs gros ballons de verre vert; à l'égard de ceux de verre blanc, on les fait soi-même, comme nous venons de le dire, en coupant le col des gros matras.

Des ballons tubulés pour la distillation des sels volatils, & d'autres ballons percés de plusieurs ouvertures.

Plusieurs capsules & petits seaux de verre blanc pour les évaporations & les cristallisations des sels.

Plusieurs entonnoirs de verre de différentes grandeurs, pour filtrer les liqueurs, & pour introduire ces mêmes liqueurs d'un vase dans un autre: on en trouve depuis la contenance de deux pintes jusqu'à deux onces de liqueur. Il faut que ces entonnoirs soient en cônes réguliers; lorsqu'ils s'élargissent en cloches, ils sont très incommodés pour filtrer: il est bien rare que les fil-

tres de papier qu'on met dedans ne crevent pas pendant la filtration.

Quelques spatules de verre pour remuer les sels métalliques, les spatules de métal étant attaquées par les acides.

Il est bon d'avoir une provision de verres blancs unis & coniques, semblables à ceux des cabarets, pour faire une infinité d'expériences. La forme conique est nécessaire, afin que les précipités, lorsqu'il s'en forme, deviennent plus sensibles en se ramassant dans un petit espace.

Plusieurs grands verres, semblables à ceux dont se servent les Emailleurs: ils ont la forme des précédents; mais il y en a qui tiennent plusieurs pintes. Ces vaisseaux sont très commodes pour faire des précipitations & des lavages de précipités. Ces verres ont une couleur verte; les Faïanciers ne sont pas encore dans l'usage d'en faire en verre blanc, quoiqu'ils soient plus commodes.

Une provision de cornues de verre blanc. On en trouve de toutes grandeurs, qui tiennent depuis douze pintes jusqu'à deux onces de liqueur. Il convient de choisir les cornues d'une belle forme; celles dont la panse fait bien la poire, & qui ont leur voûte en cône: on doit rejeter celles qui ne sont pas d'une égale épaisseur, qui ont des pontis ou des nœuds; ces nœuds sont des parties de matière mal vitrifiées & recouvertes d'une pellicule de verre. La moindre dilatation occasionne dans ces endroits la fracture des vaisseaux. Il est bon d'avoir aussi des cornues de crystal tubulées & bouchées avec des bouchons de crystal usés à l'émeri.

Quelques récipients à huile essentielle. Il faut

observer que le tuyau en *S* ne s'éleve qu'à deux ou trois pouces au-dessous de l'orifice du vaisseau; s'il s'élevoit à la même hauteur, la liqueur ne pourroit point couler par le tuyau, & ce vaisseau seroit inutile.

Plusieurs alambics de verre de deux pieces, & d'autres d'une seule piece, avec la tubule bouchée d'un bouchon de crystal.

Quelques mortiers de verre ou de crystal, avec leurs pilons de même matiere.

Un certain nombre d'assiettes de faïance ou de porcelaine.

Quelques vases à pese-liqueurs, & quelques pese-liqueurs pour reconnoître les degrés de sature des acides & des alkalis.

Je passe ici sous silence tous les vaisseaux alchymiques, tels que les pélicans, les vaisseaux gémaux, les enfers, &c. Ces vaisseaux sont absolument inutiles. On peut avec ceux dont nous parlons, faire plus commodément & plus sûrement toutes les opérations de la Chymie.

*Vaisseaux de grès & de terre qu'on trouve chez plusieurs Marchands Potiers de terre.*

On trouve chez plusieurs Marchands Potiers de terre à Paris, mais qui ne sont point fabricants, les différents vaisseaux de grès & de terre dont on a besoin. Savoir,

Des cornues de grès de différentes grandeurs. Ces vaisseaux sont très commodes pour les distillations où l'on doit appliquer un grand degré de chaleur, en ce qu'ils n'éprouvent que peu ou point d'altération de la part du feu. Il est important de ne point mouiller & laver les vaisseaux

de grès qui doivent être exposés au grand feu ; lorsqu'ils ont été mouillés , ils décrépitent , se réduisent en poudre , & produisent des explosions très bruyantes ; ce qui n'arrive pas lorsqu'ils sont neufs , conservés dans un endroit sec , & qu'ils n'ont jamais été mouillés. On doit éviter d'employer par rapport à cela des cornues de grès pour la distillation des substances liquides ; il faut préférer des cornues de verre.

Des cucurbites de grès de différentes grandeurs , pour la distillation du vinaigre & d'autres matières salines : on adapte ordinairement sur ces cucurbites des chapiteaux de verre.

Des terrines de grès pour la cristallisation des sels , & pour les évaporations des dissolutions métalliques. On fait aussi des capsules de grès qui servent aux mêmes usages pour des opérations plus en petit. Il y a de ces sortes de vaisseaux en grès , qui tiennent depuis vingt-quatre pintes jusqu'à un poisson. On doit choisir ces vaisseaux bien cuits : ils ont une couleur très bise. Ceux qui sont blancs ou jaunâtres sont d'un grès mal cuit : ils sont poreux , & leur service n'est pas également bon.

Il convient d'avoir dans un laboratoire quelques cruches de grès ; pour contenir de l'huile d'olive , de l'huile de lin cuite , & certains sels en provision.

Quoique les terrines de terre vernissées soient d'un mauvais service , il est bon d'en avoir en provision : elles servent à contenir du sable & à former des bains de sable : elles sont bonnes pour faire certaines calcinations qui n'ont pas besoin d'un grand feu , & pour lesquelles le vernis de plomb , qui recouvre leur intérieur , est indifférent.

Quelques assiettes & plats de terre vernissés , de diametre à entrer dans les fourneaux. Ces vaisseaux se mettent sous les cornues de grès , afin d'en préserver le fond de l'action immédiate du feu. On a seulement attention que ces assiettes & plats ne remplissent pas tout le diametre du fourneau : il doit rester autour un espace d'un bon pouce pour la circulation libre de la chaleur & de la flamme.

On fait des vaisseaux de terre non vernissés , qui ont la forme de pots de chambre sans anse , qu'on nomme *camions*. Ces vaisseaux ne résistent pas à une grande action du feu ; mais ils sont très commodes pour des calcinations moyennes qu'on veut faire en certaine quantité à la fois : ils sont plus larges & moins poreux que les creusets ordinaires , & on les préfere pour cette raison dans nombre d'occasions.

*Fourneaux & Creusets qu'on trouve chez les Fournalistes.*

Plusieurs Potiers de terre à Paris fabriquent des fourneaux , des creusets , des mouffles & des capsules de terre cuite : on nomme ces dernières *catins*, ou *têts à rôtir*, & les Fournalistes leur donnent improprement le nom de *coupelles*. On peut se procurer chez ces sortes d'ouvriers ,

1°. Quelques fourneaux de réverbere de différentes grandeurs , & composés du nombre de pièces que nous avons indiquées en donnant la description de ce fourneau , *planche 2.*

2°. Un fourneau de coupelle avec des trous dans l'intérieur à la naissance de la porte , & à la

partie antérieure , pour recevoir deux barres de fer qui servent à supporter la moufle.

3°. Une tour quarrée creuse sans fond , devant servir de fourneau des Fondeurs : on enfonce cette espece de fourneau dans une maçonnerie de briques , comme nous l'avons dit en faisant la description de ce fourneau.

4°. Un ou plusieurs couvercles de terre cuite , pour couvrir le fourneau des Fondeurs.

5°. Un demi-cercle de terre cuite , pour mettre devant la tuyere de la forge : on se procure par ce moyen un fourneau à fondre devant la tuyere du soufflet , quoique cette maniere de fondre soit sujette à percer les creusets & à les fondre à l'endroit où darde le vent du soufflet. Il y a cependant des cas où cet appareil est utile ; c'est principalement lorsqu'il faut appliquer un fort coup de feu , mais de peu de durée.

6°. Le fourneau de M. Macquer , dont nous avons donné la description , *Planche 1 , figure 1 & 2*. On le fait de plusieurs pieces , qu'on surmonte les unes sur les autres , jusqu'à la hauteur de quinze ou dix-huit pieds. Ou celui dont j'ai donné la description , *figure 4 , même Planche*.

7°. Des creusets de différentes grandeurs. On en fait de la contenance de vingt-quatre livres jusqu'à un gros de substance. Les grands creusets de terre de Paris sont à bon marché ; on peut pour cette raison les employer : à l'égard des petits creusets , ceux de Hesse méritent la préférence. On en trouve chez les Fournalistes ; mais plusieurs Quincailliers , vis-à-vis le Palais marchand , en font venir d'Allemagne , & sont mieux assortis.

8°. Des couvercles ronds & triangulaires pour



les creusets. On ne trouve point à Paris de couvercles de la même terre que les creusets d'Allemagne. Les Marchands qui font venir les creusets de Hesse, ne font point venir de couvercles.

9°. Des capsules de terre cuite pour les calcinations & autres torréfactions. Il convient d'en avoir une bonne provision, & de différentes grandeurs. Les capsules de nos Fournalistes sont ordinairement très mal faites, & mal unies dans leur intérieur. Il vaut mieux faire soi-même ces sortes de vaisseaux dans des moules de bois, avec de bons mélanges de terre, dont nous parlons dans cet Ouvrage à l'article des *Fourneaux & Creusets*.

10°. Des aludels : ceux des Fournalistes sont fort mal faits ; il vaut encore mieux les faire soi-même avec des camions. On fait scier le fond des camions, & on les surmonte les uns sur les autres. On observe que le fond du dernier ne soit percé que d'un petit trou dans son milieu. Les aludels ne servent que dans les laboratoires des Démonstrateurs, pour donner un exemple de la sublimation du soufre. Cet appareil n'est point nécessaire dans un autre laboratoire, si ce n'est pour les fleurs d'antimoine, dont nous parlons à son article, page 336, second volume.

11°. Des mouffles : il vaut mieux les faire soi-même encore avec un bon mélange de terre, par le procédé simple que nous indiquons à l'article des *Fourneaux & Creusets*.

12°. Des petits ronds de terre cuite, qu'on nomme *fromages*, à cause de leur forme, pour mettre sous les creusets, afin de les garantir du courant d'air, à quoi ils seroient exposés s'ils étoient placés immédiatement sur la grille du

fourneau ; mais un morceau de brique remplit la même indication.

13°. Enfin une provision de briques de relais, de la terre à four, afin de pouvoir, suivant les circonstances, construire soi-même un fourneau amovible.

*Vaisseaux de cuivre que fabriquent les Chauderonniers.*

Quelques bassines de cuivre rouge ou jaune. Celles d'argent sont préférables, & très commodes pour les évaporations de beaucoup de liqueurs salines. Les bassines de cuivre ne peuvent absolument point servir à cet usage : néanmoins il est difficile de s'en passer dans un laboratoire, quand ce ne seroit que pour faire chauffer de l'eau.

Un grand alambic de cuivre étamé, pour la distillation des plantes dont on veut tirer l'huile essentielle, avec un serpentín d'étain, plongé dans une cuve de cuivre. Le serpentín d'étain est de la compétence du Potier d'étain : c'est aussi lui qui le soude dans la cuve de cuivre.

Un petit alambic de cuivre, avec un bain-marie & la chapelle d'étain, & un petit serpentín d'étain, plongé dans une cuve de cuivre. Il faut, pour la construction de cet alambic, le concours du Chauderonnier pour les piéces de cuivre, & celui du Potier d'étain pour les piéces d'étain. C'est le Potier d'étain qui monte toutes les piéces, & qui acheve l'alambic. Il est bien important de recommander à l'un & à l'autre ouvrier de faire ces piéces très minces ; car ils ont le plus grand intérêt à les faire pesantes & massives, & il est même difficile d'éviter cette méprise de leur part. On trouvera dans mes *Eléments de Phar-*

macie tous les détails convenables pour la construction de cet alambic.

*Vaisseaux que fabriquent les Potiers d'étain.*

Quelques petits bassins d'étain, des mesures, telles que pinte, chopine, demi-septier, poisson & demi-poisson. Il faut prendre garde à cette dernière mesure : les Potiers d'étain en font de deux grandeurs ; l'une est le seizième de la pinte, & l'autre est faite pour être environ le dix-huitième.

*Instruments que vendent les Balanciers.*

Balances de plusieurs grandeurs, dont une paire propre pour peser des quantités proportionnées au travail qu'on se propose de faire.

Un bon trébuchet avec des poids de grains. On fait des balances à fléaux fins & à fléaux communs. On doit préférer les premières, parce qu'elles sont plus exactes pour les expériences.

Une paire de balances d'essai pour peser les produits des mines & les boutons de retour des matières d'or & d'argent. Il faut avec ces balances les différents poids de semelle pour les essais d'or, & ceux pour les essais d'argent. *Voyez pour ces poids les articles qui ont rapport à la coupellation de ces métaux.* On peut encore, si l'on veut, se procurer des poids fictifs qui représentent un quintal, avec tous les poids qui partagent ce quintal, jusqu'au grain, demi-grain, quart de grain, &c. *Voyez pour cet objet l'article des Essais des Mines.* Les balances d'essais doivent toujours être enfermées dans une espèce de lanterne de verre, à l'abri de la poussière & de l'humidité.

Des poids de fer assortis , depuis cinquante livres jusqu'à deux onces.

Un poids de marc très exact.

*Instruments qu'on trouve chez les Marbriers.*

Un grand mortier de marbre pour piler des herbes , &c.

Quelques petits mortiers de marbre de différentes grandeurs.

Les meilleurs mortiers de marbre nous viennent d'Italie. Presque tous les mortiers de marbre qu'on fabrique à Paris sont faits avec une qualité de marbre qui a dans sa cassure un grain semblable à celui du grès : il s'étonne facilement comme du grès , & se réduit en poudre comme lui. Les mortiers faits avec cette espèce de marbre ne durent pas long-temps ; c'est à quoi il faut prendre garde lorsqu'on en fait l'acquisition. Le marbre propre à faire de bons mortiers doit présenter dans sa cassure un grain semblable à celui du quartz.

Une pierre de porphyre avec sa molette de même matière , pour broyer une infinité de substances : mais lorsqu'on peut trouver une pierre connue sous le nom d'*écaille de mer* , on doit lui donner la préférence , en ce qu'elle est plus dure , & qu'elle ne communique point de couleur aux corps durs qu'on broie dessus ; ce que fait le porphyre. Les écailles de mer sont une espèce de grès fin & très dur , qui est à beaucoup meilleur marché que les pierres de porphyre : on prend pour servir de molette un grès dur , un caillou ou une pierre à fusil qu'on taille en molette.

*Outils & Instruments qu'on trouve chez les Quincailliers.*

Des spatules de fer de différentes grandeurs ; dont une de deux ou trois pieds de long , pour remuer les sels lorsqu'on les fait dessécher dans des marmites de fer.

Un tas d'acier poli , avec un marteau aussi poli , pour planer les métaux lorsqu'on veut connoître leur dureté ou leur ductilité.

Quelques lingotieres de fer pour couler les métaux lorsqu'ils sont en fusion.

On trouve chez les mêmes Marchands une infinité d'outils qui sont nécessaires dans un laboratoire , tels que des limes pour couper des vaisseaux de verre , & pour d'autres usages ; des couteaux , des ciseaux ; des pinces plates , rondes ; briquets , tire-bouchons , clous , vrilles , marteaux communs , tenailles à creusets , de différentes formes & de différentes forces ; tenailles qu'on nomme *moustaches* ; petites pinces à ressort , que l'on nomme *bruxelles* ; étaux , poinçons , &c.

*Outils & Instruments qu'on trouve chez les Marchands de fer.*

Quelques marmites de fer de différentes grandeurs. Ces vaisseaux ont plusieurs usages : ils servent à lessiver les sels, de bains de sable dans l'occasion , & quelquefois de creusets pour calciner des matieres végétales & animales.

Plusieurs cuillers de fer battu. On fait souder à quelques-unes par un Serrurier une tringle pour allonger le manche de quelques pieds. Ces cuil-

lers servent pour projeter dans les creufets des matieres qui font sujettes à produire des explosions.

Une ou plusieurs cornues de fer , pour la distillation des matieres végétales & animales , & pour séparer le mercure du cinabre. Ces cornues sont très commodes , en ce qu'elles ne sont pas sujettes à se casser pendant les opérations , comme celles de grès & de verre ; mais on en trouve rarement de toutes faites , il faut les commander : plusieurs Marchands de fer , sur le quai de la Ferraille , les font faire lorsqu'on les en charge.

Quelques pelles & pincettes à fourneau , des petits fourgons ; des pincettes dont on fait couper les bouts , & qu'on ajuste en pointes. On en fait arranger une paire avec un point d'appui , pour assujettir les tiges , afin qu'elles ne se croisent pas lorsqu'on pince quelque chose.

Quelques mortiers de fer fondu , tournés & polis , lorsque cela se peut. Il y a des Tourneurs en fer , qui entreprennent ces sortes d'ouvrages. On choisit des pilons de fer assortis à la grandeur des mortiers , & on observe que les deux bouts soient garnis d'acier.

Un mortier de fer plus grand , avec son pilon aussi de fer , & garni d'acier par les deux bouts. On pose ce mortier sur un bloc de bois , qu'on fait arranger par un Menuisier ou par un Charpentier.

Plusieurs poëles de fer à manche court pour prendre du charbon , & pour servir de bains de sable dans l'occasion. Ces sortes de poëles sont très commodes pour cet appareil.

Les mêmes Marchands de fer vendent des poëles de faïance & de fer de fonte : il est commode

d'en faire placer un dans son laboratoire. Il vaut mieux le prendre en fer. On fait pratiquer en-dessus un châssis de tôle sans fond, avec un rebord de trois ou quatre pouces de hauteur. Ce châssis est retenu aux quatre angles par les vis & les écrous du poêle. Cet appareil forme un bain de sable.

On fait construire en tôle de Suede une caisse un peu en forme de trémie, avec deux anes de fer battu pour pouvoir la porter. Cette caisse est plus commode qu'un panier pour mettre du charbon, en ce que le poussier se tamise au travers du panier, & fait de la mal-propreté dans le laboratoire; inconvénient qui n'arrive pas avec une caisse de tôle.

Il est commode d'avoir dans un laboratoire une provision de barres de fer de différentes grosseurs & longueurs, pour placer des fourneaux & les élever à la hauteur qu'on veut, pour risonner, & pour une infinité d'usages dans le détail desquels il seroit minutieux d'entrer.

Il convient d'avoir dans un laboratoire de Chymie une pierre d'aimant, ou des barreaux d'acier aimantés. On trouve chez les Faiseurs d'instruments de mathématiques des pierres d'aimant toutes montées, & des barreaux d'acier de différentes formes parfaitement bien aimantés, & qui sont le plus souvent plus forts que les pierres d'aimant naturelles. Il est nécessaire d'avoir quatre de ces barreaux d'acier, avec deux petits barreaux de fer pour servir de point de contact: au moyen de ce nombre, on peut leur donner de la force magnétique, lorsqu'ils en ont perdu, & les raccommoder soi-même sans avoir recours à d'autre aimant.

*Instruments qu'on trouve chez les Tourneurs en bois,  
& chez les Tabletiers.*

Plusieurs pilons de bois dur , comme de frêne, d'acacia ou de buis ; ceux de gayac sont trop sujets à se casser.

Une presse pour exprimer les huiles des femences huileuses , & les suc des plantes. On peut la faire en fer , alors on s'adresse à un Tail-landier.

Des spatules de bois dur de différentes grandeurs.

On trouve des spatules d'ivoire chez les Tabletiers.

*Instruments qu'on trouve chez les Boisseliers.*

Un gros soufflet à deux vents pour une forge : un soufflet à lampe d'Emailleur : on le fait monter sur une table par un Menuisier , & le Ferblantier fait les tuyaux de conduite pour l'un & l'autre soufflet.

Plusieurs tamis de soie couverts , de différents degrés de finesse. Plusieurs tamis de crin couverts & non couverts , pour passer des poudres moins fines. On trouve aussi chez les Boisseliers des goupillons gros & petits , pour nettoyer les tubes , & l'extrémité des entonnoirs.

*Instruments que vendent les Fondeurs en cuivre.*

Moules à coupelles , de différentes grandeurs , & des moules pour former soi-même des têts à rôtir , & lingotieres à pierre infernale : mais on ne trouve pas ces instruments tout faits ; il faut les



les commander , & donner des modeles en bois. On peut , si l'on veut , se contenter de moules en bois pour former les coupelles & les têts à rôtir.

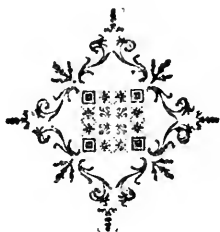
*Instruments qu'on trouve chez les Fa:seurs de Thermometres.*

Un bon barometre simple est préférable à ceux qui sont composés. Plusieurs thermometres à mercure & à esprit de vin très exacts , & suivant une graduation connue. A Paris , on ne se sert que de ceux faits sur l'échelle de Réaumur. Les thermometres les plus commodes pour les expériences sont ceux qui sont renfermés dans des tubes de verre , & qui ont la boule en dehors. Ces thermometres peuvent être plongés dans des liqueurs acides , alkalines , &c. sans craindre d'être gâtés.

On trouve chez les mêmes Artistes des pese-liqueurs pour les sels ; des pese-liqueurs pour connoître les degrés de rectification des liqueurs spiritueuses , & tous les petits instruments en verre dont on peut avoir besoin dans un laboratoire , tels que des entonnoirs à longs tuyaux , pour introduire des liqueurs dans des cornues sans salir leurs cols , &c. &c. On trouve ces instruments chez les faiseurs de thermometres. Acier Perica , qui demeure rue Saint Antoine , est un des meilleurs ouvriers dans cette partie.

Nous nous dispenserons d'entrer dans le détail d'une infinité de petits objets que le besoin indique suffisamment , tels qu'un réservoir de plomb , ou une fontaine de grès ; vieux linges pour luter & essuyer , linge de couil pour la presse ; ficelle , bouchons , sable , & grès égrugé. Ce sont les

Chandeliers qui vendent à Paris ces dernières substances. Ronds de nattes de différentes grandeurs, pour poser les vaisseaux de verre qui n'ont point le cul plat. Les Nattiers font ces ronds de nattes, que l'on nomme *valets* dans les laboratoires. Des boîtes de différentes grandeurs ; fourneaux de lampe : ce sont les Ferblantiers qui les fabriquent, &c. &c.



---

# VOCABULAIRE

*De plusieurs termes de Chymie.*

A.

**ALKAEST** est le nom que quelques Alchymistes ont donné pour exprimer un dissolvant universel. Les Alchymistes avoient imaginé pouvoir produire un semblable menstree, & qui fût propre à dissoudre indistinctement tous les corps de la Nature ; ils ont donné à ce prétendu menstree le nom fastueux d'*alkaest* ou de *dissolvant universel*. Ce dissolvant universel est un problème qui peut être mis dans la classe de ceux du verre malléable, de la transmutation des métaux, du mouvement perpétuel, &c. Les différents corps sont pourvus de propriétés qui sont relatives à leur nature ; il faut à ces corps des dissolvants différents. Wanhelmont a donné au nitre fixé par les charbons le nom d'*alkaest*, parceque cet Alchymiste croyoit que ce sel étoit un dissolvant universel.

**ALKAESCENT.** On donne ce nom à des substances légèrement alkales, ou à celles qui le deviennent en éprouvant le mouvement de putréfaction, & qui commencent à exhaler une odeur d'alkali volatil.

**ALKALISÉ.** C'est donner des propriétés alkales à des substances qui n'en avoient point, telles que le nitre qu'on fait détonner avec une matière inflammable ; l'acide nitreux se détruit, il reste la base alkales de ce sel. Il en est de même du tartre qu'on fait brûler ; l'acide de cette sub-

*kij*

rance se détruit par la combustion, & il reste un sel alkali fixe : l'opération qui produit cet effet se nomme *alkalifer* & *alkalifation*.

**ALKOOL.** On donne ce nom à des poudres réduites dans l'état de la plus grande ténuité.

On donne aussi ce nom à de l'esprit de vin rectifié autant qu'il peut l'être. Boerhaave employoit le terme d'*alkool* pour désigner le principe inflammable le plus pur & réduit à son plus grand degré de simplicité.

**ALLIAGE.** C'est l'union des différentes matieres métalliques les unes avec les autres.

La fusion des métaux est une condition absolument nécessaire pour l'union des matieres métalliques, mais elle ne suffit pas pour toutes : par exemple, le plomb & le zinc, ou le plomb & le cobalt, ou le régule d'antimoine & le mercure, &c. ne s'unissent point par ce seul moyen.

Les substances métalliques qui peuvent s'unir par la fusion, fournissent des alliages qui ont des propriétés différentes des métaux pris séparément. Les alliages métalliques ont moins de ductilité que les métaux en particulier ; ils sont aussi pour l'ordinaire d'une pesanteur spécifique plus grande que les métaux. Cet effet provient de ce que les métaux se pénètrent mutuellement, & que leurs parties se logent réciproquement dans les pores de ces mêmes métaux.

**AMALGAME.** C'est l'union que peut former le mercure avec les substances métalliques.

**APYRE.** Les Chymistes & les Naturalistes désignent par ce terme les substances infusibles, & qui n'éprouvent aucune altération de la part du

plus grand feu que l'on puisse produire dans nos fourneaux. *Voyez Réfractaires.*

ATHANOR est un fourneau ordinaire, à côté duquel on pratique au-dessus du foyer une tour dans laquelle on met une provision de charbon noir bien enfermé. Ce charbon tombe à mesure que cela est nécessaire dans le foyer du fourneau, à l'aide d'un plan incliné qu'on a disposé au bas de la tour & dans son intérieur. On a imaginé ce fourneau afin de n'être point assujetti à mettre du charbon à tout moment; l'origine de son nom vient de *piger henricus*, fourneau des paresseux. Ce fourneau a toutes sortes d'inconvénients: le charbon ne tombe pas, ou tombe en trop grande quantité; & il est difficile d'avoir un feu égal, quoiqu'il ait été imaginé pour produire cet effet.

## B.

BAINS. On nomme *bains*, différentes substances qui servent de milieu pour recevoir la chaleur immédiate, & pour la transmettre d'une manière plus douce aux corps plongés ou placés dans le centre de ces substances. Les matières qu'on emploie le plus ordinairement sont l'eau & le sable.

Lorsqu'on plonge dans de l'eau le vase qui contient les substances sur lesquelles on opère, cet appareil se nomme *bain-marie*. Comme l'eau qui a la liberté de s'évaporer, ne peut recevoir qu'un degré de chaleur déterminé, on transmet par son moyen un degré de chaleur toujours égal. *Voyez mes Eléments de Pharmacie*, à l'article *Alambic à bain-marie*, page 12, troisième édition.

Si le vase ne reçoit de la chaleur que par la vapeur de l'eau, l'appareil porte le nom de *bain de vapeurs*.

On nomme *bain de sable*, l'appareil où le vaisseau est renfermé dans du sable. Ce bain est employé pour tempérer l'activité du feu nud; mais, comme le sable peut prendre tous les degrés de chaleur qu'on veut lui appliquer, on peut regarder la chaleur du bain de sable égale à celle du feu nud. Le sable a seulement l'avantage de retenir les vaisseaux dans la situation où on les a placés, & d'empêcher un peu leur affaïssement, s'ils viennent à se ramollir par la violence du feu.

Les Alchymistes ont imaginé beaucoup de bains inutiles, tels que de cendres, de limaille de fer, &c. Toutes ces matieres ne remplissent pas mieux que le sable les indications qu'on se propose, & ne méritent absolument aucune préférence.

Le *bain de fumier* qu'on nomme aussi *bain de ventre de cheval*, est un bain imaginé par les Alchymistes, qui ne vaut pas le bain-marie: le bain de fumier consiste à placer dans un tas de fumier un matras qui contient les substances qu'on veut faire digérer à une chaleur douce. Le fumier ne fournit pas une chaleur égale; elle est forte au commencement de la fermentation des matieres végétales, & foible & même nulle sur la fin.

**BASE.** On donne communément le nom de *base* à l'une de deux substances unies & combinées, qui donne du corps & de la solidité à celle qui n'en n'a point, comme cela se rencontre dans les sels neutres composés d'alkalis fixes, ou de mé-

ral , ou de terre : on dit alors *basse alkaline* , *basse métallique* , *basse terreuse* , parceque ces substances, en se combinant avec les acides , leur donnent du corps & de la solidité.

BOCARD se dit des machines propres à piler les mines dans les travaux en grand : ce sont des pilons mus dans des mortiers à l'aide d'un courant d'eau.

## C.

CANDÉFACTION se dit de l'action par laquelle on fait rougir par l'action du feu , un corps qui ne contient pas assez de matieres combustibles pour qu'il puisse subsister dans cet état ; il ne peut rester rouge qu'à l'aide d'un feu étranger qu'on lui applique.

CAPUT MORTUUM : voyez Résidu.

CIRCULATION se dit de l'action par laquelle une liqueur enfermée dans un vaisseau , s'élevé dans la partie supérieure , & retombe continuellement dans le même vaisseau. Ces opérations se font dans des vaisseaux de rencontre , dans des pélicans , &c. Elles se pratiquent pour ouvrir ou pour combiner plus intimement des substances ensemble. Les Alchymistes font beaucoup d'usage de ces opérations , & elles sont peut-être trop négligées dans la Chymie.

COAGULUM. Espece de gelée provenant d'une ou de plusieurs liqueurs qu'on mêle ensemble. On nomme *coagulum* le caillé du lait. Le mélange de l'huile de chaux & de l'alkali fixe en liqueur forme un *magma* épais que l'on nomme *coagulum*.

On dit quelquefois qu'un sel se coagule , pour

dire qu'il se crystallise; cette expression est alchimique.

**COHOBATION.** Opération par laquelle on distille une liqueur sur le marc resté dans l'alambic. Cette opération se fait lorsque la substance fixe, soumise à l'action de la liqueur distillée, n'a pas été suffisamment pénétrée par une première distillation. Cette opération produit à peu près le même effet que la circulation, mais elle en diffère à certains égards. *Voyez* ce mot.

**CONDENSATION.** On entend par ce mot le rapprochement des parties d'une substance dilatée. De l'eau réduite en vapeurs est de l'eau dilatée. Lorsque le froid oblige ses parties à se rapprocher, elles se condensent, occupent moins d'espace & se réduisent en eau: on dit alors que les vapeurs de l'eau se sont condensées.

## D.

**DÉCANTATION.** Opération par laquelle on sépare une liqueur de dessus un dépôt ou un marc. On décante une liqueur en la versant doucement & par inclination.

**DÉPART.** On entend par ce mot la séparation de l'or d'avec de l'argent par le moyen de l'eau forte, à l'effet de connoître le titre de l'or; il est prescrit par les Ordonnances d'allier l'or avec trois parties d'argent. *Voyez Inquart.* Si l'or étoit moins allié, il défendrait une partie de l'argent de l'action du dissolvant, & le départ ne seroit point exact.

**DIGESTION.** Séjour d'une liqueur sur une substance renfermée dans un vaisseau clos, tel qu'un



matras. La digestion se fait à froid, ou à la chaleur du soleil, ou à celle d'un bain de sable chauffé modérément. Cette opération se fait pour extraire ou pour dissoudre quelques substances à l'aide d'une liqueur.

**DURETÉ.** Qualité qu'ont certains corps, & qui consiste dans la difficulté qu'ils ont à se laisser entamer, ou dans la résistance qu'ils opposent à la séparation de leurs parties. Il y a une grande variété entre les corps pour raison de leur dureté : il n'y a point de corps qui ait une dureté absolue. Cette propriété n'appartient vraisemblablement qu'aux molécules primitives des éléments. Il est difficile de connoître la cause de la dureté des autres corps ; cette propriété n'est point en raison composée de la compacité ni de la ténacité de leurs parties. L'or est le corps le plus pesant, & celui dont les parties ont le plus de ténacité, & il n'est point le plus dur.

Les corps les plus aigres & les plus cassants paroissent être les plus durs, cependant les demi-métaux qui ont ces propriétés ne sont pas les corps les plus durs. L'acier trempé est fort aigre & fort cassant, il est aussi le plus dur parmi les matières métalliques ; mais il n'est pas le plus dur des corps de la Nature : une lime bien trempée ne fait point de trace sur le diamant.

Les corps les plus durs sont dans la classe des pierres vitrifiables ; mais celles qui sont les plus pures ne sont pas les plus dures : le crystal de roche qui est la terre vitrifiable la plus pure, parce qu'elle n'éprouve aucune altération de la part du feu, n'est pas si dur que le diamant. Le caillou ou pierre à fusil, qui n'est pas, à beaucoup près,

une pierre aussi pure que le crystal de roche , est plus dur que lui ; il raie cette dernière substance , & le crystal de roche ne peut rayer la pierre à fusil noire. On peut juger de la dureté d'un corps par la facilité qu'il a à rayer les autres : la pierre à fusil noire raie & entame tous les corps. Il n'y a peut-être dans la Nature que le diamant qui soit plus dur que la pierre à fusil noire. Si le diamant est le corps le plus dur , comme on doit le présumer , & après lui , la pierre à fusil noire , la dureté des corps n'est point en raison de leur pureté , puisque le diamant & le caillou ne sont pas les pierres les plus pures : cette propriété n'est pas non plus en raison de leur pesanteur spécifique , puisque les métaux qui sont les corps les plus pesants , sont moins durs : enfin la dureté des corps n'est point en raison de la ténacité des parties , puisque l'or qui est le corps le plus tenace , n'est pas le plus dur. Il y a , comme on voit , une belle suite d'expériences à faire pour connoître la cause de la dureté des corps. Tout ce que l'on peut dire de plus général quant à présent , est qu'il paroît que la dureté dépend beaucoup de l'arrangement & de la figure des molécules primitives & constituantes des différents corps , sur lesquelles il est difficile , & peut-être impossible , d'acquérir quelques connoissances.

## E.

**EDULCÔRER.** C'est adoucir une substance en séparant , par le moyen d'un lavage avec de l'eau , les matières salines qu'elle contient , comme lorsqu'on lave un précipité terreux ou métallique pour le débarrasser des sels avec lesquels il est mêlé.

**EFFERVESCENCE.** Mouvement qui se produit

dans une liqueur , & par lequel elle augmente de volume fans augmenter de poids, & dans laquelle il se produit une ébullition. L'effervescence est ordinairement occasionnée par de l'air, ou par quelque liquide réduit en vapeurs qui s'échappent ; l'un & l'autre, quoique dégagés, conservent un peu d'adhérence avec la masse : en se dissipant, ils soulevent cette masse plus ou moins, & produisent le gonflement qu'on observe. Du lait sur le feu, qui augmente de volume, est en effervescence.

*Effervescence* se dit aussi du mouvement & du gonflement qui s'excite entre deux liqueurs qui se combinent, comme lorsqu'on verse un acide sur un alkali, ou lorsqu'on fait dissoudre une substance sèche par un acide. L'effervescence est ordinairement accompagnée de chaleur, mais pas toujours : nous verrons dans le cours des opérations qu'il y a des effervescences qui produisent du froid. Les effervescences sont suivies de petits jets de liqueur qui sont occasionnés, comme nous venons de le dire, par l'air ou par quelques substances réduites en vapeurs, & souvent par tous les deux en même temps.

## F.

**FULIGINOSITÉ.** On nomme ainsi une suie légère qui s'attache aux corps froids sous la forme d'une fleur, pendant la combustion des matières huileuses. On nomme *fuliginosité métallique* une suie légère qui se forme également pendant la combustion des substances métalliques.

## G.

**GRANULER.** C'est réduire en grenailles ou me-

nues parties un métal fondu. On le coule pour cet effet doucement dans de l'eau , & on s'épargne par ce moyen la peine de le limer ou de le couper par petits morceaux.

## I.

INCANDESCENCE est la même chose que candéfaction : voyez ce mot.

INQUART OU QUARTATION. Opération par laquelle on ajoute à de l'or déjà allié d'argent , une nouvelle quantité de ce dernier métal , pour que l'or se trouve faire le quart du poids de l'argent : l'acide nitreux , par ce moyen , attaque plus facilement l'argent. On fait ce mélange pour connoître le titre de l'or par le moyen du départ : voyez Départ.

## L.

LUT HERMÉTIQUE. Opération par laquelle on ferme à la lampe d'Emalleur le col d'un vaisseau de verre : ce lut n'en est point un , c'est une continuité du même vaisseau. Cette maniere de fermer les vaisseaux vaut mieux que tous les luts quelconques. Le nom *hermétique* lui a vraisemblablement été donné à cause du Philosophe Hermès qui en faisoit beaucoup d'usage dans ses opérations alchymiques.

On dit aussi sceller hermétiquement pour désigner l'action de fermer à la lampe d'Emalleur les vaisseaux de verre.

## M.

MACÉRATION. Cette opération consiste à faire tremper des substances , soit à froid , soit à une douce chaleur , dans une liqueur , pour les ramol-

lir, les ouvrir, les pénétrer, ou pour extraire quelque principe prochain.

**MENSTRUE.** C'est le nom ordinaire que l'on donne à une liqueur qui peut dissoudre en entier, ou qui peut extraire seulement, certaines substances d'un corps. Les menstrues servent à analyser les corps, & on a donné à l'analyse faite par leur moyen le nom d'*analyse par les menstrues*. Comme les corps qu'on peut analyser varient à l'infini, les menstrues qu'on peut employer sont aussi de différente nature. Les menstrues sont l'eau, l'esprit de vin, les huiles, les acides minéraux & végétaux, les sels alkalis fixes & volatils, les savons, &c. &c. Des corps solides sont souvent employés comme menstrues; mais il est quelquefois nécessaire de les faire entrer en fusion, & de les mettre dans l'état de fluidité, pour qu'ils puissent agir sur les corps qu'on leur présente, tels que le plomb qu'on emploie pour séparer l'argent uni au cuivre, comme cela se pratique dans l'opération qu'on nomme *liquation*. Les menstrues secs & solides s'emploient ordinairement par la voie sèche, comme les alkalis fixes, auxquels on veut faire dissoudre des matières terreuses; ces menstrues ne pourroient dissoudre ces substances autrement.

## R.

**RECTIFICATION.** Procédé par lequel on fait subir à une substance une opération qu'elle a déjà éprouvée, afin de la réduire dans un plus grand degré de pureté: telle qu'une liqueur qui a déjà été distillée, & qu'on distille une seconde fois; ou une substance déjà sublimée qu'on fait subli-

mer de nouveau ; un sel crystallisé qu'on dissout dans de l'eau , & qu'on fait recristalliser , &c. Ces opérations se font à dessein de purifier les liqueurs pour les obtenir plus spiritueuses , ou pour débarrasser les sels sublimés ou crystallisés des substances étrangères qui pouvoient altérer leur pureté.

RÉFRACTAIRES se dit des corps infusibles au plus grand feu que l'on puisse produire dans des fourneaux , mais qui peuvent éprouver ou ne point éprouver d'altération. La terre calcaire , par exemple , est réfractaire , parcequ'elle est infusible : mais elle n'est point apyre , parcequ'elle éprouve des altérations de la part du feu ; distinction très lumineuse que M. Macquer fait dans son Dictionnaire de Chymie.

RÉSIDU. On donne ce nom aux matieres qui restent après les opérations. Les anciens Chymistes donnoient à ces mêmes substances les noms de *caput mortuum* & de *terres damnées* ; ils entendoient désigner par ces dénominations des substances qui ne pouvoient rien fournir davantage. Mais les Chymistes , par ce mot , désignent seulement les matieres qui restent après les opérations. Les résidus sont souvent chargés de substances qui sont plus essentielles à connoître que les produits des opérations mêmes.

REGISTRES. On nomme ainsi de petites ouvertures qu'on pratique autour des fourneaux , & qu'on bouche avec des bouchons de terre cuite , dans le dessein de partager le courant de l'air , & de distribuer la chaleur plus également : mais on supprime aujourd'hui les registres des fourneaux ,

parcequ'ils ne produisent pas l'effet qu'on en attendoit.

## S.

**SANG DE SALAMANDRE.** La salamandre est un animal fabuleux que l'on dit pouvoir vivre dans le feu. Les Alchimistes ont nommé *sang de salamandre* l'acide nitreux qui se réduit en vapeur rouge pendant les opérations ; mais ces dénominations allégoriques ne servent qu'à voiler leur ignorance.

**STRATIFIER.** C'est placer lit sur lit des substances de différente nature , dont l'une doit porter son action sur l'autre : lorsqu'on veut , par exemple , convertir le fer en acier , on met alternativement une couche de ciment & une couche de barreaux de fer ; ce que l'on continue jusqu'à ce que le vaisseau soit rempli.

## V.

**VOLATIL.** On nomme *corps volatils* ceux qui ont la propriété de se dissiper par l'action du feu. Il y a une grande diversité parmi les substances qui ont cette propriété. Il y a des corps , comme l'esprit volatil de sel ammoniac , l'éthèr , l'esprit de vin , certaines huiles très rectifiées , qui se dissipent sans le secours d'aucune chaleur , même à une température de froid très considérable. Il paroît qu'il seroit difficile de déterminer à quelle température de froid ces liqueurs cesseroient de s'évaporer ; elles s'évaporent même plus rapidement lorsqu'elles sont exposées à un air très froid , que lorsqu'elles sont exposées à un air tempéré.

L'état sec de l'air contribue beaucoup à leur évaporation.

Il y a des corps au contraire qui ne peuvent se dissiper par la chaleur qui regne ordinairement dans l'air ; il faut leur appliquer une chaleur plus forte. Les uns s'évaporent au degré de chaleur de l'eau bouillante ; telles sont les fleurs de benjoin : d'autres ne peuvent se dissiper qu'à un degré de chaleur supérieur. Enfin il y en a qui ne peuvent s'évaporer que lorsqu'ils sont rougis à blanc.







# CHYMIE

## EXPÉRIMENTALE

ET

## RAISONNÉE.

---

### INTRODUCTION A LA CHYMIE.

LA Chymie est une science fondée sur l'expérience : elle a pour objet l'analyse ou la décomposition de tous les corps de la Nature , & la combinaison de tous ces corps , ou de leurs principes , les uns avec les autres , pour former de nouveaux composés.

Plusieurs Chymistes habiles sont entrés dans de très grands détails pour faire connoître toute l'utilité de cette science dans les arts : en effet , elle en a fourni plusieurs à la société , dont on auroit beaucoup de peine à se passer aujourd'hui ; tels que ceux de la verrerie , de la fonte des mines & des métaux. La Chymie porte tous les jours son flambeau dans les arts qui sont de son ressort : elle en perfectionne , & elle en crée même de nouveaux. Ses objets d'utilité sont tout aussi étendus dans la Physique expérimentale & dans l'Histoire Naturelle. Nous ne nous arrêterons pas

davantage sur cette matiere, afin de ne point grossir cet ouvrage de choses qui ne sont que de pure curiosité.

*Objet de la Chymie.*

L'objet de la Chymie est essentiellement de reconnoître la nature & les propriétés des corps naturels. Mais avant de nous occuper de cet objet, il convient de jeter un premier coup-d'œil général sur les différents corps que nous offre la Nature.

Les Chymistes & les Naturalistes sont convenus de diviser d'abord tous les corps naturels en trois grandes classes qu'ils nomment *regnes*; savoir, le *regne minéral*, le *regne végétal*, & le *regne animal*.

Les objets qui sont du regne minéral, sont tous les corps que la Nature produit & renferme dans le sein de la terre: ces corps n'ont aucun principe de vie ni de végétation: ils sont absolument privés de toute espee de faculté reproductive: la plupart ont seulement une sorte d'arrangement symétrique ou de crySTALLISATION. Les corps de ce regne sont les minéraux proprement dits, qui fournissent les métaux, les métaux eux-mêmes, les pierres, les sables, les terres de toutes especes, &c.

Les corps du regne végétal sont tous ceux qui végètent à la surface de la terre, & qui y sont attachés par des racines: c'est par ces racines qu'ils tirent la plus grande partie de la nourriture propre à leur accroissement, mais non pas toute, car les feuilles & les tiges en tirent aussi de l'air par leurs pores. Les végétaux sont pourvus de parties propres à la génération, & se reproduisent par le moyen des graines; ce en quoi ils different

des corps du regne minéral, comme nous venons de le faire observer. Les corps qui appartiennent au regne végétal, sont les arbres, les plantes, les mousses, les gommés, les résines & toutes les substances qui en dépendent. Les végétaux ont une sorte de vie, un principe de mouvement qui est suffisant pour élaborer & perfectionner les substances dont ils se nourrissent, & pour les assimiler à la leur propre. Ils ont même la faculté de combiner plusieurs principes, & de produire des composés très compliqués que l'art n'est pas encore parvenu à imiter.

Enfin, les êtres qui composent le regne animal, sont ceux qui ont du sentiment, la faculté de se mouvoir, d'agir, de faire usage des sens dont la Nature les a doués, de se reproduire & de veiller continuellement à leur conservation : tous les êtres qui ont une partie ou la totalité des facultés dont je viens de parler, sont du regne animal.

Si les végétaux, comme nous l'avons fait remarquer, ont la propriété d'élaborer les substances qui servent à leur nourriture, les animaux ont la faculté d'élaborer d'une manière bien plus marquée, les substances qui servent aussi à la leur. Ils changent tellement la nature des aliments dont ils se nourrissent, que la plupart des substances, en passant dans le corps animal, éprouvent, pour l'ordinaire, des changements & des altérations qui les dénaturent au point de les rendre méconnoissables.

Toutes ces facultés des végétaux & des animaux, qui produisent, dans les uns & dans les autres, des effets qui ont entre eux beaucoup de ressemblance, ont conduit plusieurs Physiciens à trouver une similitude parfaite entre ces deux regnes : & ce n'est pas tout-à-fait sans fondement ; car

nous verrons dans un moment , que les corps de ces deux regnes ont encore des propriétés chymiques qui leur sont communes. Quoi qu'il en soit, les animaux sont pourvus de sentiment : ils sont , par cette faculté , faciles à distinguer d'avec tous les autres êtres de la nature , qui en sont absolument privés. En vain voudroit-on accorder du sentiment à la plante que l'on nomme *sensitive* , parcequ'elle laisse pencher les feuilles qu'on touche , & les feuilles voisines de celles qui sont touchées. Cet effet doit plutôt être attribué à la disposition des fibres nerveuses de la plante , mises en jeu par un mouvement communiqué , & peut-être par quelque commotion électrique qu'on n'a pas même tenté de rechercher dans cet effet.

Quelques Naturalistes, ayant remarqué dans la plupart des minéraux un arrangement symétrique , une cristallisation , ont cru y reconnoître une organisation à-peu-près semblable à celle des végétaux & des animaux. Le célèbre M. de Buffon (1) croit même qu'on peut se dispenser de diviser ainsi en trois grandes classes les corps de la Nature. Il pense qu'on peut descendre par degrés presque insensibles , de la créature la plus parfaite jusqu'à la matière la plus informe , de l'animal le mieux organisé jusqu'au minéral le plus brut. M. Bonnet a développé cette idée dans les premiers chapitres de sa *Contemplation de la Nature*. Il y met sous les yeux des Lecteurs un tableau très éloquent de la chaîne graduelle des êtres : le néant est à un bout de cette chaîne ; l'existence infinie occupe l'autre.

---

(1) Dans le premier volume de son excellent Ouvrage sur l'Histoire Naturelle, page 12 de l'édition in-4°.

Avant ces deux célèbres Ecrivains , Homberg avoit cru devoir renoncer à la division commune des productions naturelles en trois classes. On lit dans les Mémoires de l'Académie (année 1702 , page 34 ) , que ce Chymiste les réduisoit à deux : 1°. les matieres minérales : 2°. les matieres végétales , dans lesquelles , dit-il , nous comprendrons aussi les animaux ; car les plantes & les animaux produisant les mêmes principes dans les analyses , il ne paroît pas qu'on doive en faire deux classes différentes. Aussi , il m'arrivera souvent de les désigner collectivement sous les noms de *corps organisés* , & de *corps combustibles*.

L'idée de MM. de Buffon & Bonnet est d'une philosophie sublime qui rassemble sous un point de vue tous les êtres de la Nature , pour les considérer ensuite d'un même coup d'œil.

Mais on ne peut disconvenir que cette distribution générale des corps en trois regnes ne paroisse toute simple , & qu'elle ne soit d'ailleurs très commode pour mettre dans nos connoissances un ordre qui soulage la mémoire du Physicien , & l'œil du Naturaliste.

Celui-ci cependant , s'arrêtant à des caracteres extérieurs pour distinguer les corps , peut être souvent séduit par de fausses apparences. Le Chymiste échappe à cette illusion par l'analyse à laquelle il soumet les substances qu'on lui présente. Quelque défigurées qu'elles puissent être , il les reconnoît & saisit sur - le - champ le secret de la Nature. Nous ferons donc , sur la division des trois regnes , plusieurs remarques qui viendront à l'appui du sentiment de MM. de Buffon , Bonnet & Homberg.

Tous les corps organisés sont essentiellement combustibles , & sont aliment du feu , parcequ'ils

font les seuls qui contiennent une substance grasse & vraiment huileuse, qu'on sépare, par l'analyse, des matieres végétales & animales. Au contraire, tous les corps qui appartiennent véritablement au regne minéral, ne sont point combustibles, tant qu'ils sont seuls : ils ne peuvent servir d'aliment au feu : ils doivent bien, à la vérité, aux corps organisés le peu de substance inflammable qu'ils contiennent ; mais elle n'est plus dans l'état huileux. Les corps de ce regne ne fournissent, dans toutes les opérations ordinaires de la Chymie, aucune substance huileuse. Les matieres végétales & animales, en séjournant dans la terre, souffrent des altérations considérables. Cette espece d'épuisement les fait rentrer dans le caractère des matieres purement minérales, tel que le phlogistique qui entre dans la composition des métaux, & dont l'origine est due aux matieres combustibles. Cette observation que je jette en passant, sera discutée : elle confirme l'idée des Physiciens que j'ai cités plus haut.

A l'égard des matieres huileuses & des bitumes qui se trouvent dans plusieurs endroits de la terre, & même à des profondeurs considérables ; ils doivent leur origine aux corps organisés qui se trouvent accidentellement au sein de la terre. Ce sont les débris des végétaux & des animaux qui ont été engloutis par de grandes révolutions qui arrivent de temps en temps à la surface de notre globe.

Il résulte de ce que nous venons d'exposer, qu'on pourroit, à la rigueur, réduire à deux grandes classes tous les corps de la Nature ; savoir, les corps organisés & les minéraux. Le but de la Nature est de composer & de décomposer : elle

fait presque toujours ces deux grandes opérations en même temps, & dans le même sujet. Pour y parvenir, elle a départi aux corps organisés la faculté de composer toute la matière combustible qui existe sur notre globe, en combinant les éléments d'une manière qui leur est propre, & y a recelé, pour ainsi dire, la plus grande partie du feu qui nous vient du soleil.

La terre ouvre aussi-tôt son sein pour engloûtir & détruire les corps organisés qu'elle a fait croître: elle s'approprie les éléments qui se sont combinés à sa surface, pour se les distribuer à son gré: tel est, en deux mots, le système général des grandes opérations de la Nature; mais toute surprenante que pourra paroître cette idée, j'espère la démontrer dans tout son jour, & faire voir en son lieu, que c'est aux corps organisés qu'on doit rapporter le système général de l'organisation de la croûte superficielle du globe, dans laquelle on a pénétré.

Nous ferons voir, lorsque l'occasion se présentera, les petites différences que l'analyse fait observer entre les végétaux & les animaux: il suffit de dire, quant à présent, que les minéraux qui sont bien véritablement dans l'état minéral, différent des corps organisés, en ce que la matière combustible qu'ils contiennent, est dans l'état de siccité parfaite, & non dans l'état huileux, comme elle se trouve dans les corps organisés.

Telles sont les propriétés les plus générales des substances de la Nature, qu'il convenoit de faire d'abord connoître, afin d'éviter un plus grand nombre de généralités toujours difficiles à saisir dans les commencements.

*De l'Analyse ou de la Décomposition chymique des corps.*

On entend par analyse ou décomposition chymique des corps, la séparation des principes qui constituent les corps composés.

Les substances qu'on sépare des corps par leurs analyses, sont hétérogènes entre elles, & ont des propriétés différentes des corps d'où on les a séparées.

Sur quoi nous observons que la division mécanique qu'on peut faire des corps, à l'aide des instruments tranchants ou contondants, est insuffisante pour opérer leur décomposition : on parvient bien à les réduire en molécules très déliées, à leur faire présenter plus de surface ; mais il est impossible, par ces moyens, d'en séparer leurs parties constituantes. Les plus petites parties d'un corps très divisé ont essentiellement les mêmes propriétés que le corps avoit avant sa division, excepté celles qui peuvent appartenir à son volume.

Nous pouvons rendre cela sensible par un exemple, & faire voir en quoi l'analyse diffère de la division mécanique. Supposons un corps composé d'argent & de soufre. L'argent est un métal très fixe au feu ; le soufre est une substance très volatile. Si l'on expose ce composé à l'action du feu, dans des vaisseaux clos, le soufre s'élevera seul à la partie supérieure des vaisseaux, & s'y attachera ; l'argent, comme fixe, restera au fond du vaisseau, & sera absolument pur. Ainsi cela formera une véritable analyse, ou une séparation des principes prochains qui composoient le corps dont nous parlons, puisqu'on obtient séparément les parties constituantes, qui sont le soufre & l'argent, sans qu'ils aient subi d'altération, &



qui ont, chacun séparément, des propriétés différentes que lorsqu'ils étoient unis.

On nomme *principes prochains* ceux qu'on sépare des corps pendant leur analyse, tels que ces principes existoient, sans qu'ils aient souffert d'altération. Ces mêmes principes prochains peuvent souvent être eux-mêmes décomposés en d'autres substances; & ces substances peuvent encore être décomposées en d'autres substances plus simples, & cela jusqu'à ce que les corps soient réduits aux éléments primitifs dont ils sont essentiellement composés. C'est pour cette raison que les Chymistes sont convenus de distinguer en principes prochains & en principes primitifs, les substances qu'on sépare des corps pendant leur analyse. Les principes prochains peuvent être décomposés par des opérations ultérieures; mais les principes primitifs ne sont plus susceptibles d'éprouver de décomposition ni d'altération.

Il seroit absolument impossible de parvenir, par la simple division ou pulvérisation, à une semblable décomposition. Les plus petites molécules du composé contiendroient toujours de l'argent & du soufre dans les mêmes proportions qu'on les auroit fait entrer dans la masse.

Ce moyen d'analyser les corps n'est pas toujours efficace pour obtenir leurs principes, soit prochains, soit primitifs: cela vient de ce que tous les corps ne sont ni également simples, ni également composés, ni aussi faciles à décomposer. Il y a, sur cet objet, une variété considérable. Il y a même plusieurs corps auxquels il est absolument impossible de causer la moindre altération; ce sont ceux que nous examinerons bientôt sous le nom d'*éléments* ou de *principes primitifs des corps*.

Il y a d'autres substances, & ce sont les corps organisés, qui sont si faciles à se dénaturer, que, par ce moyen d'analyser, il est impossible de recueillir leurs principes prochains, tels qu'ils existent dans ces corps. Ils se trouvent tellement dénaturés, après une semblable analyse, qu'ils sont absolument méconnoissables. Ces difficultés ont engagé les Chymistes à chercher d'autres moyens d'analyser les corps, sans leur causer d'altération sensible; & c'est à quoi l'on est parvenu à l'aide de différents menstrues: de là sont venues ces distinctions d'analyse par le feu, & d'analyse par les menstrues.

*L'analyse par le feu* est celle où l'on se sert de l'action immédiate du feu, pour décomposer les corps, comme nous venons de le dire.

*L'analyse par les menstrues* consiste à faire passer sur les corps qu'on veut analyser, des liqueurs de différente nature, propres à dissoudre successivement les substances qui entrent dans la composition des corps. Ce moyen s'emploie avec beaucoup de succès pour séparer des végétaux & des animaux leurs différents principes prochains, sans leur causer d'altération sensible, si ce n'est de se trouver mêlés avec un peu du menstrue qu'on a employé. Un exemple va donner une idée claire de l'analyse par les menstrues. Supposons une plante qui contienne de la gomme, de la résine, du sel essentiel, &c. en passant successivement sur cette plante de l'eau, de l'esprit de vin, de l'éthère, &c. on l'épuisera de ses principes prochains. L'eau dissoudra les parties gommeuses & salines; l'esprit de vin s'emparera de la partie résineuse, & l'éthère dissoudra, d'une manière plus exacte, cette substance résineuse, que n'avoit pu faire l'esprit de vin: il restera enfin la

partie ligneuse du végétal, qu'on peut achever d'analyser par le feu. Il y a encore beaucoup d'autres menstrues qu'on peut employer pour cette espece d'analyse; tels sont les acides minéraux & végétaux, les sels alkalis fixes & volatils, les huiles grasses & essentielles, &c. Le choix des menstrues dépend de la nature du corps qu'on veut analyser, & de la substance qu'on veut extraire de ce même corps. Nous aurons occasion de nous étendre davantage sur cette matiere, lorsque nous ferons l'analyse des substances végétales & animales.

*De la Combinaison ou Composition chymique des corps.*

La combinaison ou composition chymique est l'union de plusieurs corps hétérogenes entre eux, dont il résulte un nouveau corps mixte qui a des propriétés différentes & moyennes entre les substances qui ont servi à le former; c'est ce que Becker & Staahl ont nommé *mixtion*, & que nous nommerons *combinaison* ou *composition chymique*.

Pour que la combinaison ait lieu, il faut que plusieurs circonstances concourent en même temps. 1°. Il est évident que les substances qu'on veut unir, doivent être hétérogenes entre elles; si elles étoient homogenes, il n'en résulteroit pas une combinaison, mais une simple addition de matiere de même espece. 2°. Il faut que l'union se fasse entre les molécules intégrantés, qu'elles se juxtaposent entre elles, & qu'elles restent adhérentes dans cette juxtaposition; car les substances pouvant se séparer par le repos, comme de l'huile qu'on auroit mêlée avec de l'eau par le moyen de l'agitation, on n'auroit fait qu'une simple divi-

sion d'un corps par un autre , & non une combinaison.

Expliquons maintenant ce que l'on entend par les termes *hétérogene* , *homogene* , & par *parties intégrantes*.

On entend par *corps hétérogene* , ou de différente nature , des substances qui ont entre elles des propriétés différentes , & , en quelque sorte , opposées l'une à l'autre : lorsque ces substances peuvent s'unir , adhérer ensemble , & former un composé , on leur donne le nom de *principes* ou de *parties constituantes* , parcequ'elles servent effectivement de principes , ou de parties constituantes , au nouveau composé qui résulte de leur union. Par exemple , un acide & un alkali sont des corps de nature bien différente l'un de l'autre ; leurs propriétés sont , en quelque sorte , opposées. Ces deux corps s'unissent très bien , & en s'unissant , ils épuisent réciproquement leurs propriétés particulières ; ce qui est une condition absolument essentielle à la combinaison. Le corps qui résulte de cette union , a des propriétés moyennes entre les deux corps qui l'ont formé ; ainsi l'acide & l'alkali deviennent les principes , ou les parties constituantes , du nouveau composé.

On entend par *corps* ou *parties homogenes* , des substances qui sont de même nature ; telles que deux molécules détachées d'une même pierre ou d'un même métal , deux gouttes d'eau , deux gouttes d'une même huile , &c.

Enfin on entend par *parties intégrantes* , les plus petites molécules séparées d'un corps , mais qui conservent les propriétés du corps d'où elles ont été séparées. On peut supposer cette division portée à un tel excès , qu'il n'est plus possible de

diviser davantage ces corps, sans les décomposer. Tel est, par exemple, un corps dissous dans un acide, qui est tellement divisé, qu'il est réduit à ses molécules intégrantes, & que l'acide empêche de se réunir. Si l'on prend une petite portion de la dissolution, on peut faire reparoître le corps tel qu'il étoit, sans avoir subi d'altération; ainsi ce corps étoit seulement divisé, & non décomposé, cependant avec les restrictions dont nous parlerons en son lieu.

Lorsque deux corps homogènes, ou de même nature, s'unissent ensemble, cela ne forme point une composition, mais une masse qui a seulement un plus grand volume: lorsqu'il y a union & adhérence entre les parties de ce tout, cela produit ce que Becker & Staahl ont nommé *agrégation*, *agrégat*, & *corps agrégé*.

On voit par conséquent, qu'il y a une très grande différence entre la composition & l'agrégation. Il est bien essentiel de ne point confondre ces deux opérations, puisque l'agrégation ne produit qu'une addition de masse, ou qu'une addition de parties semblables, & que la composition, au contraire, produit un nouveau corps qui diffère essentiellement des substances qui le composent.

Il résulte de tout ce que nous avons dit jusqu'à présent sur l'analyse & sur la composition, que l'analyse a pour objet la séparation des principes qui constituent les corps; & la composition, au contraire, a pour objet de réunir les principes qui ont été séparés par l'analyse, pour reformer les composés tels qu'ils étoient auparavant. Nous pouvons rendre cela encore plus sensible par un exemple, en nous servant des produits que nous avons séparés du corps que nous avons pris pour exemple d'analyse.

Si l'on fait fondre dans un creuset, l'argent que nous avons séparé par l'analyse, & qu'on ajoute le soufre qu'on a pareillement obtenu par la sublimation ; ces deux substances s'uniront ensemble, & reformeront le même composé d'argent & de soufre, tel qu'il étoit auparavant. Il y a dans la Chymie beaucoup d'exemples semblables, dont nous parlerons à mesure que l'occasion nous en fournira les moyens.

Ces décompositions & recompositions se font avec exactitude & rigoureusement ; mais ce n'est encore que sur un très petit nombre de corps du regne minéral, parcequ'ils sont beaucoup plus simples & moins faciles à se détruire, que les corps organisés. La Chymie & la Physique ne sont pas encore assez avancées pour opérer ces décompositions & ces recompositions sur une infinité d'autres corps. Il y a même lieu de présumer que, quelques découvertes qu'on fasse à ce sujet, il restera toujours un grand nombre de substances, sur lesquelles il sera toujours impossible d'appliquer ces opérations ; tels sont les végétaux & les animaux, parceque ces corps sont très composés ; plusieurs de leurs principes prochains sont si fugaces, qu'il se dissipe toujours quelque chose, même sans qu'on puisse s'en apercevoir : d'ailleurs, leur texture est si délicate & si bien organisée, qu'elle se détruit complètement dans toutes les opérations de ce genre qu'on leur fait subir : & il est impossible, en unifiant leurs principes, de les faire reparoître tels qu'ils étoient auparavant.

La plupart des Chymistes-Physiciens ont fait beaucoup de recherches pour expliquer les phénomènes de la combinaison : ils les attribuent à l'attraction & à la pesanteur des corps : en effet,

il paroît difficile de les assigner à d'autres causes. Nous verrons dans un instant, que ces deux effets qui se modifient différemment dans les opérations de la Chymie, sont connus sous les noms de *rappports* & d'*affinités*, & qu'ils sont des propriétés inhérentes de la matiere, & la cause de presque toutes les décompositions & compositions chymiques.

M. de Buffon dit, 13<sup>e</sup>. volume, édition in-4<sup>o</sup>. page xij de la Nature, seconde vue : *Si, jusqu'à ce jour, l'on a regardé ces loix d'affinité comme différentes de celles de la pesanteur, c'est faute de les avoir bien connues, bien suivies; c'est faute d'avoir embrassé cet objet dans toute son étendue. La figure qui, dans les corps célestes, ne fait rien, ou presque rien, à la loi de l'action des uns sur les autres, parce que la distance est très grande, fait, au contraire, presque tout, lorsque la distance est très petite ou nulle.*

Afin de fixer les idées qu'on doit se former de la combinaison des corps, examinons comment on peut concevoir cette grande & merveilleuse opération, & la disposition que prennent entre elles les substances qui se combinent. Je pense que l'attraction & la pesanteur sont le nerf de toutes les combinaisons; mais si ces deux propriétés sont les mêmes, il faut cependant les distinguer, à l'égard des combinaisons chymiques, en ce que l'une & l'autre, dans nombre de circonstances, paroissent agir comme si elles étoient indépendantes l'une de l'autre : nous pouvons rendre cela plus sensible par des exemples. La pesanteur est la propriété qu'ont les corps de tomber en ligne perpendiculaire à la surface de la terre, lorsque rien ne s'oppose à leur chute : lorsque le corps est arrivé à son point de repos,

il pèse sur le corps qu'il touche, avec tout son poids, comme corps pesant : dans les circonstances ordinaires, on peut enlever ce corps à l'aide d'un effort égal à son poids : tel est ce que l'on doit entendre par pesanteur seulement, & indépendamment de toute autre propriété de la matière.

Mais si ce corps, indépendamment de sa pesanteur, a de l'adhérence avec celui sur lequel il repose, par exemple, un morceau de fer d'une once, qu'on poseroit sur une pierre d'aimant, on sent bien qu'il faut d'abord un poids qui puisse agir avec une once de force, pour enlever ce morceau de fer ; mais il faut encore ajouter à cette force un poids suffisant pour rompre l'attraction que ces deux corps ont entre eux : il est difficile de déterminer ce poids, parceque cela dépend des points de contact, & de l'attraction plus ou moins forte entre ces corps. Ce que nous disons arriver entre une pierre d'aimant & un morceau de fer, se passe entre les plus petites molécules des corps qui se combinent ; & leur adhérence est d'autant plus forte, que les corps se touchent par un plus grand nombre de points de contact, & que ces mêmes molécules ont plus d'attraction entre elles.

Il suit de là que la combinaison se fait essentiellement entre les molécules intégrantes des corps hétérogènes qui sont mis en jeu, & qu'elles s'entre-divisent respectivement les unes les autres, pour se juxtaposer entre elles : c'est dans cet instant d'union, que les corps qui se combinent, font ou ne font point d'effervescence, produisent ou ne produisent point de chaleur, absorbent ou laissent dégager de l'air, & tous les autres phénomènes qui accompagnent la combinaison en général.

Comme



Comme la matiere est absolument impénétrable, il est difficile de concevoir la combinaison autrement que comme une juxtaposition de molécules intégrantes à molécules intégrantes ; si nous avions des organes assez déliés, ou des instrumens d'optique assez bons, on distingueroit dans un composé les différentes molécules qui forment les corps, & on les verroit placées, en tout sens, les unes à côté des autres. Un mélange, par exemple, de poudre bleue & de poudre verte forme une couleur jaune, étant regardé à la vue simple ; mais, si on l'examine à l'aide d'une bonne loupe, on y distingue les deux couleurs primitives. Pour faire comprendre à ceux qui ne sont pas suffisamment initiés dans la physique, ce que l'on entend par impénétrabilité de la matiere, nous pouvons citer ici une expérience connue de tous les Physiciens. Lorsqu'on enfonce un clou dans une piece de bois, ce clou déplace seulement les fibres pour se faire une entrée ; mais il ne peut ni percer ni pénétrer la substance propre du bois. Il se passe dans les combinaisons chimiques quelque chose de comparable à cet effet, relativement à l'impénétrabilité, avec cette différence cependant, que le clou n'est point combiné avec le bois : il n'est ni divisé, ni dans l'état propre à la combinaison : il n'est pas même adhérent à la substance propre du bois : il n'est retenu que par la pression & l'élasticité des fibres du bois ; au lieu que la combinaison se fait immédiatement entre les molécules intégrantes des corps, qui se placent les unes à côté des autres, sans se pénétrer. C'est de leur adhérence mutuelle, que résulte la combinaison, en vertu de l'attraction qu'elles ont entre elles.

Nous observerons que tous les corps de la nature doivent être considérés comme étant compo-

fés de molécules infiniment petites ; mais on doit supposer en même temps , que les molécules de tous les corps ne sont pas toutes de la même ténuité. Il y a sur cet objet une diversité considérable ; & c'est à cette diversité qu'on doit rapporter celle qu'on remarque dans les combinaisons , soit par leur plus ou leur moins d'adhérence , ou par le plus ou le moins de facilité qu'elles présentent à se laisser décomposer. Tout ce que l'on peut dire de plus général sur cette matière , c'est qu'il paroît que les combinaisons les plus parfaites sont celles qui se font entre des corps dont les molécules intégrantes sont les plus petites ou les plus ténues , & qui ont en même temps la plus forte attraction entre elles. Ce ne peut être qu'à ces diversités , qu'on doit rapporter certains effets que plusieurs combinaisons salines présentent dans beaucoup d'expériences , effets qui sont différents de ceux auxquels on devoit s'attendre. Il y a certains sels , par exemple , que l'on croiroit ne devoir point changer les couleurs bleues des végétaux , & qui néanmoins les changent : tels que la terre foliée de tartre , le nitre à base terreuse , le sel marin à base terreuse , qui rougissent d'abord la couleur du syrop violat , & la rendent verte un instant après : tous ces effets ne peuvent être attribués qu'à une combinaison peu intime , qui laisse les substances propres de la combinaison agir l'une après l'autre ; ce qui semble indiquer que cette combinaison s'est faite entre des molécules intégrantes , moins déliées que celles des combinaisons de même espece , qui ne produisent pas de semblables effets. L'acide des combinaisons dont nous parlons , agit d'abord sur la couleur bleue des végétaux , comme si cet acide étoit libre ; & l'alkali ou la terre de ces

sels ne produit son effet qu'en dernier lieu.

Considérons maintenant les phénomènes de composition & de décomposition, sous un point de vue plus général, sous celui qu'on est convenu de nommer *rapport* ou *affinité*.

*Sur les Affinités chimiques.*

Lorsque deux corps libres, éloignés l'un de l'autre, s'approchent mutuellement sans qu'aucune cause extérieure les pousse l'un vers l'autre, les Physiciens ont donné à ce phénomène le nom d'*attraction*; & celui de *vertu attractive* à la cause qui le produit, quand ces effets se passent sur les corps en masses, & non sur les *molécules* primitives de ces corps.

Cette propriété de la matière porte en particulier le nom de *gravitation*, quand les corps qui agissent l'un sur l'autre, sont fort éloignés: par exemple, l'action que le soleil & la terre exercent réciproquement l'un sur l'autre pour se rapprocher & s'unir, a été nommée *gravitation*.

On a donné à cette même propriété de la matière le nom de *cohésion* ou d'*adhérence*, lorsque les corps qui agissent l'un sur l'autre, se touchent immédiatement, & qu'ils adhèrent entre eux.

Enfin on a nommé cette propriété *rapport* ou *affinité*, lorsque les phénomènes qu'elle présente se passent dans les opérations de la chimie, soit que ces effets aient lieu entre les molécules intégrantes des corps, ou entre les éléments de ces mêmes corps; mais, sous quelque dénomination que l'on considère les effets dont nous parlons, ils dépendent absolument de la même cause.

Nous définissons les affinités chimiques, une tendance qu'ont les parties de la matière pour s'unir & adhérer ensemble, soit que ces parties

soient homogènes, soit qu'elles soient hétérogènes.

L'adhérence de deux surfaces très polies, appliquées l'une sur l'autre; la tendance qu'ont l'une vers l'autre deux gouttes d'eau, deux gouttes d'huile, deux gouttes de mercure, ou de quelque fluide de même espèce, placées l'une près de l'autre, qui se réunissent & se confondent en une seule masse; l'ascension des liqueurs dans les tuyaux capillaires; la dissolution des corps; l'attraction du fer & de l'aimant, & celle des matières vers les corps électriques, &c. (effets qui ont également lieu à l'air comme dans le vuide;) la gravitation & le mouvement de tout le système planétaire, sont autant de phénomènes du même genre, & qui paroissent dépendants de la même cause.

La Chymie & la Physique ne sont pas encore assez avancées pour expliquer la cause de l'attraction. Plusieurs habiles Physiciens ont examiné avec soin les phénomènes de l'attraction; mais ils n'ont point entrepris d'expliquer ces phénomènes, parcequ'ils sont au-dessus de nos connoissances actuelles. En effet, pour pouvoir en rendre raison, il faudroit connoître la cause du mouvement que font les corps pour s'approcher l'un vers l'autre; s'assurer si ce mouvement dépend d'un principe interne qui attire les corps, ou d'un principe externe qui les repousse. Cette propriété, quelle qu'en soit la cause, paroît aussi inhérente à la matière, que son étendue & son impénétrabilité.

Quelques Chymistes ont rangé les affinités chimiques dans la classe de ces systèmes ingénieux, faits pour subsister jusqu'à ce que d'autres viennent les détruire; mais il s'en faut de beaucoup

que les affinités soient dans cette classe : on observe que certains corps s'unissent ensemble avec une grande facilité, que d'autres ne se combinent que difficilement, & qu'enfin il y en a qui refusent de contracter aucune union par tous les moyens connus jusqu'à présent ; mais, parcequ'on n'est pas encore parvenu à combiner ces corps, on auroit tort de conclure qu'ils n'ont ensemble aucune affinité ; il y a au contraire tout lieu de penser qu'on y parviendroit par des moyens plus recherchés : c'est effectivement ce à quoi je suis parvenu sur un certain nombre de corps qu'on avoit toujours pensé ne pouvoir pas s'unir ensemble, comme nous le ferons remarquer à mesure que les occasions s'en présenteront.

Ainsi, déterminer, par un nombre suffisant d'expériences, l'ordre dans lequel les différents corps peuvent s'unir successivement les uns aux autres, & le même ordre dans lequel ils se séparent les uns des autres, est un service des plus importants qu'on puisse rendre à la Chymie. Feu Geoffroy, Médecin, est le premier qui ait pensé à réunir en une table les rapports ou affinités fondamentales de la Chymie (1). Cette table est sujette à plusieurs exceptions & à plusieurs changements que nous ferons remarquer à mesure que les occasions s'en présenteront ; néanmoins elle forme un tableau ou un enchaînement de connoissances qui ont répandu beaucoup de lumière dans la Chymie & dans la Physique.

M. Geller a augmenté considérablement cette table, comme on le voit dans son excellent Ouvrage qui a pour titre *Chymie métallique*.

L'Académie de Rouen proposa les affinités chy-

---

(1) Volume de l'Académie, année 1718.

miques, pour le sujet de son prix de l'année 1758. Ce furent MM. Jean-Philippe de Limbourg, Docteur en Médecine, & Sage, fils, Maître de Philosophie & de Mathématiques à Geneve, qui remportèrent le prix. Il fut partagé entre eux, comme ayant résolu, chacun de leur côté, la moitié de la question. Le premier traita les affinités en Chymiste, & le second les considéra en Physicien-Géometre. En effet, il paroît que, pour pouvoir bien traiter cette matiere, il faut réunir & faire usage des connoissances chymiques & mathématiques.

M. Macquer a donné, dans son Dictionnaire de Chymie, un très bon article sur les affinités chymiques. Il fait une division méthodique en quatre classes, des différents états où l'on rencontre les affinités dans les opérations de la Chymie; quoique d'ailleurs il n'admette, avec tous les bons Chymistes-Physiciens, qu'une seule espece d'affinité qui est absolument la même, & qu'il reconnoît venir de la même cause.

Les différentes tables des rapports, publiées jusqu'à présent, n'indiquent point si les affinités qu'on y expose, ont lieu par la voie seche ou par la voie humide. Comme j'ai observé que les résultats ne sont pas toujours les mêmes, je propose deux tables des rapports: l'une indique l'ordre des affinités des corps par la *voie humide*, & la seconde indique le même ordre des affinités par la *voie seche*: ce sont les seules manieres d'opérer dans la Chymie. Je pense qu'au moyen de ces deux tables, on peut établir les affinités avec plus d'ordre, d'exactitude & de précision, qu'on n'a pu le faire jusqu'à présent. Les affinités établies sous ces deux points de vue, sont plus méthodiques & plus conformes aux différentes ma-

nieres d'opérer. Je ferai remarquer, à mesure que les occasions se présenteront, qu'il y a une infinité de circonstances, où des corps qui ont ensemble la plus grande affinité par la voie humide, ne l'ont que très foible par la voie sèche, & *vice versa*; c'est ce qui me fait penser que cette double table seroit extrêmement utile.

Les affinités chimiques dépendent essentiellement d'une seule & même cause qui est l'attraction; mais cette propriété de la matière se modifie, & présente dans les opérations différents effets qui sont relatifs à l'état des substances qu'on met en jeu. Nous pensons qu'on peut considérer sous huit cas différents, les principaux phénomènes qui ont rapport aux affinités chimiques. Nous nous contenterons d'exposer ici quelques exemples de chacun des différents cas sous lesquels se manifestent les affinités chimiques. De plus grands détails seroient déplacés, & demanderoient la connoissance de toute la Chymie; mais nous ne manquerons pas de faire remarquer, dans le cours de cet Ouvrage, les autres expériences qui ont rapport aux affinités.

### 1°. *Affinité d'adhérence ou de cohésion.*

L'affinité d'adhérence ou de cohésion est la tendance qu'ont les corps pour se porter l'un vers l'autre, & la force qu'ils emploient pour s'opposer à leur séparation.

### E X P É R I E N C E.

On prend deux morceaux de glace bien polie; on les assujettit, chacun séparément, avec du mastic, sur deux morceaux de liege.

On fixe sur une table l'une des deux pièces, en observant que la glace se trouve en dessus: on

pose ensuite l'autre glace sur celle qu'on vient d'affujettir, en la frottant circulairement, & en appuyant un peu fort. Si l'on vient à lever la glace supérieure; on observe qu'elle tient, comme si elle étoit collée sur la glace inférieure; il faut, pour l'en détacher, employer une force supérieure à son poids. Si l'on met une goutte d'huile entre ces deux glaces, elle augmente davantage les points de contact, & l'adhérence devient beaucoup plus forte. M. Musschenbroek, célèbre Physicien, (*Essais de Physique*, tome 1, page 272,) a observé que deux boules de crystal, qui se touchoient réciproquement par deux segments ronds, d'un dixième de pouce de diamètre, adhèrent ensemble avec une telle force, qu'il fallut employer un poids de dix-neuf onces de plus que le poids d'une des deux boules pour les détacher. M. Desaguilliers a observé, dans une expérience semblable, faite avec deux balles de plomb, qu'elles tinrent avec une force égale à quatre-vingts livres, & quelquefois à cent livres. J'ai vu une pierre d'aimant pesant une once, qui soulevoit un poids de sept livres.

L'ascension des liqueurs dans les tuyaux capillaires, l'attraction de l'aimant, celles des corps électriques, &c. sont autant d'exemples de cette espece d'affinité à laquelle les Physiciens ont donné le nom d'*attraction*, & que nous nommons affinité d'*adhérence* ou de *cohésion*, afin de la distinguer de l'affinité d'agrégation dont nous parlerons dans un instant. Dans l'affinité d'adhérence, il n'y a point une véritable union entre les corps: les parties de la matière de l'un conservent la position qu'elles avoient à l'égard des parties de la matière de l'autre. Ce genre d'affinité n'a lieu que pour les



corps qui ne peuvent se mêler ni se confondre , mais seulement adhérer ensemble , soit qu'ils soient homogènes , soit qu'ils soient hétérogènes : mais , lorsque , par des moyens chimiques , on les mêle par la fusion ou autrement ; il en résulte une composition , si les corps qu'on met en jeu sont de nature différente ; il n'en résulte au contraire qu'une agrégation , si ces corps sont de même espèce.

Nous observerons que cette affinité a lieu dans une infinité d'opérations de chymie ; & surtout à l'égard des précipités terreux & métalliques , qu'on laisse sécher sans les remuer. Les parties de la matière prennent entre elles , à la faveur de l'eau , un arrangement symétrique , & une adhérence qui est telle , que plusieurs ne se laissent diviser qu'avec beaucoup de difficulté. Si , au contraire , on les remue souvent pendant leur dessiccation , on détruit cet arrangement , avant que les parties aient acquis toute leur adhérence. Ces précipités sont alors presque sans consistance , & deviennent très faciles à diviser. Cette affinité a encore lieu à l'égard des cristaux de sels qui se sont formés dans des liqueurs acides ou alcalines. Ces substances adhèrent aux cristaux de sels avec une certaine force , sans être combinés : il faut , pour les séparer , une force plus grande.

Cette affinité d'adhérence ou de cohésion ne borne pas seulement sa puissance dans les laboratoires de chymie , elle a également lieu à l'égard des terres très divisées que les rivières charrient & déposent , lorsque leurs molécules sont de nature à avoir beaucoup d'affinité entre elles. Elles prennent , à la faveur de l'eau dans laquelle elles se meuvent librement , l'arrangement symétrique

qui leur est propre : il en résulte , par le laps de temps , une pierre plus ou moins dure , suivant l'arrangement & la nature des molécules constituantes.

Tous les corps de la nature n'ont pas , à beaucoup près , la même dureté ni la même solidité. Il y en a , comme la craie , dont les parties intégrantes sont si peu liées entre elles , qu'on peut détruire leur adhérence par un léger frottement entre les doigts ; tandis qu'au contraire , il y a d'autres corps dont les molécules intégrantes ont une adhérence si forte , qu'il faut , pour la détruire , employer une force très considérable ; tels sont les pierres vitrifiables , les minéraux , &c. On peut déduire de ces différentes propriétés , que la force attractive qui s'exerce entre les molécules intégrantes des corps ou entre leurs éléments , n'est pas toujours précisément du même nombre de degrés. Si , lorsque les parties de la matière se portent les unes vers les autres , pour adhérer ensemble ; si , dis-je , cette force attractive avoit lieu avec tout son pouvoir absolu , & que rien ne diminuât ou ne s'opposât à cette action , il devroit nécessairement en résulter des corps d'une si grande densité , qu'ils seroient peut-être mille fois plus pesants que l'or. Il en seroit de même , si cette force d'attraction , sans être absolue , agissoit constamment avec un même degré de force entre les molécules disposées à adhérer ensemble ; il en résulteroit des corps qui seroient entre eux d'une densité égale. Or , comme nous venons de le faire observer , il y a , à cet égard , une très grande variété : on en peut conclure que l'attraction exerce son action à des degrés de distance différents , qui sont relatifs à la nature des corps , & à une infinité de circonstances.

Il sera peut-être toujours impossible de pouvoir observer & constater les degrés de force de ces effets dans les différents corps, & déterminer les distances où cette vertu attractive cesse d'agir.

La cause qui s'oppose à l'attraction absolue, a été reconnue par les Physiciens à l'égard des corps célestes; ils lui ont donné le nom de *répulsion*, c'est-à-dire, une force tout aussi réelle que l'attraction, qui repousse les corps, après qu'ils se sont approchés à un certain point, & qui les empêche de se réunir. Il paroît que c'est de ces deux forces, *attraction* & *répulsion*, bien ordonnées, que résulte l'équilibre & la parfaite harmonie qu'il a plu au Créateur d'établir dans l'univers. Cette répulsion, quoique cause seconde, & soumise aux loix de l'attraction, est une propriété inhérente à la matière: cette propriété agit conjointement avec l'attraction, jusques dans les éléments des corps, & dans toutes les opérations de la Chymie. Il paroît même que c'est de ces deux effets réunis, & de leurs différents degrés d'action, que résulte la variété qu'on observe dans la dureté & dans la densité des corps: cette répulsion n'influe pas moins dans les phénomènes de leur composition & dans ceux de leur décomposition.

Beaucoup de Physiciens ont rejeté la répulsion que Newton avoit reconnue dans les corps sublunaires. Ils ont regardé cette propriété comme chimérique, parcequ'elle n'étoit pas appuyée sur un nombre suffisant d'expériences & d'observations; mais, si l'on jette un coup d'œil sur beaucoup d'opérations de chymie, on ne pourra s'empêcher d'admettre une propriété répulsive dans les corps. Lorsque nous parlerons de la cristallisation des sels, nous nous étendrons davantage sur cette ma-

tiere : nous ferons voir des expériences très favorables au système de la répulsion.

2°. *Affinité d'agrégation.*

L'affinité d'agrégation est l'attraction & l'adhérence des corps de même espèce dans l'état de liquidité, pour former des masses plus grosses, mais de même nature.

On place sur un papier huilé, deux gouttes d'eau, distantes l'une de l'autre d'environ une ligne : un instant après, on voit qu'elles font effort pour se rapprocher : elles se rapprochent en effet, & se réunissent avec un mouvement accéléré. Deux gouttes de mercure placées, dans les mêmes circonstances, sur une feuille de papier, se réunissent également avec un mouvement accéléré. Il y a beaucoup d'autres expériences, dépendantes de la même cause, où deux gouttes de liqueurs homogènes se réunissent de la même manière ; tandis que deux gouttes de liqueurs hétérogènes, comme une goutte d'eau & une goutte d'huile, loin de se réunir, semblent, au contraire, se repousser.

Il est bon de prévenir, lorsqu'on fait ces expériences, de poser les gouttes de liqueurs sur des corps auxquels elles n'aient point une disposition à s'unir : par exemple, si l'on mettoit les deux gouttes d'eau sur du papier sans être huilé, cette affinité ne se manifesteroit point, l'eau s'imbibeiroit dans le papier, & cette imbibition s'opposeroit au phénomène de la tendance. La même chose arriveroit si on plaçoit des gouttes de mercure sur une plaque de plomb ou d'étain, &c.

Comme l'agrégation emporte nécessairement avec elle l'union & le mélange intime des corps qu'on met en jeu, de manière qu'on ne puisse

pas distinguer les parties qui étoient à droite d'avec celles qui étoient à gauche ; il s'ensuit que ce cas d'affinité ne peut avoir lieu qu'avec des corps qui sont dans l'état de liquidité , comme sont les liquides dont nous venons de parler , ou deux gouttes de métal de même espèce , en fusion , qu'on placeroit l'une à côté de l'autre. Ce en quoi cette espèce d'affinité diffère de l'affinité d'adhérence , est que dans cette dernière affinité , qui a lieu entre les corps solides de même espèce , ou d'espèce différente , ou entre un corps solide & un corps liquide , les corps ne peuvent se mêler ni se confondre.

Les exemples d'affinité d'agrégation que j'ai rapportés , prouvent que l'attraction agit sur les petites parties des corps dans l'état de liquidité , comme sur les corps solides ; au reste ces faits peuvent être également cités comme des exemples d'affinité d'attraction & d'affinité d'agrégation : mais si l'on veut voir les effets de cette dernière affinité d'une manière plus sensible , on peut mêler un verre d'eau avec un verre d'eau , ou un verre d'huile avec un verre d'huile , ou une livre de plomb fondu avec une livre de plomb fondu ; ces expériences sont toutes autant d'exemples d'affinités d'agrégation. Mais si , par l'agitation , on mêle intimement un verre d'eau & un verre d'huile , ou que , par la fusion , on mêle du fer & du cuivre , ces deux mélanges ne formeront point d'agrégation , parceque l'huile & l'eau ne sont pas des corps de même espèce , non plus que le fer & le cuivre. Le simple repos occasionnera la séparation de l'huile d'avec l'eau ; & l'on observera , dans le mélange de fer & de cuivre , que ces métaux ne sont pas parfaitement unis ; ils seront dispersés dans la masse d'une ma-

niere très distincte , & on pourra les séparer l'un de l'autre avec un marteau & un ciseau.

Il en est de même d'un tas de briques ou de sable : ce n'est point une agrégation , mais un amas de matiere. Si l'on procure au sable , ou à la brique , le degré de chaleur convenable pour les faire entrer en fusion , alors les parties se réunissent ; elles forment une masse uniforme ; il en résulte une agrégation. Ainsi , pour que l'agrégation ait véritablement lieu , il faut , comme nous l'avons déjà dit , que les corps soient homogènes entre eux , & dans un état de liquidité , afin que l'union des parties puisse se faire.

3°. *Affinité composée de deux corps , d'où il résulte une combinaison.*

Cette affinité a lieu à l'égard de deux corps hétérogènes qui agissent mutuellement l'un sur l'autre , en épuisant réciproquement leurs propriétés particulières. Il résulte de leur union un nouveau corps composé qui a des propriétés moyennes entre les corps qui ont servi à le former.

E X P É R I E N C E .

On met dans un verre un morceau de marbre blanc : on verse par-dessus environ trois ou quatre fois son poids d'acide nitreux : aussi-tôt l'acide agit sur le marbre : il se fait une effervescence qui dure tant qu'il y a du marbre & de l'acide nitreux en état d'agir : le marbre disparaît en entier , si l'on a employé suffisamment d'acide.

Après que la dissolution est faite , & qu'elle est bien saturée , il résulte une liqueur qui a des propriétés moyennes entre celles de l'acide & celles du marbre.

Le marbre n'a ni odeur ni faveur ; l'acide ni-

treux a une odeur forte, & une faveur violemment aigre, qui agace les dents. Ce dernier partage ses propriétés avec le marbre blanc : le composé qui résulte de leur union, a infiniment moins d'odeur, moins de faveur que n'en a l'acide nitreux pur : celle de ce composé n'est plus aigre ; elle est seulement salée, un peu amère & piquante ; mais on n'y reconnoît plus les propriétés de l'acide nitreux pur.

Il y a dans la Chymie beaucoup d'exemples semblables d'affinité de deux corps, d'où il résulte autant d'espèces de composés : nous en parlerons, à mesure que l'occasion nous en fournira les moyens. Nous ferons ici quelques remarques sur la manière d'opérer cette affinité avec plus de facilité.

1°. Il y a des corps dont l'adhérence des parties est si grande, que les acides les plus puissants sont absolument hors d'état de les attaquer par la voie humide, & tant qu'ils sont agrégés : telles sont les pierres & les terres vitrifiables, &c. Mais si l'on détruit l'agrégation des parties de la matière, en pulvérisant les corps, soit par des moyens mécaniques, soit par des moyens chymiques, suivant la nature des corps que l'on veut combiner, on parvient à les unir ensemble ; & c'est en effet à quoi je suis parvenu dans beaucoup d'occasions.

Le marbre même, quoiqu'il soit de facile dissolution dans les acides, se dissout moins rapidement, lorsqu'il est en gros morceaux, que lorsqu'il est en poudre fine.

2°. De ce que deux corps se sont unis très promptement, on n'en doit pas conclure qu'ils ont ensemble la plus grande affinité. C'est par l'adhérence qui subsiste après qu'ils sont unis, & par les difficultés qu'on éprouve à les séparer, qu'on

doit mesurer leurs degrés d'affinité. Par exemple, l'argent s'unit à l'acide nitreux avec beaucoup de facilité ; mais il y tient bien légèrement ; une chaleur même assez modérée suffit pour l'en séparer ; tandis qu'au contraire, l'acide marin, qui ne s'unit à l'argent que difficilement, & par des moyens non directs, contracte cependant avec ce métal une union très forte, & qui ne peut être détruite avec la même facilité. De là on peut conclure qu'il ne faut pas décider qu'un corps n'a aucune affinité avec un autre corps, parceque l'on ne connoît aucun moyen de les unir : il y a, au contraire, tout lieu de penser qu'on y parviendroit par des moyens plus recherchés.

La Chymie n'étant pas encore assez avancée pour parvenir à unir certains corps qui refusent de se combiner, nous regarderons, comme le dit M. Macquer, les affinités qu'on peut leur supposer, comme de nul effet ; & nous dirons, avec cet habile Chymiste, en attendant qu'on découvre les moyens de les unir, que ces corps-là n'ont point d'affinité ensemble, comme l'huile & l'eau, le plomb & le fer, le mercure & le fer, &c. parceque jusqu'à présent on ne connoît aucun moyen de les unir directement.

4°. *Affinité composée de trois corps qui ont ensemble un égal degré d'affinité.*

Les affinités de cette classe sont celles des corps hétérogènes qui ont ensemble des degrés d'affinité égaux, ou à-peu-près égaux, & qui s'unissent, sans qu'il arrive de décomposition.

E X P É R I E N C E.

On fait fondre ensemble dans une cuiller de fer, quatre gros de plomb & autant d'étain : on  
ajoute



ajoute à ces métaux fondus deux gros de mercure : on coule ce mélange sur une brique : le mercure s'unit en même temps au plomb & à l'étain, parceque son affinité est à-peu-près égale avec l'un comme avec l'autre. La masse métallique se trouve avoir des propriétés communes aux trois corps dont elle est composée : elle est plus blanche, plus argentine, plus aigre & plus cassante que ne le sont, chacun séparément, ou ensemble, le plomb & l'étain : le mercure a perdu sa fluidité, en diminuant la solidité des autres métaux.

On pourroit ainsi réunir un plus grand nombre de corps, sans qu'il arrivât de décomposition ; ce seroit alors un exemple d'affinité composée d'autant de corps qu'on en auroit fait entrer dans le mélange.

#### 5°. *Affinité d'intermede.*

L'affinité d'intermede est celle dans laquelle deux corps ne peuvent s'unir ensemble, qu'à l'aide d'un troisieme qui a de l'affinité avec un des deux premiers, ou avec tous les deux en même temps.

#### E X P É R I E N C E.

On met dans un verre un morceau de marbre blanc : on verse de l'eau par-dessus : ces deux substances ne s'unissent point ; mais si l'on ajoute un acide, il dissout le marbre ; il facilite par conséquent son union avec l'eau : ainsi l'acide est un intermede propre à unir la terre avec l'eau, parceque l'acide a de l'affinité avec la terre, & qu'il en a aussi avec l'eau.

Il en est de même du soufre & de l'eau qui n'ont point d'affinité, & qui ne peuvent s'unir

ensemble ; mais si l'on ajoute de l'alkali fixe, comme il a de l'affinité avec l'eau & avec le soufre, il sert d'intermede pour unir le soufre à l'eau ; ce composé porte le nom de *foie de soufre*.

Il y a dans la Chymie une infinité d'exemples d'affinités de ce genre.

6°. *Affinité de trois corps, de laquelle il résulte une décomposition & une nouvelle combinaison qui se font en même temps.*

Cette affinité a lieu, lorsqu'on ajoute à deux corps qui sont déjà unis, un troisieme qui a avec l'un des deux une affinité plus grande que les deux premiers n'en ont ensemble.

#### E X P É R I E N C E.

On met dans un verre du marbre dissous par de l'acide nitreux : on verse dessus de l'alkali fixe en liqueur : cette matiere saline occasionne sur-le-champ un précipité blanc qui est le marbre que tenoit l'acide en dissolution. Cet effet arrive, parceque les affinités de l'acide & de l'alkali sont plus fortes entre elles, que celle de la terre avec ce même acide : l'acide nitreux quitte la terre, pour s'unir à l'alkali, & former ensemble une nouvelle combinaison qui est du nitre. On peut obtenir ce nitre, en filtrant le mélange, & faisant évaporer une partie de la liqueur : elle fournit, par le refroidissement, de vrais crystaux de nitre. Ce qui reste dans le filtre, est le marbre en poudre : on peut le laver, pour le dessaler : on lui reconnoitra toutes les propriétés qu'il avoit auparavant.

Ce genre d'affinité est d'un grand secours dans les opérations de la Chymie : c'est par elle que

s'opèrent toutes les précipitations des matières métalliques qui étoient dissoutes dans un acide quelconque.

7°. *Affinité réciproque.*

L'affinité réciproque est celle où deux corps déjà unis, l'un des deux est séparé par un troisième qu'on lui présente : le corps dégagé se sépare à son tour celui qui l'avoit séparé d'abord. On nomme cette affinité *réciproque*, à cause de la réciprocité des effets qui arrivent.

E X P É R I E N C E.

On met dans une cornue parties égales de nitre & d'acide vitriolique : on soumet le mélange à la distillation : l'acide vitriolique décompose le nitre : l'acide nitreux passe dans la distillation. Il reste dans la cornue l'acide vitriolique uni à l'alkali du nitre qui forme du sel *de duobus* qu'on purifie par dissolution, filtration & cristallisation.

Ensuite on fait dissoudre, à l'aide d'une douce chaleur, du sel *de duobus* dans son poids égal, ou à-peu-près, d'acide nitreux. Lorsque la dissolution est faite, on la laisse refroidir : elle fournit une très grande quantité de cristaux qui sont du nitre, qu'on fait égoutter sur du papier gris, pour absorber l'acide vitriolique qui le mouille. Dans ce dernier cas, l'acide nitreux dégage l'acide vitriolique, pour s'unir à l'alkali du sel *de duobus*, avec lequel il forme du nitre.

Il résulte de ces expériences, que, par la voie sèche, l'acide vitriolique a plus d'affinité avec l'alkali du nitre, que n'en a l'acide nitreux ; & au contraire, il paroît que, par la voie humide, c'est l'acide nitreux qui a son affinité plus grande

avec cette même matiere saline. Le sel de Glauber se décompose de même par l'acide nitreux. Nous rendrons compte en son lieu de quelques observations relatives à ces affinités réciproques.

Il y a dans la Chymie beaucoup d'exemples semblables, telle que la décomposition du sel ammoniac par la craie, qui s'opere par la voie seche: la craie dégage l'alkali volatil: cette derniere substance décompose à son tour, par la voie humide, le sel marin à base terreuse, qui reste dans la cornue après la décomposition du sel ammoniac, &c. &c. Ces observations font voir la nécessité d'établir les deux tables des rapports que je propose: c'est le seul moyen de mettre plus de clarté dans l'ordre des affinités des corps, & de connoître leur degré d'affinité avec plus d'exactitude qu'on n'a pu le faire jusqu'à présent.

8°. *Affinité de quatre corps, ou Affinité double, d'où il résulte deux décompositions & deux nouvelles combinaisons.*

Ces affinités sont celles où l'on met en jeu quatre substances, mais déjà combinées deux à deux: les deux composées échangent réciproquement leurs parties constituantes, & forment deux nouvelles combinaisons produites par deux décompositions.

#### EXPÉRIENCE.

On prend, d'une part, du sel de Glauber, qui est composé d'acide vitriolique & d'alkali marin.

D'une autre part, on prend du mercure dissous par de l'acide nitreux: cela forme bien les quatre substances, mais combinées deux à deux,

comme nous l'avons dit dans notre définition.

Présentement, en mêlant ces deux dissolutions, il se fait, un instant après, un précipité. Ce précipité est produit par l'union du mercure avec l'acide vitriolique qui ont quitté, l'un l'acide nitreux, & l'autre l'alkali marin, pour former un vitriol de mercure qui fait une nouvelle combinaison d'acide vitriolique & de mercure, que l'on nomme *turbith minéral*. En filtrant la liqueur, & la faisant évaporer un peu, elle fournit des crystaux de nitre quadrangulaires; & c'est la seconde combinaison: elle est formée par l'alkali marin du sel de Glauber & l'acide nitreux de la dissolution de mercure.

Il y a dans la Chymie une infinité d'occasions où ce genre d'affinité a lieu. Le tartre vitriolé & la dissolution de mercure, faite par de l'acide nitreux, fournissent encore un exemple de ces affinités.

La décomposition du sel de Glauber & du tartre vitriolé par le sel de Saturne; l'opération du bleu de Prusse; celle par laquelle on fait en même temps le beurre & le cinnabre d'antimoine; la décomposition du sel marin par les dissolutions de plomb, d'argent & de mercure, faites par l'acide nitreux, sont autant d'exemples de cette affinité de quatre corps qui agissent en même temps, & qui produisent deux décompositions & deux nouvelles combinaisons.

Au moyen de ces affinités doubles, on explique plusieurs phénomènes de décomposition & de composition dont on auroit peine à rendre raison. Elles servent à prouver, par exemple, que certains corps, tant qu'ils sont en masse d'agregés, ne peuvent ni s'unir ni se combiner; mais que, lorsque ces mêmes corps sont suffisamment di-

vifés, foit par des moyens mécaniques ou chymiques, ils s'uniffent très bien; tel que le mercure qui ne peut, fans feu, s'unir à l'acide vitriolique même concentré, & qui fe combine très bien avec cet acide même affoibli, lorsqu'il a été divisé auparavant. L'acide nitreux fait cette division; d'où je conclus qu'en divisant fuffifamment les corps, on peut parvenir à en unir beaucoup qui paroiffent les moins difpofés à fe combiner.

Ces affinités de quatre corps font très commodes pour découvrir certains mélanges qui feroient difficiles à connoître autrement. Néanmoins il y a nombre d'occasions où cela n'est pas absolument néceffaire, & où les décompositions fe font avec trois corps, tels que, 1°. la décomposition du tartre vitriolé par l'acide nitreux feul: 2°. le fel de Glauber décomposé par ce même acide feul: 3°. ces fels pareillement décomposés par du plomb pur, mais fuffifamment divisé: 4°. du bleu de Pruffe fait fans acide par l'alkali volatil & le fer diffous dans de l'eau diftillée: 5°. le fublimé corroſif, décomposé par le régule d'antimoine: 6°. le fel marin, décomposé par l'acide nitreux feul.

Il réfulte donc qu'à la rigueur, on peut fe paſſer des affinités de quatre corps, pour opérer beaucoup de décompositions, puisqu'elles ont lieu avec trois; ce qui me paroît plus ſimple & plus conforme aux loix de la Nature. D'ailleurs il eſt à preſumer que des quatre corps qu'on met en jeu, il arrive ſouvent qu'il n'y en a que trois qui agiſſent directement; le quatrième joue ſon rôle par occaſion, & parcequ'il eſt libre: il ſe réunit avec celui des trois, qui ſe trouve néceſſairement libre. Cependant il faut convenir que ces décom-

positions & compositions réussissent mieux , lorsqu'on met les quatre corps en jeu : elles sont infiniment plus promptes.

*Sur les Eléments , ou Principes primitifs des corps.*

Les Chymistes donnent le nom d'*éléments* à des substances simples , inaltérables , auxquelles on ne connoît point de parties constituantes : tels sont le feu , l'air , l'eau & la terre. On leur a donné aussi le nom de *principes primitifs* , parcequ'ils sont en effet les premiers principes des corps , & qu'ils entrent , comme principes constituants , dans la composition des corps composés ; du moins , ils se manifestent dans toutes les analyses & décompositions chymiques , comme derniers résultats qu'on ne peut plus décomposer.

Ces quatre substances ne se trouvent pas toujours réunies dans tous les corps de la Nature indistinctement : les végétaux & les animaux les contiennent bien toutes ; mais la plupart des matières du regne minéral , & spécialement les terres vitrifiables , sont absolument dépourvues d'air & d'eau.

La plupart des Philosophes ont senti la nécessité d'admettre des *principes primitifs* , c'est-à-dire , des corps très simples , qui servissent à former tous les corps de la Nature , & dans un ordre progressif , comme nous le dirons dans un instant : mais ces Philosophes ne sont point d'accord sur la nature de ces principes , ni sur leur nombre : ils leur ont donné différents noms , comme *éléments* , *monades* , *matiere premiere* , &c. Les uns , comme Thalès de Milet , admettoient l'eau comme principe de toutes choses : les autres , comme Anaximene , pensoient que l'air étoit le seul principe : d'autres la terre , & d'autres

le feu : ils ont quelquefois attribué aux principes qu'ils avoient adoptés, des propriétés qui n'étoient purement relatives qu'à ce qu'ils se propofoient d'expliquer. Quoi qu'il en foit, & fous quelque dénomination que l'on confidere les principes primitifs des corps, on doit concevoir qu'ils font essentiellement de la plus grande simplicité, qu'ils n'ont point de parties constituantes, & qu'à cause de la ténuité & de la finesse de leurs parties, ils ne peuvent être fousmis à aucun de nos fens.

Empédocles, l'un des plus anciens Philosophes de la Grece, paroît être le premier qui ait établi, comme éléments ou principes de toutes choses, le feu, l'air, l'eau & la terre. Voyez *Histoire de la Philosophie* par M. Deslande, Tome II, page 92. L'habile Traducteur de la nouvelle Edition de Pline fait la même remarque dans une Note, Livre 2, page 13, & il ajoute qu'Aristote & Zénon distinguoient les éléments établis par Empédocles, d'avec les principes : ils pensoient que Dieu & la matière étoient les principes de toutes choses, & que le feu, l'air, l'eau & la terre étoient les éléments.

» Un passage de Plutarque, dit le Traducteur de  
 » Pline, jette une grande lumière sur cette  
 » difficulté, & justifie pleinement la contradic-  
 » tion apparente où Pline semble tomber, lors-  
 » qu'il dit, malgré toutes les opinions qu'on  
 » vient de rapporter, que personne ne doute que  
 » les éléments ne foient quatre en nombre. . . .

» Voici ce passage de Plutarque. Aristote & Pla-  
 » ton pensent qu'il y a une différence entre prin-  
 » cipes & éléments; mais Thalès de Milet les  
 » prend pour une même chose. Toutefois la diffé-  
 » rence est grande, puisque les éléments font



» composés, & que les principes sont incomposés  
 » & simples comme tout ce qui est d'une nature  
 » complete. C'est pourquoi l'air, la terre, le feu  
 » & l'eau sont appellés *éléments*. Mais les prin-  
 » cipes sont ainsi nommés, parcequ'ils n'ont rien  
 » qui les précède, & d'où ils dérivent; car au-  
 » trement, & s'ils n'étoient les premiers, ils ne  
 » seroient pas principes, mais engendrés. »

Ce passage de Plutarque fait voir assez que les substances reconnues aujourd'hui par les meilleurs Chymistes Physiciens, pour être les éléments primitifs des corps, étoient déjà connues pour tels par beaucoup de Philosophes, il y a près de deux mille ans; & vraisemblablement ces Philosophes n'étoient pas Chymistes. Les premiers Chymistes n'ont point profité de ces connoissances. Paracelse, qui vivoit dans le seizieme siecle, imagina d'établir des principes des corps à sa maniere; mais il n'étoit ni assez bon Physicien ni assez bon Chymiste, pour connoître les qualités que doivent avoir des substances qui méritent véritablement le nom d'*éléments* ou de *principes primitifs*. Il prend pour tels, les produits qu'il obtenoit par une premiere analyse des végétaux & des animaux: il en distingua de cinq especes, qu'il divisa en *actifs* & en *passifs*. Ses principes actifs sont l'*esprit*, l'*huile* & le *sel*; & les principes passifs sont l'*eau* & la *terre*.

Ce qu'il entend par *esprit*, qu'il nomme aussi *mercure*, est du sel dissous dans de l'eau.

Par *huile*, qu'il nomme également *soufre*; il entend toutes les liqueurs huileuses & inflammables.

Par le *sel*, il entend toutes les matieres salines.

Par l'*eau*, qu'il nomme aussi *phlegme*, il entend toutes les liqueurs aqueuses.

Et par la *terre*, il entend toutes les matieres fixes.

Cette doctrine, établie par Paracelse, a été adoptée par les Chymistes de son temps, & suivie par plusieurs Chymistes modernes; mais Paracelse & ses sectateurs ont regardé comme principes, des substances qui n'en sont pas: elles n'ont pas, à beaucoup près, la simplicité des vrais principes: ce sont au contraire, comme nous le verrons, des substances composées, très différentes entre elles, & qu'on peut réduire, par des opérations successives, en des substances de plus en plus simples, jusqu'à ce qu'elles soient ramenées aux vrais éléments primitifs dont nous parlons.

Becker ayant senti l'obscurité de cette doctrine, a entrepris de la rectifier. Il n'a établi que deux principes ou éléments des corps, savoir, l'*eau* & la *terre*; mais, pour pouvoir rendre raison des propriétés de tous les corps composés, il a admis trois especes de terres simples & élémentaires.

Il nomme la premiere *terre vitrifiable*; la seconde, *terre inflammable*; & la troisieme, *terre mercurielle*.

La *terre vitrifiable* est, selon Becker, le principe de la fixité, de la dureté des corps, & de la vitrification.

Par *terre inflammable*, il entend celle qui contient le principe de l'inflammabilité.

Et par *terre mercurielle*, il entend le principe de la métallisation; c'est-à-dire, celui qui, combiné avec les deux autres terres, est propre à former les métaux.

Staahl, en rectifiant, à son tour, la théorie de Becker, a prouvé, d'une maniere satisfaisante, l'existence des deux premieres terres, la *terre*

*vitriifiable* & la terre inflammable ; mais il révoque en doute l'existence de la troisième, comme ne lui paroissant pas suffisamment démontrée ; & il fait voir en même temps que la terre inflammable, à laquelle il donne le nom de *phlogistique*, n'est pas un principe simple ; que c'est une substance composée, qu'on peut analyser, & qui n'a point par conséquent la simplicité des substances qu'on doit regarder comme éléments. Ainsi des trois terres de Becker, il ne reste que la terre vitriifiable, qu'on puisse raisonnablement mettre au rang des éléments.

Stahl a beaucoup raisonné sur la simplicité que doivent avoir de vrais principes ; il a éclairci la théorie de Becker, & a établi la sienne. Parmi les Chymistes, il paroît être le premier qui ait admis pour éléments ou principes primitifs des corps, le feu, l'air, l'eau & la terre, qui avoient été reconnus pour tels par les Philosophes Grecs que nous avons cités plus haut ; mais, quoique Stahl s'explique clairement, & qu'il reconnoisse à ces substances toute la simplicité des vrais principes primitifs, il pense, d'après ces Philosophes, que le feu, l'air, l'eau & la terre, regardés comme les quatre éléments, sont eux-mêmes composés de substances encore beaucoup plus simples. Il ne dit pas avec autant de précision, s'ils sont composés d'une ou de plusieurs substances hétérogènes entre elles, & qui aient des propriétés différentes, ou si elles sont homogènes. Et en effet, il est impossible de se procurer cette connoissance.

Stahl laisse seulement appercevoir qu'il pensoit que les principes qu'il suppose composer nos quatre éléments, sont hétérogènes entre eux : en effet, il paroît difficile de concevoir comment un seul principe simple & homogène peut

former, non seulement le feu, l'air, l'eau & la terre, mais encore tous les différents corps qui existent dans la Nature. Les molécules d'un tel principe unique, en se réunissant, ne doivent former que des agrégations qui seront toujours de même espece, & non des combinaisons. Si l'on vouloit supposer, avec Staahl & les Philosophes Grecs, que le feu, l'air, l'eau & la terre soient des substances composées, il paroîtroit raisonnable de croire qu'il entre dans leur composition plusieurs especes de principes également simples, mais différents entre eux par leurs propriétés.

Nous pensons qu'il est difficile d'en déterminer le nombre, & nous en sentirons mieux les raisons, lorsque nous examinerons les propriétés de ces substances ( du feu, de l'air, de l'eau & de la terre ), & nous les considérerons avec les meilleurs Chymistes-Physiciens, comme les seuls & vrais principes des corps, parceque nous ne connoissons, quant à présent, aucun moyen pour les décomposer, ou pour leur causer la moindre altération.

Il paroît très naturel de croire que Staahl doit aux Philosophes anciens l'idée qu'il s'est formée sur la possibilité que ces éléments pouvoient être eux-mêmes composés : ce sentiment n'est pas tout-à-fait dénué de vraisemblance ; du moins le feu, ou plutôt la lumière qui nous vient du soleil, est décomposable en sept couleurs différentes, comme l'a prouvé Newton par beaucoup d'expériences des plus curieuses & des plus satisfaisantes. Peut-être parviendra-t-on par la suite à opérer quelques semblables décompositions des autres éléments.

La réunion des quatre éléments, leurs propor-

tions différentes & leur maniere de s'arranger , forment tous les corps qui existent dans la Nature. Nous démontrerons ces vérités dans un très grand détail , en analysant les corps des différents regnes. Nous observerons cependant que ce n'est pas par une premiere analyse , qu'on réduit les corps aux éléments dont ils sont essentiellement composés : il faut , pour y parvenir , analyser ultérieurement ces premiers produits , un certain nombre de fois de suite , comme nous l'avons dit en parlant des substances que Paracelse avoit regardées comme principes : ces substances acquièrent dans chaque opération quelques degrés de simplicité , & se réduisent à la qualité des éléments primitifs. Ces observations importantes ont vraisemblablement donné à Becker & à Stahl l'idée de croire que les corps se composoient dans un ordre progressif , à peu près semblable à ce qu'on observe dans leur décomposition ; mais ils ont donné à ces corps de différents ordres de composition , des dénominations qui sont impropres. La signification de ces termes est même contraire à l'idée qu'on y affecte ordinairement , & peut répandre de l'obscurité & de l'équivoque. Ils les ont désignés par les termes de *mixtes* ou *mixtions* , *composés* , *décomposés* & *surdécomposés*.

Ils entendoient par *mixtes* , le feu , l'air , l'eau & la terre , qu'ils pensoient être composés de substances beaucoup plus simples que ces éléments ne le sont eux-mêmes : ils les ont nommés , pour cette raison , *principes secondaires*.

Les corps qu'ils nomment *composés* , sont ceux qui sont formés immédiatement par l'union des mixtes dont nous venons de parler.

Ceux qu'ils nomment *décomposés* , sont les

corps qui sont formés immédiatement par des corps composés.

Enfin ce qu'ils entendent par *corps surdécomposés*, sont ceux qui sont formés par l'union des corps qu'ils nomment *décomposés*. Voilà en peu de mots toute la théorie que Becker & Stahl ont établie à l'égard des principes des corps, & l'ordre des combinaisons qu'ils supposent former, lorsqu'ils s'unissent les uns aux autres, pour former des corps successivement plus composés; & cela dans une progression indéfinie. Les Chymistes & les Physiciens les désignent par des nombres qui indiquent leur ordre de composition (1). Ainsi on les nomme *composés du premier ordre*, *composés du second ordre*, *composés du troisième ordre*, &c. ce qui ne donne lieu à aucune espèce d'obscurité & d'équivoque.

On peut présumer que les différents corps se composent dans un ordre quelconque, & que des corps déjà composés entrent comme principes, pour former des corps d'un autre ordre de composition. Mais la Chymie & la Physique ne sont pas assez avancées pour saisir la série de cet ordre de composition. Nous ne connoissons point, par exemple, de substances qui soient formées immédiatement de l'union du feu & de l'air, de l'union du feu & de l'eau, de celle de l'air & de l'eau, non plus que de celle de l'air & de la terre, ainsi que de celle de l'eau & de la terre: il n'y a dans ce genre de combinaison immédiate des principes primitifs, que celle du feu & de la terre, que l'on commence un peu à connoître. Cette union forme la substance connue sous le nom de *phlogistique*.

---

(1) Musschenbrock, Essais de Physique, page 47, paragraphe 42. Dictionnaire de Chymie, page 328, vol. II.

Il en est de même des combinaisons de trois de ces principes primitifs. Nous ne connoissons point de corps qui soient immédiatement formés du feu, de l'air & de l'eau, ni de semblables substances formées par l'union du feu, de la terre & de l'air. Nous commençons à connoître celle du feu, de l'eau & de la terre : c'est celle qui forme le principe salin, ou l'huile, suivant les proportions où se trouvent ces corps. Néanmoins il y a lieu de penser que ces combinaisons existent dans la Nature, & qu'elles servent de principes à des corps plus composés ; mais jusqu'à présent, il a été impossible de les observer & de les suivre.

La Nature nous offre les éléments dont nous venons de parler, sous deux états différents : 1°. isolés, ne faisant partie d'aucun corps composé, & dans un état de pureté suffisant pour que nous puissions les reconnoître : 2°. combinés entre eux d'une infinité de manières, & dans toutes sortes de proportions, formant tous les corps composés que nous connoissons.

Nous examinerons les propriétés de ces éléments dans ces deux états, & d'abord celles qu'ils ont, lorsqu'ils ne font partie d'aucun corps. Lorsque nous en ferons aux analyses, nous reconnoîtrons leurs autres propriétés dans les corps composés dont ils font partie.

*Sur le Feu pur.*

On doit entendre par feu pur, celui qui est absolument libre, qui ne fait partie d'aucun corps, & qui ne leur est point adhérent, enfin, qui n'a contracté avec eux aucune espèce de combinaison. Ce feu entre librement dans les corps, & en sort de même, suivant les circonstances. Tel est celui qui est répandu dans l'air &

dans les corps environnés par l'air. Ce feu pur n'est point visible, & ne devient sensible que par les effets qu'il produit sur les corps.

Le feu pur est un élément qu'on ne peut définir : on ne peut que reconnoître ses propriétés. C'est une matiere essentiellement fluide, principe de la fluidité des autres corps, & toujours en mouvement : c'est le principal agent & la cause de presque toutes les compositions & décompositions qui se font dans la Nature. Nous pensons que le feu est la seule substance active dans la Nature, & de laquelle toutes les autres tiennent leur action. Le feu est le seul corps qui ait de la saveur, & qui la donne aux substances qui en ont. Les sels & les substances salines doivent leurs propriétés dissolvantes & leur saveur forte au feu qu'ils contiennent. La différence qu'on remarque entre ces corps n'est due qu'à la dose de feu qui entre dans leur composition, & à la maniere dont il y est combiné : les autres éléments semblent être créés pour interposer ses parties, & pour modérer par-là l'action trop active de cet élément.

Le feu est, par rapport à nous, un élément simple, qui paroît n'avoir point de parties constituantes ; cependant, comme la lumière qui nous vient du soleil, peut se décomposer en sept couleurs différentes par le moyen du prisme, & que d'ailleurs ses rayons, diversement colorés, ont chacun leur réfrangibilité propre ; cela peut faire soupçonner que le feu est composé de parties très simples, à la vérité, mais hétérogenes entre elles. Cette réflexion ajoute de la vraisemblance au sentiment des Philosophes qui pensent que les corps que nous sommes obligés de regarder comme éléments, à cause de leur simplicité appa-  
rente,



rente, sont eux-mêmes composés, mais de substances encore plus simples, comme nous l'avons dit précédemment. Quoi qu'il en soit, nous considérerons le feu pur, comme n'ayant point de parties constituantes, jusqu'à ce que nos connoissances soient assez avancées pour nous donner une démonstration complète sur cet objet.

Les parties qui composent le feu, n'ont presque point de cohérence entre elles : elles sont d'une petitesse inconcevable, & qui surpasse celle des autres corps.

Le feu a de l'action sur tous les corps qu'il touche : il devient même un instrument propre aux analyses & aux recompositions.

Lorsqu'il est combiné avec d'autres substances, & qu'il fait un des principes constituants des corps composés, il est dans l'inaction & dans un repos parfait : il ne peut se mettre en mouvement que lorsqu'il est excité.

Les signes auxquels on reconnoît la présence du feu, sont les effets qu'il produit : savoir, 1°. la chaleur ; 2°. la lumière ; 3°. la couleur ; 4°. la dilatation ou raréfaction, tant des liquides que des solides ; 5°. la combustion, la fusion, &c.

Quelques Philosophes pensent que la lumière est un signe certain de la présence du feu ; mais cela peut être révoqué en doute, puisque la chaleur & la lumière peuvent exister l'une sans l'autre. Un fer très chaud ne répand pas de lumière dans l'obscurité ; & il est cependant en état d'enflammer les corps combustibles. Le foyer d'un miroir concave de réflexion n'est point lumineux, quoiqu'il produise une chaleur excessive, capable de fondre & de vitrifier les corps les plus durs en un instant. Il en est de même du foyer d'une lentille ;

il est très chaud, sans être lumineux. Peut-être aussi, & je serois même assez porté à le croire, que le feu est essentiellement froid. La chaleur qu'il fait sentir par-tout où il est, n'est occasionnée que par l'action qu'il exerce sur les corps qu'il touche. Il est difficile, & peut-être même impossible, d'appuyer ce sentiment par des expériences : aussi je ne prétends le donner que comme une conjecture fondée seulement sur quelques probabilités.

La lumière peut de même exister sans chaleur. Les rayons de la lune, rassemblés par le moyen d'un miroir concave de réflexion, ou d'une grande lentille, forment un point très lumineux qui, reçu sur la boule d'un thermometre, n'indique aucun degré de chaleur.

Les vers luisants, certains bois qui deviennent blancs en se pourrissant à l'air, & plusieurs matieres phosphoriques, qui ne laissent appercevoir d'autre chaleur que celle de l'air environnant, prouvent assez que la lumière peut exister sans chaleur ; ce qui pourroit faire croire qu'elle seroit différente du feu. Cependant il est à présumer que, quoique la lumière, dans certaines circonstances, ne donne aucun indice de chaleur, elle ne provient pas moins essentiellement du feu, mais modifiée d'une maniere qui nous est encore inconnue. Nous verrons, en examinant les propriétés des corps combustibles, que le feu peut être dans une infinité d'états de combinaisons & de proportions, & présenter, sous ces différentes formes, des phénomènes singuliers dans la Nature, & dans les opérations de la Chymie. C'est à ces différentes manieres d'être du feu, & à celles dont il agit sur les corps, qu'on doit encore rapporter la plupart des effets qu'il

produit. Boerhaave (1) observe qu'un fer médiocrement rouge enflamme la poudre à canon, le soufre, & les autres corps combustibles, tandis qu'il est incapable d'enflammer de l'esprit de vin. Il est visible que la différente maniere dont le feu agit dans cette occasion, est purement relative à la quantité qui s'en trouve dans la barre de fer, & à l'état des corps qu'on lui présente. Le soufre, la poudre, &c. peuvent s'enflammer par l'attouchement d'un certain nombre de parties de feu; mais il en faut une plus grande quantité de réunies, pour enflammer de l'esprit de vin, quoiqu'il soit une liqueur très combustible: il lui faut le concours d'une flamme. Le foyer d'un miroir ardent ne peut même enflammer de l'esprit de vin, pourvu cependant qu'on prenne les précautions convenables pour que l'action du feu ne fasse pas produire de flamme au support; dans ce cas, l'esprit de vin s'enflamme. Ce n'est pas, comme on pourroit le soupçonner, que l'esprit de vin élude l'action du feu de la barre de fer ou du foyer du miroir ardent: il entre en ébullition; il est, par conséquent, dans l'état le plus favorable à son inflammation; & cependant il ne peut s'enflammer: il lui faut, dans le cas dont nous parlons, le contact de la flamme, soit de celle du fer rouge à blanc, soit celle du support qui éprouve l'action du foyer du miroir ardent.

Une preuve non équivoque de la présence du feu est la dilatation qu'il occasionne aux corps: il les pénètre tous avec une extrême facilité, en se distribuant uniformément dans toutes les parties de leurs masses. Il n'y a aucun corps qui soit en état de résister à son action. Lorsqu'il s'intro-

---

(1) Tome II, page 81.

duit dans les corps, il les dilate, il les échauffe; & leur fait occuper un volume plus grand qu'auparavant, sans augmenter leur pesanteur absolue; mais il dilate plus promptement les liquides & les corps rares, que ceux qui sont solides & très denses.

Le froid qu'on pense n'être que l'absence d'une partie de ce feu, produit le contraire, c'est-à-dire que moins les corps sont pénétrés de feu, plus ils diminuent de volume, sans rien perdre de leur poids; ils augmentent, par conséquent, en pesanteur spécifique & en dureté, parceque leurs parties deviennent plus étroitement liées ensemble. Cependant nous avons remarqué que les corps, après avoir diminué de volume par un certain degré de froid, cessoient non seulement de se contracter, mais même augmentoient de volume: leurs parties se désunissent par la dilatation, à un tel point, qu'elles entrent dans une sorte de fusion: telle est l'eau glacée, qui coule comme une lave, lorsqu'elle éprouve un plus grand froid que celui qui suffit pour la tenir dans l'état de glace. Il arrive quelque chose de semblable aux métaux qui éprouvent un très grand froid: ils diminuent d'abord de volume jusqu'à un certain point: après cela, ils cessent de se contracter davantage; mais, en éprouvant un plus grand froid, ils se dilatent, deviennent cassants: en cet état, on dir qu'ils sont *gelés*. Il y a lieu de présumer que si l'on pouvoit augmenter davantage l'intensité du froid, on liquéfieroit les métaux, & on les feroit couler comme l'eau congelée qui éprouve un très grand froid; mais cette fusion est d'une nature différente de celle qui est procurée par l'intensité de la chaleur; communément elle n'a point la même liquidité.

Nous avons déjà rapporté dans plusieurs Mémoires, des expériences qui pourroient indiquer que le froid n'est pas seulement occasionné par l'absence du feu. On peut consulter à ce sujet, le Mémoire inféré dans le *Journal de Médecine*, année 1770, pages 332 & 410. Si le froid n'est que l'absence du feu, ou si, comme le disent les Physiciens, quand on produit un froid artificiel, ce sont les parties de feu, qui étoient contenues dans les substances mises en jeu, qui se dégagent du mélange, il doit s'ensuivre qu'en faisant dans une chambre un grand mélange de sel & de glace, on échauffera, par le moyen des parties de feu qui se dégageront de ce mélange, l'air de la chambre; ce qui n'arrive pas. Il paroît donc plus vraisemblable de croire que les parties de feu prennent, dans ces opérations, un tout autre arrangement qu'elles avoient d'abord, qui est tel qu'il produit sur nous une sensation de froid. On nous demandera peut-être quel étoit l'arrangement de ce feu avant l'expérience, & quel est celui qu'il a pris, pour produire du froid. A cela nous répondrons que la Chymie & la Physique ne sont point assez avancées pour donner une explication satisfaisante sur cette matière.

Au reste, on s'est servi avantageusement de cette propriété qu'a le feu de pénétrer & de dilater facilement les corps, pour construire des thermomètres. Ces instruments, perfectionnés par Réaumur, sont, comme on le fait, d'une très grande commodité pour mesurer des degrés de chaud ou de froid, qu'on ne pourroit apprécier par aucun autre moyen.

Il n'y a aucun corps qui ne soit continuellement pénétré d'une plus ou moins grande quan-

rité de ce feu pur ; & c'est toujours proportionnellement à la quantité de celui qui se trouve dans l'air ambiant. Ce feu s'échappe & rentre perpétuellement dans les corps , comme par une espece de circulation , suivant les circonstances , parcequ'il n'est pas combiné , mais seulement interposé entre les parties de la matiere. Les corps qui excitent en nous des sensarions de froid , sont encore pénétrés d'une grande quantité de feu. On peut , à la vérité , les priver d'une partie de ce feu. On peut , par exemple , faire éprouver à la glace un froid artificiel , plus grand que celui de sa température ; mais jusqu'à présent il a été absolument impossible de priver les corps de tout le feu qu'ils contiennent : ils en conservent toujours une certaine quantité , même lorsqu'ils sont exposés au plus grand froid que nous puissions exciter artificiellement. Le froid absolu , ou l'absence totale du feu , que quelques Philosophes ont imaginé , est aussi chimérique que le chaud absolu. Nous ne pouvons pas avoir d'idées nettes sur ces deux états , & encore moins nous procurer ces deux extrêmes.

La dilatation que le feu occasionne aux corps , est un commencement de désunion de leurs parties , & une preuve de la propriété qu'a le feu de décomposer les substances , & de séparer leurs parties constituantes ; mais comme il y a une très grande diversité entre les corps , il s'ensuit de là que le feu ne décompose pas toutes les substances avec la même facilité. L'illustre Boerhaave dit , à ce sujet , qu'il y a dans les corps une matiere qui n'est point feu , & qui s'oppose à la séparation de leurs principes ; mais nous pensons qu'on ne peut attribuer cet effet qu'à la combinaison

plus ou moins intime des parties constituantes des corps, & à leur plus ou moins grande adhérence entre elles.

Plus les corps sont échauffés, plus ils se dilatent; mais cette dilatation cesse dans les corps susceptibles de fusion, aussi-tôt qu'ils sont fondus, parcequ'alors leurs parties sont désunies: ils ne peuvent plus retenir le feu, & ils le laissent dissiper, à mesure qu'ils en sont pénétrés. Les corps les plus difficiles à fondre, & qui sont fixes au feu, sont capables d'acquérir & de conserver plus de chaleur que ceux qui sont dans des circonstances contraires.

Il en est de même des liqueurs: on peut les considérer comme étant continuellement en fusion, puisqu'on les fait passer à l'état de solidité, en les refroidissant suffisamment. L'ébullition est le dernier degré de chaleur qu'elles peuvent prendre; & celles qui sont plus difficiles à faire bouillir, acquièrent plus de chaleur. C'est par cette raison que l'huile, par exemple, quoique plus légère que l'eau, acquiert cependant plus de chaleur; mais le mercure, quoique quinze fois plus pesant que l'huile, ne prend pas un plus grand degré de chaleur en bouillant, parceque cette substance métallique est volatile: ainsi le plus grand degré de chaleur que les liqueurs peuvent prendre, n'est point en raison de leur pesanteur spécifique, mais seulement en proportion de leur fixité.

Le feu pur & libre, répandu dans l'air, ne fait qu'effleurer les parties intégrantes des corps qu'il échauffe: il ne se dissipe pas subitement, mais successivement, à mesure que ces corps se refroidissent; & il ne reste enfin de feu libre, dans ces corps qu'une quantité égale à celle qui se trouve dans l'air environnant.

Les corps les plus pesants, sous le même volume, retiennent le feu pur plus long-temps que les corps mous (1). Il se dissipe promptement dans les premiers instans; mais lorsque les substances sont parvenues à un certain degré de refroidissement qui approche de la température de l'air ambiant, le reste du feu qu'elles contiennent, est beaucoup plus long-temps à se dissiper.

On n'est pas certain si le feu est ou n'est pas pesant. Il y a des expériences pour & contre ces deux sentiments. Boerhaave a fait rougir une barre de fer qu'il avoit pesée auparavant, il n'a remarqué aucune augmentation de poids; & dans un autre endroit de son excellent *Traité du Feu*, il observe que les métaux calcinés au miroir ardent, augmentent de poids considérablement; les uns d'un seizieme, & d'autres d'un dixieme. Il pense qu'on n'a pas pris les précautions convenables pour s'assurer de la cause de cette augmentation. Il croit qu'elle vient des vaisseaux qui se détruisent & se mêlent avec la matiere calcinée: il dit même que les matieres métalliques, calcinées dans des vaisseaux de verre, n'augmentent presque point de poids. J'ai répété cette expérience avec soin, & j'ai remarqué que le plomb calciné dans des vaisseaux de verre, sous le moufle d'un fourneau de coupelle, augmente d'un dixieme de son poids, sans que la capsule ait perdu absolument rien du sien. Le mercure calciné dans des matras de verre, augmente pareillement d'un dixieme, sans que le vaisseau perde rien de son poids.

---

(1) A l'exception cependant des matieres métalliques, qui s'échauffent & se refroidissent plus promptement que les autres corps.



Je pense que le feu pur dont nous parlons , est une matiere aussi essentiellement pesante, que tout autre corps ; mais comme le feu pur est toujours en mouvement , il ne touche point les corps qu'il pénètre ; il n'est interposé qu'entre leurs parties. On peut le comparer , par rapport à la maniere dont il est dans les corps qu'il pénètre , à un oiseau qui voltige dans sa cage , sans y toucher ; il n'augmente point le poids de la cage. Il en est de même du feu : comme il ne touche point les parties de la barre de fer , il n'augmente point sa pesanteur ; mais lorsque le feu se fixe & se combine dans les corps , comme cela arrive dans les matieres métalliques qu'on calcine par son moyen , il devient d'une pesanteur appréciable , parcequ'il a perdu toutes ses propriétés de feu pur : il est non seulement adhérent aux corps ; mais il est encore dans un état de combinaison.

On peut dire la même chose du feu qui entre dans la composition des corps organisés : comme il devient un de leurs principes constituants , il a , dans cet état , nécessairement de la pesanteur , & il augmente réellement le volume & le poids des corps : on ne peut même le séparer de ces combinaisons , sans observer une diminution de poids qu'on peut apprécier par des analyses exactes , & faites avec les précautions convenables. Si le feu , en devenant principe des corps organisés , a de la pesanteur , pourquoi n'en admettroit-on pas au feu pur ?

Tous les corps ne contiennent pas la même quantité de matiere inflammable. Les minéraux qui ne sont pas combustibles par eux-mêmes , n'en contiennent pas , à beaucoup près , une aussi grande quantité que les corps organisés ; ce qui nous prouve que la disposition & l'arrangement

des parties de la matiere donnent aux corps la propriété d'assimiler avec eux différentes proportions de feu élémentaire , de le fixer sous différents états , & d'acquérir autant de propriétés qui sont relatives à la forme sous laquelle le feu se trouve fixé dans ces mêmes corps.

Il résulte de tout ceci , que le feu est réellement pesant , lorsqu'il est combiné dans les corps ; qu'il est encore pesant , lorsqu'il est libre & pur ; mais que dans ce dernier état , on ne peut apprécier son poids , parcequ'il ne touche point les corps qu'il pénètre , & qu'il est continuellement dans un mouvement excessif : son mouvement est même si rapide , qu'il n'est pas possible de déranger les rayons rassemblés par le moyen d'une lentille , ou d'un miroir concave de réflexion , qu'en interceptant ces mêmes rayons par un corps étranger qu'on met entre le foyer & le miroir. Le vent le plus impétueux ne peut détourner les rayons de la moindre chose , ni déranger le foyer.

Un métal pourvu de toutes ses propriétés métalliques , ne peut admettre dans sa substance aucune matiere étrangere , sans perdre de ses propriétés. Or la barre de fer n'ayant point changé de nature , en se laissant pénétrer d'un feu qui lui est étranger , ce feu d'ailleurs ne lui étant point adhérent , elle ne devoit point changer de poids. Il n'en est pas de même d'un métal qui se calcine : il change de nature , de forme & de propriétés , puisqu'il se réduit en une poudre ou chaux métallique qui ne peut plus se mêler avec une autre portion du même métal pourvu de toutes ses propriétés métalliques. Les parties du métal , ainsi réduit en chaux , sont disposées à admettre ce feu pur , à le fixer & à lui faire perdre ses propriétés

de feu pur. Le métal, pendant la calcination, n'en admet jamais qu'une dose qui est toujours constante dans la chaux du même métal, sans qu'on puisse lui en faire prendre une plus grande quantité que celle que sa nature lui permet d'admettre, parceque son état de calcination est permanent.

Le feu pur, en s'unissant aux métaux qui se calcinent, forme avec eux une combinaison particulière dont la pesanteur est moyenne entre celle du feu & du métal avant sa calcination, parcequ'il s'est combiné avec la chaux du métal une certaine quantité de feu qui augmente sa pesanteur absolue. Cette substance est du feu qui est plus léger que le métal; elle diminue, par conséquent, sa pesanteur spécifique: aussi, à volumes égaux, cette chaux est-elle plus légère qu'une pareille quantité de matière métallique de même espèce. Mais on m'objectera peut-être que le métal, pendant la calcination, perd beaucoup de substance inflammable qu'on voit même se dissiper en fumée: elle est nécessairement pesante. Comment se peut-il faire que, malgré cette perte, il y ait une augmentation de poids aussi considérable que celle qu'on a coutume de remarquer, qui va même, à l'égard de certaines matières métalliques, jusqu'à douze livres par chaque cent livres de métal? Je répondrai à cela que l'augmentation de pesanteur absolue qu'on observe, provient de ce qu'il est entré dans cette chaux une plus grande quantité de feu que le poids du phlogistique qui s'est dissipé pendant la calcination. Au reste, il est certain que chaque espèce de métal augmente constamment, pendant sa calcination, de la même pesanteur absolue.

Je sens bien qu'il restera toujours quelque difficulté à éclaircir. Il est difficile, en effet, de savoir dans quel état ce feu est ainsi combiné dans les chaux métalliques. Il ne peut y être sous la forme de phlogistique, parceque s'il y étoit sous cette forme, la chaux se réduiroit en métal par la fusion, au lieu de se convertir en verre, comme elle a coutume de faire; ce qui fait voir que le feu peut se combiner, dans divers états, de différentes manières, & dans différentes proportions, suivant la nature & la disposition des corps avec lesquels il se combine, & auxquels il donne de nouvelles propriétés.

Il résulte de tout ce que nous venons d'exposer sur les propriétés du feu, qu'il est une matière, puisqu'il exerce son action dans toutes sortes de directions, en se dégageant des corps. On peut s'en assurer, en plaçant des thermomètres, à égales distances, autour d'un boulet rouge, suspendu à un plancher : ils suivront tous la même marche, si rien d'étranger ne s'y oppose. Lorsque le feu se dégage des corps, il tend à se mettre en équilibre, se répand dans l'air, & s'insinue dans toutes les substances qu'il rencontre, jusqu'à ce qu'il y ait équilibre par-tout.

Le feu est impénétrable comme toutes les autres parties de la matière, puisqu'il est réfléchi par les miroirs ardents. Il est pesant, puisqu'il augmente le poids des corps dans lesquels il se combine, soit végétaux, soit animaux, soit minéraux.

Les molécules primitives du feu doivent être d'une très grande finesse, puisqu'elles entrent avec une extrême facilité dans les pores des corps, même les plus solides. Ces molécules doivent être très solides, très simples, puisqu'elles ne

font pas susceptibles de changer ni de varier dans leurs effets.

Les parties du feu ont nécessairement une très grande vitesse, puisqu'elles font mouvoir les parties des corps qu'elles pénètrent, avec une très grande rapidité, & qu'elles les tiennent dans un mouvement continuel, en entrant & en sortant alternativement. Il est d'ailleurs impossible de déranger, par un vent des plus impétueux, les rayons qui coïncident au foyer d'un miroir ardent, ou d'une lentille, ainsi que nous l'avons déjà dit.

*Sur les moyens de rassembler le feu, & sur ceux qui déterminent son action.*

Après avoir exposé les principales propriétés du feu pur sur les corps, nous allons examiner les causes qui l'excitent, les moyens qu'on emploie pour le rassembler, & les causes qui déterminent son action.

La première de ces causes est le soleil. Cet astre, quoiqu'éloigné de nous, paroît être le réservoir commun du feu qui entoure notre globe. Il nous vient du soleil en ligne droite par des rayons parallèles; & peut-être le surplus du feu qui nous est nécessaire y retourne-t-il par une espèce de circulation, comme quelques Philosophes l'ont pensé, mais sans l'avoir démontré.

La chaleur qui nous vient du soleil est douce, modérée, incapable d'apporter dans les corps des changements qui pourroient leur causer une trop grande altération. Elle n'est que suffisante pour procurer la génération, le développement & l'accroissement de tous les êtres qui vivent, végètent ou se combinent à la surface ou dans le sein de la terre.

Les Physiciens ont trouvé le moyen de réunir & de faire converger en un seul point, par le secours des lentilles & des miroirs concaves de réflexion, un certain nombre de rayons du soleil, & de produire par là un foyer d'une chaleur excessive, de beaucoup supérieure à tout ce que nous connoissons, & capable de fondre & de vitrifier en un instant les corps les plus durs : ce que nous ne pouvons faire, à beaucoup près, dans nos fourneaux les plus animés.

Un autre moyen que l'on emploie pour exciter le feu, & qui produit des effets aussi violents que ceux dont nous venons de parler, est le choc de plusieurs corps durs. Le choc d'un briquet contre une pierre à fusil produit en un instant un feu aussi violent que celui qui regne dans le foyer d'un bon miroir concave de réflexion. Les étincelles que le briquet produit étant rassemblées & examinées au microscope, se trouvent être du fer qui a été mis en fusion, & ensuite vitrifié. Or, pour produire un pareil effet en un instant si court, on conçoit facilement qu'il a fallu une chaleur excessive, & pour le moins aussi forte que celle qui regne au foyer d'un bon miroir ardent.

Un troisième moyen par lequel on parvient à exciter le feu, est la combustion des corps organisés, dans la composition desquels le feu élémentaire est entré comme principe constituant en très grande quantité; mais, comme ce feu est combiné avec les autres éléments, il convient que nous les examinions d'abord.

#### *Sur l'Air.*

L'air est un fluide invisible, sans couleur, insipide, inodore, pesant, élastique, susceptible de

raréfaction & de condensation , & qui n'affecte aucun de nos sens , si ce n'est le toucher.

L'air est un élément indestructible , inaltérable par tous les moyens connus jusqu'à présent dans la Chymie.

Ce fluide environne le globe terrestre , & sert à entretenir la vie des animaux & des végétaux qui sont à sa surface. Les expériences de la machine du vuide ont démontré que l'animal ou le végétal qui cesse de le respirer , périt aussi-tôt.

L'air est sous deux états différents, comme le feu : 1°. pur , isolé & ne faisant partie d'aucun corps composé ; 2°. combiné avec d'autres substances , & faisant fonction de principe ou de partie constituante de beaucoup de corps composés , principalement des végétaux & des animaux.

Nous allons d'abord reconnoître les propriétés les plus générales de l'air pur & isolé.

Il est difficile de se procurer de l'air absolument pur : il est toujours mêlé de parties de feu , d'eau & des exhalaisons qui s'élevent à la surface du globe. Néanmoins , comme l'air est distinct de toute autre substance , & qu'il est un élément à part , que l'on peut supposer dans un état de pureté , nous le considérerons comme s'il étoit dans cet état ; nous examinerons ses propriétés , & ce en quoi il differe des autres corps de la Nature.

L'air est toujours fluide comme le feu ; du moins jusqu'à présent les Physiciens ne sont pas encore parvenus à le rendre solide , même à l'aide des plus grands refroidissemens qu'on a pu exciter artificiellement.

La fluidité de l'air est absolument nécessaire pour l'entretien de la vie des animaux , & pour la végétation. Cet élément n'est pas susceptible

de devenir solide , comme le devient l'eau , même par une légère intensité de froid. Boerhaave conjecture que la fluidité de l'air peut venir des parties de feu qu'il retient toujours , & dont il est absolument inséparable ; ce qui paroît très vraisemblable. La difficulté de nous procurer un froid suffisant est peut-être la seule cause pour laquelle on n'a jamais vu d'air solide. C'est un corps auquel il faut une chaleur bien médiocre pour le tenir dans cet état de fluidité où nous sommes accoutumés à le sentir.

L'air , comme nous l'avons dit , ne peut être aperçu par l'organe de la vue : il est absolument invisible , parcequ'il n'a pas de couleur : il est absolument insipide & sans odeur. Lorsqu'il est parfaitement pur , il se charge avec une très grande facilité des bonnes & des mauvaises odeurs. Lorsqu'il s'agite , il transporte à des distances considérables les odeurs & les vapeurs dont il s'est impregné : il semble même qu'il est le réservoir des corps prodigieusement divisés , & qui sont réduits en molécules aussi déliées qu'il l'est lui-même : il est enfin le dissolvant de ces substances : c'est ce qui est cause qu'il est difficile de trouver de l'air parfaitement pur & dépouillé de toute matière étrangère : il est toujours chargé d'humidité : il paroît même que c'est une qualité essentielle pour les animaux qui le respirent , & pour l'accroissement des végétaux , puisque les premiers souffrent beaucoup en respirant un air trop sec , & que les derniers languissent & périssent même , lorsque l'air n'est pas chargé d'une certaine quantité d'eau , comme on le remarque dans les années où il pleut fort peu.

Le temps où l'air est le plus pur , mais non le plus sain , est celui des grandes gelées , & lorsqu'il



qu'il ne fait point de vent : il contient moins de feu élémentaire ; il en contient cependant encore beaucoup , puisqu'il ne cesse pas d'être fluide : il est beaucoup moins aqueux , parceque l'eau dont il est chargé dans tout autre temps , se gele par le grand froid : il est aussi beaucoup moins chargé des exhalaisons de la terre , parceque sa surface étant gelée , les exhalaisons sont moins abondantes. Le froid est même souvent nécessaire pour purger l'air de matieres nuisibles qui peuvent l'infecter ; mais il a des inconvénients lorsqu'il dure trop long-temps , parcequ'il se fait un amas de matieres dans l'intérieur de la terre , qui s'élevent en vapeurs tout-à-la-fois au moment du dégel. En été , le temps où l'air est le plus pur & le plus sain , est celui qui succede aux pluies.

L'air a une résistance comme les autres corps ; & lorsqu'il s'agite , il renverse souvent les obstacles qui s'opposent à son passage.

Après le feu , l'air est la matiere la plus légère & la plus fluide que nous connoissons dans la Nature. C'est pour cette raison qu'il est toujours à la surface des corps avec lesquels il n'est pas combiné. En général , il ne pénètre que dans les endroits où il ne trouve pas de matiere plus pesante que lui. C'est sur cette propriété de l'air qu'est fondée la mécanique des fourneaux dont nous avons parlé au commencement de cet Ouvrage.

L'air , quoique plus fluide que les autres liquides , & même dont les parties intégrantés sont infiniment plus déliées , ne passe pas , ou du moins passe très difficilement , au travers de certains corps , tels que le papier , le parchemin , le carton , &c. ou de tout autre corps de même espece ; tandis que l'huile , l'esprit de vin , l'eau , les sels en dissolution dans l'eau , &c. y passent avec assez

de facilité. C'est une observation connue des Physiciens : quelques-uns en ont même conclu que cela venoit de ce que les parties intégrantes de l'air étoient plus grossières que celles des autres fluides. Je pense qu'on doit attribuer cet effet purement & simplement au jeu des tuyaux capillaires. L'air ne mouille point ces différents corps : il n'y a point d'attraction entre eux & les molécules de l'air : l'air ne peut se filtrer au travers de leurs pores, à moins qu'il n'y soit contraint par une force étrangere. Il en est de même de l'eau qu'on voudroit faire passer au travers d'un papier huilé : comme elle ne peut plus mouiller les parties propres du papier, sa filtration n'a plus lieu.

Nous pourrions rapporter un grand nombre d'expériences qui prouveroient non seulement la pesanteur de l'air, mais même son rapport avec la plupart des corps connus ; mais nous croyons ces choses absolument étrangères dans un ouvrage de Chymie, & nous renvoyons aux livres de Physique qui traitent ces matieres dans le détail convenable, pour nous en tenir aux propriétés de cet élément qui ont un rapport plus direct à la Chymie.

L'air est élastique, c'est-à-dire qu'il est compressible, & qu'il se rétablit dans son premier état, aussi-tôt qu'on supprime le poids qui le comprimait. Il ne perd rien de son élasticité, comme font tous les autres corps à ressort, ou pour avoir été trop comprimés, ou conservés pendant très long temps dans un état de pression. L'élasticité de l'air a une proportion constante & déterminée, relative à la densité de l'air : cet élément occupe un espace qui est en raison inverse des poids qui le compriment.

Plusieurs Physiciens ont tenu de l'air prodigieusement comprimé pendant quinze & vingt années ; sans qu'ils se soient apperçus qu'il eût perdu la moindre chose de son élasticité. Il suit d'ailleurs la même loi que les autres corps à ressort, c'est-à-dire qu'il se laisse comprimer d'abord assez facilement ; mais lorsqu'il est parvenu à un certain état de pression, il résiste davantage. Boile a rendu l'air treize fois plus dense, en le comprimant. M. Haller dit l'avoir réduit à un volume soixante fois plus petit. M. Halès l'a rendu trente-huit fois plus dense, à l'aide d'une presse. L'air, ainsi comprimé, ne peut plus être respiré par les animaux ; il est trop dense. Ceux qui se sont mis sous la cloche du plongeur, en ont fourni de cruelles expériences. Lorsque l'air est trop condensé, il occasionne une dilatation considérable & des déchirements mortels dans les poumons.

L'air, comme nous l'avons dit, entre dans la combinaison de beaucoup de corps composés, & il fait même un de leurs principes constituants. Lorsqu'il est ainsi combiné, il perd toutes ses propriétés élastiques : il devient, dans les corps, ce que M. Halès nomme *air solide*, c'est-à-dire, de l'air qui s'est solidifié, & qui a perdu toutes ses propriétés d'air pur, en s'assimilant aux corps organisés, comme le feu pur perd les siennes, en devenant principe constituant de ces mêmes corps. C'est le propre des végétaux & des animaux de faire perdre aux éléments purs leurs propriétés, en les combinant & les assimilant à leurs propres substances.

Peut-être l'air n'est-il dans la composition des corps, qu'après s'être combiné avec d'autres substances : dans ce cas, il y seroit sous la forme d'un

principe secondaire, comme le feu sous la forme de phlogistique; c'est ce que nous examinerons en son lieu. Quoi qu'il en soit, on doit bien distinguer l'air combiné d'avec celui qui n'est qu'interposé entre les parties des corps: nous avons déjà fait cette même distinction à l'égard du feu pur. L'air qui n'est qu'interposé, peut être séparé des corps par des moyens mécaniques; au lieu que celui qui fait fonction de principe, ne peut l'être qu'en décomposant les corps. Il en est de l'air à cet égard, comme du feu, dont on peut séparer une bonne partie par des refroidissements artificiels. On peut de même, par le moyen de la machine pneumatique, séparer des corps la plus grande partie de l'air qui y est interposé, & qui n'est pas dans l'état de combinaison.

Nous n'entreprendrons pas de démontrer à présent l'existence de l'air, comme faisant fonction de principe constituant dans les corps organisés: cela nous obligeroit d'entrer dans des détails qui supposeroient la connoissance de beaucoup de choses dont il convient que nous parlions auparavant.

#### *Effets du Feu sur l'Air.*

Les effets du feu sur l'air sont de le dilater ou de le raréfier, c'est-à-dire, de lui faire occuper des espaces plus grands qu'auparavant. La dilatation la plus considérable qu'il est susceptible d'éprouver de la part du feu le plus violent, est de treize à quatorze fois son volume: il ne peut jamais se raréfier assez pour qu'il s'ensuive un vuide parfait: il reste toujours une partie de l'air, même lorsqu'on fait chauffer au rouge blanc le vase qui le contient. Nous ne rapporterons point les expériences qui prouvent cette proposition;

on peut en voir le détail dans la plupart des livres de physique. Lorsque l'air cesse d'être échauffé, & qu'il se refroidit, il se condense, c'est-à-dire que ses parties se rapprochent les unes près des autres, pour n'occuper que le volume qu'il avoit auparavant.

*Effets de l'Air sur le Feu pur.*

Nous venons de reconnoître les effets du feu sur l'air ; examinons présentement les effets de l'air sur le feu.

L'air n'a aucune action sur le feu pur : il ne paroît rien changer à son état ni à sa manière d'agir. La fonction de l'air semble se borner à être le réservoir d'une partie du feu qui nous vient du soleil, & de celui qui se dégage des corps pendant leur décomposition : il s'en laisse pénétrer uniformément : il n'augmente ni ne diminue l'activité du feu. Le feu pur agit indépendamment de l'air, puisqu'il pénètre & a autant d'action dans le vuide, que lorsqu'il agit à l'air libre. Il fond & vitrifie les corps dans cette circonstance, avec autant de facilité qu'à l'air libre, toutes choses égales d'ailleurs.

Mais il n'en est pas de même de l'action de l'air sur le feu, appliqué aux matières combustibles. Son concours est absolument nécessaire pour entretenir leur combustion, comme nous le dirons en son lieu.

*Combinaison de l'Air avec le Feu.*

Peut-être la Nature combine-t-elle l'air avec le feu pur, ce qui formeroit un véritable principe secondaire ; mais jusqu'à présent cette combinaison, si elle existe, a échappé aux connoissances des Chymistes & des Physiciens.

*Sur l'Eau.*

L'eau est une substance liquide, transparente, sans couleur, sans odeur & sans saveur, lorsqu'elle est parfaitement pure. Elle est un élément primitif, indestructible, inaltérable dans toutes les opérations de la Chymie.

Il en est de l'eau comme des autres éléments dont nous avons parlé. Elle a une si grande disposition pour s'unir avec les substances qu'elle rencontre à la surface ou dans l'intérieur de la terre, qu'il est absolument impossible de l'avoir parfaitement pure, & privée de toutes substances étrangères. Elle est toujours mêlée de feu, d'air & de terre. La plus pure que fournit la Nature, est celle qui roule dans des sables ou dans des rochers de grès ou d'autres pierres vitrifiables ; mais elle n'est pas pour cela parfaitement pure. Néanmoins cela ne nous empêchera pas de reconnoître les propriétés de l'eau, comme si elle étoit dans son plus grand état de pureté, & de la distinguer des autres éléments, & de toutes les autres substances de la Nature.

L'eau est sous deux états, comme les autres éléments : 1°. pure, isolée, & ne faisant partie d'aucun corps composé : 2°. combinée avec différentes substances, entrant dans la composition de beaucoup de corps composés, & faisant fonction de principe constituant de ces mêmes corps, & principalement des corps organisés. Nous examinerons à présent l'eau pure & isolée, afin de reconnoître ses propriétés dans cet état : nous reconnoîtrons par la suite les propriétés qu'elle a, lorsqu'elle fait partie constituante des corps composés dans lesquels elle entre.

La Nature nous présente l'eau pure isolée sous

trois différens états : 1°. dans l'état de liquidité : 2°. dans l'état de solidité que l'on nomme *glace* : 3°. dans l'état de vapeurs. Sous quelque forme que nous considérons cette substance , elle est toujours de l'eau : elle ne change absolument point de nature ; mais , comme elle présente des phénomènes chimiques & physiques qui sont relatifs à ces différens états , nous croyons devoir examiner ses propriétés sous ces différens formes.

*Des propriétés de l'Eau dans l'état de liquidité.*

L'eau dans l'état de liquidité est la boisson naturelle des animaux , & peut-être la seule propre à entretenir la santé & la vie. Elle est également nécessaire à la végétation , puisque , sans son concours , toutes les plantes périssent. Il paroît même qu'elle entre immédiatement dans la composition des corps organisés. L'eau sert à la formation des matières métalliques ; mais ce n'est que comme instrument. Toutes les recherches qu'on a faites jusqu'à présent , prouvent qu'elle ne fait pas partie de ces corps.

L'eau est incompressible. L'Académie de Florence exposa à la presse des boules d'or remplies d'eau dans une température froide. Les boules s'applatirent , & l'eau passa au travers du métal plutôt que de se laisser comprimer : ce qui fait voir que les parties intégrantes de l'eau sont d'une grande roideur & d'une grande finesse. Quelques Physiciens avoient mis en question de savoir si l'eau passe ou ne passe pas au travers du verre. M. de Cosigny a décidé cette question par des expériences bien faites : nous en rendrons compte lorsque nous parlerons des différens moyens qui ont été proposés pour dessaler l'eau de mer.

Au reste , comme nous avons vu que l'air est très compressible , & que l'eau au contraire paroît ne point l'être , cela nous fait voir que ces deux éléments different essentiellement entre eux.

L'eau prise au terme de dix degrés au-dessus de la congélation occupe le plus petit espace possible : si dans cet état on la fait chauffer à l'air libre jusqu'à l'ébullition , elle augmente de volume d'environ un trente-deuxieme. Elle a dans cet état le plus grand degré de chaleur qu'elle peut acquérir : on s'en est assuré par l'immersion d'un thermometre. Son plus grand degré de chaleur , lorsqu'elle bout à gros bouillons , est de quatre-vingt à quatre-vingt-quatre degrés au thermometre de Réaumur. Cette variation dépend de la hauteur de l'atmosphère. Mais , lorsqu'elle est retenue & qu'elle n'a pas la liberté de s'évaporer , comme dans le digesteur de Papin , elle acquiert alors assez de chaleur pour fondre un morceau de plomb ou d'étain , suspendu dans son centre , & pour décomposer les substances végétales & animales , à-peu-près de même que lorsqu'on les soumet à la distillation pour en faire l'analyse. L'eau renfermée dans des vases de métal assez fort , y rougit : je l'ai vu rougir : elle est même capable de rougir à blanc , lorsqu'elle est suffisamment fixée , comme nous le démontrerons. Au contraire , lorsque l'eau cesse d'être comprimée par le poids de l'atmosphère , ainsi qu'il arrive lorsqu'elle est renfermée dans le vuide , elle bout avec plus de facilité : elle ne peut même , dans cette circonstance , acquérir que quarante degrés de chaleur , au lieu de quatre-vingt , comme lorsqu'elle est à l'air libre ; c'est ce que Huygens & l'Abbé Nöller ont suffisamment démontré.



L'eau contient beaucoup d'air qui lui est fort adhérent : cet air s'échappe en grande quantité, mais jamais en totalité, pendant l'ébullition. Mais l'eau exposée à l'air libre reprend, dans l'espace de quelques jours, l'air qu'elle avoit perdu par l'ébullition ou par le moyen de la machine pneumatique.

L'eau est un dissolvant des sels & de toutes les matieres salines, gommeuses, extractives, &c.

L'eau ne s'oppose pas complètement à l'action du feu pur : elle diminue seulement une partie des effets de cet élément. On fait fondre dans de l'eau des matieres métalliques, & on réduit en charbon des corps organisés qu'on expose au miroir ardent, dont le foyer & les corps dont nous parlons sont plongés dans une masse d'eau ; mais elle éteint le feu qui est appliqué aux corps combustibles : cela vient de ce qu'elle s'applique à leur surface, & qu'elle intercepte toute communication avec l'air, sans lequel aucun corps combustible ne peut brûler.

Mais, lorsque l'eau ne peut pas mouiller les corps, & qu'ils sont plus légers qu'elle, comme les matieres graisseuses, elle ne peut les éteindre quand ils sont enflammés, parcequ'ils furnagent & qu'ils éludent par-là le contact de l'eau.

Plusieurs Physiciens ont avancé que l'eau pouvoit se convertir en terre, soit naturellement, soit par l'art : quelques Chymistes rapportent même des expériences faites à ce sujet. Vigner, Boile, &c. ont distillé une petite quantité d'eau mille fois de suite, & en ont retiré à chaque fois une terre fixe au feu. Comme ces expériences ne sont point rapportées avec assez de détails, on peut conclure, en toute sûreté, que cette terre est étrangere à l'eau. Nous croyons avec Boer-

haave que l'eau est un élément absolument indestructible & inaltérable : cet élément, à quelque épreuve qu'on le soumette, redevient toujours de l'eau, tel qu'il étoit auparavant. M. Lavoisier, de l'Académie des Sciences, a répété quelques-uns des procédés dont nous parlons ; il s'est assuré par des expériences fort exactes, que l'eau ne se change point en terre.

Nous avons fait observer que l'eau qui bout à l'air libre, à gros bouillons, ne prend jamais qu'un degré de chaleur déterminé. Lorsqu'on lui fait éprouver un très grand froid artificiel, elle ne prend pareillement qu'un très léger degré de froid qui est d'un demi degré au-dessous de son terme de congélation ; tant qu'elle est dans son état de liquidité, quelque grand que soit d'ailleurs le froid qu'on lui fait éprouver. C'est ce que j'ai démontré dans un Mémoire imprimé dans le Journal de Médecine, année 1770, mois d'Octobre & de Novembre.

#### E X P É R I E N C E

*Qui prouve que l'Eau ne prend qu'un degré de froid déterminé.*

On fait un mélange de deux parties de glace & d'une partie de sel marin ; ce qui produit un froid de dix-huit à vingt degrés au-dessous du terme de la glace. On plonge dans le centre de ce mélange un petit gobelet de verre rempli d'eau pure ; d'une autre part, on plonge dans le mélange de sel & de glace un thermomètre, & l'on plonge aussi dans l'eau du gobelet un semblable thermomètre. Celui qui est plongé dans le mélange de glace & de sel, se tient constamment à la température de ce mélange ; mais celui qui est

plongé dans l'eau du gobelet, reste constamment à un demi-degré au-dessous du terme de la congélation, tant qu'il reste plongé dans l'eau non gelée; & il ne prend la température du bain, qu'après que l'eau est gelée complètement. Si, au lieu d'eau, on plonge un bocal d'esprit de vin ou de toute autre liqueur non gelable, à une semblable température, la liqueur prend, sans tarder, celle du bain.

J'attribue cet effet au mouvement que le froid excite entre les parties intégrantes de l'eau. Ce mouvement produit de la chaleur qui est toujours proportionnelle au froid artificiel auquel on soumet l'eau, puisque, quelque grand que soit ce froid, l'eau reste au-dessous du terme de la congélation.

Les liqueurs spiritueuses, pour lesquelles il faut un plus grand froid pour se congeler, prennent sur-le-champ ou peu après, la température du bain mentionné ci-dessus, parceque, dans ce cas, il ne s'excite entre leurs parties intégrantes, aucun mouvement qui produise de la chaleur; mais, si on leur fait éprouver un froid capable de les congeler, il arrive à leur égard précisément la même chose qu'à l'eau: 1°. tant qu'elles sont dans l'état de liquidité, elles restent constamment à quelques degrés au-dessous du terme de leur congélation (1): 2°. elles ne prennent, comme l'eau, la température du bain où on les a plongées, qu'après qu'elles sont entièrement gelées.

---

(1) Le terme de la congélation n'est pas le même pour toutes les liqueurs: il faut une intensité de froid d'autant plus grande que la liqueur est moins gelable. C'est ce que j'ai constaté par une suite d'expériences détaillées dans mon Mémoire imprimé dans le Journal de Médecine pour le mois d'Octobre 1770.

*Des Propriétés de l'Eau dans l'état de glace.*

Lorsque l'eau éprouve un certain degré de froid, elle se convertit en un corps solide que l'on nomme *glace*.

La glace est un corps dur & élastique qui présente des phénomènes différents, suivant qu'elle se forme plus ou moins lentement. Lorsqu'elle se forme lentement, elle prend un arrangement symétrique qu'on peut très bien observer, & que j'ai comparé, dans mes cours, à la cristallisation des sels : elle forme toujours des aiguilles qui se croisent en angles de soixante ou de cent vingt degrés, comme l'a remarqué M. de Mairan, dans sa Dissertation sur la glace. Mais, lorsque la glace se forme par un froid fort âpre, cet arrangement ne se fait pas avec la même régularité ; à mesure que le froid augmente, la glace acquiert plus de consistance & de volume. On observe que de l'eau glacée, contenue dans un vase plein, coule & se répand jusques par-dessus les bords, comme une lave de volcan ; ce qui indique non seulement une dilatation entre les parties de la glace, mais même un commencement de fusion. Cet effet est d'autant plus sensible, que le froid devient plus grand. La glace se dilate même si considérablement, qu'elle fait des efforts incroyables pour rompre les obstacles qui lui résistent. Les Académiciens de Florence ayant pris une boule de cuivre fort épaisse, dont la cavité avoit un pouce de diamètre, la remplirent d'eau, & la fermerent : lorsque cette eau fut gelée, elle creva la boule de métal. Ils calculerent ensuite l'effort qu'il fallut pour produire cet effet ; ils trouverent qu'il est égal à vingt-sept mille sept cents vingt.

livres. (*Essai de Physique* de Musschenbroek, page 434, §. 906.)

Lorsque la glace se forme, l'air contenu dans l'eau se dégage, produit des bulles qui troublent même la transparence de la glace. Les Physiciens avoient attribué à cet air tous les phénomènes dont nous venons de parler; mais il s'en faut de beaucoup que cette explication soit satisfaisante. D'ailleurs cet air interposé n'est point dans un état de pression, puisque, si l'on perce la glace avec une aiguille pour en faire sortir les bulles d'air, il n'en sort pas, ou, s'il en sort, c'est sans effort. Nous pensons que les efforts que fait la glace, viennent du mouvement & de la dilatation qui s'excitent entre ses parties, & qui la disposent à une sorte de fusion. Dans ce sens, la solidité de l'eau ne seroit pas plus son état naturel, que sa liquidité.

Un morceau de métal exposé au froid, suit nécessairement la même marche: il diminue d'abord de volume; mais, lorsqu'il est frappé de froid suffisamment, il doit de même commencer à augmenter de volume, un peu avant d'être gelé. J'entends par métal *gelé*, celui qui est tellement pénétré de froid, qu'il est cassant à un choc médiocre. Le fer est dans ce cas. Il faut peut-être un plus grand froid pour faire parvenir les autres métaux au même point. Il doit y avoir entre eux, à cet égard, les mêmes différences qu'il y a entre les liqueurs qui éprouvent une plus ou moins grande facilité à se geler, comme je l'ai dit dans le même Mémoire imprimé dans le Journal de Médecine pour le mois d'Octobre 1770. Je suis même porté à croire que, s'il étoit possible d'obtenir un froid suffisant, les métaux éprouveroient, comme l'eau congelée, cette sorte de fusion qui arrive à la

glace soumise à un grand froid : on parviendroit , par le moyen d'un froid excessif , à liquéfier , si j'ose me servir de ce terme , les corps les plus durs ; de même qu'on les fait entrer en fusion au miroir ardent. On observeroit nécessairement dans ce genre de fusion les mêmes différences que l'on remarque entre les autres fusions opérées par le feu ; il faudroit par conséquent , pour les corps les plus durs , une plus grande intensité de froid.

La glace nage toujours sur l'eau. Les Physiciens ont attribué cet effet à l'air qui se dégage de l'eau pendant la congelation , & qui diminue sa pesanteur spécifique ; mais nous ne croyons pas que cette explication soit suffisante. On doit plutôt , ce me semble , attribuer cet effet à l'arrangement des parties , qui est différent. Tous les corps qui peuvent passer de l'état de solidité à celui de liquidité , sont dans le même cas. Un métal figé nage sur le métal de même espèce qui est en fusion. Du beurre figé nage sur du beurre qui est liquéfié , &c. Il paroît même que c'est un principe général que les corps en fusion ont plus de pesanteur spécifique , que lorsqu'ils n'y sont pas.

Lorsque le froid augmente , la glace est toujours en mouvement ; elle continue de se gonfler ; elle s'éleve en bosse dans le milieu , si les bords du vase qui la contient , résistent à son extension. Il est difficile d'attribuer tous ces effets au froid seul , ou à l'absence du feu : on remarque souvent que le thermometre est de plusieurs degrés au-dessus de la glace ; & que néanmoins il gele. M. de Réaumur dit que l'eau se gele , quand elle est parvenue à un certain degré de froid ; qu'elle ne se gele pas dans un autre temps , quoique plus froid que le terme ordinaire de la con-

gelation ; qu'il dégele , lorsqu'il fait plus froid que quand il geloit. Tous ces phénomènes sont bien singuliers, & pourroient faire présumer que le froid & la gelée ne sont point entre eux comme cause & effet.

L'eau qui se dégele, n'est point salubre : elle ne recouvre sa salubrité que quelque temps après qu'elle est entièrement dégelée : c'est une observation que beaucoup de Physiciens ont faite. Je pense qu'on doit attribuer cet effet à ce que les parties de l'eau, au moment du dégel, n'ont pas encore pris l'arrangement qui leur est propre & qu'elles ont dans l'état de parfaite liquidité.

La glace mêlée avec les acides minéraux, avec l'esprit de vin, &c. produit des degrés de froid considérables ; tandis que l'eau non gelée s'échauffe beaucoup avec toutes ces substances. Tous ces phénomènes nous prouvent que le même corps change de propriétés, lorsqu'il change d'état. Cette observation ne se borne pas à l'eau seulement : il en est de même des autres éléments, lorsqu'ils entrent dans les combinaisons qu'ils peuvent former.

#### *Des Propriétés de l'Eau dans l'état de vapeur.*

Lorsque l'eau éprouve un degré de chaleur même assez médiocre, elle s'évapore, c'est-à-dire qu'elle se réduit en vapeurs. Ces vapeurs sont visibles, lorsque l'air est saturé d'eau, & qu'il est froid : au contraire, elles sont insensibles dans les grandes chaleurs de l'été, ou du moins elles sont infiniment moins visibles, parce que l'air chaud peut en tenir davantage en dissolution.

Il s'éleve de la surface des eaux une quantité prodigieuse de vapeurs invisibles ou visibles, sui-

vant les circonstances du froid ou du chaud. C'est une sorte de distillation que la Nature fait de l'eau, & que les vents transportent dans cet état de dissolution; pour produire les différents météores aqueux, tels que la pluie, la grêle, la neige, &c. qui forment ensuite les rivières, les fontaines; &c. La pluie nettoie l'air de différentes vapeurs dont il pourroit être chargé: c'est pour cette raison que l'eau de pluie n'est pas parfaitement pure; elle est chargée d'exhalaisons de la terre, & d'une petite quantité de sélénite. J'ai exposé, après plusieurs jours de pluie, une jatte de porcelaine en plein air, éloignée de tout bâtiment, & élevée de plusieurs pieds au-dessus de la surface de la terre, pour recevoir de l'eau de pluie le plus proprement qu'il fût possible. Cette eau s'est trouvé contenir de l'acide vitriolique dans l'état séléniteux; elle précipitoit en jaune de turbith la dissolution de mercure, faite par l'acide nitreux.

Lorsque l'eau, réduite en vapeurs, est forcée de sortir par une petite ouverture, comme dans un colipyle, elle est visible, parcequ'elle n'est pas dissoute dans l'air; mais la chaleur qu'elle éprouve, en passant au travers de la flamme d'une lampe, la combine avec l'air: elle est alors invisible; sa dissolution est complète. On se sert avec avantage de cette propriété de l'eau de se dissoudre dans l'air. pour augmenter l'élasticité de l'air, & animer une lampe mieux que ne le feroit un courant d'air pur. Elle anime le feu, au lieu de l'éteindre, comme il arrive lorsqu'elle agit en masse. Elle fait l'office d'un soufflet de forge. Les Emaillieurs se servent de cette propriété de l'eau pour diriger la flamme d'une lampe sur du verre qu'ils veulent chauffer ou fondre.

Lorsque



Lorsque l'eau est réduite en vapeurs, & que ces vapeurs n'ont point la liberté de se dissiper, elles ont une force si expansible, qu'on l'emploie à mouvoir de grosses machines pour soulever des masses considérables, & faire agir des pistons de pompes qui élèvent l'eau à de grandes hauteurs.

Lorsque l'eau est parfaitement réduite en vapeurs, elle occupe quatorze mille fois plus de place qu'auparavant. Si l'on met une goutte d'eau dans la boule d'un verre de thermometre, qui puisse contenir quatorze mille gouttes d'eau semblables; si l'on fait chauffer ensuite cette goutte d'eau pour la réduire parfaitement en vapeurs, elle chasse tout l'air de l'intérieur du verre, & elle en occupe toute la capacité. Le tube étant subitement plongé dans l'eau la boule s'en remplit dans un instant, parceque cette nouvelle eau prend la place de l'air que l'eau réduite en vapeurs a évacué. Pour produire cet effet, il a fallu que la goutte d'eau occupât toute la capacité du vaisseau, & par conséquent quatorze mille fois plus de place, que lorsqu'elle étoit en liqueur. Hauksbée ayant voulu comparer la dilatation de l'eau avec celle de la poudre, mit le feu, par le moyen d'un verre ardent, à de la poudre qu'il avoit enfermée dans la partie supérieure d'un barometre rempli de mercure, il trouva que la dilatation de la poudre occasionna un vuide deux cents vingt-deux fois plus grand que le volume de la poudre qu'il avoit employée; par conséquent l'eau se raréfie environ soixante-trois fois plus que la poudre: d'où il résulte que, si l'on trouvoit le moyen de réduire subitement en vapeurs une masse d'eau, on produiroit des effets qui seroient soixante-trois fois plus grands que

ceux d'un pareil volume de poudre. C'est ce qui arrive fort souvent dans les volcans, où l'eau est quelquefois retenue & réduite si subitement en vapeurs par la chaleur excessive du feu que renferment ces volcans, qu'elle jette au loin des masses énormes dont le recul, semblable à celui des armes à feu, occasionne ces secouilles de tremblements de terre, qui surprennent toujours avec frayeur.

La même chose arrive en petit dans nos laboratoires, lorsque, par imprudence, on jette quelques gouttes d'eau dans de l'huile très chaude, ou sur du cuivre ou du plomb, &c. en fusion, & encore mieux, lorsqu'on coule dans un mortier humide du sel alkali ou tout autre sel en fusion : l'eau se réduit subitement en vapeurs, & jette au loin les matieres fondues avec un bruit effrayant & avec danger pour ceux qui sont présents. Il est de la plus grande importance de bien connoître ces terribles effets, afin de se garantir des accidents qui peuvent en résulter.

Les enfants font tous les jours une expérience qui est relative à ce que nous venons de dire sur l'expansibilité de l'eau. Ils mettent sur quelques gouttes d'eau, ou sur un peu de salive, un charbon bien ardent, & ils frappent promptement avec un marteau de bois ou de fer sur le charbon ; le feu réduit subitement en vapeurs l'eau qui l'entoure, & il se fait aussi-tôt une explosion fort bruyante.

On se sert tous les jours avantageusement de la propriété qu'a l'eau de se réduire en vapeurs, pour la débarrasser des matieres fixes avec lesquelles elle peut être mêlée.

*De la Distillation.*

La distillation est une opération par le moyen de laquelle on sépare, à l'aide du feu, les substances liquides & volatiles d'avec les fixes, ou une évaporation qui se fait dans des vaisseaux clos, appropriés, afin de recueillir & conserver à part les substances que le feu fait élever.

Il y a deux espèces de distillation : savoir, l'une que l'on nomme *per ascensum*, & l'autre que l'on nomme *per descensum*.

La première est celle qu'on emploie ordinairement. Elle se fait en plaçant le feu sous le vaisseau qui contient la matière qu'on soumet à la distillation. La chaleur fait élever les vapeurs au haut du vaisseau, & elles sont conduites, soit en vapeurs, soit en liqueurs, dans un récipient qu'on place, à cet effet, à côté du vaisseau distillatoire.

La seconde est lorsqu'on met le feu au-dessus de la matière qu'on veut distiller. Les vapeurs qui se dégagent des corps ne pouvant s'élever comme dans la distillation ordinaire, sont forcées à se précipiter dans un vaisseau inférieur qu'on place à ce dessein.

Par exemple, on pose un linge sur un verre à boire : on met sur ce linge qui doit être lâche & s'enfoncer un peu dans le verre, des clous de gérofle concassés : on pose par-dessus cet appareil, un plateau de balance qui joint, le plus exactement qu'il est possible, les bords du verre : on remplit de cendres chaudes la partie concave du plateau de balance. La chaleur, agissant sur le gérofle, en dégage une partie du phlegme & de l'huile essentielle qui se rassemble au fond du

verre ; c'est ce que l'on nomme distiller *per descensum* : mais cette maniere de distiller n'est presque point usitée , parcequ'elle a l'inconvénient de dénaturer les substances qu'on veut retirer , étant difficile d'administrer précisément le degré de chaleur qui convient.

Les Chymistes ont établi une troisieme maniere de distiller , qu'ils nomment *per latus* , ou par le côté ; c'est celle que l'on fait dans des cornues : mais , comme elle ne differe point de la distillation *per ascensum* , qui se fait dans des alambics de verre ou de cuivre étamé , nous croyons qu'il est inutile d'en faire ici une distinction. J'en ai parlé dans mes *Eléments de Pharmacie*. Elle se fait toujours *per ascensum* , puisque les vapeurs s'élevent perpendiculairement pour entrer dans le col qui aboutit au récipient. La distillation qu'on fait dans des alambics de cuivre pourroit être regardée à la rigueur comme une distillation *per latus*. Les vapeurs s'élevent perpendiculairement ; elles enfilent le canal qu'on a pratiqué au côté du chapiteau de l'alambic pour venir se rassembler & se condenser dans le récipient : ainsi ces deux distillations ne different l'une de l'autre , que par la forme des vaisseaux.

Lorsque les substances qu'on met distiller contiennent quelques principes faciles à s'altérer , on se fert d'un alambic à bain marie , qui tempere l'activité du feu. Au moyen de ce vaisseau , on peut graduer , à son gré , la chaleur , & ne faire éprouver aux substances qu'on soumet à la distillation , que celle qui leur convient : dans cette distillation , les substances ne peuvent recevoir , tout au plus , que le degré de chaleur égal à celui de l'eau bouillante. Voyez mes *Eléments de Pharmacie* , pour le détail d'un alambic à bain marie.

*Distillation de l'Eau.*

On met dans une cornue de verre plusieurs pintes d'eau : on place le vaisseau dans le bain de sable d'un fourneau : on y adapte un ballon ou récipient. On lute les jointures avec des bandes de papier, enduites de colle de farine ou d'amidon : alors on procède à la distillation par un feu gradué que l'on augmente jusqu'au degré de l'ébullition ou à-peu-près. On continue la distillation, jusqu'à ce que l'on ait fait distiller environ les trois quarts de l'eau que l'on a employée. On délute le ballon : on verse ce qu'il contient dans un flacon de crystal qu'on bouche bien : on jette, comme inutile, ce qui reste dans la cornue.

## R E M A R Q U E .

L'eau, comme nous l'avons dit, n'est jamais parfaitement pure : elle est plus ou moins chargée de terre & de sélénite. On a besoin, pour nombre d'opérations & d'expériences de Chymie, d'eau séparée de ces substances. La distillation est très convenable pour opérer cette séparation. L'eau étant un corps volatil, s'élève seule en vapeurs qui se condensent & se rassemblent dans le ballon ; & elle laisse dans la cornue les matieres fixes qui ne peuvent s'élever au même degré de chaleur qu'elle. Il faut faire choix d'une eau déjà pure, & qui ne contienne point de substances volatiles ; telles sont les eaux des grands fleuves. Si l'on veut, pour plus d'exactitude, & être certain que l'eau que l'on veut obtenir ne contienne rien d'étranger, il faut rejeter les premières onces d'eau qui passent dans la distillation.

On pourroit faire distiller une plus grande

quantité d'eau que celle que nous avons dite , & même continuer la distillation jusqu'à siccité ; mais il seroit à craindre que les matieres salines sur-tout ne vinssent à se décomposer , ce qui altérerait la pureté de l'eau.

Lorsqu'on veut se procurer de l'eau distillée parfaitement pure , il convient de la distiller dans des vaisseaux de verre : ceux qui sont faits avec les différents métaux qu'on nomme *imparfaits* , communiquent une odeur empyreumatique. Les alambics de cuivre ou d'étain , dans lesquels on a distillé des plantes , ont spécialement cet inconvénient. Il est impossible de les nettoyer assez pour les empêcher de communiquer à l'eau cette odeur d'empyreume.

L'eau distillée doit être conservée dans des flacons de crystal , bouchés avec des bouchons aussi de crystal , usés à l'émeri. On a soin de les laver auparavant avec de l'eau distillée. Les bouchons de liege lui communiquent une odeur de croupi. L'eau distillée est inaltérable : elle peut se garder pendant très long-temps dans son état de pureté , lorsque rien d'étranger ne se mêle avec elle.

On reconnoît que l'eau distillée est pure , lorsqu'elle ne change point les couleurs bleues de la teinture du tournesol & du syrop de violettes , & sur-tout lorsqu'elle n'occasionne aucun trouble ni précipitation aux dissolutions de mercure & d'argent , faites par de l'acide nitreux.

#### *De l'Eau combinée avec le Feu.*

On ne connoît point de combinaison immédiate de l'eau avec le feu pur : peut-être la Nature forme-t-elle cette combinaison ; mais jus-

qu'à présent elle a échappé aux recherches des Chymistes & des Physiciens. On fait que l'eau est toujours mêlée d'une certaine quantité de feu : c'est de lui qu'elle tient sa liquidité. On a toujours considéré ce feu comme libre , & seulement interposé entre les parties de l'eau ; mais on ignore si quelques parties ne seroient pas réellement dans l'état de combinaison , & sous la forme d'un principe secondaire , qui seroit tenu en dissolution dans la totalité d'une masse d'eau quelconque. Ce qu'il y a de certain , c'est qu'il est impossible , par des refroidissemens artificiels , de priver l'eau de tout le feu libre qu'elle contient.

*De l'Eau combinée avec l'Air.*

L'eau se dissout dans l'air , comme les sels se dissoivent dans l'eau. Cette dissolution est claire & transparente. C'est une vérité que M. le Roi , Docteur en Médecine de la Faculté de Montpellier , a démontrée d'une manière très lumineuse , dans un Mémoire imprimé dans le volume de l'Académie , année 1751 , page 481. Cet habile Physicien rapporte des expériences très ingénieuses , par lesquelles il fait voir que cette dissolution de l'eau par l'air est assujettie à un point de saturation. De l'air chaud dissout davantage d'eau que de l'air froid. Lorsque de l'air chaud , saturé d'eau , vient à se refroidir , il laisse déposer l'excès de celle qu'il ne peut plus tenir en dissolution. Pour constater cette vérité , M. le Roi a pris une bouteille vuide & seche ; il l'a exposée à un air chaud de quinze degrés au-dessus du terme de la congélation , & l'a bouchée exactement. Lorsque l'air de l'atmosphère s'est refroidi de quelques de-

grés, celui renfermé dans la bouteille s'est refroidi de même; mais il s'est déchargé de l'eau qu'il ne pouvoit plus, dans cet état, tenir en dissolution, laquelle s'est rassemblée au fond de la bouteille. Il s'est assuré encore que l'eau, ainsi condensée, s'est dissoute de nouveau dans l'air de la bouteille, à mesure qu'il parvenoit au degré de chaleur où il y avoit été enfermé. M. le Roi a varié cette expérience de maniere à ne laisser aucun doute sur le fait dont il est question.

On auroit tort de regarder ces expériences & ces observations comme de pure curiosité : il est, au contraire, très important de les connoître dans la Chymie. On renferme tous les jours dans des bouteilles des sels & d'autres substances qui doivent être gardés séchement. Si l'air renfermé dans la bouteille est chargé d'humidité, il humecte plus ou moins les substances qu'on y renferme. L'eau déposée par l'air sur des acides concentrés, ou sur de l'alkali, ne se dissout plus lorsque l'atmosphère se réchauffe, parceque l'eau est plus adhérente à ces substances salines qu'elle ne l'est, soit au verre, soit à l'air.

Lorsque l'air chaud est parfaitement saturé d'eau, & qu'il vient à se refroidir, l'excès se condense comme nous l'avons dit, & retombe en pluie, en rosée, en neige, en grêle, &c. On voit cet effet arriver d'une maniere bien sensible chez les artistes qui font évaporer une grande quantité d'eau dans des endroits fermés, comme chez les teinturiers, chez les brasseurs, &c. L'air ne peut pas dissoudre toute l'eau qui s'évapore. Une partie est dans l'état de vapeurs, trouble la transparence de l'air, & y forme un véritable brouillard. Une autre portion de l'eau se sépare de l'air



dans la partie la plus élevée de ces ateliers, & retombe en pluie & en rosée : c'est ce que les ouvriers nomment *buée*.

Cette combinaison d'air & d'eau joue dans la Chymie, dans les Arts & dans la Nature, un très grand rôle. C'est elle, par exemple, qui est la cause que beaucoup de métaux, exposés à l'air, se rouillent & se ternissent; effet qu'on avoit toujours attribué à l'air seul. C'est l'eau qui occasionne l'efflorescence des pyrites; elle augmente l'activité du feu renfermé dans les fourneaux. De l'air pur & parfaitement sec ne produiroit pas la plupart des effets dont nous parlons, ni d'une manière aussi efficace.

Cette combinaison peut être considérée comme un principe secondaire, formé immédiatement de l'eau & de l'air, dont la Nature se sert pour l'accroissement des végétaux, & pour l'entretien de la vie des animaux. Il est reconnu qu'un air trop sec fait languir la végétation, & est moins salubre aux animaux qui le respirent. Il est bon de rappeler ici que ces deux éléments ne sont jamais sans une certaine dose de feu élémentaire : c'est lui qui sert d'intermede pour unir l'eau à l'air, comme nous venons de le faire observer. L'eau contenue dans l'air, est, de son côté, plus ou moins chargée de terre, qu'elle tient en dissolution. Ainsi les quatre éléments se trouvent en même temps réunis dans l'air, mais dans l'état de combinaison, & formant un principe secondaire, composé immédiatement des quatre principes primitifs. Les proportions des substances qui entrent dans cette combinaison, sont sujettes à varier, & varient en effet continuellement, même d'un jour à l'autre, & influent beaucoup sur la végétation, & sur l'économie animale. Nous ne

négligerons pas de faire des applications de ces observations , à mesure que l'occasion s'en présentera.

*De l'Eau combinée avec le Feu & l'Air.*

On ne connoît aucunement cette combinaison. Nous venons de dire ce que nous en pensons. Nous avons parlé des propriétés qu'elle peut avoir relativement à l'accroissement des végétaux , & à l'entretien de la vie des animaux ; mais , jusqu'à présent , on n'a point fait de recherches pour se procurer cette combinaison séparée de la masse d'air qui nous environne , & dans des proportions commodes pour pouvoir l'examiner.

*Sur la Terre.*

La terre est le quatrième & dernier élément qui nous reste à examiner. Cette substance mérite , à juste titre , le nom d'élément , puisqu'elle entre , comme principe constituant , dans la composition de tous les corps , & qu'on la retrouve , après les analyses , comme dernier résultat. Il n'y a dans la Nature que les éléments primitifs dont nous venons de reconnoître les propriétés , qui existent sans le principe terreux. C'est ce principe qui donne la consistance , la solidité & la pesanteur aux corps dans la composition desquels il entre. C'est le plus solide & le plus pesant des éléments.

La terre élémentaire est aussi difficile à définir que le feu , l'air & l'eau. La meilleure définition qu'on en peut donner , est de dire que c'est un élément , & qu'il joue son rôle dans la Nature conjointement avec les autres éléments , pour

former tous les corps composés qui existent. La Nature nous présente une si grande quantité de matiere terreuse de toute espee, qu'il paroît d'abord difficile de savoir à laquelle de ces substances on doit assigner le nom de *terre élémentaire*, & qui soit véritablement le principe terreux des corps.

Les anciens Chymistes, comme le remarque Boerhaave dans son *Traité sur la Terre* (1), ont bien senti que, pour l'explication de leur systême, il leur étoit important de connoître la substance terreuse élémentaire. Ils ont fait les plus grands efforts pour la découvrir, mais inutilement. Ils l'ont nommée *vierge pure*, à cause de la pureté & de la simplicité qu'ils lui supposoient. Ils l'ont cherchée dans les cendres des végétaux & des animaux, dans la pluie, dans la rosée, dans l'air, dans les minéraux, &c. Ils ont néanmoins reconnu que les terres qu'ils avoient séparées des corps organisés, sont identiques, lorsqu'elles sont suffisamment purifiées, soit qu'on les obtienne par la calcination, ou par la putréfaction de ces corps. Cette observation devoit naturellement les conduire à chercher si, parmi les substances terreuses que fournit la Nature, il n'y a pas une terre à laquelle on puisse rapporter celles qu'ils avoient séparées des corps organisés, par le moyen de l'analyse : c'est ce qu'ils ont absolument négligé de faire. Aussi tous leurs travaux n'ont répandu que peu de lumiere sur la matiere dont il est question. Le grand nombre d'expériences que j'ai faites sur les matieres terreuses en général, & dont j'ai déjà publié une

---

(1) *Traité sur la Terre*, page 3 & suivantes, tome V, édition françoise, in-12.

partie dans mon Mémoire sur les Argilles, n'ont pleinement convaincu que les terres séparées des corps organisés sont essentiellement de même espèce, & qu'elles ont les principaux caractères de la substance terreuse que les Chymistes ont nommée *terre vitrifiable* : ainsi la terre vitrifiable sera donc la terre élémentaire des végétaux & des animaux.

En examinant ensuite les autres corps dans la composition desquels entre le principe terreux, on remarque que c'est encore la même terre vitrifiable, mais plus ou moins altérée, & cette altération la rend souvent méconnoissable. Nous verrons qu'il en est de la terre primitive comme des autres éléments. Elle est susceptible de recevoir toutes sortes de modifications; & nous verrons aussi, à mesure que l'occasion nous en fournira les moyens, que cette terre primitive, lorsqu'elle n'a reçu que de certains degrés d'altération, peut être ramenée, par des opérations de l'art, au caractère spécifique de son origine, devenir enfin terre vitrifiable. Il n'est plus possible alors de lui causer la moindre altération.

Les Naturalistes, ayant examiné les corps terreux qui sont dans la Nature, ont remarqué qu'il y en avoit plusieurs qui différoient assez essentiellement les uns des autres : pour les distinguer en différentes espèces, ils en ont formé plusieurs classes. Cette diversité de substances terreuses avoit fait penser à quelques Naturalistes qu'il pouvoit y avoir plusieurs espèces de terre élémentaire, également simples; mais comme il n'y a qu'une seule espèce de feu, qu'une seule espèce d'air, & qu'une seule espèce d'eau, il est à présumer que la Nature ne s'est point écartée de la loi générale à l'égard de l'élément terreux. Mais ce dernier

élément est, comme les autres, susceptible de changer de forme, d'être dénaturé, en entrant dans les différentes combinaisons. Ce sont vraisemblablement ces différents changements, sous lesquels la terre élémentaire se présente, qui ont donné lieu aux Naturalistes de faire beaucoup de divisions & de classes des matières terreuses; mais ces divisions & ces classes s'évanouissent toutes, pour l'ordinaire, entre les mains des Chymistes.

Les Naturalistes font encore assez ordinairement une distinction générale des pierres d'avec les terres; mais mal-à-propos, comme le remarque M. Pott, dans sa *Lithogéognosie*, page 5, tome 1. Les pierres ne sont formées que de molécules terreuses, qui tiennent par l'affinité d'adhérence qu'ont entre elles les parties de la matière. Les terres sont des pierres réduites en poudre, & dont l'adhérence des parties est détruite, ou n'a jamais eu lieu. Que l'on réduise en poudre du grès, par exemple, il ressemblera à de la terre: il en fera de même du marbre blanc broyé sur un porphyre: on pourra le prendre pour de la craie. Dans l'un & dans l'autre cas, les matières terreuses n'ont point changé de nature. Il y a peu de Naturalistes qui ne se trompent, en examinant ces substances par le simple coup d'œil; mais le Chymiste ne peut s'en laisser imposer avec la même facilité. Il reconnoîtra la nature de ces terres, à l'aide de quelques opérations chimiques, qui sont des guides sûrs dans de pareilles recherches.

Les Chymistes ont beaucoup diminué le nombre des divisions des terres, données par les Naturalistes; ils n'ont nullement égard à la forme des matières terreuses. Ils ne reconnoissent pour terres & pour pierres de même espèce, que celles

qui ont les mêmes propriétés chymiques, sous telles formes qu'on les leur présente, soit en masse, soit en poussière ; mais ils ne sont point d'accord sur le nombre des matières terreuses, primitives ou élémentaires, qu'il convient d'admettre.

Becker admet trois terres, comme nous l'avons dit à l'article des Eléments ou principes primitifs des corps : mais les terres dont ce Chymiste entend parler, sont celles qu'il croit entrer dans la composition des matières métalliques (1) ; au lieu que nous entendons parler ici des substances terreuses en général. D'ailleurs des trois terres de Becker, il n'y a que la terre vitrifiable qui mérite véritablement le nom de terre simple & élémentaire.

Staahl, dans son *Specimen Beckerianum* (2), n'admet que deux espèces de terre ; savoir, la terre vitrifiable & la terre calcaire. Il pense que toutes les autres ne sont que des modifications ou des mélanges de ces deux terres, mélanges faits par la Nature dans différentes proportions & de différentes manières. M. Pott, dans sa *Lithogéognosie*, a démontré, par une multitude d'expériences, combien la Chymie peut éclairer cette partie de l'Histoire Naturelle. D'après les propriétés qu'il a reconnues aux différentes matières terreuses qu'il a examinées, il a cru devoir en admettre quatre espèces principales ; savoir, la terre vitrifiable, la terre argilleuse, la terre alcaline ou calcaire, & la terre gypseuse.

M. Pott fait plusieurs remarques sur ces quatre espèces de terre.

(1) *Physica subterranea*, pag. 44, n°. 25, édit. de Leipfick, 1739.

(2) Pag. 78, n°. 23.

1°. Il dit que jusqu'à présent il n'a trouvé que ces quatre especes de terre, qui différaient entre elles par leurs propriétés caractéristiques, & auxquelles on puisse rapporter toutes les autres terres qu'il regarde comme dérivées des premières.

2°. Il ne les regarde cependant point comme des terres pures & élémentaires; il pense au contraire qu'elles sont composées: & il ne désespere pas qu'avec le temps on ne parvienne à les réduire à un plus grand degré de simplicité.

3°. Aucune de ces terres, exposée seule au feu de son fourneau, n'entre en fusion.

4°. A la rigueur, toutes les terres sont fusibles; il ne nous manque que le degré de feu nécessaire pour y parvenir: mais il faut, pour fondre & vitrifier la terre argilleuse, la terre gypseuse & la terre calcaire, une plus grande quantité de sel ou de matière fondante, que pour la terre vitrifiable.

5°. Enfin il trouve trop générale la division de Staahl en terre calcaire & en terre vitrifiable, parceque, dit-il, les terres calcaires sont susceptibles de se vitrifier, mais plus difficilement.

Si l'on considère en Naturaliste la division des substances terreuses de M. Pott, elle présente quelque facilité pour classer les matériaux d'un cabinet d'Histoire Naturelle, parceque la Nature fournit avec abondance ces quatre especes de terre; mais on trouve que cette division manque d'exactitude, si l'on soumet ces terres à un examen chymique. La division de Staahl en terre vitrifiable & en terre calcaire approche davantage de la vérité, & n'a pas non plus, comme nous le verrons, l'exactitude désirée. J'ai constaté par une suite d'expériences, que la terre gypseuse de M. Pott n'est point une terre pure; c'est un

vrai sel vitriolique à base de terre calcaire, que je désigne sous le nom de *sélénite calcaire*. J'ai pareillement constaté que la terre argilleuse n'est pas non plus une terre pure : c'est un sel vitriolique à base de terre vitrifiable, & que je nomme *sélénite vitrifiable*. Ainsi, des quatre terres de M. Pott, il ne reste plus que la terre vitrifiable & la terre calcaire qui sont celles que Staahl regarde comme pures & servant d'éléments aux autres matières terreuses qui sont dans la Nature ; mais nous verrons, à mesure que les occasions se présenteront, que la terre calcaire est de la terre vitrifiable, mais est combinée par le travail des animaux, avec une portion double, ou environ, de son poids d'eau & d'air. Lorsqu'on sépare cette eau & cet air de la terre calcaire, elle redevient terre vitrifiable.

Il suit de là que la terre vitrifiable est celle qu'on doit regarder comme la terre primitive & élémentaire. Elle est, ainsi que les autres éléments, susceptible de toutes sortes de modifications : elle entre de même qu'eux, sous différentes formes, comme principe constituant, dans tous les corps composés.

Néanmoins, comme la Nature nous présente cette substance terreuse dans une infinité de combinaisons & d'états différents, nous croyons qu'il est important d'examiner les divers corps terreux avec la plus grande attention, afin de reconnoître la série & l'ordre que la Nature observe dans leur composition. Il ne peut résulter d'un semblable travail que beaucoup de connoissances utiles à l'économie animale, & à l'agriculture, aux arts & aux progrès de cette partie de l'Histoire Naturelle qui n'est encore qu'au berceau.

Par



Par rapport à l'économie animale, on apprendroit à mieux connoître les changements que la terre vitrifiable éprouve en passant du végétal dans le corps animal, & les différentes élaborations qu'elle subit, en s'assimilant aux corps organisés.

Par rapport à l'agriculture, on s'instruiroit du meilleur état où cette même terre doit être pour produire une bonne végétation; on perfectionneroit par conséquent un art de premiere nécessité, qui a le plus besoin de l'être.

Par rapport aux arts, il résulteroit de ces recherches, des connoissances plus exactes sur la porcelaine, la faïence, les poteries, la verrerie, &c. Ces travaux peuvent même faire naître de nouveaux arts & de nouvelles branches de commerce. On pourroit découvrir l'état où la terre se trouve lorsqu'elle se métallise par l'intermede du phlogistique, & parvenir même à produire de nouvelles matieres métalliques. Toutes ces recherches seroient du moins plus raisonnables que celles que font les Alchymistes pour transmuier en or les métaux imparfaits.

Enfin, par rapport à l'Histoire Naturelle, on apprendroit à mieux connoître les corps terreux. Je ne citerai que quelques exemples, pour faire voir combien cette science gagneroit à ces recherches.

Les Naturalistes rangent dans la même classe un certain nombre de pierres cristallisées qui forment, suivant eux, un genre particulier auquel ils ont donné le nom de *spath*. Ces pierres se ressemblent en ce qu'elles sont cristallisées; mais ce caractère n'est pas suffisant pour faire connoître leur nature.

Il y a de ces pierres qui sont cristallisées à fa-

cettes brillantes , comme de petits miroirs , sans cependant représenter les objets.

Il y en a qui sont cristallisées en aiguilles , en rhomboïdes , en cubes , en feuillets , en grappes ; en hexagones , en pyramides , en octaèdres , en roses , en cylindres , en globules , &c.

Parmi ces pierres , les unes sont transparentes , les autres n'ont qu'une demi-transparence , & il y en a d'opaques : il y en a des unes & des autres sans couleurs : d'autres sont plus ou moins colorées , soit par des matieres phlogistiques , soit par des matieres métalliques , & quelquefois par ces deux especes de substances en même temps.

Les spaths ont en général plus de pesanteur spécifique que les autres pierres de même espece : il y en a dont la pesanteur approche de celle des métaux.

Telles sont les propriétés les plus générales qui sont communes aux spaths ; mais , si on les examine plus particulièrement , on trouve qu'ils different considérablement les uns des autres. Les uns sont de terre vitrifiable , d'autres de terre calcaire , d'autres de gypse , & d'autres sont des mélanges de terres dans toutes sortes de proportions , & cristallisés ensemble. Il est visible qu'en considérant ces pierres sous la même dénomination de spaths , il en doit résulter beaucoup de confusion & nulle connoissance.

Il y a de ces pierres parfaitement transparentes , cristallisées en pointes de diamant : les unes sont de nature vitrifiable , infusibles au plus grand feu que nous puissions faire , tandis que d'autres sont fusibles , & d'autres sont purement calcaires , quoiqu'également transparentes.

La Nature fait cristalliser la combinaison de l'acide vitriolique avec la terre calcaire sous une infinité de formes. On a donné à ces corps qui

en font formés, différens noms; comme *spath*, lorsque la pierre est cristallisée sans figure déterminée; *gypse*, lorsque cette combinaison est cristallisée en lames appliquées les unes sur les autres. Les Naturalistes ont donné le nom de *pierre à plâtre* à ce même sel, lorsqu'il est en masses irrégulières; d'*albâtre*, lorsque cette même pierre est plus blanche & plus pure; de *sélénite*, lorsque cette même substance est en cristaux aiguillés, comme le nitre, &c.

Les Naturalistes placent encore, parmi les matières gypseuses, certains spaths verdâtres, & qui deviennent phosphoriques par la calcination: cependant ce genre de pierre, étant calciné, ne se convertit point en plâtre, & ne contient point d'acide vitriolique. J'ai reconnu qu'ils étoient de la nature du talc & du mica; mais ils diffèrent encore de ces substances par des nuances qu'on n'a pas encore reconnues par l'expérience.

Il résulte de tout ce que nous venons de dire sur les spaths, qu'il est abusif d'en faire un genre de pierres particulier. Il vaut mieux considérer ces substances comme des pierres cristallisées, & les ranger chacune dans la classe des pierres de même espèce, sans avoir égard à leur cristallification, puisque cette forme ne change rien à leur nature.

On trouve la même confusion à l'égard d'un autre genre de pierres que les Naturalistes nomment *granits*. Plusieurs se trouvent classés avec des terres pures ou presque pures. Les granits sont formés par des mélanges de terres de toutes espèces & dans toutes sortes de proportions, agglutinées entre elles par l'affinité d'adhérence. Ces pierres se présentent sous toutes sortes de formes; elles ont différentes couleurs & divers degrés de

dureté. Plusieurs font feu étant frappées contre l'acier, & prennent un beau poli. Il seroit donc naturel d'en faire une classe à part sous le nom de *granits* ou de *pierres mêlées*. L'analyse en seroit inutile, parcequ'elle n'apprendroit rien de satisfaisant, sinon à connoître seulement l'échantillon de pierre qu'on examineroit, & non la classe entière des granits.

Revenons présentement à la terre élémentaire. Nous regarderons donc la terre vitrifiable comme étant la seule terre élémentaire, & le principe primitif de toutes les substances terreuses, parcequ'elle est la plus pure, & qu'elle possède un plus grand nombre de propriétés d'un véritable élément.

La Nature nous présente cette terre sous deux états différens : 1<sup>o</sup>. pure, isolée & ne faisant partie d'aucun corps composé : 2<sup>o</sup>. combinée d'une infinité de manières, & entrant, comme principe constituant, dans la composition des corps. Nous considérerons par conséquent cet élément sous ces deux aspects, comme nous avons fait à l'égard des autres éléments. Jettons d'abord un coup d'œil général sur les différentes matières terreuses vitrifiables que présente la Nature, pour connoître si, parmi ces terres, il n'y en a pas de plus pure l'une que l'autre : nous reconnoîtrons les propriétés de cette espèce de terre dans celle qui nous paroîtra mieux posséder les qualités d'un véritable élément : nous examinerons en son lieu les différens moyens que la Nature emploie pour faire entrer cette terre dans la composition des différens corps : enfin, nous tâcherons de suivre l'ordre que la Nature semble avoir établi pour former des corps de plus en plus composés, & nous verrons que les corps organisés sont les seuls

instruments qu'elle emploie pour opérer ses plus grandes & ses plus universelles opérations. Ce sont eux qui ont établi & qui entretiennent l'organisation qui subsiste dans l'intérieur & à la surface de la terre.

*Des Pierres & Terres vitrifiables.*

Les pierres vitrifiables sont sous deux formes différentes : 1<sup>o</sup>. en masses : 2<sup>o</sup>. en poussière plus ou moins grossière.

Entre les pierres vitrifiables en masses, les unes sont cristallisées & affectent des figures régulières; les autres ne présentent aucune figure symétrique. Parmi les pierres vitrifiables cristallisées, il y en a de parfaitement transparentes & sans couleur, telles que le cristal de roche, certains quartz cristallisés en pointes de diamant, que l'on nomme *cristaux de mines*. Il y a d'autres pierres vitrifiables cristallisées & en même temps colorées, comme les hyacinthes, les grenats, les rubis, les saphirs, &c.

Il y a des pierres vitrifiables cristallisées qui sont opaques en partie ou en totalité.

Les pierres vitrifiables en masses, qui ne sont point cristallisées, se présentent sous différentes formes irrégulières; tels sont les cailloux ou pierres à fusil, les grès, les stalactites vitrifiables, &c.

Les pierres vitrifiables en poussière sont les sables qui varient à l'infini, tant par leurs couleurs que par leurs grosseurs. Les sables, vus au microscope, présentent des figures symétriques.

Toutes les pierres qui présentent des figures régulières & cristallines, ont été cristallisées par l'eau, de la même manière que se cristallisent les sels; c'est-à-dire que la substance terreuse

dont elles sont formées, a été dissoute dans de l'eau, où elle a été divisée en molécules si déliées, qu'elle avoisine de bien près la parfaite dissolution. Si l'on suppose ensuite cette eau parfaitement tranquille, les parties de la terre se mettent en mouvement; à mesure que l'eau s'évapore, elles s'attirent mutuellement, se réunissent & prennent entre elles l'arrangement symétrique qui leur est propre, en vertu des loix de l'attraction, & celles du mouvement qui est une des propriétés de la matière. Quelques Naturalistes ont attribué cette cristallisation des pierres à des matières salines, qu'ils supposent entrer dans leur composition; mais c'est gratuitement. On ne peut démontrer, par aucune expérience de Chymie, le moindre atôme de sel dans ces sortes de pierres.

Lorsque l'eau tient en même temps des matières métalliques & des pierres en dissolution, les premières fournissent à ces dernières de la couleur en se cristallisant.

La matière phlogistique donne aussi de la couleur aux pierres. Lorsqu'elles ne sont colorées que par cette substance, on peut leur enlever la couleur par la calcination, sans qu'elles perdent rien de leurs autres propriétés. Les pierres à fusil noires sont dans ce cas: elles sont assez pures & fixes au feu: elles deviennent d'un beau blanc mat par la calcination. On fait quelquefois usage de ce moyen pour enlever la couleur à certaines pierres fines, & pour leur donner plus de valeur dans le commerce, qu'elles n'en ont lorsqu'elles sont colorées. On a attention de les chauffer longtemps avant de les faire rougir, parcequ'elles sont fort sujettes à s'éclater par la chaleur.

Telles sont, en général, les différentes formes

sous lesquelles la Nature nous présente les matières terreuses vitrifiables. La plupart ne sont pas pures ; elles ont été travaillées plus d'une fois par les mains de la Nature , & par les corps organisés. Une seule réflexion suffit pour le faire concevoir.

La terre , considérée comme élément , devoit être , au sortir des mains du Créateur , pure , homogène , comme les autres éléments , & telle qu'on la retrouve presque encore dans l'intérieur du globe , & à de grandes profondeurs , où les corps organisés n'ont que peu ou point pénétré. *L'intérieur de la terre* , comme le dit M. de Buffon dans plusieurs endroits de son *Histoire Naturelle* , & particulièrement dans le treizième volume , page 11 , de la Nature , seconde vue , *est composé de sable*. Je suis très porté à croire que ce sable très pur est la terre primitive ; & que toutes les différentes matières cristallisées ne paroissent encore plus pures que par l'arrangement que la terre vitrifiable a pris en se cristallisant ; mais le sable , dont le cristal de roche , par exemple , est composé , existoit nécessairement auparavant : ce cristal n'est donc que le produit d'une formation seconde , & du concours des éléments qui ont servi d'instrument à modifier la terre vitrifiable. Toutes les pierres colorées doivent leur couleur à des matières phlogistiques & métalliques ; ainsi elles ne sont pas pures. Nous en parlerons en son lieu.

Le sable est l'espèce de terre qui est la plus abondante & la plus universellement répandue. On la retrouve par-tout où l'on fouille à de grandes profondeurs , mais plus ou moins adultérée , pour les raisons que nous déduirons ailleurs. Quoiqu'il nous paroisse bien démontré que le sa-

ble soit la terre primitive & élémentaire, néanmoins nous reconnoissons dans le crystal de roche, quoique de formation seconde, les propriétés de l'élément terreux, non pas que nous pensions qu'il soit plus pur que du sable qui n'auroit reçu aucune altération de la part des corps organisés, mais seulement parceque la terre vitrifiable sous cette forme paroît plus pure. Il seroit d'ailleurs difficile de pénétrer assez profondément dans l'intérieur du globe pour recueillir de la terre primitive, & qui n'auroit éprouvé aucune altération. Il paroît certain que si l'on pouvoit se procurer de cette espece de terre, & un degré de feu suffisant pour la faire entrer en fusion, on la réduiroit en une masse aussi belle que le plus beau crystal de roche, & qu'on ne pourroit plus distinguer l'un de l'autre.

J'avois pensé, avec plusieurs Chymistes, que le diamant, à cause de sa belle transparence & de sa grande dureté, étoit la substance terreuse la plus pure; mais des expériences qu'on vient de faire sur le diamant, dont nous rendrons compte par la suite, prouvent que sa nature est très peu connue, & que ce n'est pas une terre pure. Cette substance mérite un examen particulier : nous en parlerons dans un instant.

#### *Propriétés de la Terre élémentaire.*

La terre élémentaire, ou la terre vitrifiable pure, est une substance sèche, solide, absolument sans couleur, sans odeur, sans faveur, qui est fixe & inaltérable au plus grand feu que nous puissions faire. Tel est du sable très pur, ou un morceau de crystal de roche bien net & bien transparent.



Les propriétés générales de l'élément terreux font, comme on le voit, communes avec celles des autres éléments; mais la terre en differe par sa pesanteur spécifique, qui est plus grande. Les corps composés, qui sont plus pesants qu'elle, ne doivent cette propriété qu'à la maniere dont les substances composantes sont arrangées entre elles. Quoique les autres éléments soient plus légers que la terre, ils peuvent néanmoins, dans nombre de circonstances, augmenter sa pesanteur spécifique: ce qui prouve, pour le dire en passant, que les corps composés des mêmes substances, & dans les mêmes proportions, changent souvent de propriétés, qui dépendent de la maniere dont les substances composantes s'arrangent entre elles.

La terre vitrifiable differe encore des autres éléments par la dureté; elle est aussi la plus dure de toutes les substances connues: c'est elle qui donne la dureté & la solidité aux autres corps. Toutes les pierres vitrifiables ont assez de dureté pour faire feu, étant frappées contre de l'acier, & pour entamer tous les autres corps. Les sables ont autant de dureté que les pierres vitrifiables en masses. Si l'on ne peut, par leur moyen, tirer des étincelles de l'acier, c'est que leurs masses sont trop petites pour être tenues entre les doigts; mais ils détruisent, par le frottement, le poli des corps durs, & l'on s'en sert pour dégrossir les corps qu'on veut polir.

Toutes les pierres vitrifiables pures, ou à-peu-près pures, & qui sont cristallisées, ne présentent aucun grain dans leur cassure. Cette cassure est lisse & polie comme celle du verre.

La terre vitrifiable pure est de la plus grande fixité au feu le plus violent que nous puissions

produire ; elle est absolument inaltérable , ne souffre aucune diminution de poids : elle s'agglutine un peu , mais sans entrer en fusion. Il n'y a peut-être que le foyer d'un grand miroir ardent qui puisse la fondre ; dans ce cas , elle redevient , par le refroidissement , telle qu'elle étoit auparavant.

Quoique cette terre soit infusible au plus grand feu que nous puissions faire , cela n'empêche pas que le nom de *terre vitrifiable* ne lui convienne très bien , parcequ'elle est la plus propre à produire du verre , & qu'il lui faut une moindre quantité de fondant pour la faire entrer en fusion , que pour faire fondre certaines terres que l'on avoit regardées comme également simples ; telle est la terre calcaire.

Toutes les pierres vitrifiables , étant frottées l'une contre l'autre , répandent de la lumière & de l'odeur. Cette lumière est interne ; elle est incapable de mettre le feu à de l'amadou. L'odeur vient de ce que ces pierres contiennent une certaine quantité de matière phlogistique. Les plus pures , par conséquent , ne sont pas parfaitement pures. Nous rencontrons dans l'élément terreux un même défaut de pureté que dans les autres éléments , qu'il est , comme nous l'avons vu , absolument impossible d'avoir parfaitement purs.

#### *Sur les Pierres précieuses.*

On a donné le nom de *pierres précieuses* à plusieurs matières terreuses cristallisées , qui sont , ou sans couleurs , ou qui ont de la couleur ; telles que le diamant , le rubis , le saphir , l'émeraude , la topaze , &c. L'épithète de *précieuses* qu'on leur a donnée , est vraisemblablement à cause de leur

rareté & de leur grand prix. Il paroît que la Nature est avare de les produire. Les pierres précieuses n'ont encore été que très peu examinées par les Chymistes. Ce n'est que de cette année 1772 qu'on commence à connoître un peu le diamant.

On avoit pensé que le diamant, à cause de sa transparence & de sa dureté, étoit la substance terreuse la plus pure; mais il est bien démontré à présent qu'elle ne l'est pas. Il est rapporté dans la *Pyritologie* de Henckel, page 413, que l'Empereur François I fit exposer au feu pour six mille florins de diamants & de rubis pendant vingt-quatre heures. Les diamants disparurent entièrement; mais les rubis ne souffrirent pas la moindre altération. On exposa de nouveau à la plus grande violence du feu, des rubis pendant trois fois vingt-quatre heures, qui se comportèrent comme la première fois, sans qu'ils perdissent rien de leur poids, de leur couleur, & sans que les angles se fussent arrondis de la moindre chose.

Le même Prince fit répéter ces expériences sur plus de vingt pierres précieuses de différentes especes. On s'apperçut que le diamant étoit toujours le premier altéré: il perdoit son poli & s'exfolioit, & enfin se dissipoit constamment. L'émeraude se fondit & s'attacha au creuset; le rubis n'éprouva aucune altération.

Le grand Duc de Toscane fit exposer des pierres précieuses au foyer d'un verre ardent de Tschirnhausen, auquel on joignit une seconde lentille: le diamant résista beaucoup moins à ce foyer que toutes les autres pierres précieuses; au bout de trente secondes un diamant d'environ vingt grains perdit sa couleur, son éclat & sa

transparence , devint blanchâtre comme une chalcédoine ; au bout de cinq minutes il se forma des bulles à sa surface , & il se brisa en morceaux qui n'avoient plus de dureté. On en a écrasé un morceau avec la lame d'un couteau , & on l'a réduit en poudre très fine. D'autres diamants , sur lesquels on répéta cette expérience , s'évaporèrent entièrement ; mais on ne remarqua jamais qu'ils entraissent en fusion. On essaya d'en fondre par l'addition du verre , du sel alkali , des cailloux , des matieres métalliques , de la cendre ; rien ne put déterminer la fusion du diamant.

Les rubis furent traités de la même maniere ; mais ils résisterent beaucoup plus au feu que les diamants. Ils devinrent luisants en peu de temps , comme s'ils eussent été mouillés avec de la graisse fondue. Il se forma des bulles. Un rubis qui avoit été exposé pendant quarante-cinq minutes à ce foyer , perdit une grande partie de sa couleur ; sa surface & ses angles s'arrondirent , & la pierre s'amollit au point de prendre l'empreinte d'un cachet qu'on pressa dessus ( dans l'instant sans doute qu'il étoit rouge ) : on y fit aussi des entailles avec la pointe d'un couteau. Mais ces pierres ne perdirent rien de leur poids & de leur forme.

M. d'Arcet , Docteur en Médecine , a repris cette matiere. Il a répété plusieurs des expériences dont on vient de parler , mais dans un four de porcelaine : il a observé de même que le diamant étoit évaporable ; mais il a de plus découvert que le diamant s'évaporoit même par l'action d'un feu assez médiocre , puisqu'il suffit de le faire seulement bien rougir. Ses premières expériences ont été faites dans des vaisseaux qui avoient un libre accès avec l'air extérieur. M. d'Arcet , voulant les varier , essaya d'exposer au grand feu des

diamants dans des vaisseaux parfaitement clos. Il mit des diamants dans des boules formées de pâte de porcelaine, qu'il ferma aussi le plus exactement qu'il lui fut possible, avec de la même pâte de porcelaine délayée dans un peu d'eau. Il exposa ces boules sous le four de porcelaine de M. le Comte de Lauraguais, au feu le plus violent. Les diamants restèrent sains & entiers dans quelques boules; ils s'évaporèrent à demi dans d'autres, & ils se volatilifèrent entièrement dans d'autres boules. Toutes ces boules étoient construites avec de la même pâte de porcelaine. M. d'Arcet crut devoir attribuer ces différents effets à la nature des diamants, & pensa qu'il y a de la différence entre ceux du Brésil & ceux d'Orient; mais les Lapidaires n'en font absolument aucune distinction: ils prétendent même qu'il est impossible de pouvoir distinguer un diamant d'Orient d'avec un diamant du Brésil. Ainsi l'évaporation du diamant dans des vaisseaux parfaitement clos étoit une chose indécise parmi les Chymistes; mais elle ne l'étoit pas parmi les Lapidaires: ils affuroient au contraire que les diamants dans des vaisseaux parfaitement clos sont absolument inaltérables, & ne souffrent aucune diminution de leur poids; ils ne parloient pas des circonstances qu'ils avoient habitude d'observer, parcequ'ils les supposoient connues.

M. d'Arcet a exposé ses diamants dans des boules de porcelaine non cuite, & qui ne peut cuire qu'à un très grand coup de feu. Si l'on fait attention à la nature de la pâte d'une semblable porcelaine non cuite, & des effets qu'elle peut produire pendant sa cuisson, il sera facile de reconnoître pourquoi les diamants se sont évaporés dans ces sortes de vaisseaux.

1°. La base de la porcelaine est nécessairement de l'argille. 2°. Elle contient de l'eau. 3°. Les argilles sont dans l'état de combinaison avec une certaine quantité d'acide vitriolique qui leur est de la plus grande adhérence. Toutes ces substances se réduisent en vapeurs, & font fonction d'air pendant la cuite de la porcelaine; elles sont donc cause que les diamants, quoiqu'enfermés dans ces sortes de vases, se sont comportés à-peu-près comme s'ils eussent été exposés au feu avec le concours de l'air. Si dans quelques boules ils n'ont point souffert d'altération, cela vient de quelques circonstances particulières, puisque le diamant s'évapore à proportion que les matières dans lesquelles on le cimente, contiennent des substances propres à se réduire en vapeurs & à faire fonction d'air. La pâte de porcelaine dont M. d'Arcet a composé ses boules, étant de très difficile cuisson, reste long-temps poreuse; elle donne par conséquent tout le temps aux diamants de s'évaporer avant qu'elle ait reçu le degré de feu convenable qui lui donne la compacité nécessaire pour former un vaisseau parfaitement clos, & pour empêcher l'évaporation du diamant.

M. Macquer exposa au feu, à l'air libre, des diamants. Il observa que le diamant produisoit une véritable flamme, ou une auréole phosphorique. Ses expériences ont fait le sujet d'un Mémoire que cet habile Chymiste a lu à l'Académie en 1772.

Au mois d'Avril 1772, MM. Lavoisier, Macquer & Cadet lurent un Mémoire à la même Académie, dans lequel ils rapportèrent des expériences nouvelles, faites en présence de plusieurs Chymistes. Les diamants, dans ces expériences,

ont été exposés dans des vaisseaux parfaitement clos : ils ne souffrirent aucune altération.

On enferma deux carats de diamants dans le godet d'une pipe, où l'on mit d'abord du poussier de charbon. Les diamants furent placés au centre, & recouverts de ce même poussier de charbon : on appliqua par-dessus un petit couvercle de tôle du diamètre précis de la pipe, & assujetti avec du fil d'archal. Cette espece de creuset fut mis dans un petit creuset de Hesse : on en remplit les intervalles avec du poussier de charbon ; il fut recouvert d'un autre creuset de Hesse : on a également assujetti cet appareil avec du fil d'archal, & les joints ont été lutés avec de la terre à four détrempée avec de l'eau. On a fait sécher complètement à une douce chaleur cet appareil qui a été ensuite exposé dans un fourneau à vent, chauffé par degrés : on a augmenté le feu jusqu'à la plus grande violence que ce fourneau peut donner, & on l'a entretenu dans cet état pendant deux heures. Le feu du fourneau dont il est ici question, donne, en deux heures de temps, un plus grand degré de chaleur que M. d'Arcet n'a eu pendant trois jours & trois nuits, sous le four de porcelaine de M. le Comte de Lauraguais.

Lorsque le fourneau & les creusets ont été suffisamment refroidis, on a trouvé les creusets sains & entiers, mais enduits d'une couche de verre bien fondu, produit par la terre à four. On a cassé les creusets, & on a trouvé les diamants sains, entiers, n'ayant rien perdu de leur poids, ni de leur transparence. Le poussier de charbon qui entouroit les diamants, est resté noir, & n'a souffert aucune combustion. Il résulte bien évidemment de cette expérience que le diamant n'est ni combustible ni volatil par l'action du feu le

plus violent, à moins que cette action ne soit aidée du concours de l'air, ou de matieres propres à en faire fonction, comme nous le dirons dans un instant.

Ces mêmes Chymistes soumirent à la distillation, dans une cornue de grès, 19 grains, poids de marc, & un peu plus (1), de diamants. Ils les poussèrent à un feu violent pour savoir s'il s'en distilleroit ou se sublimeroit quelque chose. Les diamants ont résisté pleinement à cette épreuve; il ne s'en est rien séparé, & on les a trouvés de même poids qu'auparavant: & dans le Journal de M. l'Abbé Rosier (2), on ajoute que ces diamants diminuerent de poids. Il y a nécessairement de l'erreur dans l'un des deux rapports. Nous allons voir que les diamants diminuent de poids, proportionnellement à la masse d'air contenu dans le vaisseau qui les renferme, ou à proportion que le ciment qui entoure ce vaisseau, fournit, pendant la calcination, des substances qui se réduisent en vapeurs, & qui font fonction d'air.

M. Mitouard, Maître Apothicaire & Démonstrateur en Chymie, a d'abord répété les expériences de la combustion du diamant dans des vaisseaux à l'air libre, & il s'est assuré de la présence de l'auréole ou flamme que produit le diamant, que M. Macquer avoit observée. Il a pa-

(1) Voyez la Feuille de l'Avant-Coureur, page 298, année 1772, du 11 Mai, & le Journal de M. l'Abbé Rosier pour le mois de Mai 1772, page 97, où l'on rapporte la même expérience. Il y est dit que ces mêmes diamants pesoient 19 grains  $\frac{5}{8}$ .

(2) Dans le Journal déjà cité, page 99, on dit: « Les diamants ayant été rapportés à la balance, ne se sont plus trouvés peser que 16 grains  $\frac{5}{2}$ .



teillement répété la cémentation du diamant dans des vaisseaux clos ; mais il a varié les expériences de ce genre , en cémentant des diamants dans différentes substances , comme dans du charbon en poudre , dans de la craie , dans de la corne de cerf calcinée , dans du verre en poudre. Il a aussi exposé au même feu des diamants enfermés seuls dans un creuset sans ciment : tous ces creusets ont été arrangés dans des cônes de pipes , & fermés très exactement de la même manière que nous l'avons dit précédemment. Le petit creuset qui contenoit un diamant sans ciment , a été fermé avec la même exactitude que ceux ci-dessus , & on a assujetti avec de la terre à four , séchée & pulvérisée , le petit cône de pipe pour l'empêcher de ballotter.

On a chauffé ces creusets dans le même fourneau , pendant deux heures , avec la plus grande violence , en présence de plusieurs Chymistes , du nombre desquels j'étois. Voici quels ont été les résultats.

1°. Un diamant rose très plat , taillé aux Indes & nommé *laboras* par les Joailliers , d'un petit œil verdâtre (couleur occasionnée par la réflexion du feuilletis , suivant le sentiment des bijouiers présents à ces expériences) , égrisé sur un des côtés , & pesant 2 grains  $\frac{1}{67}$  fort , poids de marc , a été enfermé dans du charbon en poudre. On a retrouvé ce diamant tel qu'on l'avoit mis , absolument sans aucune diminution de poids , sans avoir rien perdu de son poli ni de son eau ; en un mot , n'ayant souffert aucune altération.

2°. Une rose jaune pesant un carat moins  $\frac{3}{16}$  , enfermée dans de la craie de Champagne en poudre , a perdu de son poli : ses angles étoient émoussés , & on y distinguoit des taches de dif-

férentes couleurs. Ce diamant ne pesoit plus que 3 grains moins  $\frac{1}{16}$ . Il a été repoli de nouveau par un Lapidaire : sa surface, suivant son rapport, avoit une croûte aussi épaisse que celle d'un diamant brut.

3°. Un diamant brut, croûte polie, très brun & mal net, pesant 5 grains fort, sans intermede, a de même diminué de poids : il s'est trouvé ne plus peser que 4 grains moins  $\frac{5}{32}$  : il a conservé sa forme, quoiqu'il ait perdu son poli. Sa couleur a été absolument altérée & a passé au noir de jayet.

4°. Un diamant mis dans de la corne de cerf calcinée & pulvérisée, pesant 2 grains, poids de marc, ne s'est plus trouvé peser qu'un grain  $\frac{29}{32}$ . Il étoit dépoli dans toute sa surface, & marqué de taches noires dans plusieurs endroits.

M. Mitouard a pareillement soumis au grand feu, dans une petite cornue de grès, deux diamants, l'un blanc & l'autre brun, pesant ensemble 1 grain &  $\frac{1}{64}$  foible. Après deux heures & demie de grand feu, on a ôté la cornue du fourneau, tandis qu'elle étoit encore très chaude : il n'est rien passé dans le récipient qu'on y avoit adapté. Le diamant blanc étoit brillant, tant qu'il étoit chaud ; il devint laiteux en se refroidissant : le brun n'avoit presque rien perdu de sa couleur, mais sa transparence a un peu souffert.

M. d'Arcet avoit établi par ses expériences quelques incertitudes sur la nature des diamants, entre ceux d'Orient & ceux du Brésil. M. Mitouard voulant éclaircir les doutes de M. d'Arcet, fit de nouvelles expériences pour connoître si les effets qui avoient été produits précédemment, devoient être attribués à la nature des diamants, ou

à celle des intermedes qui avoient servi de ciment. Il a soumis à de nouvelles expériences auxquelles j'ai assisté, les diamants des expériences précédentes, mais en changeant leurs ciments : les creufets ont été disposés comme les précédents, & il leur a appliqué le même coup de feu, & dans le même fourneau.

1°. Un diamant pesant 2 grains, poids de marc, qui avoit été ci-devant cimenté dans du charbon, & qui pesoit 2 grains, poids de marc, fut enveloppé dans de la corne de cerf; il s'est trouvé, après l'opération, ne plus peser qu'un grain &  $\frac{19}{12}$ . Il s'est dépoli dans toute sa surface, & a été marqué de taches noires dans plusieurs endroits.

2°. Un autre diamant précédemment cimenté avec de la craie, repoli dans le milieu seulement, & cimenté dans la seconde expérience avec du poussier de charbon, ne souffrit absolument aucune altération ni diminution de poids.

3°. Un diamant cimenté avec du verre fondu, a été perdu. Il n'a pas été possible de savoir s'il s'est dissipé au feu, ou s'il a été perdu en cassant le creufet.

Il résulte évidemment de ces expériences, 1°. que le diamant est inflammable, & qu'il se brûle au feu, comme toute autre matiere combustible, lorsqu'il a communication avec l'air extérieur; & qu'il n'y a point de différence entre les diamants, puisque ceux qui n'avoient point souffert d'altération dans le charbon, furent altérés par le ciment de la corne de cerf; & que ceux qui furent altérés par le ciment de craie, ne le furent plus par le ciment de charbon. Ces altérations ne sont donc point dues à la nature du diamant, mais seulement à celle du ciment.

2°. Le diamant ne souffre aucune altération de

la part du feu le plus violent, lorsqu'il est environné de poudre de charbon, & qu'il n'a point de contact avec l'air extérieur; en cela, il suit la même loi que les autres matieres combustibles, incapables de se réduire en vapeurs, & de se consumer dans des vaisseaux parfaitement clos.

3°. Mais le diamant souffre beaucoup d'altération & de diminution dans son poids, lorsqu'il est cémenté avec des matieres terreuses qui contiennent de l'air & de l'eau, comme la craie, la corne de cerf calcinée. Il paroît même qu'il souffre davantage d'altération, routes choses égales d'ailleurs, de la part de ces substances, que lorsqu'il est enfermé seul dans un vase de même capacité, puisque le diamant renfermé dans de la craie a diminué d'un grain de son poids, & que celui qui étoit sans intermede, n'a diminué que d'un grain moins  $\frac{5}{12}$ .

4°. Il est évident que le diamant est une substance particuliere, & qui a besoin d'être examinée pour être encore mieux connue qu'elle ne l'est à présent. Il paroît que le diamant a des propriétés communes aux pierres, aux matieres combustibles & à certaines matieres métalliques. Il semble tenir, en quelque sorte, le milieu entre ces substances: il ressemble aux matieres terreuses par sa dureté: il paroît même qu'il est la plus dure de toutes les pierres: il a une propriété semblable à celle des matieres inflammables ordinaires, en ce qu'il produit de la flamme, & qu'il se dissipe comme elles, à mesure qu'il se brûle. La flamme qu'il donne est petite, brillante, semblable à celle que produisent l'étain, le bismuth, &c. Le diamant n'est peut-être qu'une matiere phlogistique dans un état particulier qu'on ne connoît point encore.

*Sur les Pierres colorées.*

M. Mitouard a fait encore des expériences sur les pierres colorées. Il a mis dans six coupelles sous la moufle d'un fourneau de coupelle ordinaire, & qui chauffoit beaucoup moins que celui dans lequel il a fait les expériences précédentes, différentes pierres précieuses dont nous allons rendre compte. Il les a fait chauffer pendant deux heures, à un feu capable de les faire rougir presque à blanc : savoir,

1°. Un rubis terminé par deux pyramides, & un rubis brut. Ils n'ont rien perdu de leur forme, de leur couleur, ni de leur poli.

2°. Une améthyste. Elle est devenue glaceuse, & elle avoit totalement perdu sa couleur.

3°. Un saphir d'eau & un saphir oriental. Un des deux a été presque entièrement décoloré; l'autre est devenu obscur.

4°. Une émeraude. Elle a fondu en partie & a perdu sa transparence : sa couleur a été peu altérée : elle a seulement pris un autre ton, provenant de son opacité.

5°. Une vermeille. Elle a conservé sa transparence ; mais sa surface a perdu un peu de son poli.

6°. Un grenat Syrien. Il est devenu opaque.

D'une autre part, M. Mitouard a cimenté dans de petits creusets, & arrangés comme ceux pour la céméntation des diamants, 1°. un rubis enveloppé dans de la cendre tamisée, & exposé pendant deux heures & un quart à la plus grande violence du feu. Les cendres ont été complètement vitrifiées, & l'on n'a retrouvé aucune trace du rubis dans le verre.

2°. M. Mitouard a exposé dans un appareil

semblable au précédent, un rubis cimenté avec du verre pulvérisé : le verre a fondu, il est devenu noir; le rubis s'est précipité au fond du creuset, & a reçu un commencement de fusion. Il s'étoit déformé; mais sa couleur n'a point été altérée.

*Combinaison de la Terre élémentaire avec le Feu pur.*

Nous ne connoissons point de combinaison formée immédiatement de l'union de la terre vitrifiable avec le feu pur. Une pareille combinaison faite par la Nature, seroit un principe secondaire, composé de deux éléments primitifs; principe qui pourroit, sous cette forme, entrer dans la composition de certains corps.

*Combinaison de la Terre vitrifiable avec l'Air.*

Cette combinaison, si elle existe, n'est point connue. Elle formeroit encore un principe secondaire qui pourroit servir à la formation de corps plus composés. La terre vitrifiable paroît ne recevoir même aucune altération de la part de l'air.

*Combinaison de la Terre vitrifiable avec l'Eau.*

La terre vitrifiable n'éprouve aucune altération de la part de l'eau dans nos opérations de Chymie. Il paroît qu'il en seroit de même dans celles de la Nature, si rien d'étranger n'augmentoit l'action de l'eau. L'on rencontre souvent de l'eau qui tient de la terre vitrifiable en dissolution; telle que celle qui passe au travers des bancs de grès ou de sable. Il est à présumer que cette union n'est pas immédiatement formée entre ces deux éléments :

elle est due aux autres éléments qui y concourent en même temps, & spécialement au feu libre répandu dans le sein de la terre. Je pense même que, s'il existoit dans la Nature quelques endroits où l'air & l'eau fussent absolument sans feu, ce qu'il n'est guere possible de concevoir, l'eau néanmoins, dans ces circonstances, aidée seulement du concours de l'air, n'auroit aucune action sur la terre élémentaire, & ne la dissolveroit pas.

*Sur la Combinaison des quatre Eléments.*

Peut-être la Nature combine-t-elle immédiatement les éléments deux à deux & trois à trois par des moyens qui nous sont absolument inconnus. Si ces combinaisons simples existent, elles seroient autant de principes secondaires, ou de principes principiés, dont la Nature feroit usage pour former des corps composés. Les connoissances nous manquent absolument sur cet objet. Nous ne sommes pas plus instruits sur la combinaison immédiate des quatre éléments; nous savons seulement qu'ils ont une telle disposition à se mêler, qu'il est absolument impossible de les avoir parfaitement purs & isolés les uns des autres.

Si la Nature, pour combiner les éléments les uns avec les autres, ne se fût procuré que les moyens dont nous venons de parler, il n'en seroit jamais résulté que des combinaisons simples de l'espece de celles dont nous parlons: elles auroient été rares, en petit, & n'auroient eu lieu que lorsque les circonstances seroient devenues favorables. Le globe terrestre seroit un désert affreux, semblable à certains continents de la terre où les quatre éléments seuls sont en action les uns contre les autres, où il ne croît absolument rien: il n'y existe, tout au

plus, que des substances du genre des principes principiés, parceque le sol est de sable ou de terre élémentaire, incapable de rien produire, & de former des combinaisons qui puissent tomber sous nos sens.

Les combinaisons qui peuvent résulter de l'union immédiate des éléments, ne deviennent sensibles pour nous, qu'autant qu'elles contiennent plus ou moins du principe terreux; nos organes ne sont pas assez déliés pour nous faire appercevoir celles dans lesquelles ce principe n'entre pour rien. Nous ne connoissons qu'une combinaison de cette espece; c'est celle de la terre & du feu, à laquelle on a donné le nom de *phlogistique*; encore n'est-elle pas formée de l'union immédiate de ces éléments: elle est un produit de la destruction des corps organisés. Il est même à présumer que, sans eux, ce principe principié n'existeroit pas dans la Nature.

Il doit en être de même des autres principes principiés, formés immédiatement de l'union des autres éléments: la Nature ne les forme vraisemblablement point. Ceux de ce genre qui peuvent exister sont encore dus aux corps organisés qui se détruisent. Ces corps, comme nous le dirons, ont la faculté de combiner & d'élaborer les éléments, & de former des substances qui servent ensuite comme de principes à des corps qui sont plus composés que des principes principiés.

La Nature qui avoit de plus grandes vues à remplir que celles de former de simples mêlanges d'éléments, ou de produire des principes secondaires, s'est procuré les moyens de faire un plus grand & un plus magnifique usage des éléments. Elle a créé des corps organisés, & d'abord des végétaux, en leur assignant la faculté de rassembler immé-



diatement les éléments primitifs, de les combiner, de les élaborer, & de former des combinaisons délicates que l'art est encore fort éloigné d'imiter : tel a été le but de la Nature en créant les corps organisés.

Le végétal a été le premier instrument dont elle s'est servi pour former ses plus grandes & ses plus merveilleuses opérations. Ce sont les végétaux qui ont mis la Nature en action à la surface du globe, dans l'intérieur de la terre & des mers. Ce sont eux qui sont la cause immédiate des météores ignés qui se forment dans l'air, &c. Toutes surprenantes que peuvent d'abord paroître ces idées, j'espère les mettre dans tout leur jour, mais successivement.

Les végétaux contiennent les éléments dans des proportions plus égales qu'ils ne se trouvent dans aucun corps. Le feu est le principe dominant des végétaux, qui forment, par cette raison, la première substance combustible. Tous les autres corps de la Nature, qui contiennent quelque matière inflammable, la doivent aux végétaux. Nous ne prétendons pas dire pour cela que les végétaux soient composés de parties égales de chacun des éléments, mais seulement qu'ils les contiennent dans des proportions qui approchent davantage de l'égalité. Le principe terreux est celui qui y est moins abondant.

Les végétaux devoient nécessairement précéder les animaux. Ceux-ci ont besoin de pâture, & ne peuvent absolument point subsister sans eux. Les animaux combinent de nouveau la substance végétale, & se l'assimilent : chez eux, la matière change de forme, de nature, & acquiert de nouvelles propriétés chimiques. La substance animale diffère bien peu de la végétale : elle contient

également les quatre éléments dans l'état de combinaison. On ne fait pas encore si la substance animale n'est pas déjà toute formée dans les végétaux : peut-être que les animaux qui s'en nourrissent, ne font que séparer cette substance déjà animalisée par le végétal. C'est ce que nous verrons lorsque nous examinerons les graines farineuses : la matière glutineuse qu'elles fournissent est bien décidément de nature animale. Il paroîtroit donc que la Nature auroit dispensé l'animal de rassembler lui-même les éléments pour le développement de son individu. Elle a départi à cette classe de corps organisés la fonction de concourir avec les végétaux à entretenir la matière combustible, & à la distribuer concurremment à la surface de la terre. Au reste, il paroît bien certain que ce sont les végétaux, dans l'état de santé, qui composent toute la matière animale qui existe, & qui ne pourroit absolument subsister sans la végétation.

Je pense donc que la végétation est le seul moyen que la Nature emploie pour combiner la plus grande partie du feu élémentaire qui nous vient du soleil : le surplus de ce feu sert à entretenir la vie des animaux, & à mettre en action celui que la Nature a combiné dans les corps organisés.

Je considère ici la Nature sortant des mains du Créateur. Je n'examine point comment les corps organisés ont été placés sur la terre. Ils y ont été mis par l'Auteur de la Nature, pour y jouer le rôle qu'il leur a départi ; mais j'observe la Nature pied à pied, & je tâche de dévoiler ses mystères & ses opérations, parcequ'ils influent sur toute la Chymie & sur l'Histoire Naturelle.

Les corps organisés sont distribués autour du

globe & dans tous les endroits où ils peuvent subsister ; mais la Nature , pour opérer ses merveilles , a choisi deux laboratoires différents. Elle travaille sans relâche dans la partie sèche du globe à faire naître des végétaux & des animaux. La partie liquide ou la mer , qui est son second laboratoire , est également remplie de végétaux de toute espèce ; ils servent de pâture à des milliers d'animaux de tout genre , auxquels cet élément étoit nécessaire. Les corps organisés croissent , se reproduisent & périssent chacun dans leur élément. Les générations se succèdent sans interruption : ces corps entretiennent la matière combustible toujours à-peu-près au même degré d'abondance. Les vues de la Nature n'auroient pas été suffisamment bien remplies , si toute la matière combustible qui se forme dans la partie sèche du globe , y restoit : elle en a besoin dans l'intérieur de la terre , pour y produire une infinité de combinaisons d'un autre genre. Elle se sert de temps en temps du balancement des eaux , pour faire des incursions sur la partie sèche du globe , & pour englober dans son sein des amas immenses de matières combustibles qui s'y forment , afin de les distribuer à son gré dans l'intérieur de la terre pour ses opérations secrètes.

La solidité & l'arrangement actuel de la terre sont l'ouvrage des eaux , des corps organisés & du laps de temps. Les végétaux & les animaux ont fertilisé la croûte superficielle de la terre que nous cultivons. Les eaux y sont venues à plusieurs reprises. La terre , dans les commencements , n'a voit point assez de solidité pour retenir les eaux , comme le dit M. de Buffon : elles ont dû circuler pendant long-temps , faire beaucoup de révolutions autour du globe , & porter dans son inté-

rieur, jusques dans ses plus grandes profondeurs, le peu de substances combustibles qui se formoient à sa surface. Les eaux n'ont pu se fixer enfin qu'après que les corps organisés eurent divisé la terre élémentaire, & formé assez d'argille pour empêcher l'épanchement de l'élément aqueux.

Nous verrons que l'argille est produite par du gypse roulé & décomposé par les eaux, & que le gypse lui-même est produit par la pulvérisation des coquilles, & combiné avec de l'acide vitriolique. Quelle suite de siècles n'a-t-il donc pas fallu pour produire tous ces grands changements !

La croûte de terre que nous cultivons, est partout composée de débris de végétaux & d'animaux. Elle a été altérée & remaniée tant de fois par les eaux & par les corps organisés, que la terre primitive élémentaire, qui en fait le fond, est à peine reconnoissable. Les animaux qui périssent à la partie sèche du globe, s'y décomposent & servent à des générations futures du même ordre. Si nous considérons les opérations qui se passent dans la mer, elles ne sont pas moins belles. Ce lac immense est peuplé d'une quantité étonnante de poissons de toute espece. Les uns comme les testacées, les polypiers, &c. changent la terre du végétal dont ils se nourrissent, en terre calcaire. On retrouve par-tout dans l'intérieur des terres les coquilles de ces poissons ; elles attestent que ces endroits ont été autrefois des fonds de mers. Ce n'est pas ici le lieu de nous étendre davantage sur cette matière, cela nous obligeroit d'entrer dans de grands détails qui nous éloigneroient de notre objet ; mais on les trouvera aux articles qui leur conviennent, & principalement au commencement du travail des mines. Ce que nous allons examiner maintenant est la matière combustible.

que les corps organisés on formée. Cette substance, quoiqu'essentiellement de même espece & de même nature, peut néanmoins être considérée sous deux états différents : 1°. dans l'état huileux : 2°. dans l'état de siccité parfaite. Nous reconnoissons les propriétés de cette même substance inflammable dans les différents corps où elle se trouve, à mesure que les occasions se présenteront.

*Sur la matiere combustible dans l'état huileux.*

Ce que l'on nomme *matiere combustible* ou *aliment du feu*, est cette substance inflammable qui se dégage des corps organisés lorsqu'on les fait brûler, & qui répand de la flamme & de la lumiere. Ce feu, mis en action, produit sur les substances qu'il touche, les mêmes effets que les rayons du soleil rassemblés, ou les frottements des corps durs : il les échauffe, les brûle, les décompose & sépare leurs principes constituants.

Les corps organisés ont tellement pénétré tous les corps de la Nature, qu'il n'y en a aucun qui ne contienne plus ou moins de principe inflammable, mais dans des proportions & dans des états bien différents. Les végétaux & les animaux le contiennent en plus grande quantité qu'aucun autre corps ; & ce principe chez eux est dans l'état huileux. On les nomme pour cette raison, *corps combustibles* ou *aliment du feu*, parcequ'ils servent à son entretien, & qu'ils sont les seuls qui y soient propres. Les matieres vraiment terreuses, comme les cailloux, &c. ne contiennent pas une assez grande quantité de feu combiné pour servir d'aliment au feu, & celui qu'elles ont vient des corps organisés dont elles ont été pénétrées pen-

dant leur séjour dans la terre : le principe inflammable que ces matieres contiennent, a subi une si grande altération par le laps de temps, qu'il n'est plus dans l'état huileux. Ces corps ne sont point combustibles par eux-mêmes, & ne peuvent s'embrafer qu'à l'aide des matieres que nous avons nommées *combustibles*. Ils ne peuvent s'échauffer assez par un frottement rapide, pour acquérir une chaleur capable de mettre le feu à des corps combustibles. Il n'en est pas de même des métaux ; quoiqu'ils ne soient pas des corps combustibles par eux-mêmes, ils contiennent assez de principe inflammable (non pas cependant dans l'état huileux) pour que ceux qui ont assez de dureté pour résister à un frottement rapide, puissent s'échauffer, rougir même, & mettre le feu à des corps combustibles. Mais, comme leur principe inflammable est combiné avec une très grande quantité de terre, il ne peut continuer de rester dans cet état d'inflammation ; ils se refroidissent aussi-tôt qu'on cesse de les frotter. Lorsqu'on fait éprouver aux corps combustibles un semblable frottement, ils s'enflamment de même, & continuent de brûler, lorsque rien d'étranger ne s'oppose à leur combustion, parcequ'ils sont pourvus de beaucoup de matiere inflammable, & qu'ils peuvent brûler sans des secours étrangers. Voilà donc en quoi different les corps vraiment combustibles d'avec ceux qui ne le sont pas, quoique contenant beaucoup de matiere inflammable. Les corps combustibles renferment beaucoup de feu combiné & peu de terre : les autres au contraire contiennent beaucoup de terre & peu de feu combiné.

Il est bien difficile de découvrir comment le feu élémentaire se fixe dans les corps organisés, &

comment, en devenant un de leurs principes, il perd toutes les propriétés que nous lui avons reconnues, au point de ne pouvoir se manifester que par le contact d'un corps actuellement dans le mouvement igné. Boerhaave demande si ce feu se combine d'abord avec la terre, ou s'il se combine en même temps avec la terre & l'eau, pour former la matière huileuse. Nous dirons notre sentiment sur ces différentes questions, après que nous aurons fini d'exposer la théorie des meilleurs Physiciens sur le feu combiné.

Pendant la combustion des substances combustibles, le feu se réduit en feu élémentaire, & se dissipe à mesure. Boerhaave n'est cependant pas de ce sentiment : il dit que si cela étoit, la quantité de feu élémentaire devrait augmenter à l'infini dans la Nature ; c'est ce que l'on ne remarque pas. Les observations les plus exactes indiquent au contraire qu'il n'y a jamais que la même dose de ce feu élémentaire, quoique journellement on fasse brûler une grande quantité de matière combustible. Mais il est facile de répondre à cette objection, en disant, comme on est en droit de le présumer, que le feu élémentaire, dégagé des corps, se combine à mesure avec d'autres substances, & qu'il perd toutes ses propriétés de feu libre, en devenant principe constituant des corps dans la composition desquels il entre : ce sentiment est celui de *Staal* ; mais il y a sur cet objet, comme nous le verrons encore, beaucoup de choses à désirer, & peut-être même nous sera-t-il toujours impossible d'avoir des connoissances nettes sur cette matière.

Boerhaave a examiné les différentes substances qu'on retire pendant l'analyse des corps organisés, & il a observé qu'il n'y a que la matière huileuse,

dans quelque état qu'elle soit, qui puisse être véritablement l'aliment du feu. Les autres éléments, comme l'eau, la terre & le sel, n'étant point combustibles, sont, dit-il, plus propres à éteindre le feu qu'à lui servir d'aliment. Tout ceci se trouve démontré par une infinité d'expériences. Boerhaave remarque encore que ces substances, quoiqu'incombustibles, servent néanmoins à augmenter l'activité de la combustion des corps inflammables, lorsqu'elles s'y trouvent dans des proportions convenables. Il donne le nom d'*alkool* à ce principe inflammable, lorsqu'il est dans son plus grand degré de pureté, c'est-à-dire, lorsqu'il peut brûler sans répandre ni suie ni fumée. Il reconnoît aussi l'identité de ce principe dans tous les végétaux & les animaux. Le principe dont nous entendons parler ici, est celui que *Straahl* a nommé *phlogistique*, & dont nous parlerons dans un instant.

Voici une expérience que Boerhaave a faite à ce sujet : il a reçu dans une cloche de verre ce que laisse dissiper l'esprit de vin enflammé, & il n'a remarqué ni suie ni fumée. Les vapeurs qui se sont condensées étoient de l'eau : la matière inflammable s'est détruite & dissipée : il n'a pas pu la retenir à part (1). Les autres corps, suivant son observation, ne sont inflammables qu'à raison d'un principe de même espèce qu'ils contiennent; &, lorsque, par la combustion, l'on a séparé ce principe d'un corps, ce qui reste de ce corps n'est pas inflammable. Boerhaave se fait une question à lui-même (2), & demande si, dans le cas où

(1) Traité du Feu, troisième vol. pages 77. & 78 de la Traduction française.

(2) *Ibid.* page 110.



cette matiere seroit séparée de toute substance étrangere , elle brûleroit tranquillement & successivement , comme cela lui arrive lorsqu'elle est mêlée avec de l'eau , ainsi qu'elle l'est dans l'esprit de vin , ou si elle seroit consumée , comme la foudre , en un instant. Sans décider la question , il conclut que cette matiere , de quelques corps qu'on la retire , seroit très pure , simple , parfaitement combustible , & donneroit une flamme très pure , sans répandre ni suie ni fumée. De là il conjecture (1) que *ce principe est un composé de feu & d'une matiere très subtile qui lui est intimement jointe* ; & que rien , dans la Physique , n'est peut-être si difficile à connoître que cette partie purement inflammable des corps combustibles , qui sert d'aliment au feu ; d'autant plus que , lorsque cette matiere brûle , elle se détruit & devient d'une si grande sublimité , qu'elle ne tombe plus sous nos sens (2). Il ajoute que , jusqu'à présent , on ne nous a rien fait connoître de satisfaisant sur les changements que cette matiere éprouve pendant sa combustion.

Tel est le sentiment de Boerhaave sur le feu combiné ; celui de Staahl n'en differe point. Boerhaave a considéré le feu en grand Physicien , & Staahl en grand Chymiste : l'un & l'autre sont d'accord sur les propriétés générales & fondamentales de la substance que Boerhaave nomme *alkool* , & Staahl *phlogistique*. Staahl s'est appliqué à reconnoître & à démontrer l'existence de ce principe dans les corps des trois regnes ; & il l'a fait d'une maniere satisfaisante. Il n'a rien négligé non plus pour découvrir le plus grand nombre

---

(1) Page 84 & suivantes , troisieme volume.

(2) Page 78 , *ibid.*

des propriétés de cette substance ; mais il paroît que Boerhaave avoit des vues plus exactes & plus générales , puisqu'après avoir reconnu l'existence de ce principe dans les corps des trois regnes , comme l'a fait Staahl , il a porté ses vues & ses recherches sur la nature & la composition de ce même principe dans les substances qui le forment , à l'exclusion de toute autre , & qui en sont le plus abondamment pourvues.

J'ai déjà commencé à donner , en tête de cet article , mon sentiment sur cette matiere ; je placerai ici ce qui reste à dire sur cet objet.

1°. Je regarde la végétation comme un des grands moyens , & peut-être le seul , que la Nature emploie pour combiner avec les autres éléments la plus grande partie du feu qui nous vient du soleil.

2°. Les végétaux & les animaux sont les seuls corps vraiment combustibles , comme nous l'avons fait remarquer. Je pense même que les corps organisés sont les seuls instruments dont se sert la Nature pour former tout le principe inflammable qui existe , tant dans l'intérieur qu'à la surface de la terre. Ce sont les corps organisés qui fournissent ce principe aux corps du regne minéral ; & c'est d'eux que les matieres minérales & métalliques tiennent tout ce qu'elles ont de combustible.

3°. La végétation ne se fait qu'à la faveur de la chaleur , de l'humidité & du concours de l'air. Les plantes mêmes qui viennent sous la glace , ne peuvent être citées pour combattre notre sentiment. Il regne toujours de la chaleur sous la glace , quelque froide qu'on la suppose ; & il y a des végétaux auxquels il faut peu de chaleur pour leur accroissement. Il est d'observation con-

stante que la végétation est comme supprimée en hiver, en comparaison de son abondance en été, ou lorsqu'il regne dans l'air une chaleur douce & modérée. Il en est de même de l'eau : si l'on prive les végétaux de cet élément, ils ne tardent pas à périr. L'air joue le même rôle : les végétaux périssent en fort peu de temps, lorsqu'ils en sont entièrement privés, comme le démontre l'expérience de la machine pneumatique. Le principe terreux est également nécessaire, soit celui qui est en dissolution dans l'eau, ou celui que les végétaux tirent immédiatement de la terre.

Si l'on réfléchit présentement à ce que nous venons d'exposer, & à ce que nous avons dit sur les propriétés des éléments lorsqu'ils sont purs, on concevra sans difficulté, que la végétation se fait nécessairement par le concours des quatre éléments qui viennent se réunir en même temps, & prennent entre eux les arrangements qui leur sont propres pour former le végétal. Il est difficile de concevoir les choses autrement ; car si les éléments ne se réunissoient pas tous en même temps, & dans les proportions convenables, on trouveroit des portions de végétal, dans lesquelles quelques-uns des éléments ne seroient pas encore entrés ; c'est ce que l'on n'a point encore observé. Qu'on examine quelque portion de végétal que ce soit ; dans quelque état de maturité qu'on le prenne, on le trouve constamment pourvu de toutes ses propriétés de végétal, & contenant toujours les quatre éléments.

Je sens bien qu'on me demandera comment se fait cette combinaison ; dans quelle proportion les éléments entrent dans le végétal ; comment le feu, en se combinant ainsi, perd ses proprié-

tés de feu pur ; & comment l'air perd son élasticité, &c.

Ces questions ne sont pas faciles à résoudre ; j'en conviens : il est difficile de les expliquer, sans avoir recours au mouvement qui est une des propriétés inhérentes à la matière : ce mouvement est d'autant plus actif, que la matière est elle-même dans un plus grand état de division. Les molécules intégrantes des éléments sont, plus que toutes celles des autres substances, dans cet état favorable à la combinaison. Les éléments ont même une telle disposition à s'unir les uns avec les autres, qu'il est impossible de les avoir dans ce degré de pureté où nous les avons supposés, lorsque nous les avons examinés.

A l'égard des proportions dans lesquelles les éléments se trouvent réunis, il est très facile de les reconnoître par des analyses exactes : nous parlerons de ces moyens par la suite.

Mais comment cette combinaison se fait-elle ? Cette question n'est pas facile à résoudre : néanmoins je vais tâcher d'y répondre.

Nous avons dit que les combinaisons se faisoient, en général, entre les molécules intégrantes des corps, & non entre les corps considérés dans leur état d'agrégation ; nous avons dit encore que les combinaisons étoient d'autant plus fortes & plus intimes, que les molécules composantes étoient elles-mêmes plus simples & plus déliées. Il est difficile de concevoir autrement les molécules des éléments primitifs, puisqu'elles surpassent en finesse les molécules des corps composés.

Les molécules des éléments, lorsqu'elles sont isolées & détachées les unes des autres, ont né-

nécessairement des propriétés différentes des éléments eux-mêmes réunis en masse d'agrégés, c'est-à-dire qu'une molécule d'air isolée n'est point élastique ; une molécule de feu isolée n'a plus d'action sur les corps, & elle est sans chaleur ; une molécule d'eau isolée est de la plus grande solidité ; & enfin une molécule de terre isolée est également très solide & impénétrable. Nous avons des exemples sensibles de ces effets dans les grandes chaleurs de l'été. Le feu qui nous vient du soleil, échauffe l'air, & écarte les molécules intégrantes de cet élément les unes des autres : l'air perd alors son ressort & son élasticité ; on ne le respire qu'avec difficulté. On doit, je pense, attribuer cet effet autant à l'air dilaté, comme s'il étoit raréfié par la machine pneumatique, qu'à ce que les molécules d'air sont interposées entre des parties d'eau & des parties de feu. L'air, en été, est communément plus chargé de feu & d'eau : ces deux éléments s'interposent entre les molécules de l'air, & peuvent, en les isolant, diminuer son élasticité. L'air, l'eau & le feu, dans ces circonstances, sont mêlés en quelque façon & dissous l'un par l'autre. Il est à présumer que c'est dans cet état, que les éléments sont les plus propres à la végétation.

Ce que nous disons de l'air qui perd tout son ressort par l'interposition des autres éléments, doit s'entendre également du feu : cet élément actif produit sur nous des sensations de chaleur, tant que ses parties sont réunies dans une certaine proportion ; mais lorsqu'elles sont suffisamment isolées les unes des autres, elles perdent la propriété de produire cette sensation.

Dans cette hypothèse, il est facile de concevoir que lorsque les molécules des éléments se

combinent entre elles, ces molécules font nécessairement isolées les unes à l'égard des autres; elles adherent entre elles en vertu des loix de l'attraction: sans ces circonstances, il n'y auroit point de combinaison; ce seroit un mélange grossier; & les éléments conserveroient toutes leurs propriétés. Si l'on conçoit bien cette interposition des molécules, on comprendra facilement pourquoi le feu perd ses propriétés de feu, l'air ses propriétés élastiques, & de même pourquoi les autres éléments perdent leurs propriétés particulières. Dans cette hypothese, dis-je, il est facile de concevoir comment les éléments perdent réciproquement leurs propriétés, en entrant dans les corps organisés, pour en acquérir de nouvelles, suivant les loix de la combinaison. Les nouvelles propriétés du corps composé sont relatives à l'arrangement que les molécules intégrantés des éléments ont pris entre elles, arrangement qui varie à l'infini.

Quelque vraisemblable que puisse paroître ce système, il n'est cependant pas à l'abri de toute objection. Il n'explique point, par exemple, comment les éléments, en s'isolant mutuellement, donnent à leurs molécules un arrangement propre pour former un végétal. Il est à présumer qu'on ne pourra jamais résoudre cette question, parcequ'elle est de la nature de celles où il s'agiroit de rendre compte de la maniere dont les végétaux combinent & élaborent les éléments, pour former une gomme ou une résine. Toutes ces choses tiennent à la nature & à la constitution des corps organisés, au mouvement de végétation dont ils sont doués, & à bien d'autres causes également difficiles à expliquer, & sur lesquelles la Nature a tiré un voile impénétrable. Au reste, ces ques-

tions sont étrangères à celles que nous avons agitées : il n'en paroît pas moins vrai que les éléments, dans les corps organisés, sont isolés, & que c'est par cet arrangement qu'ils perdent réciproquement les propriétés qu'ils ont, lorsqu'ils sont en masse d'agregés ; c'est tout ce que je m'étois proposé de prouver.

Lorsqu'on décompose les substances végétales, on en sépare une quantité étonnante d'air, quantité qui varie suivant l'espece de végétal, comme l'a remarqué M. Hales dans sa *Statique des Végétaux*. Cette quantité d'air, dans le bois de chêne bien sec, est environ de huit cents fois le volume du bois employé : si les molécules d'air isolées étoient élastiques, il seroit inconcevable que cette quantité immense d'air eût pu entrer dans le végétal, & en faire partie.

Il en est de même du feu : si les molécules isolées de cet élément avoient la même action qu'une masse de feu, & qu'elles produisissent de la chaleur, il n'y a point de doute qu'elles détruiroient le végétal, au lieu de devenir un de ses principes constituants. On n'a point encore déterminé le poids du feu dans les végétaux, comme l'a fait M. Hales à l'égard de l'air. Les expériences qu'il conviendrait de faire, sont cependant très faciles : nous en parlerons dans l'article du phlogistique.

L'eau fait, pour l'ordinaire, environ moitié du poids du végétal, même le plus sec. Je n'entends point parler de l'eau de végétation qu'on remarque dans un végétal récent, & qu'on peut séparer par la seule expression, ou par la dessiccation ; cette eau ne fait point partie de la substance du végétal, puisqu'elle peut en être séparée, sans qu'il perde ses autres propriétés : j'entends parler

de l'eau qui fait partie du végétal, ou lui sert de principe constituant, & qu'on n'en peut séparer, sans détruire le végétal. Si les molécules isolées de cette eau, principe du végétal, étoient liquides, le végétal n'auroit ni la fermeté ni la consistance qu'on lui connoît. On n'a pas encore déterminé la quantité d'eau qui entre dans la composition des végétaux. Il y a lieu de présumer qu'on y observeroit la même différence que dans les autres éléments. Il résulteroit de pareilles recherches, des connoissances utiles sur la nature & la solidité des bois pour la construction des bâtimens. Il en est de même de la terre qui fait partie du végétal. Les expériences propres à déterminer la quantité de terre qui entre dans la composition des végétaux, manquent absolument.

Le végétal, comme corps organisé, élabore les éléments, pour former différentes combinaisons qui varient à l'infini, suivant la nature de chaque espece de végétal. Les végétaux combinent les éléments par leurs racines, par leurs tiges, par leurs feuilles, &c. La partie du végétal qui est hors de terre, respire l'air qui est presque toujours chargé des autres éléments, comme nous l'avons dit précédemment; ainsi les végétaux prennent de la nourriture de l'air comme de la terre: tel est le mécanisme général sous lequel je conçois la végétation.

Les animaux combinent directement, par la voie de la respiration, une certaine quantité d'air & une certaine quantité des éléments répandus dans l'air; mais ceci n'est pas, à beaucoup près, suffisant pour leur subsistance: ils sont obligés d'avoir recours aux végétaux pour se nourrir. Le végétal, en passant dans le corps animal, change de forme & de nature en s'assimilant au corps ani-



mal. La matiere y acquiert de nouvelles propriétés chymiques, suivant la maniere dont elle se combine, & l'arrangement qu'elle prend : c'est ce que nous ferons remarquer lorsque nous examinerons les différentes substances animales, telles que la graisse, le sang, &c. La matiere animale appartient donc essentiellement au regne végétal : elle en conserve aussi beaucoup de propriétés chymiques, & singulièrement la combustibilité : aussi elle fait partie des corps que nous avons nommés *combustibles*, parcequ'il entre dans sa composition, ainsi que dans celle des végétaux, beaucoup de feu combiné. Les os contiennent moins de matiere combustible, & beaucoup plus de terre : aussi ne sont-ils pas combustibles par eux-mêmes.

Les testacées sont dans le même cas que les matieres osseuses des autres animaux : ils contiennent beaucoup de matiere terreuse, & peu de substance combustible dans l'état huileux. Cette derniere substance est tellement défendue de l'action du feu par la terre, qu'on croiroit ne devoir point la mettre au rang des matieres combustibles, parceque, dans cet état, elle ne peut brûler par elle-même ; il lui faut le secours d'autres matieres combustibles dans l'état d'ignition : mais ceci ne contredit aucunement ce que nous avons avancé sur la nature des corps organisés. En effet, si l'on sépare, par le moyen d'un acide, la matiere terreuse de ces coquilles, on retrouve la matiere animale qui étoit distribuée parmi la terre, & qui colloit les molécules terreuses entre elles. Cette substance est alors combustible par elle-même, & peut servir d'aliment au feu, comme toutes les autres matieres végétales & animales.

Nous allons suivre l'examen des propriétés de la matiere combustible dans ses différents états, de-

puis l'instant où elle commence à éprouver de l'altération, jusqu'à celui où elle est complètement détruite.

*Matières combustibles exposées au feu avec le concours de l'air.*

Lorsqu'on fait brûler à l'air libre des matières combustibles, elles produisent de la flamme & de la fumée, & il reste la matière terreuse. La flamme est produite par la matière huileuse; mais elle est agrandie considérablement par l'air & par l'eau qui se dégagent des corps pendant leur combustion. L'air se dilate, l'eau se réduit en vapeurs; & ces deux éléments font l'effet d'un soufflet. Néanmoins toute la matière combustible ne brûle pas; une partie échappe à la combustion, & s'élève en vapeurs: c'est elle qui produit la fumée & la suie: elle se condense facilement sur les corps froids qu'elle rencontre, & s'y attache, comme cela arrive dans les cheminées. Cette matière, qui s'est ainsi élevée pendant la combustion, est elle-même capable de brûler de nouveau, & de produire tous les effets de la matière combustible qui n'a pas encore éprouvé l'action du feu; & cela à plusieurs reprises, jusqu'à ce que tout ce qu'il y a de combustible soit totalement brûlé.

La combustion des corps ne peut se faire que par le concours de l'air. Plusieurs habiles Physiciens pensent que sa pesanteur & son élasticité sont les seules causes qui le rendent propre à entretenir la combustion des corps. Au moyen de ces propriétés, il réunit & rassemble le feu en action, & l'applique immédiatement sur les matières combustibles qui restent à brûler. Mais cette théorie n'explique pas le phénomène qui se passe dans l'expérience suivante.

*Matières combustibles exposées au feu sans air.*

L'air est le véhicule de la combustion , comme nous venons de le dire. Sans lui, aucun corps combustible ne peut brûler : il s'éteint même , quoique bien enflammé , lorsqu'on lui ôte toute communication avec l'air extérieur. Le charbon bien allumé qu'on enferme dans un étouffoir pour l'éteindre , est un exemple qui prouve cette proposition.

## E X P É R I E N C E

*Qui prouve que la matière combustible ne peut brûler sans le concours de l'air.*

On met des charbons noirs dans une boîte de fer ou de terre, qu'on ferme exactement : on place cette boîte dans un fourneau, & on la chauffe jusqu'à la faire rougir à blanc. On trouve , après que la boîte est refroidie , que , malgré la violence & la continuité du feu , le charbon n'a rien perdu de son poids , & qu'il n'a souffert aucune combustion.

## R E M A R Q U E S .

Pendant que le charbon étoit exposé à l'action du feu , il est certain que la matière du feu , dans le mouvement igné , lui a été continuellement appliquée très immédiatement , & que la matière inflammable de ce charbon a été elle-même dans un embrasement considérable.

Le charbon ne brûle point dans cette expérience , parceque c'est un corps sec , privé absolument d'eau , d'air & de toutes matières qui peuvent en faire fonction. Il ne contient rien de

volatil qui puisse se raréfier par l'action du feu ; & contribuer par ce moyen à sa combustion , comme il arrive aux corps organisés qui renferment de l'air & de l'eau abondamment. La matière inflammable dont est pourvu le charbon , non seulement n'est susceptible d'aucune dilatation , mais même est propre à absorber l'air pendant sa combustion , comme nous le ferons remarquer dans un instant. Le charbon , dans cette expérience , se trouve pénétré de feu ; mais c'est d'un feu étranger : sa propre matière inflammable ne se consume point , parcequ'elle n'est point susceptible de se dilater.

Mais , me dira-t-on , les corps végétaux & animaux , quoique contenant beaucoup d'air & de matières huileuses , aqueuses , &c. ne se brûlent pas davantage pendant l'analyse ? Cela vient de ce que l'on conduit le feu par degré , pour dégager ces substances successivement. L'expérience a appris que , lorsqu'on brusque le feu , on occasionne des explosions qui pourroient venir aussi bien de l'inflammation de ces substances volatiles , que de leur dilatation.

#### A U T R E E X P É R I E N C E

*Qui prouve la même proposition.*

On met sous une cloche de verre , posée sur des cuirs mouillés , un bout de chandelle allumée , qui ait un lumignon un peu long. La lumière brûle d'abord très bien ; elle quitte insensiblement la meche , chemine jusques vers son extrémité , & finit par la quitter & s'éteindre. Il s'échappe aussi-tôt du lumignon , qui reste encore embrasé , une fumée qui s'éleve perpendiculai-

rement, comme cela arrive dans le vuide; la cloche adhère sensiblement aux cuirs, à raison d'une partie d'air qui en est sortie.

R E M A R Q U E S.

La chandelle brûle d'abord, parcequ'elle est placée dans une masse d'air prise dans son état naturel; mais elle ne tarde pas à s'éteindre, parceque la chaleur de la flamme raréfie l'air. Une partie s'est échappée par les bords de la cloche; ce dont on peut s'assurer en mettant autour de ses bords du sable ou de la poussière, qui est repoussée par l'air intérieur qui se dilate. L'élasticité de cet air est tellement augmentée, qu'elle comprime la flamme & l'oblige de s'éteindre. Cette théorie est de M. de Morveau, Avocat Général au Parlement de Dijon, & Membre de l'Académie de cette ville, qui a donné, sur les phénomènes de l'air, un Mémoire rempli de très belles expériences. Ce Mémoire est imprimé dans le premier volume des Mémoires de l'Académie de Dijon.

Si l'extinction de la lumière est due à de l'air absorbé par la flamme, comme on l'avoit toujours pensé, il devoit s'ensuivre, dit M. de Morveau, qu'en introduisant sous la cloche une quantité d'air égale à celle qu'on présume avoir été absorbée, la lumière ne devoit pas s'éteindre: cependant il arrive le contraire. M. de Morveau, dans une semblable expérience, a fait entrer de l'air sous la cloche, en remontant le piston de la machine pneumatique, avec les précautions nécessaires, pour que cet air ne produisît aucune agitation à la flamme: la lumière s'est éteinte plus promptement, comme l'avoit prévu cet habile Physicien, parcequ'alors il se trouve sous la clo-

che une plus grande quantité d'air, dont l'élasticité augmente à proportion, qui comprime la flamme davantage, & l'oblige de s'éteindre.

M. de Morveau ne s'est pas contenté de ces expériences; il en a fait d'autres qui sont très ingénieuses & très propres à confirmer sa théorie. Il a pris un bocal de verre de dix pouces de hauteur, dont la moitié avoit cinq pouces de diamètre, & l'autre deux pouces de diamètre: c'est par ce dernier côté qu'étoit l'ouverture. Il a suspendu ce bocal, l'ouverture en bas, à deux pouces au dessus de son support, de manière que l'intérieur avoit une libre communication avec l'air extérieur: il a introduit, au milieu de la hauteur de ce bocal, une bougie allumée, qui s'est éteinte aussi promptement que si l'ouverture eût été exactement fermée: l'air raréfié dans la partie supérieure comprimoit la flamme comme dans l'expérience précédente. Cet air ne pouvoit pas diminuer d'élasticité, parcequ'il ne pouvoit s'évacuer par la partie supérieure du bocal, comme cela auroit été nécessaire pour l'entretien de la flamme. D'un autre côté, la colonne d'air extérieur faisoit équilibre à celui renfermé dans le vase, & le retenoit dans cet état d'élasticité & de raréfaction.

M. de Morveau a ensuite répété cette expérience avec le même bocal, mais en tenant l'ouverture en haut. Il s'est assuré qu'en quelque endroit qu'on plaçât la lumière, elle ne s'éteignoit pas, même en mettant une glace à un pouce de distance au-dessus de l'ouverture du vase, parcequ'à mesure que l'air se raréfiroit par la chaleur, il s'échappoit. Il en rentroit d'autre le long des parois du vase, qui entretenoit la flamme. Pour s'en assurer, M. de Morveau a jetté des petits corps

légers au-dessus de ce vaisseau ; ils ont été emportés par les courants d'air qui se sont établis : les uns ont été repoussés au dehors par l'air raréfié qui s'échappoit, & les autres ont été portés dans l'intérieur du bocal par l'air qui y entroit.

Le Mémoire de M. de Morveau est rempli de beaucoup d'autres expériences relatives à l'objet dont nous parlons : il fait voir que l'air ne contribue point matériellement à la combustion des corps, & qu'il ne s'en absorbe point, ou, si l'on veut, qu'il ne s'en détruit point pendant qu'on les fait brûler dans des vaisseaux clos.

Les corps brûlants, & dans le mouvement igné, s'éteignent, quoiqu'on les plonge dans des liqueurs inflammables, soit que ces liqueurs brûlent elles-mêmes, ou qu'elles ne brûlent point.

#### E X P É R I E N C E.

Si l'on plonge dans de l'esprit de vin enflammé, ou dans de l'huile, un charbon bien allumé, & qu'on l'ôte ensuite de ces liqueurs, on remarque qu'il est éteint, comme si on l'eût plongé dans de l'eau. Cet effet vient de ce que ces liqueurs s'appliquent très immédiatement à la surface du charbon, & qu'elles interceptent au feu, dont le charbon étoit pénétré, toute communication avec l'air.

Il résulte bien évidemment de ce qui vient d'être dit, que le concours de l'air est absolument nécessaire pour la combustion des corps : c'est sur cette propriété qu'est fondée toute la mécanique des fourneaux, comme nous l'avons déjà dit à l'article de l'air.

## A U T R E E X P É R I E N C E

*Qui prouve la même proposition.*

Lorsqu'on distille dans une cornue un végétal quelconque, & qu'on adapte un récipient au bec de ce vaisseau, on recueille les substances volatiles que le feu a fait élever. Ces substances sont de l'eau salée (qu'on nomme *esprit*), de l'huile & de l'air. Il reste dans la cornue une matière charbonneuse. Nous ne considérerons, quant à présent, que l'huile & la matière charbonneuse.

L'huile qu'on sépare dans cette expérience, est elle-même encore composée des mêmes substances que le végétal. Si on la soumet de nouveau à la distillation, on en tire encore les mêmes produits, mais dans des proportions différentes. Comme elle contient moins d'eau & moins de terre, elle fournit moins de ces substances, que le végétal; il reste dans la cornue moins de matière charbonneuse. En continuant de distiller ainsi successivement plusieurs fois de suite, on parvient à décomposer complètement l'huile que fournit chaque distillation, & à la réduire en air, en eau & en charbon. Ce charbon contient presque tout le feu qui étoit combiné dans le végétal, puisque, dans toutes ces opérations, il n'y a eu aucune inflammation, ces expériences ayant été faites dans des vaisseaux clos; &, comme nous venons de le dire, aucune matière combustible ne peut brûler sans le concours de l'air. C'est ce charbon qui va nous occuper maintenant sous le nom de *phlogistique*, & qui joue un si grand rôle dans la Nature & dans toutes les opérations de la Chymie.



*Sur le Phlogistique.*

D'après tout ce que nous avons dit sur les matières combustibles, nous croyons devoir donner au phlogistique la définition suivante.

Le phlogistique est un principe secondaire, composé de deux éléments primitifs qui sont le feu pur & la terre vitrifiable. Cette combinaison est absolument privée d'air & d'eau; elle est le résidu charbonneux, provenant de la décomposition de la matière huileuse.

Il est bien démontré que le résidu charbonneux dont nous venons de parler, contient presque tout le feu qui étoit entré dans la composition du végétal : je dis presque tout le feu, parceque, pendant l'opération par laquelle on réduit les matières combustibles dans cet état, il se dissipe toujours une petite quantité de feu, mais qui ne mérite aucune considération. Lorsque la totalité de la matière combustible est dans l'état charbonneux, tout le feu qu'elle contenoit, se trouve réduit sous le plus petit volume possible. Nous supposons que le charbon a été formé dans des vaisseaux clos & sans inflammation. La totalité du feu se trouve extraite & fixée avec la terre propre du végétal : ainsi la matière charbonneuse est donc le feu uni à la terre du corps organisé. Cette matière est absolument privée d'air & d'eau, parceque ces deux éléments sont volatils : ils se sont dissipés par l'action du feu, & ont emporté avec eux la plus grande partie de la matière saline.

Nous avons dit dans notre définition du phlogistique, que la terre qui entre dans sa composition, est une terre vitrifiable; c'est ce que j'ai constaté par une longue suite d'expériences, en examinant

la terre des végétaux, des animaux, & celle des huiles de ces corps organisés. J'ai déjà publié une partie de ce travail dans mon Mémoire sur les Argilles. Nous rendrons compte des autres expériences qui constatent cette théorie, à mesure que les occasions se présenteront.

C'est un phénomène bien digne de remarque, que le feu puisse ainsi s'extraire & se rassembler sous un petit volume, sans recouvrer ses propriétés de feu pur. Cela prouve bien ce que nous avons dit précédemment, que, lorsque les molécules des éléments sont isolées, elles n'ont plus les propriétés des éléments en masse. Dans le charbon, les molécules du feu sont combinées avec la terre du végétal, par conséquent isolées par les molécules de la terre, qui sont interposées entre celles du feu, suivant les loix de la combinaison. Les molécules du feu isolées dans le charbon, sont sans mouvement, sans fluidité, sans élasticité, sans action & dans un repos parfait; mais elles sont toutes prêtes à se réunir, & à recouvrer toutes les propriétés de feu pur & en action: il suffit, pour cela, de présenter au charbon un corps actuellement dans le mouvement igné.

Nous avons fait remarquer précédemment les tentatives que Boerhaave a faites pour obtenir le phlogistique à part, mais dans l'état de combustion; ce qui est absolument impossible. Ce sont ces recherches mal entendues qui ont fait croire que l'état naturel du phlogistique étoit l'ignition: cette doctrine a été adoptée par la plupart des Chymistes.

Le feu ne peut être que sous deux états, libre, ou combiné: s'il est libre, c'est du feu élémentaire, & non du phlogistique. Dans cet état, il n'est

pas possible de le retenir, à cause de la disposition qu'il a à s'étendre uniformément entre tous les objets qui l'environnent, jusqu'à ce qu'il se soit mis dans un parfait équilibre; mais lorsque le feu élémentaire est combiné, il perd toutes ses propriétés de feu pur. Lorsqu'il n'est combiné qu'avec peu de substance, & qu'il est dans l'état de siccité, comme il se trouve dans le charbon d'une huile, & lorsqu'il peut brûler, sans répandre ni suie ni fumée, je le nommerai alors *phlogistique*, afin de le distinguer de la matière combustible dans l'état huileux. Nous verrons d'ailleurs que la substance inflammable joue, dans ces deux états de combinaison, différents rôles dans la Nature & dans presque toutes les opérations de la Chymie: si ensuite on enflamme ce phlogistique par l'attouchement d'un corps dans le mouvement igné, ce sera du phlogistique qui brûlera & qui se décomposera. Dans l'un & dans l'autre cas, il est toujours du phlogistique: dans le premier, il est du phlogistique en repos; dans le second, du phlogistique en action, qui se brûle & qui se décompose: il n'est pas nécessaire qu'il soit dans l'état d'ignition, pour être caractérisé *phlogistique*. Tout ceci prouve évidemment que le phlogistique est une substance composée; qu'elle est en repos lorsqu'elle ne brûle pas, & qu'elle est en action lorsqu'on la fait brûler. C'est une absurdité de chercher à obtenir à part cette substance dans l'état d'ignition, mais qu'elle ne brûle pas. Voilà cependant à quoi se réduit l'objet des travaux de ceux qui ont voulu retenir à part le principe phlogistique; ce qui est impossible. Une substance ne peut en même temps brûler & ne brûler pas: si elle brûle, il faut, pour la retenir, employer des vaisseaux clos; mais,

dans ce cas, elle cesse de brûler, & s'éteint, faute du concours de l'air.

Il résulte de la distinction que nous avons faite du phlogistique en action & du phlogistique en repos, qu'on peut obtenir à part ce principe, mais dans ce dernier état : on peut alors le manier à son gré, & le contenir enfin dans une bouteille, dans une boîte, &c. pour me servir des expressions de ceux qui ont mis en question de conserver le phlogistique. Il suffit, pour cela, de distiller une huile, comme nous venons de le dire, ou toute autre matière végétale ou animale, & de conserver séparément le charbon qui reste au fond du vaisseau : ce phlogistique sera d'autant plus pur, qu'on aura employé une substance plus pure, & que son charbon sera chargé de la moindre quantité de terre possible.

Je sens bien qu'on m'objectera que ce résidu charbonneux, sur-tout s'il provient de substances végétales, contiendra quelques matières salines étrangères au phlogistique, & que, par conséquent, il ne sera point du phlogistique pur. À cela je répondrai qu'il faut faire choix d'une huile animale déjà très rectifiée : elle laissera, dans toutes les combinaisons qu'on lui fera subir, un charbon très-pur & privé de toute matière saline. D'ailleurs la difficulté qu'il y a d'avoir du charbon parfaitement pur, est un inconvénient commun à toutes les matières qui ont un certain degré de simplicité. Le phlogistique est un principe fort peu composé ; il participe plus ou moins des propriétés des éléments qui le forment, & il est aussi difficile de l'avoir dans le dernier degré de pureté : mais cela n'empêche pas qu'on ne puisse très bien reconnoître ses propriétés, & en quoi ce principe secondaire diffère du feu pur.

On pourroit peut-être encore me faire une objection , & dire que la substance que je regarde comme du phlogistique pur ou presque pur , peut & doit nécessairement ne jamais contenir constamment de la terre & du feu pur dans les mêmes proportions. Dans ce cas , quelles seront les substances intermédiaires ?

Je répondrai, 1°. qu'il est de l'essence du phlogistique , même de celui qui est dans l'état de vapeurs , & qui produit des effets mortels , de contenir de la terre. Cette terre , dans le charbon qui n'est point allumé , isole les molécules de feu , & s'oppose à leur réunion ; mais , lorsqu'on applique au charbon du feu en action , ce feu détermine le développement & la réunion de celui qui entre dans la composition du charbon ; c'est du phlogistique qui brûle : comme tout ce que ce charbon en contient , ne brûle pas en totalité , une partie se réduit en vapeurs , mais dans l'état de phlogistique , c'est-à-dire toujours unie à de la terre. Cette dernière portion seulement produit les effets mortels dont nous avons parlé ; tandis que la portion de ce même phlogistique , qui est réduite en feu élémentaire , ne produit que les effets du feu pur.

2°. Je réponds encore que le feu peut être fixé par une plus ou moins grande quantité de terre. Le phlogistique sera d'autant plus pur , que ces deux éléments seront réunis dans de meilleures proportions ; mais , dans tous les cas , ce sera du phlogistique. Il y a nécessairement beaucoup de variété dans cette combinaison du feu pur avec la terre ; il est certain qu'il y a plus de feu fixé dans le charbon d'une huile que dans la partie ligneuse d'un végétal , ou dans le charbon osseux. Le charbon d'une huile est par cette raison infiniment

plus difficile à brûler complètement que les charbons de matières végétales ligneuses. Il y a sur cette matière beaucoup de recherches & d'expériences à faire pour déterminer la quantité ou le poids du feu qui entre dans les différents corps organisés. Ces expériences démontreroient d'une manière complète, que le feu est pesant, & qu'on peut apprécier son poids lorsqu'il fait partie des corps, & qu'il est un de leurs principes constituants. On le trouve sans pesanteur lorsqu'il est libre, parceque, comme je l'ai déjà dit, il ne touche point les corps, & qu'il est dans un excessif mouvement.

J'ai fait sur les corps organisés beaucoup d'expériences qui auroient pu me faire connoître la quantité de feu qui entre dans leur composition; mais, comme elles n'ont pas été faites dans cette intention, je n'ai pas tenu des notes assez exactes pour les rapporter ici: tout ce que je puis dire de plus général, d'après mes expériences, c'est qu'il en est du feu, comme des autres éléments: il m'a paru que les corps organisés ou leurs parties ne contenoient pas tous précisément le même poids de feu. Le feu, devenu principe des corps, est dans l'état de combinaison; sans lui, les corps organisés ne feroient pas ce qu'ils sont: il est pesant, parcequ'il est un de leurs principes constituants: il est dans un état bien différent de celui de la barre de fer rouge dont parle Boerhaave: ce Chymiste a trouvé ce feu sans pesanteur, parcequ'il n'est point combiné, & qu'il ne touche pas le métal.

La manière de décomposer les corps organisés, pour connoître le poids du feu qui est entré dans leur composition, consiste à faire brûler le charbon de ces corps, & celui qu'on obtient de leurs

huiles, dans des vaisseaux élevés, & qui aient communication avec l'air, en prenant garde que quelque courant d'air n'emporte rien de la matiere, sinon que le feu pur qui doit se dissiper. Il reste la terre fixe. Si l'on a pesé la matiere charbonneuse avant l'opération, & si l'on pese ensuite la terre qui reste, on saura, par le poids qui manque, celui du feu qui étoit combiné, & qui s'est dissipé pendant la combustion, puisque la matiere phlogistique ou charbonneuse ne contient plus rien de volatil que le feu pur, incapable de se dissiper autrement que par le concours de l'air. Il y aura, à la vérité, une portion de phlogistique qui se dissipera en vapeurs sans brûler, comme cela arrive toutes les fois qu'on fait brûler une matiere combustible : c'est un inconvénient. Il est impossible dans la plupart de nos opérations d'obtenir le dernier degré d'exactitude. Ces recherches continuées cependant répandroient plus de lumiere que nous n'en avons sur les proportions de feu combiné dans les corps organisés.

Les anciens Chymistes ont donné différents noms à la matiere inflammable, tels que ceux d'huile, de graisse, de soufre, &c. Ils n'avoient point adopté des termes particuliers pour désigner le principe inflammable réduit à sa plus grande simplicité. Cependant, si l'on confondoit, sous la même dénomination, la matiere combustible, dans quelque état qu'elle fût, il en résulteroit nécessairement de l'obscurité, parcequ'il y a une différence bien grande entre une huile & du charbon. Il en seroit de même si on vouloit distinguer la matiere inflammable par des noms différents, suivant l'état où elle se présente : on seroit obligé de multiplier les noms à l'infini ; car, depuis l'état huileux ou graisseux le plus grossier, jusqu'à ce-

lui de phlogistique ou de charbon très pur, il est facile de supposer bien des états intermédiaires auxquels il faudroit par conséquent donner différens noms, ce qui deviendroit de la plus grande obscurité. Quelques Chymistes modernes ont déjà essayé d'introduire dans la Chymie les noms de *caustiacum* & d'*acidum pingue*, pour désigner le phlogistique qui est dans la chaux vive. Outre qu'il est inutile d'introduire de nouveaux termes sans nécessité dans une science, nous observerons que le nom d'*acidum pingue* est très impropre, & qu'il ne présente rien de vrai à l'esprit. Le phlogistique dans la chaux n'a rien d'acide ni de gras; c'est du phlogistique mêlé avec beaucoup de terre calcaire: ainsi nous pensons qu'il suffit de distinguer, comme nous l'avons fait, la matière combustible dans deux états différens: 1°. dans l'état huileux: 2°. dans l'état non huileux ou phlogistique. Toute autre dénomination qu'on pourroit donner aux différens états dans lesquels peut se rencontrer cette substance, seroit abusive, & ne seroit que répandre de l'obscurité.

*Matières combustibles avec de l'eau.*

Jusqu'à présent nous n'avons présenté le phlogistique que comme un corps charbonneux; privé par l'art d'eau & d'air, par l'action du feu sans le concours de l'air. La Nature produit également des matières charbonneuses par le moyen du feu, & sans le concours de l'air; mais elle le fait encore par le moyen de l'eau, avec ou sans le concours de l'air. La putréfaction des corps combustibles, ou le séjour de ces mêmes corps dans l'eau & même dans des eaux courantes, réduisent les corps combustibles dans l'état charbonneux, com-



me s'ils eussent éprouvé l'action du feu dans des vaisseaux clos. Il y a peu de personnes qui n'aient eu occasion de remarquer que, lorsqu'on remue le fond des petites rivières ou des étangs, dans lesquels il se trouve des matières combustibles, il s'éleve une boue noire à la surface de l'eau; il s'en exale en même temps une odeur de putréfaction: cette boue noire est la matière combustible qui tend à devenir charbon. J'ai eu occasion d'examiner du bois qui avoit séjourné long-temps sous l'eau, & qui étoit converti tout en charbon. Les matières purement huileuses qui séjournent enfermées dans des terrains humides, deviennent pareillement charbonneuses; mais, lorsqu'elles sont mêlées avec des sels, & que ces sels ne peuvent pas quitter la matière graisseuse, elles sont infiniment plus long-temps à se réduire en charbon. Nous en verrons la raison dans un instant.

On trouve dans la Nature beaucoup de charbon qui n'est mêlé ni avec du soufre, ni avec de l'acide vitriolique. Il a été formé de la même manière sans le concours du feu, puisqu'il s'en forme sous nos yeux par ce moyen fort simple: une forêt inondée, & qui reste long-temps sous l'eau, doit se réduire en un charbon semblable à celui que nous pouvons former dans nos laboratoires par l'action du feu, pourvu qu'il ne survienne pas de matières salines; mais, si au contraire il survient beaucoup de matières contenant de l'acide vitriolique qui puisse se mêler avec la matière combustible, il se forme du soufre; le charbon est minéralisé, & il produit alors ce que l'on nomme *charbon de terre*. La substance huileuse se conserve beaucoup plus long-temps: c'est la raison pour laquelle on retire de l'huile & du soufre de tous les charbons fossiles, tandis qu'on ne retire

ni huile ni soufre des charbons pareillement formés dans l'intérieur de la terre, mais qui n'ont point été adultérés par des matieres salines.

C'est un spectacle bien digne d'un Philosophe Naturaliste de voir l'eau produire sur les matieres combustibles les mêmes effets que le feu. L'eau a même la propriété de séparer l'eau & l'air, principes constituants des corps organisés, pour les réduire en véritable charbon, comme cela arrive par l'action du feu dans des vaisseaux clos.

Je pense qu'on doit attribuer tous ces effets à l'air qui se dégage des corps par le mouvement de putréfaction qu'ils subissent dans l'eau. Dans les endroits où les matieres combustibles pourrissent sous l'eau, on voit souvent s'élever jusqu'à sa surface, des bulles d'air, par l'effet de sa plus grande légèreté. Cet air est celui qui entroit, comme principe constituant, dans la composition de ces corps organisés. Aussi-tôt qu'un corps perd un de ses principes, il change de propriété. Le principe aqueux se sépare ensuite de ces corps, & la substance restante ne peut plus se recombinaison, ni avec de l'eau, ni avec de l'air, pour former la matiere huileuse, parcequ'il lui faut un intermede salin pour produire cette combinaison. Il reste donc enfin le feu combiné & fixé avec la terre propre du végétal, ce qui forme une véritable substance charbonneuse, & qui a routes les propriétés du charbon, lorsque son séjour sous l'eau a été suffisamment long pour opérer cette décomposition.

*Recomposition de la matiere huileuse.*

La définition que j'ai donnée du phlogistique n'est point une assertion vague. Nous avons prouvé par plusieurs expériences que c'est effecti-

vement un corps sec, privé d'eau & d'air; enfin il est le charbon de la matiere huileuse: il peut redevenir dans l'état huileux & reformer une véritable huile, telle qu'elle étoit auparavant, en lui rendant l'air & l'eau qu'il a perdus. Il est vraisemblablement très possible de parvenir à cette recomposition par plusieurs moyens. Celui par lequel j'y suis parvenu, a été de distiller à la cornue du bleu de Prusse qui m'a donné de l'huile en abondance, & plus que suffisante pour démontrer cette recomposition, & pour prouver que tout ce que j'ai avancé sur cette matiere est de la plus grande exactitude.

Mais, comme cette opération est un peu compliquée, & qu'elle exige l'emploi de plusieurs substances dont nous n'avons pas encore parlé, nous renvoyons cet objet à l'article du bleu de Prusse.

Il résulte bien évidemment que, si nous pouvons, par des matieres salines, ressusciter la matiere huileuse, la Nature doit le faire dans son immense laboratoire, & conserver long-temps celle qui existe dans les matieres combustibles qu'elle ensevelit sous les eaux.

#### *Des propriétés du Phlogistique.*

Le phlogistique est le principe des odeurs, des couleurs & de l'opacité des corps. Cette substance est si universellement répandue dans la Nature, qu'il y a fort peu de corps qui n'en contiennent une plus ou moins grande quantité: les pierres vitrifiables les plus dures en contiennent. Lorsqu'on les frotte l'une contre l'autre, elles exhalent une odeur phlogistique, parceque tout, dans la Nature, a été remanié plus d'une fois par les

corps organisés , peut-être jusqu'au centre du globe.

Le phlogistique n'est ni chaud ni froid : il ne peut se mettre en action & produire du feu que lorsqu'il y est excité par le contact d'un corps actuellement dans le mouvement igné : lorsqu'il brûle , le feu élémentaire se dissipe , & la terre reste fixe ; mais , comme il est privé d'air & d'eau , sa flamme est moins vive , moins lumineuse que celle des corps combustibles dans l'état naturel , parceque l'eau & l'air qu'ils contiennent agrandissent la flamme.

Le phlogistique est de la plus grande fixité au feu , tant qu'il n'a point de contact avec l'air ; c'est ce que nous avons vu par les charbons renfermés dans une boîte de fer. Cette propriété le rend très propre à pouvoir se combiner par la fusion avec plusieurs corps. Lorsqu'il s'unit aux verres par la fusion , il leur communique des couleurs & de l'opacité.

Lorsqu'il se combine avec les chaux métalliques , il les ressuscite en métal ; il leur donne de la couleur & une opacité absolue , sans leur communiquer ni chaleur ni lumière , mais il leur procure plus de fusibilité & de volatilité ; il augmente même leur pesanteur spécifique.

Le phlogistique sert souvent d'intermede pour unir des corps qui ne s'uniroient pas sans lui ; telles sont les chaux métalliques qui ne peuvent s'unir avec le métal de même espece. Ces mêmes chaux ne peuvent , pour la plupart , se dissoudre dans les acides , parcequ'elles sont dépouillées de phlogistique.

Le phlogistique peut passer d'une combinaison dans une autre , sans qu'il ait besoin de s'enflammer.

Le phlogistique ne s'unit pas avec tous les corps qu'on peut lui présenter : il ne contracte immédiatement aucune union avec le principe aqueux, puisque, comme nous l'avons dit, il se forme sous l'eau.

Le phlogistique est identique, ou toujours le même, de quelque corps qu'on le sépare : il est toujours du feu combiné avec de la terre vitrifiable ; il peut seulement être dans différents états de pureté, & produire alors des effets qui sont relatifs à son état. Il n'est pas nécessaire qu'il soit parfaitement pur pour produire la plupart des effets dont nous venons de parler : il y a même des cas où ces effets sont nuls ou presque nuls, lorsque le phlogistique est dans un trop grand état de pureté.

Jusqu'à présent nous avons considéré le phlogistique comme un corps sec, privé d'air & d'eau, fixe, incapable de s'évaporer au degré de chaleur qui regne dans l'air. On me demandera comment un pareil principe peut, dans nombre de circonstances, se réduire en vapeurs, produire des effets mortels, des inflammations subites, des explosions très bruyantes, & autres effets du même genre qui arrivent tous les jours. Ces objections ne détruisent rien de ce que j'ai avancé sur cette matière : elles sont au contraire très favorables à démontrer ce que j'ai dit. Cela prouve, 1°. combien il y a d'états intermédiaires entre le feu pur, la substance inflammable la plus pure, & la matière inflammable dans l'état huileux le plus grossier : 2°. combien ce principe inflammable peut changer de propriétés, relativement à l'état où il se trouve, & à la proportion dans laquelle il est combiné avec plus ou moins de principes terreux. La dose du feu élémentaire peut rester la même, &

celle de la terre diminuer de plus en plus. Une très petite quantité de terre, à cause de l'extrême petitesse de ses molécules intégrantes, fixe une plus ou moins grande quantité de feu élémentaire. Comme la terre est très fixe, elle fait participer au feu qu'elle combine, une partie de sa fixité, lorsqu'elle se trouve en grande quantité, comme dans les matières charbonneuses; ce phlogistique est alors très fixe: mais, lorsqu'au contraire le feu élémentaire se trouve combiné en grande dose avec la plus petite quantité de terre, suffisante néanmoins pour faire perdre au feu élémentaire ses propriétés de feu pur, le phlogistique participe alors davantage des propriétés du feu: dans cet état, il se réduit facilement en vapeurs: il produit alors ses effets, non comme feu pur, parcequ'il ne cesse point d'être combiné; mais comme phlogistique, il détruit, en tout ou en partie, le ressort de l'air: la mort suit de près, si l'on ne se retire promptement, aussi tôt que l'on commence à ressentir les effets de ces vapeurs phlogistiques.

Tout ceci prouve donc que le phlogistique est fixe quand il entre beaucoup de terre dans sa composition, & qu'il est au contraire très volatil quand c'est le feu élémentaire qui prédomine sur le principe terreux.

Le phlogistique, en se réduisant en vapeurs, entraîne avec lui quelques substances des matières dans lesquelles il se produit, sur-tout lorsque ces matières sont elles-mêmes volatiles; du moins on est en droit de le présumer, parceque les vapeurs phlogistiques ne sont pas toujours inflammables, quoiqu'elles occasionnent constamment des effets mortels. Lorsqu'elles sont accompagnées de quelques substances huileuses éthérées,

ou de soufre réduit en vapeurs, elles s'enflamment avec explosion, comme il arrive dans certains souterrains de mines. Le même effet a lieu lorsqu'elles sont produites par des matières combustibles en putréfaction. Les vapeurs phlogistiques qui s'élevent du charbon qu'on fait brûler, ne sont point inflammables, quoiqu'elles produisent des effets mortels; du moins jusqu'à présent on n'a point remarqué qu'elles le fussent.

Il résulte évidemment de toutes ces propriétés du phlogistique, qu'il diffère essentiellement du feu pur. Il n'y a personne qui ne sache que lorsqu'on fait brûler du charbon ou de la braise dans une chambre bien fermée, l'organe de l'odorat se trouve affecté d'une manière bien sensible: mais la vapeur invisible qui s'exhale du charbon ou de la braise allumée, affecte bien plus vivement encore le cerveau; & la mort suit de près si l'on ne se retire aussi-tôt que ces effets se sont sentir. Il n'en est pas de même de l'esprit de vin qu'on fait brûler de la même manière: il n'en est pas de même non plus du charbon qu'on fait brûler dans une cheminée, ou dans un poêle, dans lequel l'air extérieur peut circuler librement.

Les effets qui arrivent dans le premier cas, viennent de ce que le charbon ne contient ni air ni eau. Une portion de phlogistique se réduit en vapeurs par l'acte de la combustion: ces vapeurs, n'ayant pas eu le temps de se brûler & de se réduire en feu élémentaire, circulent dans la chambre, absorbent l'eau répandue dans l'air, détruisent le ressort de l'air en tout ou en partie. Ces vapeurs sont invisibles, parcequ'elles ne sont accompagnées d'aucune fumée. Les effets que le phlogistique produit sur ceux qui y sont exposés, viennent vraisemblablement de la grande dispo-

sition que le phlogistique, réduit dans cet état, a pour se combiner avec les corps qu'il rencontre.

Les vapeurs qui s'élevent pendant la combustion de l'esprit de vin, ne produisent pas le même effet, parcequ'il entre dans la composition de cette liqueur beaucoup d'air & d'eau, qui se dégagent à mesure qu'elle brûle; il se fait par conséquent une compensation: d'ailleurs l'eau contenue dans l'esprit de vin retarde la combustion, & donne à la matiere inflammable le temps de se brûler en totalité.

Les huiles qu'on brûle dans des lampes, produisent, dans des endroits fermés, à-peu-près les mêmes effets que la vapeur du charbon; dans un degré moins fort, à la vérité, parcequ'elles contiennent toujours une petite quantité d'air & d'eau, dont le charbon est entièrement privé.

La bougie de cire, en brûlant, exhale moins de fumée que la chandelle de suif de bœuf, & elle répand moins d'odeur phlogistique, parceque la cire est plus difficile à se liquéfier par la chaleur: la quantité pompée par sa meche se brûle presque en totalité; au lieu que le suif, étant plus facile à se liquéfier, est pompé par la meche en plus grande quantité qu'il ne peut s'en brûler. La chaleur que ce suif éprouve le réduit en vapeurs fuligineuses, qui incommodent presque autant que celles du charbon. Les huiles qu'on brûle au lieu de suif sont encore plus dangereuses. Comme elles sont ordinairement liquides, elles sont pompées par la meche en plus grande quantité, & elles produisent beaucoup plus de vapeurs phlogistiques.

Tous les accidents qui peuvent arriver par ces sortes de vapeurs phlogistiques, renfermées dans une chambre, n'ont point lieu lorsqu'on fait évaporer



porer en même temps une grande quantité d'eau. Je l'ai éprouvé sur moi-même.

Ces accidents n'ont plus lieu également lorsqu'on fait brûler du charbon dans une cheminée, ou dans un poêle, où l'air circule librement, parce que les vapeurs phlogistiques sont emportées continuellement par le courant de l'air. Il n'y a que le feu pur & élémentaire qui se tamise au travers des tuyaux des poêles. La portion de phlogistique en vapeurs, qui s'élève pendant la combustion du charbon, n'est ni aussi déliée ni aussi subtile que le feu pur : elle est hors d'état de se tamiser de la même manière au travers des pores des tuyaux des poêles : elle a même si peu de disposition pour se tamiser au travers des corps, qu'une feuille de papier suffit pour intercepter son passage.

Les autres propriétés du phlogistique sont trop générales & trop nombreuses pour que nous puissions les rapporter toutes ici ; nous les ferons remarquer à mesure que l'occasion s'en présentera : mais ce que nous en avons dit est bien suffisant pour qu'on ne le confonde pas avec le feu élémentaire.

*Sur la Terre calcaire.*

D'après tout ce que nous avons dit sur la terre, il est bien prouvé que c'est la terre vitrifiable qui est la terre primitive & élémentaire. Elle est nécessairement la plus ancienne de toutes les matières terreuses : c'est elle qui fait le fond de la terre calcaire ; mais cette dernière en diffère beaucoup par les altérations que lui ont occasionnées les corps organisés. Mais comment, me dira-t-on, cette terre a-t-elle reçu ces changements, & quels

font les moyens que la Nature emploie pour produire cette terre ? C'est ce que nous allons examiner.

La terre calcaire , comme nous le démontrons , est composée de parties égales , ou à peu près , de terre élémentaire & d'eau , mêlées avec une certaine quantité de matiere phlogistique & d'air.

Jusqu'à présent il a été impossible aux Chymistes de faire cette combinaison. J'ai fait beaucoup de tentatives qui n'ont été suivies d'aucun succès : mais la Nature le fait en grand , d'une maniere très simple & très marquée : elle emploie , pour y parvenir , tous les insectes de mer qui se forment des *niches pierreuses* , & tous les poissons *testacés* ou à *coquilles*. Tout ce qui existe de terre calcaire a été fait par ces animaux , comme l'a démontré M. de Buffon (1). C'est un des plus beaux & des plus grands moyens , & le seul que la Nature emploie pour changer l'élément terreux , & pour en former une sorte de principe terreux propre à entrer , sous cette forme , dans d'autres combinaisons , & spécialement dans la composition des matieres salines en général. Lorsque cette terre entre dans la combinaison des sels , elle redevient terre vitrifiable , comme elle étoit auparavant ; cependant plus ou moins : c'est ce que nous examinerons à l'article des matieres métalliques.

Je n'examine point ici la mécanique qu'emploient ces animaux pour se construire leur logement ; ce seroit une digression qui m'éloigneroit trop de mon sujet : je ferai remarquer seulement que ces animaux , ne pouvant vivre , comme tous

---

(1) Histoire Naturelle in-4°. premier vol. page 272.

les autres, que de végétaux, changent par conséquent la nature de la terre vitrifiable en terre calcaire. On conçoit facilement que des animaux qui ne peuvent vivre que sous l'eau, combinent nécessairement la terre des végétaux dont ils se nourrissent, avec le principe aqueux. Ce ne peut être qu'avec une semblable combinaison qu'ils construisent leurs logements; mais, pour leur donner de la solidité, ils distribuent, entre les molécules terreuses, une substance mucilagineuse, parfaitement animalisée. Cette substance fait fonction de colle; elle lie les molécules terreuses entre elles, pour former un tout assez solide pour la conservation de l'individu. Je ne suis pas en cela de l'avis de M. de Buffon, lorsqu'il dit, page xj, volume 13, *in-4°*: » Les animaux à coquilles transforment l'eau de la mer » en pierre, produisent le corail & tous les madrépores ». Il est difficile de concevoir que de l'eau puisse se changer en terre. L'eau est un élément qui ne peut contracter que des combinaisons; mais elle n'est point susceptible de changer de nature: elle entre bien dans la composition de la terre calcaire, mais c'est comme principe constituant. Si on la sépare, elle recouvre toutes ses propriétés d'eau. Lorsque l'animal à coquille périt, la matière animale, qui fait partie de la coquille, se détruit, comme l'huile des autres corps qui séjournent sous l'eau; mais le résidu charbonneux & le principe aqueux restent combinés avec la terre, & en font partie pour toujours, du moins tant que cette terre reste terre calcaire. On observe ces changements de la matière combustible des testacées, dans des tas de coquilles d'huitres amoncelées. Lorsque la substance animale entre en putréfaction, ces coquilles

exhalent une odeur semblable à toute autre matière qui se putréfie : la terre calcaire prend des couleurs noires, bleues, vertes, &c. Le laps de temps, & l'action de l'air & de l'eau, détruisent enfin la plus grande partie de ce qui a échappé à la putréfaction. La terre calcaire paroît alors avec toute la blancheur qui lui est naturelle, & avec toutes ses autres propriétés : néanmoins elle retient opiniâtrément un reste de matière inflammable, non dans l'état huileux, mais dans celui de phlogistique, dont la grande quantité de terre empêche la destruction complète.

Tous ces changements arrivent à la substance animale des coquilles, de la même manière que nous l'avons dit, en parlant de ceux qu'éprouvent les matières combustibles végétales qui séjournent sous les eaux. *C'est à l'air, qui se dégage d'abord par le mouvement de putréfaction* (1), &c. On auroit tort de rejeter en doute l'existence de l'air dans la composition des matières animales qui se sont formées & qui existent dans l'eau. Toutes les expériences chimiques démontrent que ces matières animales contiennent autant d'air que les animaux qui respirent immédiatement cet élément : en un mot, l'air est un principe constituant de toute matière animale ; & sans ce principe il n'y auroit point d'animalisation. En quelque endroit du globe que se forment les animaux, on les trouve toujours pourvus d'une quantité d'air qu'ils ont assimilé à leur substance, proportionnellement à leur nature ; car tous les animaux n'en contiennent pas la même quantité, comme l'a démontré M. Hales dans sa *Statique*

---

(1) Voyez page 152.

*des Végétaux* & dans celle des animaux. On voudra bien me dispenser d'entrer dans les détails de mécanique qu'emploient ces animaux pour prendre dans l'eau l'air nécessaire à leur constitution, pour ne m'attacher qu'à mon objet, qui est la terre calcaire.

La terre calcaire est répandue avec une grande abondance dans la Nature ; mais comme elle est de formation seconde, & qu'elle est produite par les animaux dont nous venons de parler, elle fait la plus petite partie de la constitution du globe. On la trouve, dans certains endroits, à des profondeurs considérables, à plus de mille & douze cents pieds. On peut juger par cette profondeur, de celle qu'avoient eux-mêmes ces endroits avant qu'ils fussent fonds de mers, parcequ'il n'y a que dans la mer, & par le concours des animaux, que puisse se former cette terre. Au-dessous de ces endroits qui servoient autrefois de fond à la mer, on ne trouve plus de terre calcaire ; ce n'est que de la terre vitrifiable, sous différentes formes, mais communément sous celle de sable.

Toutes les pierres calcaires, comme le remarque très bien M. de Buffon, sont formées de coquilles brisées, détruites, réduites même en poussière, tenant ensemble par l'affinité d'adhérence & celle d'agrégation. Il est absolument impossible de trouver dans la Nature une terre calcaire qui ne soit formée de coquilles, & qui n'en contienne encore quelques vestiges, si ce n'est celles qui sont crySTALLISÉES ; nous en dirons les raisons dans un instant : les pierres calcaires ont d'ailleurs les mêmes propriétés chimiques que la terre des coquilles à qui elles doivent leur origine. Les déplacements de la mer, qui ont eu

lien à différentes reprises, ont laissé par-tout de la terre calcaire. Il étoit nécessaire qu'elle fit sa révolution autour du globe pour laisser cette terre si utile pour la bâtisse. Il seroit laborieux & dispendieux si l'on étoit obligé d'employer des pierres vitrifiables pour ces usages.

On me demandera peut-être comment ont pu se former ces chaînes de montagnes de pierres calcaires, & celles de coquilles, dont plusieurs ont une épaisseur considérable, & d'une grande étendue. Je pense que ces grosses chaînes de montagnes de pierres calcaires dont on se sert pour bâtir, ont été formées dans la mer comme toutes les autres montagnes, par dépôt de coquilles brisées & réduites en poudre. Le laps de temps & l'attraction des particules de la matière ont agrégé ces substances entre elles, & ont formé ces pierres qui ont plus ou moins de dureté, plus ou moins de finesse, à proportion que ces matières étoient elles-mêmes dans des états plus favorables pour acquérir de la solidité.

A l'égard des montagnes qui ne sont composées que de coquilles, & souvent de même espèce, on peut croire que les testacées se comportent comme les animaux terrestres; qu'ils se cantonnent dans la mer: ils adoptent une place, croissent, vivent, périssent & restent où ils ont pris naissance; d'autres croissent par-dessus les premiers, & restent de même. Il ne faut, après cela, que du temps pour former une chaîne de montagnes coquillères de toute l'étendue du canton que ces animaux ont adopté: ces montagnes continuent de s'élever, jusqu'à ce qu'enfin les testacées ne trouvent plus au-dessus d'eux une épaisseur d'eau suffisante pour continuer d'y faire leur domicile. Dans cette hypothèse, il est facile de

concevoir pourquoi il n'y a point de coquilles dans les vallons au pied de ces montagnes: c'est que ces vallons ne faisoient point partie du cantonnement de ces animaux,

*Etats sous lesquels la Nature nous présente la Terre calcaire que l'on nomme aussi alkaline & absorbante.*

Examinons présentement les différents états sous lesquels la Nature nous présente la terre calcaire, ou plutôt les changements que les coquilles ont éprouvés par le laps de temps.

La terre calcaire est sous différentes formes, comme la terre vitrifiable. Je ne parle que de celle qui a un degré de pureté suffisant & distinct de toutes les autres substances terreuses.

Entre les pierres calcaires, les unes sont en grandes masses irrégulières, dont les parties adhèrent par l'affinité de cohésion qu'ont entre elles les parties de la matière; tels sont les moëllons, les pierres à bâtir, le marbre blanc, &c. La cassure de ces pierres est plus ou moins grenue, comme celle du sucre. Toutes ces pierres se laissent imbiber par l'eau avec plus ou moins de facilité. On se sert, avec une sorte de succès, des pierres les plus poreuses de cette espèce pour filtrer de l'eau, après les avoir creusées en cône, en plaçant la pointe en bas.

On trouve des pierres calcaires cristallisées symétriquement, & variées à l'infini, d'une pesanteur spécifique beaucoup plus grande que celle des précédentes, & qui approchent même des terres vitrifiables en pesanteur. On les appelle *spaths calcaires*: elles ont des facettes brillantes. Ces pierres ne diffèrent des précédentes que par

l'arrangement de leurs parties. Il y a lieu de croire que la matiere terreuse, en partie dissoute par l'eau, a été tellement divisée, que les molécules terreuses, en s'attirant mutuellement pour se réunir, ont pris entre elles cet arrangement symétrique & cristallin qu'on leur observe. Ces pierres sont plus dures, plus compactes que les précédentes : elles ont une demi-transparence, & ne se laissent point imbiber par de l'eau. Parmi les pierres de cette espece, il y en a dont la terre a été complètement dissoute dans l'eau, & qui s'est cristallisée ensuite très proprement. J'ai vu de ces pierres qui avoient le coup d'œil & l'apparence du crystal de roche : elles en avoient, à très peu de chose près, la transparence.

Il y a d'autres pierres calcaires plus dures que les précédentes, demi-transparentes, & qui n'ont d'autres figures que celles que leur procurent les différentes circonstances qui contribuent à leur formation. Ce sont les *stalactites* qui se forment dans les caves gouttieres & dans les grottes, & dans toutes les cavités qui sont dans l'intérieur de la terre, où l'eau peut suinter, s'évaporer & laisser la portion de terre qu'elle tenoit en dissolution. La terre reste attachée à la voûte de la caverne, augmente à mesure qu'il en vient de nouvelle, & prend, par succession de temps, des figures singulieres & variées à l'infini. La formation de ces masses de terre est semblable aux glaçons qui pendent aux toits lorsqu'il vient un faux dégel après qu'il a neigé.

La terre calcaire se présente encore sous la forme d'une poudre blanche plus ou moins fine. Quelquefois les parties de cette terre sont légèrement agglutinées entre elles, & forment les craies, dont la consistance des masses varie à l'infini.



Toutes les coquilles des œufs d'oiseaux sont encore de la terre calcaire, mais mêlée d'un parenchyme animal, comme dans les coquilles des poissons, qui sert également à donner de la solidité à ces coquilles.

Plusieurs habiles Chymistes ont encore mis au rang des terres calcaires celles qu'on tire des végétaux & des os par la combustion : mais ces substances terreuses en diffèrent essentiellement. Celles qu'on sépare des végétaux est de la terre vitrifiable ; & celles des os tiennent le milieu entre les terres vitrifiables & les terres calcaires : mais ni les unes ni les autres ne font de la chaux vive par la calcination ; ce qui est un caractère spécifique des terres calcaires. Nous parlerons de ces terres par la suite.

#### *Propriétés des Terres calcaires.*

Toutes les pierres calcaires sont beaucoup moins dures que les pierres vitrifiables. Aucune ne fait feu frappée contre de l'acier ; au contraire elles se laissent toutes entamer & rayer par la pointe d'un couteau.

Aucune pierre calcaire n'a la pesanteur de la terre vitrifiable, même les spaths calcaires les plus pesants.

Toutes les terres calcaires se dissolvent dans les acides avec chaleur & effervescence ; on se sert de ce moyen pour les distinguer : mais nous en parlerons plus particulièrement lorsque nous examinerons les propriétés des matières salines.

Les pierres calcaires ne sont pas toutes également pures ; il y a entre elles la même différence que celle que nous avons fait remarquer entre les pierres vitrifiables. Tous les marbres colorés

font de la terre calcaire fort impure : leurs couleurs sont la plupart métalliques : ils contiennent presque tous une plus ou moins grande quantité d'argille.

La terre calcaire la plus pure que j'aie reconnue par des expériences faites sur cette matière , est le beau marbre blanc , ou les beaux spaths cristallisés, bien transparents.

*Terres calcaires exposées au feu dans des vaisseaux clos.*

Chaux vive.

On met dans une cornue de grès , capable de résister à une violente action du feu , des morceaux de marbre blanc : on place la cornue dans un fourneau qui pousse bien : on adapte à la cornue un ballon ou récipient : on lute les jointures : alors on chauffe la cornue par degrés , & l'on augmente le feu jusqu'à ce qu'elle soit rouge à blanc : on l'entretient dans cet état pendant environ trois heures : on laisse refroidir les vaisseaux suffisamment , & on délute le ballon : on verse ce qu'il contient dans un flacon : on enlève la cornue du fourneau : on verse sur un papier ce qu'elle contient , & on l'enferme dans une bouteille , afin que la matière ne prenne point l'humidité de l'air.

La liqueur qui a passé dans le ballon pendant la calcination , est de l'eau pure ; elle a seulement une légère odeur empyreumatique qui lui vient de la matière phlogistique contenue dans la pierre calcaire. La substance terreuse de la cornue s'est convertie en chaux vive qui se trouve noire & enfumée, à raison de la matière phlogistique qui y est contenue , & qui ne peut se brûler

dans des vaisseaux clos où l'air n'a point d'accès. Si, avant la calcination, on a pesé la pierre, & si on la pese de nouveau après l'opération, on trouve qu'elle a diminué de la moitié de son poids, ou à-peu-près; elle a diminué aussi de volume, & a acquis beaucoup plus de dureté qu'elle n'en avoit auparavant.

Cette expérience prouve donc que le marbre blanc contient une grande quantité d'eau, puisqu'on la recueille par la distillation. On ne peut pas soupçonner que cette eau soit étrangère à la terre calcaire; car si l'on a pris la précaution de faire sécher cette terre pendant plusieurs jours, jusqu'à la faire bien chauffer, sans la faire rougir, elle n'en fournit pas moins d'eau pour cela. La couleur noire que prend la terre enfermée dans la cornue, est une preuve non équivoque de l'existence de la matière inflammable: c'est un reste de matière animale qui vient originairement de sa formation. Tout ceci prouve complètement ce que nous avons avancé sur l'origine & la nature de cette terre.

Ce n'est ni avec du marbre blanc, ni de la manière que nous venons de le dire, qu'on fait la chaux dont on fait usage dans les arts & pour la bâtisse; mais nous nous servons de marbre blanc pour cette expérience, dans nos Cours, parceque c'est la terre calcaire la plus pure, & qui fournit une chaux très blanche. Les spaths & les stalactites calcaires purs fournissent de même des chaux de la plus grande blancheur. Nous faisons cette expérience dans une cornue, pour faire voir la grande quantité d'eau & d'air qui se dégagent pendant l'opération: substances qui étoient nécessairement combinées avec la matière terreuse, puis-

qu'elles ne se séparent qu'à la plus grande violence du feu.

La chaux ordinaire se fait avec des pierres calcaires communes. Ces sortes de pierres contiennent toutes une certaine quantité de fer dans l'état d'ochre ; ce qui est assez indifférent pour les usages auxquels on emploie la chaux. Plusieurs de ces pierres contiennent encore de la terre vitrifiable. Le marbre noir & tous les marbres colorés sont des pierres calcaires fort impures : elles se levent par feuilles ; elles forment de mauvaise chaux , & il leur arrive souvent d'entrer en fusion. La maniere de convertir en chaux vive les pierres calcaires ordinaires , consiste à les calciner au travers de la flamme des matieres combustibles , dans des fourneaux faits exprès, qu'on nomme *fours à chaux*. Mais il n'y a aucune pierre décidément calcaire qui , étant traitée dans des vaisseaux clos , comme nous venons de le dire ; ne fournisse les mêmes substances par une semblable opération. L'eau est essentielle à la constitution de cette sorte de terre. J'ai remarqué qu'il y en a parmi elles qui ne fournissent pas la même quantité d'eau , & qui ne forment pas , par la calcination , une chaux vive également bonne : cela vient de l'espece de décomposition que subissent ces pierres par le laps de temps. La Nature tend à séparer l'eau qui leur est unie , & à les ramener au caractère spécifique de leur origine , celui de terre vitrifiable : c'est ce que l'on voit arriver dans certains bancs de craie où l'on trouve des quantités considérables de cailloux de différentes couleurs , qui ne sont autre chose que la terre calcaire devenue vitrifiable. J'ai encore remarqué qu'il faut un plus grand coup de feu

pour convertir en chaux les pierres calcaires dures; que pour celles qui le sont moins, & que les terres calcaires très pures ne fournissent pas une chaux aussi forte que les pierres calcaires communes.

Pour suivre l'ordre que nous nous sommes prescrit, examinons les effets de l'air sur les pierres calcaires.

*Pierres calcaires avec l'air.*

On ne connoît point l'action de l'air sur les terres calcaires; mais d'après tout ce que nous venons de dire, on ne peut méconnoître les grands changements que le laps de temps opere sur les terres calcaires. On trouve dans les cabinets d'Histoire Naturelle, des coquilles dans toutes sortes d'états d'altération, qui les approchent de la terre vitrifiable, & d'autres coquilles qui le sont devenues complètement: on découvre tous les jours des bancs de coquilles très considérables, qui sont changées en terres vitrifiables. La Nature produit ces changements par le feu dans les volcans, & elle le fait aussi sans feu, par le laps de temps; mais dans l'un & dans l'autre cas, c'est toujours en séparant l'eau & l'air qui étoient unis à la terre: l'eau ne peut faire partie des pierres vitrifiables, ni entrer dans la fusion vitreuse de ces terres, & par conséquent, dans la vitrification. Les pierres calcaires doivent contenir de l'air: c'est lui qui sert d'intermede pour unir le principe aqueux à la terre: lorsque les pierres calcaires éprouvent les changements dont nous parlons, l'air se sépare d'abord. J'ignore, au reste, si on a fait des expériences pour démontrer l'existence de l'air dans cette espece de terre qui doit nécessairement en

contenir, puisqu'elle a fait autrefois partie des animaux : c'est la matiere d'un très beau travail à faire. Ces expériences apprendroient à connoître la terre calcaire dans tous ses passages intermédiaires, prise de la coquille actuellement vivante, jusqu'à son état de conversion & de retour en terre vitrifiable : on remarqueroit nécessairement qu'elle perdrait de plus en plus ses propriétés calcaires, à mesure qu'elle seroit privée de l'air & de l'eau qui constituent son état calcaire : du moins toutes les expériences que j'ai déjà faites sur cette matiere, me conduisent à penser ainsi.

*Terre calcaire avec l'eau.*

Nous avons parlé des changements que la terre calcaire éprouve en sortant immédiatement des animaux testacées & des insectes de mer : nous avons exposé ceux que cette même terre éprouve par le laps de temps qui sépare l'eau & l'air qui faisoient parties constituantes de ces terres : nous avons aussi considéré les états intermédiaires par où elles passent, jusqu'à ce qu'elles soient entièrement redevenues terre vitrifiable. En examinant un grand nombre de terres calcaires, on en rencontre dans tous ces états intermédiaires dont nous parlons ; & quoiqu'elles aient les propriétés générales des terres calcaires, elles en ont de particulières qui sont absolument relatives aux proportions d'air & d'eau qu'elles conservent encore.

La terre calcaire ordinaire contient toute la quantité d'eau dont elle peut être chargée : on ne peut lui en combiner une plus grande dose ; néanmoins cette espece de terre est dissoluble dans l'eau. L'eau qui passe dans des terrains calcaires,

S'en charge considérablement : pour le peu qu'elle s'évapore, elle laisse déposer cette terre dans la même proportion. On peut faire la même opération dans les laboratoires de chymie, & s'assurer de la dissolubilité de cette terre. Si l'on fait bouillir seulement un instant de la craie dans de l'eau distillée, & si l'on filtre la liqueur, il est facile de s'appercevoir, par la saveur fade que l'eau acquiert, qu'elle en est saturée : elle dépose, par l'évaporation, la terre qu'elle avait dissoute. Les spaths & les stalactites calcaires ont été formés par des eaux qui tenoient de la terre calcaire en dissolution ; ces spaths & ces stalactites se sont crySTALLISÉS par l'évaporation de l'eau.

La terre calcaire est très disposée à perdre son eau principe & son air, & à redevenir terre vitrifiable. C'est principalement en réitérant les calcinations & les extinctions dans l'eau, qu'on y parvient. La Nature fait cette belle opération par le feu ; mais elle la fait d'une manière plus générale, & bien plus en grand, sans le secours de ce puissant agent, comme nous le dirons ailleurs.

La terre calcaire, par la calcination, acquiert des propriétés salines alkalines. Le feu combine d'une manière plus intime & différente les substances que la Nature a réunies dans cette espèce de terre ; c'est ce que nous allons examiner.

#### *Examen des propriétés de la Chaux vive.*

On doit considérer la réduction des pierres calcaires en chaux vive, comme un acheminement à la formation du principe salin alkalin : aussi verrons-nous que la chaux a plusieurs propriétés analogues au sel alkali. La chaux a, comme lui,

une faveur âcre & brûlante ; elle attire de même puissamment l'humidité de l'air.

*Chaux vive exposée à l'air.*

On met dans une terrine de grès deux livres de chaux vive en morceaux : on la couvre d'un papier pour la mettre à l'abri de la poussière. Quelque temps après, elle se pénètre de l'humidité répandue dans l'air : les parties de la chaux s'écartent les unes des autres, & occupent un volume considérable : elle se réduit en une poudre fine, légère ; c'est ce que l'on nomme *chaux éteinte à l'air*. Si on la pèse dans cet état, on trouve qu'elle est augmentée de poids, environ de quatorze onces : c'est de l'eau répandue dans l'air, dont elle s'est chargée. Ces effets ont lieu plus promptement, lorsque la chaux est exposée dans un endroit où l'air est chargé de beaucoup d'humidité, comme à la cave.

Nous remarquerons que la chaux ainsi exposée à l'air, ne peut reprendre la même quantité d'eau qu'elle a perdue par la calcination, quel que soit le temps qu'on la laisse exposée à l'air : lorsqu'elle s'en est saturée, on ne lui retrouve plus le même poids qu'avoit la terre calcaire avant sa calcination.

Cet effet vient de ce que la pierre calcaire, pendant la calcination, a perdu la plus grande partie de l'eau & de l'air principes à cette espèce de terre : beaucoup de molécules terreuses se sont rapprochées de la nature de la terre vitrifiable, & sont devenues par-là hors d'état de reprendre dans l'air la même quantité d'eau qu'il y en a dans la terre calcaire avant sa calcination : mais la portion de terre calcaire qui a éprouvé une  
moindre



moindre action du feu, & qui s'est convertie en chaux vive, paroît plus divisée qu'elle ne l'étoit auparavant : c'est cette partie qui admet presque toute l'eau dont la chaux s'est chargée pendant son exposition à l'air. Quoi qu'il en soit, la masse totale ne peut admettre la même quantité d'eau que celle qui entroit dans sa composition, ni conserver le même état de siccité qu'avoit la pierre avant sa calcination. J'ai tenu à la cave, dans des terrines de grès, pendant plusieurs années, de la chaux vive exactement pesée : elle a tombé en efflorescence, & a considérablement augmenté de poids ; mais elle n'a jamais attiré assez d'eau pour peser autant que la terre calcaire qui avoit été originairement employée ; il s'en falloit toujours de plus de deux onces par livre : elle étoit toujours plus humide que de la même terre calcaire, réduite en poudre impalpable. Cette différence ne peut être attribuée qu'à l'état de la terre calcaire qui a été changée pendant sa calcination, & qui s'est plus ou moins rapprochée de la nature des terres vitrifiables qui sont hors d'état d'absorber de l'eau.

*Chaux vive combinée avec de l'eau.*

Pâte de Chaux,

On met dans une terrine de grès quelques livres de chaux vive : on verse de l'eau par-dessus : elle ne tarde pas à être absorbée avec une avidité considérable. On remarque, quelque temps après, & quelquefois sur-le-champ, qu'elle s'échauffe considérablement. Les parties de la chaux s'écartent avec un bruit qui est assez fort pour se faire entendre à cinquante pieds de distance : une partie de l'eau qui la pénétré, se réduit en vapeurs par la chaleur qu'elle occasionne : cette

chaleur est si grande, que jusqu'à présent on n'a pu encore en connoître le degré, parcequ'elle va jusqu'à incendier les matieres combustibles qu'elle touche. On manque d'instrument pour apprécier cette chaleur, même dans les expériences en petit, parcequ'elle est suffisante pour mettre toutes les liqueurs en ébullition, & même le mercure.

Lorsque les phénomènes de l'extinction de la chaux sont passés, & qu'on n'a employé que la quantité d'eau convenable pour la réduire en pâte, on lui donne le nom de *pâte de chaux*: c'est dans cet état qu'on l'emploie pour former le mortier dont nous parlerons.

#### *Lait de Chaux.*

On délaie dans beaucoup d'eau la pâte de chaux; elle forme une liqueur trouble, blanche, semblable à du lait: on lui a donné, à cause de cela, le nom de *lait de chaux*.

#### *Eau de Chaux.*

Ce lait de chaux s'éclaircit par le repos: la terre se précipite. Si l'on filtre ce lait de chaux au travers du papier gris, l'eau qui passe est claire, sans couleur; elle est chargée d'une substance saline alcaline qu'elle tient en dissolution: cette substance lui donne une saveur âcre & amère: on nomme cette liqueur *eau de chaux*. On donne le nom de *eau de chaux seconde* à de nouvelle eau qu'on passe sur le marc: cette seconde eau de chaux peut être aussi chargée de matiere saline que la premiere; cela dépend des proportions d'eau & de chaux qu'on a employées la premiere fois. Lorsqu'on a besoin d'eau de chaux seconde

Pour l'usage de la Médecine, il vaut mieux couper l'eau de chaux ordinaire, après qu'elle est faite, avec son poids égal d'eau pure.

*Pellicule ou Crème de Chaux.*

Pour peu que l'eau de chaux s'évapore, il se forme à sa surface une pellicule *salino-terreuse* que l'on nomme *pellicule* ou *crème de chaux*.

En continuant de passer beaucoup d'eau sur le marc resté sur le filtre, on parvient à enlever à la chaux tout ce qu'elle peut fournir de cette substance *salino-terreuse* dans l'eau; mais il faut une prodigieuse quantité d'eau. Il reste enfin une très grande quantité de terre blanche qui n'a plus aucune des propriétés de la chaux: ce n'est plus qu'une terre calcaire peu différente de ce qu'elle étoit auparavant. Il seroit à souhaiter qu'on suivit les calcinations & les lotions jusqu'à ce que la terre calcaire se refusât à présenter les mêmes phénomènes. M. Duhamel observe que la chaux bien imbibée d'eau, soumise à la calcination, retient l'eau dont elle a été pénétrée, avec plus de force que lorsqu'on calcine la pierre pour la première fois, puisqu'alors il a fallu un plus grand coup de feu pour faire dissiper entièrement l'humidité qui la pénétrait (1).

Jusqu'à présent il a été impossible de convertir en chaux vive, par une seule calcination, toute la substance de la pierre: il en reste, après le lavage, la plus grande partie qui n'est point devenue chaux vive pendant la calcination, & qui ne peut plus rien communiquer à l'eau.

(1) Mémoires de l'Académie, année 1747, page 67.

La matiere salino-terreuse que fournit la chaux pendant son extinction, se dissout en trop petite quantité dans l'eau, pour enlever à la chaux tout ce qu'elle peut fournir de cette matiere : il faut une quantité très considérable d'eau.

J'ai mis dans douze livres d'eau chaude très pure, un gros de chaux vive : la chaux s'est éteinte comme de coutume ; & dans l'espace de deux heures, il s'est formé une pellicule ou crème de chaux assez forte, quoiqu'il n'y ait point eü d'évaporation. L'eau n'avoit pas, à beaucoup près, une saveur aussi forte qu'on auroit dû s'y attendre, en voyant l'épaisseur de cette pellicule : ainsi la pellicule qui peut paroître à la surface de l'eau de chaux, n'est pas toujours une preuve qu'elle est saturée de cette substance saline.

Les pellicules de chaux sont une matiere saline qui a les propriétés générales des sels : ces pellicules ont un peu de saveur : elles sont dissolubles dans l'eau, en petite quantité, à la vérité ; car deux onces d'eau distillée & bouillante en dissolvent à peine trois grains : cependant, lorsqu'on présente à l'eau beaucoup de ces pellicules à la fois, elle en dissout une bien plus grande quantité.

#### R E M A R Q U E S.

Examinons présentement les phénomènes de la chaux, dont nous venons de rendre compte.

Le *premier* phénomène est que les pierres calcaires contiennent plus de la moitié de leur poids d'eau qu'on sépare par la distillation : elles renferment aussi un peu de matiere inflammable, puisque la pierre calcinée, restée dans la cornue, est noire & comme enfumée.

Pendant la calcination, toute l'eau de la pierre calcaire ne s'évapore pas : il en reste une quantité très considérable. La preuve en est qu'on peut lui enlever encore, par une calcination plus forte & plus long-temps continuée, une partie de l'eau qu'elle a retenue. Tant que la chaux est blanche & opaque, elle contient de l'eau qu'on peut lui enlever. L'instant où elle cesse d'en contenir, est celui où elle devient diaphane, & qu'elle est convertie en un verre net & transparent : alors la terre calcaire est changée de nature : elle se trouve convertie en terre vitrifiable ; elle en a exactement les propriétés : elle est absolument privée d'eau, parceque l'eau ne peut point faire partie de la vitrification : c'est cette eau très adhérente aux terres calcaires, qui les rend si réfractaires : c'est elle aussi qui s'oppose à leur vitrification. La chaux, telle qu'on a coutume de l'avoir, doit contenir nécessairement une certaine quantité d'eau : lorsqu'elle en est trop privée par une trop forte calcination, elle se rapproche, en proportion de cette calcination, de la nature des pierres vitrifiables, & elle perd de plus en plus ses propriétés de chaux vive. Ce phénomène arrive quelquefois aux Chauffourniers : ils nomment *chaux brûlée*, la chaux qui a été ainsi trop calcinée : on la met à part pour n'être point employée dans les bâtimens.

L'action du feu, pendant la calcination de la pierre calcaire, combine la portion de phlogistique & l'eau qui ne se sont pas dissipées, avec une portion de la terre calcaire : cette combinaison est plus intime que celle qui existoit dans la pierre calcaire avant sa calcination, & elle se fait d'une manière différente. Il se forme de la matière saline alkaline proportionnellement à ce qui reste

d'eau, d'air & de matiere inflammable unis à la terre calcaire pendant sa calcination. La portion d'alkali se dissout dans l'eau lors de l'extinction de la chaux, & lui communique une saveur qui a toutes les propriétés d'un alkali fixe : nous prouverons cette dernière proposition dans un instant.

Les coquilles d'huîtres & les coquilles d'œufs dans l'état naturel, contiennent davantage de matiere inflammable que les pierres calcaires : ces coquilles fournissent, par cette raison, une chaux beaucoup plus forte & plus âcre que les terres calcaires les plus pures, parceque leur matiere inflammable donne lieu à la formation d'une plus grande quantité de cette substance saline alkaline.

Quoiqu'on calcine ces pierres à travers la flamme, toute la matiere phlogistique ne se brûle pas, comme on pourroit le soupçonner ; il n'y a que la portion qui est à la surface : celle de l'intérieur se trouve renfermée comme le charbon dans la boîte de fer, qui ne brûle pas faute du concours de l'air. Cette portion de phlogistique y est de la plus grande fixité : elle se combine avec la terre & l'eau, & forme la matiere saline.

Le *second* phénomène que la terre calcaire présente après sa calcination, est sa diminution de volume & son augmentation de dureté. Comme elle a perdu beaucoup d'eau, on conçoit facilement la diminution de son poids ; mais, pour qu'elle perde son volume, il faut supposer qu'il y a eu entre les parties de la pierre un mouvement qui a occasionné leur rapprochement ; sans cela, la chaux seroit légère & spongieuse : elle est, au contraire, plus pesante qu'un pareil volume de semblable pierre non calcinée : elle a acquis,

outre cela, beaucoup plus de dureté : elle a même un son timbré comme celui des pierres vitrifiables. La retraite de ces pierres, pendant leur calcination, est quelquefois si grande, qu'elle va jusqu'à la moitié de leur volume : cette diminution occasionne souvent des éboulements dans les fours, pendant la conversion de ces pierres en chaux.

Le troisieme phénomène qu'il est important de remarquer, est la propriété qu'a la chaux de se charger de l'humidité de l'air, & de s'échauffer considérablement avec l'eau. Plusieurs Physiciens avoient attribué ces effets à des parties de feu qui se fixent dans la pierre pendant sa calcination. Quoique ce sentiment ne soit pas dénué de toute vraisemblance, il a été absolument rejeté : cependant je le crois le plus probable ; mais il faut savoir auparavant ce que l'on entend par ces parties de feu ainsi fixées. Si l'on entend que ce sont des parties de feu libre & pur qui se sont seulement nichées dans les cellules de la pierre, ce sentiment pourra paroître absurde, puisque la chaux vive n'indique pas plus de chaleur que les autres corps qui sont dans son voisinage. Il me paroît certain que la chaleur que produit la chaux pendant son extinction dans l'eau, doit être attribuée au feu qu'elle contient ; mais, pour rendre cette proposition facile à concevoir, il faut faire voir que cette chaleur est due à l'état sous lequel le feu se trouve dans la chaux : il n'est pas seulement interposé entre les parties de la pierre ; il s'y trouve dans l'état de demi-combinaison, qui avoisine de bien près l'état salin parfait.

Il y a plusieurs substances qui ont la propriété de fixer & de combiner ainsi plus ou moins du feu, & qui ont, après la calcination, plusieurs

propriétés communes avec la chaux : ce sont les matieres métalliques calcinables , qui augmentent de poids & de volume , au lieu de diminuer comme font les pierres calcaires que l'on convertit en chaux. Ces différences viennent de ce que les matieres métalliques ne contiennent point d'eau , & qu'elles souffrent une moindre déperdition de substances , pendant leur calcination , que les pierres calcaires. Les chaux métalliques ne s'échauffent point non plus dans l'eau , parcequ'elles retiennent opiniâtrément plus de principe inflammable , qui combine mieux que les chaux pierreuses , le feu qu'elles s'assimilent : nous verrons , dans un instant , que cette hypothese n'est point jettée au hafard , & qu'elle est fondée sur plusieurs expériences. Je suis parvenu à diminuer & même à faire perdre entièrement à la chaux la propriété qu'elle a de s'échauffer avec l'eau. C'est par l'addition d'une quantité de matiere inflammable , que j'ai réussi à produire cet effet : cette addition facilite les moyens de mieux fixer & de mieux combiner le feu , qu'on ne le feroit sans cette circonstance. Le produit qui en résulte , a des propriétés différentes de la chaux vive.

Il paroît comme certain , d'après ce que nous avons dit en examinant les propriétés des corps qui contiennent du feu combiné , que ces corps s'échauffent par le frottement , à proportion qu'ils contiennent davantage de ce feu combiné , & qu'ils sont en même temps de consistance à pouvoir résister à un grand frottement , sans se réduire en poudre : or , ni la chaux , qui est une matiere terreuse non inflammable , ni l'eau ne contiennent assez de substance combustible , pour produire par leur union une inflammation : aussi on n'a



jamais vu paroître de flamme dans de la chaux qui s'éteint par le moyen de l'eau, en quelque quantité que cette chaux se trouve. Les parties de feu qui se dégagent, sont, comme celles qui sont réunies dans le foyer d'un miroir ardent, ou dans celui d'une lentille, du feu pur & invisible, parceque, dans ces différents cas, il n'y a point de matière combustible pour produire de la flamme. Le feu, dans ces circonstances, ne se manifeste que par les effets qu'il produit sur les corps qui l'environnent, comme lorsqu'on place des corps au foyer de ces instruments : ces corps sont alors enflammés ou calcinés en un instant. Il en est de même d'une grande quantité de chaux qui s'éteint dans de l'eau. La grande abondance de feu pur qui se dégage, se réunit & met le feu aux matières combustibles qui se trouvent dans leur voisinage. On voit souvent de ces sortes d'incendies arriver à des voitures & à des bateaux chargés de chaux vive. Voici comme je conçois que les choses se passent.

La pierre, pendant la calcination, laisse dissiper la plus grande partie de son eau principe : ses parties intérieures sont remplies d'une multitude infinie de petits espaces vuides d'air, que la raréfaction de l'eau a occasionnés en se dissipant, comme il arrive à un verre de thermometre qu'on vuide d'air à l'aide d'une goutte de liqueur, pour le remplir ensuite de liqueur plus facilement. L'eau qu'on présente à la chaux est absorbée par les bouches ou tuyaux capillaires qui composent toute sa surface : cette eau pénètre jusques dans l'intérieur de la chaux, comme l'eau entre dans un verre de thermometre purgé d'air. Il se fait, entre les parties de la terre & celles de l'eau, un frottement considérable, & qui est multiplié

à l'infini par les différents canaux qui sont à la surface des morceaux de chaux. Ce frottement produit de la chaleur : cette chaleur pourroit être médiocre, & semblable à celle qui résulteroit de l'eau qui pénétreroit une pierre ponce bien sèche, ou à celle qui seroit produite par le frottement de deux morceaux de pierre vitrifiable ; mais, comme la chaux contient une grande quantité de parties de feu dans l'état de demi-combinaison, & qu'il n'y a pas assez de matière inflammable dans la pierre calcaire pour retenir ce feu, l'eau qui pénètre la chaux, détruit cette sorte de combinaison, & permet aux parties de feu de se dégager : ces parties se réunissent, produisent de la chaleur, dilatent l'eau, l'échauffent & la mettent en ébullition : l'eau qui pénètre la pierre, est réduite en vapeurs : l'effort qu'elle fait pour s'échapper, écarte les parties de la pierre jusques dans ses plus petites molécules, & la divise & subdivise à l'infini. Si le mélange ne contient que l'eau nécessaire pour réduire la chaux en pâte, les parties de feu n'ont pas la liberté de s'étendre : elles se réunissent & mettent le feu aux substances combustibles qui se trouvent dans leur voisinage. Jusqu'ici, nous avons examiné les phénomènes de la chaux, avec la supposition qu'elle contient beaucoup de parties de feu dans l'état de demi-combinaison, & isolées par la terre ; nous prouverons cette supposition dans le phénomène suivant que nous allons examiner.

Le *quatrième* phénomène que présente la chaux pendant son extinction, est la saveur qu'elle communique à l'eau. Par la saveur de cette eau, on ne peut méconnoître l'existence d'une matière saline alcaline : cette substance saline a été reconnue par plusieurs Chymistes, niée par d'autres.

& ensuite adoptée de nouveau. Staahl & toute son école pensent que cette matiere saline alkaline est produite pendant l'extinction de la chaux dans l'eau ; qu'elle est due à l'extrême division des parties de la terre , qui se combinent avec l'eau , & qu'elle n'est nullement formée pendant la calcination de la pierre. Malgré la déférence que l'on doit avoir au sentiment de Staahl & de quelques autres habiles Chymistes qui ont pensé comme lui sur cette matiere, je crois devoir adopter une opinion différente , avec d'autant plus de raison, que Staahl n'admettoit pour toute substance dans la composition des sels , que l'union de l'eau avec la terre : il n'a jamais pensé que le phlogistique ou le feu entrât dans la composition des sels. Nous verrons cependant qu'il joue le principal rôle dans cette composition , & que c'est à lui qu'on doit rapporter les principales propriétés de ces substances.

L'extrême division sous laquelle se présente la chaux pendant son extinction , est un état très favorable à sa combinaison avec l'eau ; mais , si des parties de feu ne s'unissoient pas en même temps , il n'en résulteroit qu'une dissolution de terre dans l'eau , qui n'auroit qu'une saveur fade , semblable à celle dans laquelle on a fait bouillir de la craie. L'eau de chaux au contraire a une saveur âcre alkaline qui indique qu'il est entré dans sa composition d'autres substances que l'eau & la terre : la saveur de cette eau annonce qu'il est nécessairement entré du feu dans la combinaison qu'elle tient en dissolution. Ce feu n'est pas seulement interposé , mais bien dans l'état de combinaison lui-même : il est , comme nous l'avons dit , le principe des saveurs , & le seul élément

favoureux : c'est lui qui donne de la faveur à l'eau de chaux, à toutes les substances salines & à tous les corps qui ont de la faveur. C'est ce que nous nous promettons de développer plus particulièrement.

Je pense donc que la combinaison saline qui existe dans l'eau de chaux, étoit auparavant dans la chaux même, avant son extinction dans l'eau. La terre calcaire, comme nous l'avons dit, contient beaucoup d'eau & un reste de matière inflammable, provenant des corps organisés, dont cette terre faisoit ci-devant partie. L'action du feu, pendant la calcination, combine une partie de la terre avec l'eau & avec le principe inflammable, d'une manière plus intime que ces substances ne l'étoient dans la terre calcaire avant sa calcination. Il résulte de cette union une matière vraiment saline ; mais elle est susceptible d'être détruite par une trop forte & trop longue calcination. Cela arrive dans les fours à chaux ordinaires, où des pierres plus exposées les unes que les autres à la violence du feu, ne sont plus de la chaux. Ces pierres trop calcinées tiennent en quelque sorte le milieu entre les pierres vitrifiables & la terre calcaire. Les ouvriers les nomment *pierres brûlées*, parcequ'elles ne sont plus susceptibles de présenter avec l'eau les phénomènes de la chaux ordinaire. Il me paroît bien démontré, d'après ce que nous venons de dire, que la matière saline est bien véritablement formée pendant la calcination des pierres calcaires. L'eau, pendant l'extinction de la chaux, est purement un moyen de séparer cette combinaison, comme elle l'est pour séparer le sel contenu dans la cendre des végétaux. Il n'y auroit pas plus de raison de

croire que l'eau employée pour lessiver les cendres, produit, avec la terre du végétal, les différents sels qu'on en retire.

J'ai reconnu, en examinant de la chaux qui avoit été enfermée pendant quinze années dans une bouteille de verre, bouchée de liege, que le bouchon, ayant perdu son élasticité, avoit permis à l'air d'y entrer d'une manière insensible. Cette chaux a été, pour ainsi dire, tout ce temps à s'éteindre par l'humidité de l'air, & à se réduire en poudre. L'ayant traitée ensuite avec de l'eau, elle ne s'est point échauffée, parceque les parties de feu à demi combinées, dont elle étoit pénétrée, se sont dissipées d'une manière insensible; mais elle a fourni dans l'eau autant de matière saline, qu'une pareille quantité de chaux vive dont elle provenoit. Il faudroit donc supposer alors que cette matière saline a été quinze années à se former, qui est le temps que cette chaux a été à s'éteindre.

Nonobstant tout ce que je viens de dire, j'ai encore de fortes raisons pour croire que la matière saline se forme pendant la calcination de la pierre, & par le concours de la matière inflammable qu'elle contient. 1°. Il est de fait que les pierres vitrifiables pures, calcinées, ne présentent aucun des phénomènes de la chaux, parcequ'il est de leur essence de ne contenir ni eau, ni air, ni matière inflammable dans le même état qu'il s'en trouve dans les pierres calcaires. 2°. À mesure qu'on prive les pierres calcaires des substances qui les constituent, on leur diminue d'autant la propriété qu'elles ont de former de la chaux, en les éloignant davantage de la nature des pierres calcaires, & en les rapprochant beaucoup plus de celle des terres vitrifiables. 3°. Enfin, les terres

calcaires, fort abondantes en principes inflammables, en eau & en air, comme sont les coquilles d'huîtres récentes, forment de la chaux vive infiniment plus forte que les terres calcaires ordinaires : la chaux des coquilles fournit aussi davantage de matiere saline, sans produire plus de chaleur pendant son extinction, que de la chaux vive ordinaire : ainsi on ne peut pas dire que c'est le mouvement & la chaleur, produits pendant l'extinction, qui combinent davantage de terre avec l'eau, pour former une plus grande quantité de matiere saline : cette combinaison est due aux proportions d'eau, d'air & de principe inflammable qui se trouvent dans les coquilles d'huîtres récentes.

Je me suis bien convaincu par l'expérience, qu'en ajoutant aux terres calcaires ordinaires de la matiere inflammable qu'elles ont perdue par le laps de temps, on leur donne la propriété de former de la chaux vive aussi forte & aussi bonne que celle qu'ont produit, par la calcination, des coquilles d'huîtres récentes : en les calcinant enfin avec beaucoup de substance inflammable, je suis parvenu à produire un véritable alkali fixe, & qui en a toutes les propriétés, comme nous le dirons dans un instant.

La matiere saline qu'on sépare en lessivant la chaux, n'a pas les propriétés alkales aussi marquées qu'un alkali fixe pur, parceque la matiere saline dans la chaux s'y trouve dans toutes sortes d'états. La portion d'alkali fixe qui est complètement formée, est si bien combinée avec celle qui l'avoisine, & celle-ci avec la portion qui l'approche le plus, & ainsi de suite jusqu'aux portions qui sont dans l'état le plus terreux, qu'il résulte un tout salin très terreux qui masque les proprié-

tés de la petite portion d'alkali bien formé. Il est à présumer que , si l'on faisoit-dissoudre dans de l'eau , plusieurs fois de suite , une grande quantité de pellicules de chaux , on sépareroit chaque fois beaucoup de terre , & qu'on obtiendrait enfin une liqueur alkaline , ou un vrai sel alkali fixe dont les propriétés ne seroient pas équivoques , comme elles paroissent l'être en examinant des pellicules de chaux. Je pense qu'il seroit nécessaire d'ajouter à l'eau quelques gouttes d'esprit de vin , ou une autre substance inflammable pure , afin de retenir les parties de feu qui se dissiperoient sans cette addition.

Le *cinquieme* phénomène sur la chaux , qui mérite d'être examiné , est celui de l'adhérence de l'eau à la terre calcaire : l'eau , quoique très volatile , supporte , pendant la calcination de la pierre , le degré d'incandescence sans se volatiliser , puisqu'elle rougit à blanc pendant long-temps , sans s'évaporer ; ce qui nous prouve deux choses : 1°. sa combinaison & son extrême adhérence avec la terre : cette dernière substance est un corps fixe qui communique à l'eau une partie de ses propriétés : 2°. cela nous prouve encore combien la matière en général peut acquérir de nouvelles propriétés , en entrant dans de nouvelles combinaisons , & combien elle est susceptible de modifications différentes.

Lorsque l'eau est unie à la terre d'une manière plus intime , & qu'elle y est dans l'état salin , comme dans la matière saline de la chaux , elle y adhère encore bien plus fortement. C'est la cause pour laquelle , lorsqu'on calcine de la chaux réduite en pâte par de l'eau , cette eau ne peut plus quitter sa nouvelle combinaison , qu'en la détruisant : elle est alors si adhérente , que la combi-

192 CHYMIE EXPÉRIMENTALE  
raison entière s'évapore plutôt que les parties  
constituantes ne se séparent.

*Chaux avec la Terre vitrifiable.*

Mortier de chaux & de sable pour la bâtisse.

Le *fixieme* & *dernier* phénomène qui nous reste à examiner sur la chaux, est l'adhérence extrême de la matière salino-terreuse sur les corps lisses & vitreux : c'est sur cette propriété qu'est fondé l'usage du mortier de chaux & de sable pour bâtir. Comme c'est à cette matière saline qu'est due la bonté du mortier, il convient, lorsqu'on fait l'extinction de la chaux, de n'employer que la quantité d'eau convenable, & de prendre garde que celle qu'on pourroit mettre de trop, ne s'écoule ou ne s'imbibe dans les terres, parcequ'elle emporteroit avec elle une partie de cette substance précieuse au mortier.

Pour faire le mortier, on mêle ensemble à-peu près parties égales de pâte de chaux & de sable, ou deux parties de sable sur une de pâte de chaux.

Ce mélange n'a d'abord que la consistance d'une pâte ; mais, avec le temps, il acquiert une solidité presque égale à celle des terres calcaires les plus dures. Cet effet singulier est dû à la matière salino-terreuse que produit la chaux. Lorsqu'elle s'applique sur un corps vitrifiable, elle s'introduit dans ses pores les plus imperceptibles, quelque dur que soit ce corps. On en a la preuve en faisant éteindre dans un verre de la chaux vive avec un peu d'eau. La matière salino-terreuse de la chaux prend avec ce verre une telle adhérence, qu'au bout de quelques jours il n'est plus possible de l'en détacher. Le verre reste terne & paroît dépoli.



dépoli. Le même effet arriye à chacun des grains de sable du mortier : ils se trouvent liés les uns aux autres par l'effet de la chaux : leur adhérence augmente avec le temps, à mesure que le mortier perd son humidité. Les matieres les plus ordinaires qu'on emploie avec la chaux, sont le sable de riviere, le sablon, certains sables très fins, mêlés d'argille, & l'argille cuite pulvérisée qu'on appelle communément *ciment*. On se sert pour cela des débris de tuiles, de briques & de vaisseaux de grès; toutes ces matieres sont également bonnes : on en fait néanmoins un choix, suivant les circonstances. Par exemple, on doit employer le sable fin pour le mortier destiné à remplir les petits joints qu'on laisse entre les pierres taillées ; au contraire, on se sert du mortier fait avec du gros sable ou du ciment pour les murs de moëllons, pour le pavement des cours, &c. parcequ'on n'est pas gêné par la petitesse & la régularité des joints, & par la difficulté d'y faire couler le mortier. En général, le mortier de sable fin est préférable. J'ai eu occasion de remarquer que celui dont on se sert pour la bâtisse en plusieurs endroits de la Lorraine, est fait avec une chaux noire argilleuse & du sable très fin, mêlé aussi d'argille. Ce mortier est si bon qu'on l'emploie avec le plus grand succès dans les bassins des jardins. J'ai vu des joints faits depuis dix ans avec de ce mortier ils avoient encore du relief, quoiqu'on passât dessus très souvent le balai pour nettoyer les bassins. J'ai sondé ce mortier avec la pointe d'un couteau, je l'ai trouvé de la plus grande solidité.

*Chaux vive & Glace.*

Une partie de chaux vive & deux de glace produisent un degré & demi de froid, la température du lieu étant au terme de la glace.

*Chaux vive combinée avec du Phlogistique.*

Alkali fixe artificiel.

J'ai pulvérisé du marbre blanc : je l'ai mêlé avec son poids égal de charbon d'huile de corne de cerf : j'ai renfermé ce mélange dans un creuset : j'ai luté le couvercle, afin qu'il ne s'introduisît point de cendres du charbon : j'ai fait chauffer ce creuset pendant deux heures jusqu'au rouge blanc. Le creuset étant hors du feu & refroidi, j'en ai séparé la matière : elle étoit très noire, parce que la substance phlogistique n'a pu brûler ; faute du concours de l'air : ce mélange ainsi calciné avoit une saveur plus forte que de la chaux vive ordinaire.

J'ai exposé cette matière à l'air humide pendant trois jours ; elle a peu augmenté de poids : je l'ai mêlée avec son poids égal de charbon d'huile de corne de cerf, & un peu d'eau : je l'ai faite ressembler de nouveau, comme la première fois, pendant deux heures ; ayant luté auparavant le couvercle, pour éviter l'introduction de la cendre. J'ai examiné ensuite cette matière : je lui ai trouvé une saveur décidément alcaline ; quoique participant encore de celle de la chaux ; comme elle ne me paroïssoit pas suffisamment alcaline, j'ai réitéré cette opération pour la troisième fois : j'ai mêlé chaque fois la matière avec son poids égal de

pareil charbon d'huile de corne de cerf & un peu d'eau, en lutant toujours le couvercle au creuset, pour éviter l'introduction de la cendre:

J'ai fait dissoudre dans de l'eau la matière ainsi préparée: j'ai filtré la liqueur; elle étoit parfaitement claire: elle avoit une légère saveur d'eau de chaux; mais accompagnée de celle de l'alkali fixe bien décidée. J'ai fait concentrer cette liqueur: il s'est formé pendant l'évaporation quelques pellicules de chaux; mais la liqueur restante avoit toutes les propriétés d'un alkali fixe très caractérisé, verdissant les couleurs bleues des végétaux, pouvant se dessécher sur le feu, attirer l'humidité de l'air, & se résoudre en liqueur, comme le fait l'alkali fixe tiré de la cendre des végétaux: cet alkali fait effervescence & forme des sels neutres avec les acides.

#### R E M A R Q U E S.

J'ai répété cette expérience plusieurs fois, & toujours avec le même succès. Quelquefois je mettois moins de matière inflammable; & j'obtenois pour lors moins d'alkali fixe. Dans toutes ces expériences, il est impossible de convertir en alkali fixe toute la quantité de terre calcaire qu'on emploie; on ne peut également faire entrer dans la combinaison tout le phlogistique qu'on a mis en jeu. L'eau se dissipe en grande partie avant que l'action du feu soit assez violente pour se combiner. Il en est de même du phlogistique; il se détruit en grande partie, avant que l'action du feu puisse le combiner avec la terre. Toutes ces opérations tendent à changer la nature d'une portion de la terre calcaire, & à la ramener à la nature des terres vitrifiables: dans cet état, elle ne

peut plus former de matiere saline, & il reste enfin une portion de phlogistique dans l'état charbonneux, qui n'est entré pour rien dans cette combinaison.

Comme le phlogistique ne peut se brûler qu'avec le concours de l'air, & qu'il s'en brûle toujours une portion dans le creuset, à la faveur de l'humidité qui s'évapore, & qui fait fonction d'air, j'ai tenté de calciner de pareils mélanges dans des cornues de grès : mon objet étoit de combiner une plus grande quantité de phlogistique avec la terre calcaire, afin d'obtenir davantage d'alkali fixe. J'ai remarqué alors que la matiere phlogistique ne s'atténue pas assez, faute, sans doute, d'un concours d'air suffisant : cette substance phlogistique reste dans un état trop grossier : elle ne se combine pas aussi intimement qu'il le faut pour produire de l'alkali fixe. Tous les mélanges que j'ai fait calciner dans des vaisseaux clos, fournissoient des lessives moyennes entre l'alkali fixe & l'eau de chaux : elles précipitoient en noir le fer de la dissolution de vitriol de Mars, & non en bleu de Prusse.

J'avois soin d'ajouter à la matiere, après chaque calcination, un peu d'eau, afin de remplacer celle qui s'étoit dissipée, m'étant apperçu que cette addition favorisoit mieux la combinaison.

Il résulte de ces expériences, 1°. qu'on doit bien véritablement attribuer la faveur de l'eau de chaux ordinaire à une portion d'alkali fixe qui s'est formé pendant la calcination de la pierre. La dose de l'alkali est proportionnelle à celle du phlogistique qui s'est combiné en même temps avec l'air, l'eau & la terre, pendant la calcination de la pierre calcaire.

2°. Les terres vitrifiables sont absolument dé-

pourvues du principe aqueux : celles qui sont assez divisées pour fixer l'eau jusqu'à un certain point, comme la terre de l'alun, ne peuvent ni la combiner ni la retenir suffisamment pour produire une semblable combinaison saline : ce sont là les raisons pour lesquelles on ne peut pas faire de la chaux avec les terres vitrifiables.

3°. On peut présumer, des réflexions & des expériences dont nous venons de rendre compte, que la Nature, qui est féconde en moyens, en emploie plus d'un pour former tout l'alkali dont elle se sert pour produire les différentes combinaisons dans lesquelles elle le fait entrer. Dans les volcans, il doit nécessairement se former de l'alkali fixe par un procédé à-peu-près semblable à celui dont nous venons de parler. Les circonstances favorables s'y rencontrent presque toujours pour le produire directement, puisqu'il ne faut que de la terre calcaire, de l'eau & du phlogistique.

Mais on peut présumer que la Nature forme aussi cet alkali par la voie humide : c'est même le moyen le plus général qu'elle emploie pour produire l'immense quantité d'alkali fixe qui existe dans la Nature, & singulièrement dans le sel marin. Ces moyens nous sont absolument inconnus : néanmoins nous établirons, à ce sujet, les conjectures qui nous paroissent les plus vraisemblables.

*Combinaison de la Terre calcaire avec la Terre vitrifiable par la voie sèche.*

Fusibilité de ces terres l'une par l'autre.

Nous avons rendu compte des effets de la chaux par la voie humide, sur les terres vitrifiables ; c'est ce qui a produit le mortier de chaux.

& de sable : examinons présentement les propriétés de la chaux sur cette même terre , par la voye seche.

La terre vitrifiable pure est , comme nous l'avons dit , infusible au plus grand feu de nos fourneaux ; mais la terre calcaire lui sert de fondant , à raison de la matiere saline alkaline qu'elle produit pendant la calcination. Comme cette matiere saline se trouve toujours mêlée avec une grande quantité de terre qui n'est pas dans l'état salin , elle ne forme pas avec la terre vitrifiable , un verre net & transparent , en supposant cependant que l'on ne donne pas à ce mélange un coup de feu capable de faire fondre la terre vitrifiable , si elle étoit seule ; car , à la rigueur , tout est fusible , même la terre calcaire , comme nous l'avons déjà dit : ainsi nous entendons parler ici d'un degré suffisant pour les vitrifications ordinaires dont il est cependant difficile de déterminer l'intensité , faute d'instruments convenables.

J'ai exposé au grand feu un mélange de parties égales de sable broyé , & de craie : ce mélange n'a point fondu ; mais la terre calcaire s'est réduite en chaux vive. J'ai exposé ce mélange à l'air pendant quelque temps : la chaux s'est chargée de l'humidité de l'air , comme elle a coutume de faire , & elle s'est réduite en poudre. J'ai exposé de nouveau ce mélange à la même action du feu : il est entré en fusion , & il a formé une matiere tumescée , poreuse , demi-transparente , & qui n'a plus attiré l'humidité de l'air. On ne peut attribuer cet effet à autre chose , sinon à une addition de matiere saline , laquelle s'est formée pendant la seconde calcination : elle s'est trouvée alors en dose suffisante pour entraîner la fusion du sable.

Je me crois d'autant mieux fondé à penser ainsi, que je suis parvenu à mettre en fusion, & d'un seul coup de feu, de pareil sable que j'avois mêlé avec son poids égal de pellicules de chaux. Ce verre, à la vérité, étoit semblable au précédent : il n'avoit ni la beauté ni la transparence d'un verre parfait; mais il étoit fondu suffisamment pour me faire penser que la matière saline qui se forme pendant la calcination de la terre calcaire, produit cette fusion qu'on peut considérer comme un commencement de vitrification,

*Sur les Substances salines,*

Tout ce que nous avons dit sur la terre calcaire, & sur sa conversion en alkali fixe, doit faire présumer que la terre élémentaire, altérée par le travail des animaux, & devenue calcaire enfin, doit, sous cette forme, jouer, dans le laboratoire immense de la Nature, un très grand rôle dans la formation des matières salines. Je pense même que c'est seulement dans cet état d'altération, que l'élément terreux peut véritablement contracter avec les autres principes une union de composition saline. Je pense encore que, lorsque cette terre entre dans ces sortes de combinaisons, elle se dépouille plus ou moins de ses propriétés calcaires; & c'est de ces différents états sous lesquels elle se trouve, que résulte l'espèce de sel qui se produit. Nous verrons, dans le détail de nos expériences, que la terre qui fait partie des sels, & qu'on en sépare en les décomposant, est absolument semblable aux terres vitriifiables connues: mais on ne la recueille point dans l'état où elle étoit, lorsqu'elle faisoit partie des sels. On acheve de la dénaturer par les diffé-

rentes opérations qu'on lui fait subir pour la séparer des sels : on la réduit enfin aux caractères des terres vitrifiables.

Les anciens Chymistes pensoient que les sels étoient composés d'eau & de terre ; mais comme ils prévoyoiént que ces deux substances ne pouvoient pas former un composé qui eût de la saveur, ils admirèrent un troisième principe qu'ils nommerent *esprit univesel* : ils croyoient que les différentes proportions de ce troisième principe formoient, ou un sel acide, ou un sel alkali. Les Chymistes qui y ont eu recours pour la formation des sels, ne nous ont donné aucune idée nette sur la nature de ce prétendu esprit universel.

Stahl, & tous les Chymistes qui ont adopté sa doctrine, admettent avec lui la terre & l'eau pour seuls principes constitutifs de toute matière saline. Sans vouloir contredire Stahl, ni les habiles Chymistes qui suivent sa doctrine, nous croyons devoir nous écarter de sa théorie sur cet objet ; nous croyons être fondés sur toutes les nouvelles observations que nous avons rapportées sur la chaux, & sur ce que l'eau, dans la Nature, n'est jamais parfaitement pure : elle tient toujours une plus ou moins grande quantité de terre en dissolution, soit calcaire, soit vitrifiable : elle n'a pas, pour cela, une saveur salée, quoique l'eau & la terre soient parfaitement unies. J'ai remarqué seulement que l'eau avoit plus de saveur lorsqu'elle tient de la terre calcaire en dissolution ; mais cette saveur est fade, plate & jamais salée ; tandis qu'au contraire, une petite quantité de matière saline, ajoutée à l'eau, lui communique aussitôt une saveur manifestement salée, qui diffère essentiellement de celle que produit une simple union de



l'eau avec la terre : ainsi on ne peut attribuer ces différences à des proportions qu'on pourroit dire n'être point semblables, puisqu'on peut faire dissoudre dans de l'eau de la terre calcaire jusqu'au point de saturation, sans que cette eau acquière de faveur saline, quoiqu'elle en soit beaucoup chargée.

Ces observations & beaucoup d'autres que je pourrois ajouter, prouvent qu'il entre nécessairement dans la composition des sels, quelque chose de plus que la terre & l'eau. On ne peut se dispenser d'admettre dans cette combinaison l'air & le feu ; mais ce dernier élément s'y trouve en même temps sous différentes formes, sous celle de phlogistique, sous celle de feu presque pur. Il a été prouvé par les expériences que j'ai rapportées sur la formation de l'alkali fixe artificiel, qu'à mesure qu'on ajoute du principe inflammable à la terre calcaire, on produit plus d'alkali fixe. J'ai fait observer que cette production n'avoit pas lieu dans un degré d'alkalicité aussi marqué, lorsque l'on faisoit calciner ces mélanges dans des vaisseaux clos, parceque la matiere phlogistique ne peut se réduire dans l'état propre à la combinaison saline, faute du concours de l'air. Ceci suppose, par conséquent, que le phlogistique qui entre dans la composition des sels, y est dans le plus grand état de pureté, état qui avoisine de bien près celui de feu libre. Dans l'eau de chaux, le feu y est trop libre & trop voisin de l'état de feu absolument pur. J'ai remarqué que de l'eau de chaux, gardée plusieurs années dans des bouteilles de verre, perdoit, au bout de ce temps, toute sa faveur, parceque le feu, n'étant point retenu par quelques matieres phlogistiques, se dissipoit d'une manière insensible. L'eau de chaux

laisse déposer de la terre dans la même proportion, sans qu'elle subisse d'évaporation; mais si l'on ajoute à de l'eau de chaux quelque peu d'esprit de vin, ou toute autre matière inflammable qui puisse se mêler avec elle, elle sert de base pour mieux fixer les parties de feu: l'eau de chaux acquiert alors plus de faveur, & n'est plus sujette à cette espèce de décomposition. Si à toutes ces expériences & à toutes ces observations on ajoute celles de M. Hales, qui prouvent d'une manière bien complète, que l'air fait partie des sels (1), on ne pourra disconvenir alors que les sels & les substances salines sont essentiellement composés des quatre éléments, & que ces éléments sont leurs principes constituants, de même qu'ils le sont dans les corps organisés. Les différentes propriétés de ces corps viennent de l'état des proportions & des modifications que le feu prend lorsqu'il entre dans leurs combinaisons. Les éléments ne se combinent pas immédiatement pour former les matières salines; ils se réunissent sous la forme de principes secondaires; & ces principes sont fournis par la destruction des corps organisés.

Les corps organisés, comme nous l'avons déjà dit, sont les seuls à qui la Nature a donné l'em-

(1) Voyez *Statique des Végétaux*, par M. Hales, traduite de l'Anglois par M. de Buffon.

Le sel de tartre contient 224 fois son volume d'air; page 159.

Le tartre crud, le tiers de son poids, même page.

Le nitre, 180 fois son volume, *ibid.*

Un demi-pouce cubique de sel marin, 64 pouces cubiques d'air, page 158.

Deux pouces cubiques d'eau régale, 74 pouces cubiques d'air, page 187.

Le sucre, la dixième partie de son poids, page 156.

ploi de combiner immédiatement les éléments. De leur destruction il résulte différents principes qui servent à former une autre classe de corps composés : ces corps sont , ou plus simples , ou plus composés , suivant les circonstances. C'est dans la mer que la Nature a établi son principal laboratoire des sels. Les testacées , les polypiers , &c. forment cette immense quantité de pierres calcaires. Il paroît que c'est sous cette forme , que le principe terreux entre dans la plupart des combinaisons des corps non organisés. Les testacées ont la plus grande part à la formation des substances salines primitives , & spécialement à celle du sel marin & du gypse. En effet , ces animaux contiennent tous les matériaux des sels : après avoir rempli leur rôle , ils périssent , & laissent à la Nature le soin de faire usage de leurs dépouilles. On me demandera peut-être quels sont les moyens que la Nature emploie pour former , par la voie humide , des matieres salines avec ces sortes de corps organisés. Ces questions ne sont pas faciles à résoudre ; j'en conviens : pour y parvenir d'une manière satisfaisante , il faudroit , pour ainsi dire , prendre la Nature sur le fait. Je vais néanmoins exposer mon sentiment sur cette matiere , d'autant plus que les expériences sur la chaux m'ont mis à portée de découvrir un moyen de former une matiere saline par la voie sèche. Il est à présumer que la Nature fait ces mêmes combinaisons plus généralement avec le concours de l'eau , qu'avec celui du feu.

Lorsqu'on examine les sels en général , & les coquilles des testacées , on trouve qu'ils sont , les uns & les autres , composés des mêmes substances , si ce n'est cependant que les sels réputés purs ne contiennent point le principe inflam-

mable dans l'état huileux : les coquilles , au contraire , sont pourvues de matiere combustible dans l'état huileux. Les sels renferment beaucoup moins de terre que les coquilles ; mais il n'est point difficile à la Nature de changer la constitution de ces substances , & de les unir dans l'état , dans l'ordre & dans les proportions qui leur conviennent , pour former des matieres salines.

Les testacées croissent & périssent dans la mer. La Nature , par le mouvement des eaux , brise & réduit en poudre impalpable beaucoup de coquilles de ces animaux , & met la terre calcaire en état d'être dissoute par l'eau. L'eau de la mer dissout de même la matiere inflammable , non seulement des corps dont nous parlons , mais de tous les corps organisés qui croissent & périssent dans son sein : elle élabore à son gré la matiere inflammable , & la réduit dans l'état convenable pour former différentes matieres salines. De cette union il résulte différents sels , suivant l'état des substances & les proportions dans lesquelles ces substances se sont combinées. Je pense que les sels contenant de l'acide vitriolique , & ceux contenant de l'acide marin , sont les sels que la Nature forme le plus abondamment dans la mer ; ils sont l'un & l'autre des sels primitifs.

Je conviens que ce sentiment , tout probable qu'il paroît être , n'est pas à l'abri des objections ; il est impossible d'en donner la démonstration : mais puisque je suis parvenu à produire une matiere saline par la voie seche , il est à présumer que la Nature parvient au même but par la voie humide. Au reste , il doit être permis de hasarder des conjectures sur des matieres de ce genre , qui sont si peu connues , & sur lesquelles on n'a encore rien dit de satisfaisant. Ces questions sont

voir au moins que nos connoissances sont très peu avancées sur ces différents objets.

Quoi qu'il en soit, il résulte que les sels & les substances salines sont essentiellement composés des quatre éléments : mais il reste encore à connoître dans quelles proportions ces éléments entrent dans les différents sels, de quelle manière ils y sont arrangés, & dans quel état ils y sont combinés. La connoissance de ces objets répandroit beaucoup de lumière sur la différence qu'il y a entre les sels acides & les sels alkalis qui sont essentiellement composés des mêmes substances ; mais la Chymie & la Physique ne sont pas encore assez avancées pour rien prononcer sur cette matière.

Tout ce que les expériences indiquent, est, 1°. qu'il entre dans la composition de l'alkali une plus grande quantité de terre que dans les acides, puisqu'on peut réduire les alkalis sous une forme sèche, & que cela est impossible pour les acides : il est même de leur essence de ne pouvoir jamais paroître sous une forme sèche, parcequ'ils ne contiennent pas assez de terre. On parvient bien, à la vérité, par des opérations laborieuses, à les réduire sous une forme concrète ; mais ces acides n'ont pas la même solidité que les alkalis, ils se laissent liquéfier à un degré de chaleur inférieur à celui de l'eau bouillante ; ce qui n'arrive pas aux alkalis, puisqu'ils ne peuvent entrer en fusion qu'après avoir rougi. Toutes ces propriétés indiquent que le principe aqueux est dominant dans tous les acides.

2°. La matière phlogistique dans les sels alkalis se trouve dans un état propre à être transmis, soit par la voie sèche, soit par la voie humide, à la plupart des corps qu'on lui présente.

La matiere phlogistique des acides, au contraire ; ne peut être transmise avec la même facilité : les acides s'emparent avec avidité du principe inflammable des corps soumis à leur action.

3°. Le phlogistique dans l'alkali paroît être moins pur que celui qui se trouve dans les acides : ces sels alkalis sont, pour cette raison, plus fixes au feu, & ils ont, en général, une action moins vive sur les corps qui contiennent le principe inflammable. Nous démontrerons toutes ces propositions avec la plus grande évidence, lorsque nous examinerons les propriétés des acides sur les matieres métalliques & sur les huiles.

Suivant cette théorie, nous croyons devoir définir les sels simples, *des corps composés* qui affectent le sens du goût, qui sont dissolubles dans l'eau, sans lui communiquer de la couleur, & qui ont beaucoup de disposition à s'unir avec le principe inflammable.

Tous les corps qui ont ces propriétés, sont nécessairement salés, ou les doivent aux sels qu'ils contiennent.

Au moyen des substances que nous reconnoissons devoir entrer dans la composition des sels, il est facile de déduire la cause de leur saveur. J'attribue cette cause au feu, mais en même temps à l'état sous lequel cet élément se trouve.

Le feu est la seule substance qui ait de la saveur. Les impressions vives, caustiques & même brûlantes que le feu libre fait sur l'organe du goût, sont une preuve non équivoque de sa saveur par excellence. Lorsque le feu est combiné avec la terre, & qu'il est réduit sous la forme de phlogistique, comme il l'est dans le charbon, il cesse d'avoir de la saveur, quoiqu'il soit produit par une substance qui en avoit beaucoup auparavant ;

telle, par exemple, qu'une huile essentielle : cela prouve que les différents états sous lesquels le feu se trouve dans les corps, sont cause que ces corps ont plus ou moins de faveur.

Si l'on connoissoit bien l'état du feu dans les différents corps, on pourroit les ranger les uns à côté des autres, & former une série de leurs saveurs : on placeroit d'abord le charbon qui contient beaucoup de feu, & qui n'a que peu ou point de faveur ; le feu peut suivre le dernier terme de la série : il conviendrait de placer dans cet ordre les acides minéraux immédiatement avant le feu pur. Les acides minéraux contiennent essentiellement moins de feu dans l'état de phlogistique, qu'une huile douce : il suit de là que c'est moins de la quantité de feu contenu dans les corps, que résulte leur faveur, que de l'état sous lequel cet élément se trouve.

Le feu pur est donc le corps savoureux par excellence : il cesse d'avoir de la faveur, lorsqu'il n'est combiné qu'avec le principe terreux ; mais lorsqu'il est dans un certain état de combinaison dans laquelle entre le principe aqueux, comme dans les acides minéraux, l'eau tempère son action jusqu'à un certain point : cette eau cependant lui laisse encore la liberté d'agir avec presque autant de force que s'il étoit dans l'état de pureté. C'est aux propriétés du feu contenu dans les acides, que l'on doit rapporter l'action dissolvante propre à ces matières salines acides.

Les acides & les alkalis ont beaucoup d'action sur les substances combustibles : cette action est même comparable à celle du feu pur. Ces acides affectent vivement l'organe du goût, mais moins fortement cependant que le feu, parce que leur action est tempérée par l'eau qui entre dans leur

composition. La grande activité qu'ont les acides pour s'unir aux matieres inflammables, nous prouve que le feu n'est bridé que très légèrement, & seulement qu'autant qu'il est nécessaire pour qu'il puisse être contenu sous cette forme : en un mot, le feu dans les acides est très voisin de l'état de feu pur, puisqu'ils agissent comme cet élément dans bien des circonstances : ils brûlent, détruisent les corps, comme fait le feu pur : aussi remarque-t-on que les sels qui contiennent le feu dans cet état de pureté, sont ceux qui ont le plus de faveur.

Il y a d'autres matieres salines, au contraire, où le feu est tellement bridé par des substances qui n'ont point de faveur, qu'on a même de la peine à reconnoître leurs propriétés salines : ce sont les sels dans lesquels la terre entre en très grande quantité. Comme le principe terreux n'a point de faveur, il diminue les propriétés des sels, telles que leur faveur & leur dissolubilité dans l'eau. Les sels de ce genre sont les argilles, les félicités calcaires, beaucoup de sels huileux qu'on retire des végétaux, dans lesquels le feu est tellement combiné, soit par des huiles douces, soit par de la terre, que ces sels manquent, pour ainsi dire, de propriétés salines ; ce qui a même fait douter de leur état salin.

#### *Distinctions des Substances salines.*

Les matieres salines qui ont le plus de salure, sont celles qui contiennent le feu combiné dans le plus grand état de simplicité ; elles deviennent, entre les mains des Chymistes, des agents & des instruments puissants pour opérer une infinité de compositions & de décompositions : c'est sur ces sels que roulent la plupart des grands phénomènes



phénomènes chymiques, parcequ'ils sont capables de former avec les autres corps des combinaisons salines à l'infini.

Entre les matieres salines que nous allons examiner, nous en distinguerons de deux especes principales; savoir, l'une qui est acide, & l'autre qui est alkaline. Cette distinction est fondée sur ce que ces deux especes de substances salines different l'une de l'autre par des propriétés générales qui sont même opposées entre elles. C'est pourquoi il est bien essentiel de ne point confondre ces deux especes de substances salines.

Les corps des trois regnes fournissent une substance saline acide; ce qui doit faire d'abord présumer qu'il y en a de plusieurs especes. Il existe en effet bien des fortes d'acides; mais, comme ils ne sont pas tous également simples, & qu'ils n'ont pas les propriétés salines au même degré, nous n'en examinerons d'abord qu'un fort petit nombre: nous reconnoissons les propriétés des autres acides à mesure que l'occasion s'en présentera. Nous différerons sur-tout de parler des acides que fournit le regne animal, parcequ'ils ne sont pas assez purs pour être mis en jeu quant à présent.

Les matieres salines acides, dont il sera ici question, sont l'*acide vitriolique*, l'*acide nitreux*, l'*acide marin* & le *vinaigre*.

On désigne ordinairement les trois premiers sous le nom générique d'*acides minéraux*, parceque l'on pense qu'ils appartiennent tous au regne minéral. Ce sont les seuls de cette espece que l'on connoisse quant à présent: le quatrieme appartient au regne végétal.

Tous ces acides se ressemblent par un certain nombre de propriétés qui leur sont communes, comme d'être le plus ordinairement sous une

forme liquide ; ce qui les a fait nommer *acides fluors* ou *sels fluors* ; d'avoir la même saveur , qui est aigre , piquante & même agréable , lorsqu'ils sont affoiblis par une suffisante quantité d'eau ; d'agacer les dents ; de rougir les couleurs bleues des végétaux ; de dissoudre les pierres & terres calcaires avec effervescence ; de se combiner avec les alkalis ; de dissoudre les matieres métalliques , &c. .

Telles sont les propriétés générales par lesquelles les acides se ressemblent ; mais ils diffèrent tous les uns des autres par des propriétés particulières à chaque espèce d'acide , comme le détail des expériences nous le fera voir.

La substance saline-alkaline est pareillement fournie par les corps des trois regnes ; ce qui nous oblige d'en distinguer de trois espèces ; savoir , l'*alkali minéral* qu'on nomme aussi *alkali marin* & *alkali de la soude* , l'*alkali végétal* , & l'*alkali animal*.

Ces trois matieres salines se ressemblent par plusieurs propriétés qui leur sont communes , telles que celles d'avoir une saveur âcre , caustique , brûlante , & de développer dans la bouche une saveur urineuse ; de verdier les couleurs bleues des végétaux ; de ne pouvoir s'unir aux terres calcaires par la voie humide , mais de se combiner avec les acides jusqu'au point de saturation , avec chaleur & effervescence , &c.

Telles sont les propriétés générales par lesquelles les alkalis diffèrent des acides.

Et telles sont aussi les propriétés générales par lesquelles les alkalis se ressemblent.

Mais ces mêmes matieres salines diffèrent entre elles , non seulement par un grand nombre de propriétés chymiques , mais encore par l'état sous

lequel on a coutume de les voir ordinairement. L'alkali marin est sous une forme concrete & crysalline : il n'attire point l'humidité de l'air : il perd au contraire son eau de crysallisation. L'alkali végétal , quoique pouvant être aussi sous une forme concrete , ne peut point se crysalliser : il est déliquescent , se charge de l'humidité de l'air , & se résout en liqueur : ces deux alkalis sont sans odeur ; ils résistent tous les deux , jusqu'à un certain point , à l'action du feu , sans se dissiper : on les nomme , à cause de cela , *alkalis fixes*.

L'alkali animal est susceptible de se crysalliser ; mais il differe des deux autres , en ce qu'il a une odeur vive , piquante , pénétrante : il s'évapore & se dissipe lorsqu'il est exposé à l'air , sans qu'il ait besoin du secours d'aucune chaleur étrangere. C'est certe derniere propriété qui lui a fait donner le nom d'*alkali volatil*.

Ces trois matieres salines-alkalines sont les seules connues jusqu'à présent.

Telles sont les propriétés les plus générales des matieres salines , acides & alkales que nous allons examiner. Les acides ont une si grande disposition pour s'unir avec tous les corps qu'ils rencontrent , qu'on ne les trouve jamais purs dans la Nature : on ne peut les obtenir que par l'analyse des matériaux qui les contiennent. Nous supposerons ces analyses faites ; & nous les examinerons dans leur plus grand état de pureté , comme si la Nature les fournissoit ainsi. Il en est à-peu-près de même des alkalis : on rencontre rarement ces sels dans leur état de pureté ; lorsqu'on en trouve , c'est toujours en petite quantité. Nous indiquerons , lorsqu'il en sera temps , les moyens de les obtenir des substances qui les contiennent.

*Sur l'acide vitriolique aussi nommé Acide universel.*

On a donné le nom d'*acide universel* à l'acide vitriolique, parcequ'on pense qu'il est le plus univérſellement répandu dans la Nature, & qu'il est le plus fort & le plus actif des acides & de toute matiere ſaline: il poſſede en effet les propriétés ſalines dans le degré le plus éminent.

Staaſh regardoit l'acide vitriolique comme une forte d'élément ſalé, & duquel toutes les matieres ſalines tiennent ce qu'elles ont de ſalin: il parle même dans pluſieurs endroits de ſes ouvrages de la tranſmutation des autres acides en acide vitriolique; mais, comme il n'a rien dit ſur les moyens de produire ces changements, & que, depuis lui, perſonne n'y eſt parvenu, nous regarderons cette idée ſimplement comme probable.

Je me crois ſuffiſamment fondé à penſer autrement que Staaſh ſur cette matiere. Je penſe qu'il exiſte dans la Nature un certain nombre de matieres ſalines primitives qui tiennent leur ſalure d'elles-mêmes, ſans que l'acide vitriolique y ait jamais concouru pour la moindre choſe. Ces ſubſtances ſont l'acide vitriolique, l'acide marin, peut-être l'acide nitreux, l'alkali marin, & l'alkali végétal. Je vais déduire les raiſons qui me déterminent à penſer autrement que Staaſh ſur cet objet.

Les matieres ſalines, comme nous venons de le dire, ſont beaucoup plus compoſées qu'on ne l'avoit penſé juſqu'à préſent. Il n'eſt ni difficile ni laborieux à la Nature d'en compoſer de pluſieurs eſpeces en même temps. En vain m'allégueroit-on qu'on trouve dans l'intérieur de la terre des maſſes énormes d'acide vitriolique; comme

dans le soufre, dans les vitriols, dans les aluns, dans les pyrites, dans les argilles, dans les gypses ou pierres à plâtre, &c. on me dira même que cet acide est reconnu pour être le plus puissant : enfin, me dira-t-on encore, on a continuellement sous ses yeux les changements qu'il éprouve par les matières putréfiantes qui le convertissent en acide nitreux. Nous examinerons cette dernière proposition en parlant de l'origine du nitre.

Cette objection est spécieuse, mais il est facile d'y répondre. Le sel marin existe tout formé dans la Nature, tant dans l'intérieur de la mer, que dans l'intérieur de la partie sèche du globe, en masses très considérables. Peut-être que s'il étoit possible de calculer les quantités de part & d'autre, on trouveroit que les différentes combinaisons qui contiennent l'acide marin, l'emporteroient de beaucoup sur celles de l'acide vitriolique : c'est ce qui me fait penser que l'acide marin ou le sel marin ne doit ni sa salure ni sa formation à l'acide vitriolique ; qu'il est primitif, indépendant & absolument formé sans le concours de cet acide : s'il étoit formé par le concours de l'acide vitriolique, on trouveroit des produits sous différents états qui seroient intermédiaires entre l'acide vitriolique & l'acide marin, ce que l'on n'a point encore observé ; du moins les Chymistes & les Naturalistes ne font nulle mention de semblables substances trouvées dans la Nature. Je pense que l'acide vitriolique est formé dans la mer, comme l'acide marin : ils sont l'un & l'autre composés de principes que la mer sépare des corps organisés qui périssent dans son sein.

Je crois, avec les meilleurs Chymistes, que l'acide vitriolique peut entrer dans beaucoup de

combinaisons, & qu'en y entrant, il peut subir des changements & des altérations considérables. Peut-être est-il possible qu'avec des circonstances favorables il se change en acide nitreux. Il peut très bien se faire que l'acide vitriolique soit le principe salin des matieres salines des corps organisés. L'art peut ensuite analyser ces substances salines, les réduire à un plus grand degré de simplicité, & les ramener au caractère de l'acide vitriolique, & reproduire même un véritable acide vitriolique.

Tout cela ne détruit rien de mon sentiment. Quand même on parviendroit à transmuier tous les acides en acide vitriolique, on ne démontreroit pas encore que ce dernier acide seroit leur élément salin: on prouveroit seulement que tous les acides sont des corps très composés, comme je l'ai dit, & que ceux qui le sont davantage, peuvent être réduits à un plus grand degré de simplicité: il résulteroit de tout ceci que l'acide vitriolique seroit le plus simple des acides, mais non la seule matiere saline primitive ou l'élément salin. On doit même regarder comme un principe général, que plus un corps est composé, & que ses principes sont moins bien combinés, plus ce corps est susceptible de recevoir des altérations de la part de l'art, & de devenir simple de plus en plus. C'est là vraisemblablement ce qui a donné lieu à *Stahl* de penser qu'il n'y avoit qu'une seule espece de matiere saline, parceque, dans certaines opérations, il a cru avoir opéré ces changements.

Mais, quand même on parviendroit à transmuier les acides les uns dans les autres, cela ne prouveroit pas davantage que l'acide vitriolique est l'élément de toute matiere saline; car il fau-

droit ensuite faire la même démonstration à l'égard de l'alkali minéral & de l'alkali végétal, & les transformer en acide vitriolique. S'il étoit possible qu'on pût parvenir à opérer ces changements, on ne prouveroit encore rien en faveur de l'élément salin, parceque presque tout le sel marin que produit la Nature est à base d'alkali minéral : il resteroit encore à démontrer que cette matière saline a été produite par le concours de l'acide vitriolique.

*Propriétés de l'Acide vitriolique.*

L'acide vitriolique est ainsi nommé parcequ'on le retiroit autrefois d'un sel métallique qu'on nomme *vitriol de Mars*.

L'acide vitriolique est une substance saline, presque toujours liquide. On peut néanmoins se le procurer sous une forme concrète : nous en parlerons par la suite.

Lorsqu'il est pur & bien concentré, il porte les noms d'*acide vitriolique concentré*, ou d'*acide vitriolique rectifié*, & improprement celui d'*huile de vitriol concentré*.

Il est le plus salé & le plus puissant de tous les acides.

Lorsqu'il est parfaitement pur, il est sans couleur & sans odeur.

Il a une saveur violemment aigre & acide, qui agace fortement les dents. Si l'on en mettoit sur la langue dans l'état de pureté où nous le supposons, il occasionneroit une douleur comparable à celle que produiroit un fer rouge : il corrode & détruit les matières combustibles, comme le feu, en les réduisant dans l'état d'un véritable charbon.

Il a une pesanteur moyenne entre celle de l'eau & celle de la terre. Une bouteille qui tient huit gros d'eau, contient seize gros de cet acide, & quelquefois dix-sept gros.

Il a moins de fluidité que l'eau : il file même comme de l'huile, ou à-peu-près : il paroît gras, lorsqu'on le touche entre les doigts : ce sont ces deux dernières propriétés qui lui ont fait donner par les anciens Chymistes le nom d'*huile de vitriol*; mais ce nom est fort impropre. Cet acide n'est ni gras ni inflammable : sa consistance huileuse lui vient de son degré de concentration ; & l'onctuosité qu'il manifeste au toucher, est produite par l'action dissolvante qu'il exerce sur les doigts & sur toutes les matières animales qu'il touche.

Il rougit les couleurs bleues des végétaux ; nous ferons connoître ses autres propriétés à mesure que l'occasion s'en présentera.

*Acide vitriolique avec le feu.*

Jusqu'à présent on ne connoît point de combinaison formée immédiatement de l'union de l'acide vitriolique avec le feu pur. Cet acide en est tellement saturé, qu'on ignore les moyens de lui en introduire davantage. Nous verrons qu'il a la plus grande disposition pour s'unir au phlogistique, & qu'il présente avec cette substance des effets bien dignes de remarque : nous allons d'abord examiner les effets du feu pur appliqué à cette substance saline, nous reconnoîtrons ensuite ses propriétés avec le feu combiné.

L'acide vitriolique a une fixité au feu beaucoup plus grande que l'eau ; c'est-à-dire qu'il est en état de supporter un degré de chaleur très considérable avant de se réduire en vapeurs. La chaleur



qu'il peut supporter dans les vaisseaux clos, avant de s'élever, va presque jusqu'à l'incandescence; mais il est dangereux de le chauffer à ce point, pour les raisons que nous dirons dans un instant. Si néanmoins on lui applique ce degré de chaleur, il distille en substance, sans souffrir d'altération sensible. Cependant, toutes les fois qu'on soumet à la distillation de l'acide vitriolique très pur, il prend une légère couleur ambrée dès les premiers degrés de chaleur; ce qui distille a une odeur d'acide sulfureux volatil: mais en continuant de le chauffer ainsi dans des vaisseaux clos, il redevient blanc, & dans cet état, il ne fournit plus d'acide sulfureux, à moins qu'il n'ait été transféré d'un vaisseau dans un autre; ce qui le soumet pour un instant au contact de l'air. On pourroit attribuer l'effet dont nous venons de parler, à quelque légère poussière que l'acide vitriolique prendroit dans l'air; mais il est trop sulfureux pour croire que la poussière qu'il peut prendre, soit la seule cause de cette odeur: d'ailleurs la même chose arrive lorsqu'on le transfère dans un lieu où l'air est très sec, très pur, & où il ne regne point de poussière.

Je pense qu'indépendamment de la poussière dont il peut s'emparer dans cette occasion, l'air contribue lui-même à cette sorte d'altération. L'acide vitriolique en absorbe un peu toutes les fois qu'il en est touché, ce qui dérange quelque chose de sa combinaison, & lui procure ensuite le moyen de se décomposer en partie, & de produire la petite quantité d'acide sulfureux qu'on obtient. Je pense même que si l'on faisoit digérer au feu de sable à une douce chaleur pendant quelque temps, de l'acide vitriolique très pur dans un matras dont le col seroit tiré à la lampe

d'Emailleur, pour ne lui conserver qu'une ouverture très capillaire, cet acide se décomposeroit entièrement, & qu'il ne resteroit que de l'eau & de la terre. La force, l'activité & la faiblesse de cet acide lui viennent de la grande quantité de feu qu'il contient, & qui est très voisin de l'état de feu pur : une chaleur lente, mais longtemps continuée, le décomposeroit & lui feroit perdre ou tout ou seulement une partie de ce feu d'où dépendent toutes ses propriétés salines.

*Acide vitriolique exposé à l'air.*

L'acide vitriolique a une si grande disposition pour s'unir à l'eau, qu'il se charge avec une sorte d'avidité de celle qui est répandue dans l'air.

Après avoir mis dans un vase de verre plat & évafé deux gros d'acide vitriolique bien concentré, j'ai remarqué que, dans l'espace de cinq jours, cette quantité s'est trouvé peser une once cinquante-quatre grains, ce qui fait six gros cinquante-quatre grains d'augmentation : elle provient de l'humidité de l'air dont cet acide s'est chargé, au lieu de s'évaporer comme l'eau.

*Acide vitriolique avec de l'eau.*

Esprit de vitriol.

L'acide vitriolique s'unit à l'eau avec rapidité, chaleur & bouillonnement.

On choisit un matras de verre mince ou une fiole à médecine : on met dedans quatre onces d'acide vitriolique bien concentré : on verse par-dessus quatre onces d'eau pure : il s'exite aussi-tôt un bruit, un bouillonnement & une chaleur égale à celle de l'eau bouillante, & il s'élève des vapeurs

qui ont une légère odeur particulière ; mais cette odeur n'est point celle de l'acide sulfureux. Ces phénomènes font voir la grande affinité qu'a cet acide avec le principe aqueux. La chaleur qui se produit , vient du frottement qui s'excite entre les molécules primitives intégrantés des deux liqueurs qui se pénètrent mutuellement.

Lorsqu'on fait ce mélange , il convient de tenir le matras ou la fiole au-dessus d'une terrine de grès , parcequ'il arrive quelquefois que le vaisseau casse , sur-tout lorsque l'air est froid. J'ai remarqué que la chaleur est plus considérable lorsqu'on verse l'acide sur l'eau , que lorsqu'on fait le contraire. La liqueur qui résulte de ce mélange porte le nom d'*esprit de vitriol & d'acide vitriolique affoibli*. Mais , comme il seroit encore trop fort pour la plupart des usages où l'on a besoin d'acide vitriolique foible , on mêle ordinairement cet acide concentré avec trois parties d'eau , pour produire ce que l'on nomme communément *esprit de vitriol*.

#### *Acide vitriolique & Glace.*

Deux gros d'acide vitriolique concentré , & demi-once de glace pilée , ont fait monter sur-le-champ , de trente degrés , la liqueur d'un thermometre de Réaumur , comme par secousse. La liqueur est descendue , un instant après , au terme de la congelation , & s'est élevée ensuite à six degrés au-dessus. La température du lieu étoit à sept degrés au-dessus du terme de la congelation , ainsi que dans les expériences suivantes.

Un gros du même acide vitriolique , & demi-once de glace pilée , ont fait monter la liqueur du thermometre , par une secousse , à dix degrés

au-dessus de sa température. Après ce premier effet, elle a descendu à douze degrés au-dessous du terme de la glace.

Un gros du même acide, & une once de glace pilée, ont de même fait monter la liqueur du thermometre à dix degrés au dessus de sa température; & elle est descendue, un instant après, à dix degrés au-dessous du terme de la glace.

L'acide vitriolique occasionne sur-le-champ la fusion d'une partie de la glace: il s'échauffe d'abord avec l'eau qui en provient; il s'affoiblit par conséquent; & ce n'est que dans cet état, qu'il produit du froid avec la glace restante. Je m'en suis assuré par l'expérience suivante.

Deux gros d'esprit de vitriol, versés sur une demi-once de glace pilée, ont fait baisser très promptement la liqueur du même thermometre, de douze degrés au-dessous de sa température, sans qu'il se soit auparavant produit de la chaleur.

*Acide vitriolique avec de la terre vitrifiable.*

L'acide vitriolique concentré, ou non concentré, n'a aucune action sur les terres vitrifiables pures, même lorsqu'elles sont réduites en poudre impalpable par des moyens mécaniques, parcequ'ils sont insuffisants pour diviser assez cette terre, pour qu'elle puisse être attaquée par cet acide.

J'ai fait bouillir quatre onces d'acide vitriolique très concentré, avec quatre gros de sable réduit en poudre impalpable sur un porphyre. J'ai fait digérer ce mélange pendant plus de quinze jours sans plus de succès. J'ai répété cette expérience avec du même acide affoibli, qui ne m'a

pas mieux réussi. Au bout d'un long espace de temps de digestion, j'ai séparé le sable, & j'en ai retrouvé le même poids que j'avois employé. J'ai examiné ensuite les acides de l'une & de l'autre expérience ; ils ne tenoient point de sable en dissolution.

Enfin, j'ai soumis à la distillation quatre onces du même acide vitriolique concentré, avec une once de sable broyé sur un porphyre : l'acide a passé dans la distillation, le sable est resté dans la cornue en poudre sèche & friable, mais de la plus grande blancheur. J'ai reversé sur le sable de la cornue, l'acide qui avoit passé, & j'ai procédé de nouveau à une seconde distillation. J'ai poussé, sur la fin, le feu assez fort pour ramollir un peu le cul de la cornue : l'acide a distillé comme la première fois ; le sable étoit très légèrement agglutiné, parfaitement blanc, ayant retenu une très petite quantité d'acide : il étoit augmenté de dix-huit grains de son poids. J'attribue cette augmentation à un peu de terre fournie par une petite portion de l'acide qui aura été décomposé pendant ces deux distillations. Ce sable, lavé ensuite dans de l'eau, lui communiquoit une légère saveur acidule, & cette eau rougissoit la teinture du tournesol.

Il résulte de ces expériences que la terre vitrifiable est absolument inattaquable par cet acide ; & l'on en sentira mieux les raisons dans un instant : elle ne contient ni eau, ni air, ni matière combustible, qui sont les substances par lesquelles l'acide vitriolique attaque les corps. Cette terre est trop pure pour être dissoute immédiatement par cet acide : elle ne peut se dissoudre que lorsqu'elle est réduite à ses molécules primitives, intégrantes, ou à peu près, & c'est à quoi il est

impossible de parvenir par des moyens purement mécaniques : il faut avoir recours à des moyens chymiques, qui divisent les corps bien plus efficacement. Cependant on trouve dans la Nature cette combinaison toute faite, & en très grande quantité : c'est dans les argilles. Mais la Nature le fait-elle d'une manière directe ? C'est ce qu'il est difficile de croire. Nous examinerons cette question, lorsque nous parlerons des effets de l'air sur le gypse.

*Acide vitriolique rectifié, & Acide vitriolique concentré.*

La rectification de l'acide vitriolique a pour objet de débarrasser celui qui est déjà concentré, des matières inflammables qui lui communiquent de la couleur ; c'est à quoi l'on parvient en faisant passer un peu de liqueur par la distillation : la matière qui colore cet acide se détruit.

La concentration consiste à séparer par la distillation, l'eau surabondante à ce même acide, & de rapprocher ses parties salines sous le plus petit volume possible.

Par cette dernière opération, on rectifie aussi l'acide vitriolique ; mais il ne se débarrasse des matières inflammables, qu'après qu'on a fait passer par la distillation une certaine quantité d'eau : tant qu'il est fort aqueux, il agit faiblement sur ces substances ; aussi ces deux opérations se font-elles en même temps. Lorsque l'acide qu'on emploie est aqueux, il commence par se concentrer, & il se rectifie ensuite.

On met dans une cornue de verre la quantité que l'on veut d'acide vitriolique qui a besoin d'être concentré & rectifié, ayant soin de ne la remplir

qu'environ aux trois quarts, ou jusqu'à deux pouces au-dessous de sa courbure. On place le vaisseau dans un bain de sable d'un fourneau, de maniere que la chaleur puisse circuler librement tout autour, à l'exception du côté par où passe le col de la cornue, qu'on lute très exactement avec de la terre à four détrempée avec de l'eau, afin d'empêcher la communication de la flamme du charbon avec le col de la cornue. On adapte à la cornue un ballon percé d'un petit trou qu'on bouche avec un peu de cire ramollie entre les doigts. On lute les jointures des vaisseaux avec des bandes de papier enduites de colle de farine ou d'anidon. Alors on procede à la distillation par un feu de quelques charbons ardents pour échauffer la cornue doucement : on l'augmente par degré, jusqu'à ce que la liqueur commence à distiller, & que la voûte de la cornue s'échauffe au point de n'y pouvoir tenir la main, qu'avec peine, sans être incommodé par la chaleur : on entretient le feu à ce degré pendant tout le temps de l'opération, en observant cependant qu'on peut mener la distillation, sur-tout dans le commencement, de maniere qu'on puisse compter dix à douze secondes entre les gouttes qui distillent ; mais lorsque l'acide a acquis beaucoup de concentration, il seroit imprudent de conduire la distillation aussi vite : il faut qu'on puisse compter trente ou quarante secondes entre les gouttes qui tombent dans le ballon, sans quoi on courroit les risques de mettre l'acide en ébullition ; ce qui ne manque pas de faire casser la cornue à la voûte, à cause du contraste de la chaleur de cet acide qui mouille les parois intérieures du vaisseau, & de l'air frais qui repose sur la voûte & sur le col de la cornue.

Si l'acide qu'on a employé est fort aqueux, la liqueur distille facilement dans les commencements; mais elle est plus difficile à passer, à mesure que l'acide de la cornue se concentre. Il prend de la couleur qui augmente peu à peu & à proportion qu'il étoit chargé de matiere inflammable. Lorsque l'acide a acquis cette couleur, il agit sur la substance inflammable; ce qu'il ne pouvoit faire avant qu'il fût moins concentré. Il s'éleve alors des vapeurs blanches, un peu élastiques, qui ont une odeur de soufre brûlant. On débouche de temps en temps le petit trou du ballon, pour faciliter la sortie d'une partie de ces vapeurs & leur condensation, & par-là prévenir la rupture des vaisseaux. A mesure que les vapeurs diminuent, l'acide de la cornue perd de sa couleur; & aussi-tôt que cet acide est devenu parfaitement blanc, il ne s'éleve plus de vapeurs. La cessation des vapeurs indique que l'acide ne contient plus de matiere inflammable, & qu'il est autant concentré qu'on en a besoin. On laisse refroidir les vaisseaux: on délute le ballon: on en substitue un autre à sa place, qu'on lute de même: on cesse le feu: la chaleur qui reste dans le fourneau est suffisante pour lui faire perdre un reste d'odeur d'acide sulfureux qu'il peut encore avoir. Si l'on ne changeoit point de ballon, il conserveroit un peu de cette odeur qui lui seroit communiquée par la liqueur qui a distillé.

Lorsque la cornue est entièrement refroidie, on délute le ballon: on l'enleve de son bain de sable: on verse par inclination ce qu'elle contient dans un flacon de crystal, bouché aussi de crystal, & usé avec de l'émeri. On trouve quelquefois au fond de la cornue un peu de terre blanche: cela dépend de l'état où étoit l'acide avant l'opération.



La liqueur séparée de la cornue se nomme *acide vitriolique concentré ou rectifié*, ou *huile de vitriol concentrée ou rectifiée*.

La liqueur qui a distillé dans le premier ballon, se met à part : c'est de l'*acide vitriolique sulfureux volatil*.

S'il a passé un peu d'acide dans le second ballon, on le met de même à part, comme moins concentré que celui de la cornue : il peut servir au même usage que l'acide vitriolique affoibli.

### R E M A R Q U E S.

Lorsque l'acide qu'on emploie dans une semblable opération, est fort aqueux, on peut, après qu'on a échauffé les vaisseaux suffisamment, augmenter le feu assez pour faire bouillir la liqueur, mais doucement ; ce qui accélère l'opération sans danger. Il arrive souvent qu'il se forme un dépôt terreux, dès qu'il y a une certaine quantité de liqueur de distillée : ce dépôt occasionne des soubresauts & des jets de liqueur. Lorsque cet inconvénient arrive, il faut cesser la distillation, laisser refroidir les vaisseaux, vider la cornue, & séparer, par décantation, ce dépôt terreux, sans quoi la cornue seroit en danger de casser pendant l'opération. Lorsque toutes ces opérations sont faites, on remet de nouveau l'acide en distillation, & on procède comme nous l'avons dit.

On retire d'autant plus de liqueur par cette distillation, que l'acide qu'on a employé étoit aqueux. Il passe, avec l'eau, une certaine quantité d'acide qui s'éleve avec elle : lorsque l'acide qu'on a employé étoit lui-même déjà très concentré, il distille fort peu de liqueur ; mais cette

liqueur est toujours acide, parceque le peu d'eau qui passe entraîne avec elle un peu de cet acide. On remarque aussi dans cette dernière opération que l'acide de la cornue n'est guère plus concentré qu'il ne l'étoit auparavant : il ne fait que perdre sa couleur.

Lorsque l'acide est parvenu à un certain point de concentration, il agit d'une manière directe sur la matière inflammable ; ce qu'il ne pouvoit faire lorsqu'il étoit fort aqueux : il s'unit avec elle : il la réduit dans un état charbonneux. La matière inflammable, de son côté, en s'unissant à une portion de l'acide, le rend plus volatil : c'est cette union qui s'annonce sous la forme de vapeurs blanches, & qui produit l'acide sulfureux volatil qui distille pendant l'opération, & que je regarde comme un soufre ébauché.

Lorsque l'acide vitriolique est chargé de beaucoup de matière inflammable, j'ai remarqué qu'il s'éleve quelquefois, pendant la distillation, un peu de matière fuligineuse légère, semblable à du noir de fumée, qui s'attache au col de la cornue : il passe aussi de cette matière dans le ballon ; mais elle ne communique point de couleur à cet acide, ou tout au plus une légère couleur lilas.

La plupart de l'acide vitriolique qui est dans le commerce, est chargé de beaucoup de terre, qui est quelquefois argilleuse & quelquefois calcaire ; & le plus souvent ces deux terres se trouvent ensemble : l'acide vitriolique tient alors de l'alun & de la sélénite en dissolution. J'ai vu de ces acides qui, étant mêlés avec le tiers de leur poids d'eau, formoient, par le refroidissement, une grande quantité de cristaux semblables à ceux du sel sédatif sublimé : lorsque de pareil acide a été étendu dans beaucoup d'eau, & lorsqu'on vient ensuite

à le concentrer, la terre, ou, si l'on veut, les sels neutres se précipitent pendant l'opération, s'appliquent au fond de la cornue sans y adhérer, empêchent le passage des molécules de feu, occasionnent des bouffées de vapeurs qui partent du fond de la cornue, soulèvent par secouilles toute la colonne de liqueur, & produisent des soubresauts qui mettent la cornue en danger d'être cassée. Il faut, lorsque cet inconvénient arrive, y remédier de la manière que nous l'avons indiqué.

Toutes les fois que l'on fait concentrer de l'acide vitriolique aqueux, il se sépare une certaine quantité de matières terreuses. L'acide vitriolique même, après qu'il a été concentré & enfermé dans des flacons, dépose assez souvent, au bout de quelques mois, une matière saline en poudre, ou de petits cristaux séléniteux, disposés en petites écailles comme le sel sédatif sublimé. Outre ces matières étrangères à l'acide vitriolique, il est encore chargé d'une certaine quantité de fer, quoiqu'il paroisse d'ailleurs de la plus grande pureté; c'est ce que nous ferons voir, lorsque nous parlerons de la liqueur éthérée faite par cet acide.

L'acide vitriolique, quoique très concentré, contient encore beaucoup d'eau: elle lui est si adhérente qu'on ne peut la séparer complètement par la distillation: il s'éleve de l'acide qui distille avec l'eau: il passe aussi une partie des matières terreuses, mais en dissolution: ainsi la distillation qu'on voudroit employer pour se procurer de l'acide vitriolique très pur & exempt de toutes matières salines étrangères, est absolument insuffisante: d'ailleurs il est difficile de faire passer cet acide en substance dans la distil-

lation, sans courir le risque de faire casser la cornue, à moins que d'opérer sur une petite quantité d'acide à la fois, comme au poids de huit onces : alors il convient de couvrir la partie supérieure de la cornue, pour la mettre à l'abri de l'air frais, sur-tout lorsqu'on opère en hiver, ou dans une température au-dessous de douze degrés de chaleur au thermometre de Réaumur.

Lorsqu'on a fait trop de feu, & que la cornue vient à casser pendant la concentration de l'acide vitriolique, c'est ordinairement par la voûte : le cul se trouve presque toujours entier. Voici ce qu'il convient de faire lorsque cet accident arrive. Il faut ôter le feu du fourneau, en fermer toutes les ouvertures, ouvrir toutes les fenêtres du laboratoire, & y rester le moins de temps qu'il est possible, afin d'éviter de respirer de l'air chargé de cet acide : il se réduit en vapeurs blanches, épaisses, qui excitent à tousser violemment : il s'en attache sur les mains, sur le visage : elles occasionnent des rougeurs & des inflammations érépisélateuses qui sont douloureuses. Lorsque le fourneau & les vaisseaux sont suffisamment refroidis, & qu'il ne regne plus de vapeurs dans le laboratoire, on enlève le cul de la cornue. Lorsqu'il n'y est pas tombé de sable, l'acide est tout aussi bon & tout aussi pur que si cet accident n'étoit point arrivé, sur-tout lorsqu'on ne lui a pas donné le temps de se charger de l'humidité de l'air.

Il faut éviter avec le plus grand soin de refroidir l'intérieur du fourneau avec des briques froides qu'on pourroit y introduire : cela feroit casser le cul de la cornue ; l'acide alors se répandroit dans le sable, ce qui exigeroit un travail considérable pour le mettre en nature. Il faudroit laver ce sable dans beaucoup d'eau, filtrer la li-

queur , & la faire concentrer de nouveau.

De la propriété qu'a l'acide vitriolique de se charger de l'humidité de l'air , il suit qu'on ne peut ni le concentrer , ni le rectifier , que dans des vaisseaux clos ; je m'en suis assuré par l'expérience suivante.

J'ai mis dans une capsule de verre , à l'air libre , une livre d'acide vitriolique déjà concentré & un peu coloré : j'ai placé cette capsule sur un bain de sable : je l'ai fait chauffer pendant dix à douze heures sans le faire bouillir (l'air étoit fort humide) pendant tout ce temps : il a exhalé beaucoup de vapeurs blanches & épaisses : il n'a diminué que de quelques onces de son poids ; mais comme il se chargeoit continuellement de l'humidité de l'air , il a perdu considérablement de sa pesanteur spécifique : il a acquis aussi plus de couleur , à raison des matieres inflammables qui voltigent dans l'air.

*Acide vitriolique volatilisé , & rendu sulfureux sur-le-champ par du phlogistique dans le mouvement igné.*

On met dans un verre de l'acide vitriolique pur : on plonge dans cet acide un charbon ardent. Il s'éleve sur-le-champ une fumée blanche fort épaisse & fort abondante , qui a une odeur de soufre brûlant , & qui est en état de suffoquer. L'acide prend sur-le-champ une couleur ambrée : cette vapeur est produite par la combinaison de cet acide avec le phlogistique dans le mouvement igné : elle forme sur-le-champ de l'acide sulfureux volatil , semblable à celui qui a distillé dans l'opération précédente. Si , au lieu de charbon ardent , on présente à cet

acidé du charbon éteint, cet effet n'a point lieu : il faut absolument le secours de la chaleur pour produire les mêmes phénomènes. J'ai fait à ce sujet les expériences suivantes.

J'ai mis dans une cornue de verre une livre d'acide vitriolique concentré, & demi-once de charbon en poudre fine : j'ai laissé digérer ce mélange à froid pendant quinze jours : l'acide ne s'est point coloré du tout. Au bout de ce temps, j'ai soumis ce mélange à la distillation, & l'ai échauffé par degrés, jusqu'au point de mettre l'acide en ébullition : en moins d'une heure il est devenu d'une légère couleur verte d'aigue marine. J'ai laissé refroidir le vaisseau : la couleur a disparu complètement : ayant rechauffé de nouveau les vaisseaux, l'acide a repris la même couleur. J'ai réitéré le refroidissement à plusieurs reprises : les mêmes phénomènes ont eu lieu : la couleur paroïssoit lorsque l'acide étoit chaud, & elle dis-  
paroïssoit lorsqu'il étoit froid. Ayant ensuite continué la distillation, il a passé en vapeurs blanches de l'acide sulfureux, tant que celui de la cornue avoit de la couleur : il est resté au fond de la cornue une terre blanche, qui est celle du charbon. J'ai recueilli cette terre avec un peu du même acide : j'ai étendu le tout dans une suffisante quantité d'eau ; & au bout de quelque temps, j'ai obtenu des cristaux de véritable alun : j'ai conservé à part, dans un flacon, l'acide concentré : dans l'espace de quelques mois, il a laissé déposer des cristaux de tartre vitriolé, formé par l'alkali fixe du charbon, & une portion de l'acide vitriolique.

Ces expériences forment une analyse bien complète du charbon, qu'on avoit regardé comme incapable d'être attaqué par les agents de la Chymie.

J'ai parlé de ces expériences dans l'Avertissement de la seconde édition de mon *Manuel de Chymie*: mais il s'est glissé une erreur dans les proportions de charbon & d'acide qui y sont indiquées: celles qu'il convient de suivre, pour le succès de l'expérience, sont celles que nous venons de désigner. Les phénomènes sont différents lorsqu'on met beaucoup de charbon.

J'ai soumis à la distillation, dans une cornue de verre, trois livres d'acide vitriolique concentré, avec six onces de charbon en poudre fine. L'acide a passé sous une couleur ambrée: il avoit une odeur d'acide sulfureux volatil, & il étoit chargé de beaucoup de charbon en poudre: il étoit si léger, qu'il avoit de la peine à se précipiter: une partie est restée dans le col de la cornue, & obstruoit presque entièrement l'ouverture. J'interrompis la distillation pour dégorger le col de la cornue, & je trouvai que le charbon qui l'obstruoit, étoit tout rempli de soufre, quoiqu'il n'y eût pas plus du quart de l'acide de distillé. J'adaptai de nouveau le ballon à la cornue, & j'achevai la distillation pour faire passer tout l'acide. Il continua de passer, comme dans le commencement, tout en vapeurs blanches; & l'acide qui résulta de leur condensation avoit une couleur citrine foncée: il contenoit encore du charbon léger, qui avoit beaucoup de peine à se précipiter. Il est resté dans la cornue la plus grande partie du charbon: il étoit noir, réuni en une masse fort dure, difficile à se brûler à l'air libre, & exhalant une odeur de soufre.

J'ai distillé de nouveau, dans une cornue de verre, l'acide de l'opération précédente, avec la portion de charbon qui s'étoit précipitée. La pre-

miere liqueur qui a passé n'avoit point de couleur; mais elle s'est colorée successivement, & sur la fin elle s'est trouvée citrine. Il est encore resté dans la cornue une matiere charbonneuse, dure, semblable à la précédente.

J'ai distillé de nouveau cet acide pour la troisieme fois, dans une cornue de verre; il a passé sans couleur depuis le commencement jusqu'à la fin de l'opération: il est resté encore de la matiere charbonneuse dans le même état que dans les précédentes opérations.

Tout l'acide vitriolique qui a distillé pendant ces opérations, étoit volatil sulfureux. Il s'est sublimé du soufre dans le col de la cornue; & ce qu'il y a de remarquable, c'est que ce soufre a été formé & sublimé avant même que le quart de l'acide fût passé. Cette observation prouve que le soufre se forme tout aussi bien par la voie humide, que par la voie sèche. Nous aurons occasion de confirmer cette observation, en faisant mention d'autres circonstances où le soufre est également formé par la voie humide.

*Acide vitriolique coloré par des matieres inflammables dans l'état huileux.*

Acide vitriolique sulfureux.

On met dans un verre de l'acide vitriolique pur: on y plonge quelques brins de paille: un instant après, ils deviennent mous, noirs & charbonneux: l'acide prend lui-même une couleur brune plus ou moins foncée.

Toutes les matieres combustibles, soit végétales, soit animales, produisent le même effet.



*Acide vitriolique avec de l'huile.*

J'ai soumis à la distillation, dans une cornue de verre, une livre d'acide vitriolique concentré, & demi-once d'huile d'olive : ce mélange est devenu sur-le-champ presque noir. Je n'ai retiré que de l'acide sulfureux, proportionnellement à la matière inflammable, & point d'huile ni de soufre : j'ai continué l'opération jusqu'à ce que l'acide de la cornue devînt parfaitement blanc, & qu'il ne contînt plus de matière inflammable. Il est resté au fond de la cornue, avec l'acide vitriolique, une petite quantité de terre blanche.

*Soufre artificiel.*

Mais si au lieu de mettre une si grande quantité d'acide avec l'huile, on mêle ces deux substances, à peu près à parties égales, à la dose d'une once de chaque, les phénomènes sont un peu différents. 1°. Le mélange s'échauffe & se gonfle considérablement un instant après avec effervescence : il se dégage des vapeurs d'acide sulfureux volatil. Ce mélange devient fort noir, & d'une consistance résineuse semblable à de la térébenthine épaisse. 2°. En soumettant ensuite ce mélange à la distillation, il passe un peu d'acide sulfureux, mais aqueux, un peu d'huile, & sur la fin il se sublime une matière qui est de vrai soufre. Il reste dans la cornue une matière charbonneuse beaucoup plus volumineuse que ne le seroit une pareille quantité d'huile qu'on distilleroit toute seule.

## REMARKES.

- Il résulte évidemment de ces expériences, que l'acide vitriolique a une action bien marquée sur les matieres combustibles en général, dans quelque état qu'elles soient : il détruit leur principe inflammable aussi efficacement que le feu qu'on leur appliqueroit immédiatement ; toute la différence, c'est qu'il produit ces effets sans inflammation, soit avec, soit sans le concours de l'air ; au lieu que le feu ne peut les faire brûler avec flamme, que lorsqu'il est aidé du concours de l'air. L'acide vitriolique réduit d'abord en véritable charbon les matieres combustibles qui sont enfermées avec lui dans des vaisseaux clos : je m'en suis assuré en arrêtant ces distillations au point où je jugeois qu'elles n'avoient plus rien d'huileux : je leur trouvois toutes les propriétés d'un charbon bien fait, si ce n'est qu'il est impregné de cet acide. Lorsque l'acide a réduit les corps combustibles dans cet état, il continue de séparer leur matiere inflammable jusqu'à son entière destruction. L'acide vitriolique agit mieux sur les matieres combustibles dans leur état naturel, parcequ'elles sont pourvues d'eau principe : cette eau principe sert d'intermede pour donner prise à cet acide sur la matiere inflammable des corps combustibles.

Il est bien difficile de croire qu'une combinaison purement d'eau & de terre, comme Staahl l'admet pour seul principe des matieres salines, puisse produire de pareils effets. L'eau & la terre sont des éléments sans action destructive : ils ont au contraire la propriété de modérer celle du feu, comme ils le font en effet dans les occa-

sions présentes. L'acide vitriolique agit sur les matieres combustibles d'une maniere qui est commune au feu en action, mais moins vivement, parceque le feu, qui est de son essence, est modéré par la combinaison qu'il a contractée avec de l'eau & de la terre. Il me paroît bien plus naturel d'attribuer les effets de cet acide au feu presque pur qui entre en très grande quantité dans sa composition. C'est lui qui produit tous les phénomènes dont nous venons de parler, qui sont d'ailleurs absolument semblables à ceux du feu pur. Nous verrons dans toutes les occasions où nous emploierons les matieres salines acides, qu'elles produisent, plus ou moins, sur les substances inflammables, les effets du feu dans le mouvement igné. C'est donc au feu contenu dans ces acides qu'on doit attribuer leur saveur caustique, leur propriété de détruire le principe inflammable dans les matieres métalliques, l'action qu'ont ces acides pour les dissoudre, & les autres grands phénomènes qu'ils présentent dans toutes les opérations de la Chymie. Cette doctrine, quelque neuve qu'elle paroisse, n'en est pas moins vraie; & ce ne seroit pas une raison de la rejeter, parcequ'il m'est impossible de rendre compte de l'état sous lequel le feu, dans les acides, est contenu par les autres éléments: tout ce que je puis dire, c'est que le feu y est très légèrement bridé: il ne l'est qu'autant qu'il le faut pour rester fixé, & ne pouvoir se dissiper, comme il lui arrive lorsqu'il est absolument pur & isolé, & qu'il ne fait partie d'aucun corps. Il paroît encore que ce feu existe dans les acides en très grande quantité, puisqu'ils peuvent, avant que de s'épuiser, exercer leur action sur beaucoup de substances combustibles. Je ne désespere pas qu'a-

vec le temps on ne parvient à apprécier la dose contenue dans chacun d'eux, comme je l'ai à peu près fait à l'égard de celui contenu dans les matières organisées.

Il nous reste encore quelques remarques à faire relativement à l'état des produits obtenus des différentes opérations dont nous venons de parler. Lorsqu'il a été employé beaucoup d'acide & peu de matière inflammable, nous n'avons tiré que de l'acide vitriolique sulfureux & point de soufre. En employant des doses contraires on retire moins d'acide sulfureux ; mais on obtient du soufre : ces deux produits sont essentiellement de même espèce ; mais ils diffèrent entre eux par l'état où se trouvent les substances qui les composent.

Dans le premier cas on n'obtient que de l'acide vitriolique sulfureux, parce que le phlogistique est dans un état de demi-décomposition : la portion de soufre qui s'est formée, est dissoute par l'excès de l'acide qui est devenu plus aqueux qu'il n'étoit auparavant : ce mélange monte dans la distillation avec plus de facilité que de l'acide vitriolique pur, par la raison que ce mélange est plus aqueux, & qu'il contient du phlogistique en dissolution, qui lui communique une partie de sa volatilité.

Dans le second cas la matière inflammable n'est pas délayée avec la même facilité : l'acide agit plus immédiatement ; cet acide qui s'est concentré, après avoir réduit la matière inflammable dans l'état charbonneux, se combine avec le phlogistique & forme un véritable soufre : ce soufre n'est ni altéré ni dissous, faute d'une dose suffisante d'acide & d'eau. Le soufre qui s'est formé se conserve en sublimé, parce que les substances qui le

composent font plus volatiles , après leur union , qu'elles ne le font chacune séparément.

La dernière remarque que nous faisons sur cette matière , & qui nous donne occasion de faire une application des distinctions que nous avons établies entre le phlogistique & la matière huileuse , a pour objet la couleur d'aigue marine que prend , par la chaleur , l'acide vitriolique mêlé avec le charbon ; tandis qu'au contraire ce même acide devient noir , même à froid , lorsqu'il est mêlé avec de l'huile. On doit attribuer ces différences à ce que l'acide vitriolique s'empare de l'eau principe de l'huile , & qu'il dissout complètement la matière inflammable. Il n'en est pas de même du charbon : comme il ne contient point d'eau , l'acide , tant qu'il est chaud , ne peut en faire qu'une sorte de demi-dissolution : c'est à cet état du phlogistique qu'est due la couleur d'aigue marine que prend l'acide vitriolique. Examinons maintenant le soufre avec les substances dont nous avons déjà reconnu les propriétés.

### *Sur le Soufre.*

Le soufre est un composé d'acide vitriolique & de phlogistique , comme nous venons de le voir. La Nature fournit une grande quantité de cette substance sous différents états. Il y en a de parfaitement pur ; mais il est le plus ordinairement combiné avec des minéraux métalliques : lorsque nous en ferons aux minéraux composés , nous parlerons des moyens que l'on emploie pour l'en séparer.

Lorsque le soufre est pur , il a une couleur jaune citrine : il a une odeur qui lui est particulière : il est un peu transparent : il est sec , com-

paëte, & se casse facilement. On nomme *soufre en canon*, celui qui a été coulé dans des moules cylindriques, & qui ressemble à de petits cylindres pleins.

Lorsqu'on presse un morceau de soufre entre les mains, la chaleur qui le pénètre, occasionne dans l'intérieur une dilatation qui lui fait faire un petit bruit, comme s'il se caïoit en plusieurs morceaux, & il se casse en effet pour l'ordinaire; cet effet vient de ce que cette substance est très électrique.

*Soufre exposé au feu.*

Le soufre est d'une très grande combustibilité. On pourroit le nommer, à cause de cette propriété, *phosphore vitriolique*; cependant il ne répand point de lumière dans l'obscurité, même par le frottement: il est moins combustible que le phosphore. Lorsqu'on le met sur des charbons ardents, il s'enflamme, produit une flamme bleue, & exhale une odeur d'acide sulfureux volatil, qui est suffoquante, & feroit périr si l'on restoit enfermé dans un endroit où l'on feroit brûler du soufre: cette odeur est vive, pénétrante, fort expansible, & se répand au loin très promptement.

Le soufre a deux sortes d'inflammation; l'une douce, lente & incapable de mettre le feu aux matières combustibles; l'autre plus forte, & qui est en état de mettre le feu à tout ce qui est inflammable.

Dans cette expérience le phlogistique se brûle, & l'acide se dissipe. Nous indiquerons bientôt un moyen de recueillir cet acide.

*Soufre mou.*

Le soufre est d'une fusion très facile : il fond à une chaleur fort modérée.

On met du soufre dans un creuset : on le place entre quelques charbons ardents : il ne tarde pas à entrer en fusion. Cette première fusion est liquide ; mais , en tenant le soufre un instant de plus sur le feu , il acquiert une consistance beaucoup plus épaisse. Lorsqu'il est dans cet état , on le coule dans une terrine pleine d'eau : on trouve qu'il a acquis une couleur rouge , & qu'il est mou comme de la cire : il se pêttrit facilement entre les doigts , au lieu d'être sec & cassant , comme l'est le soufre ordinaire.

Ce ramollissement du soufre vient de ce que , dans cette opération , l'eau a dissous une certaine quantité d'acide ; en sorte que le soufre qui reste , contient une plus grande quantité de phlogistique. Le soufre , dans les premiers instants de sa fusion , est fluide ; mais il s'épaissit considérablement un moment après ; & c'est dans cet état qu'il faut le couler dans de l'eau pour l'avoir mou : si on le couloit avant cet épauilissement , il seroit sec & cassant , comme il l'étoit auparavant.

Le soufre , dans cet état , est employé avec succès pour tirer des copies de cachets & de pierres gravées ; il en prend les empreintes d'une manière fort nette , qu'il conserve toujours , parcequ'il devient , quelques jours après ce ramollissement , sec & cassant. Les traits ne s'arrondissent pas , comme cela arrive à la cire avec laquelle on a levé de semblables empreintes.

*Soufre cristallisé.*

Si au lieu de prendre le soufre dans cet état d'épaississement, on le retire du feu immédiatement après qu'il est fondu, & qu'on le laisse refroidir tranquillement, ses parties prennent entre elles un arrangement symétrique disposé en aiguilles, qui forment une cristallisation du soufre.

Le soufre ne peut se brûler qu'avec le concours de l'air : si on le fait chauffer dans des vaisseaux clos, il se sublime en substance, sans souffrir aucune décomposition. Avant de parler de cette opération, il convient d'établir les principes généraux sur la sublimation.

*Sur la Sublimation.*

La sublimation est une opération, par le moyen de laquelle on sépare, à l'aide du feu, les substances volatiles qui peuvent être mêlées avec des corps fixes. Elle ressemble en cela à la distillation dont nous avons parlé : aussi la nomme-t-on assez souvent *distillation sèche*, parceque les substances qui en sont le produit, sont toujours sous une forme sèche & concrète ; sans cela, ce ne seroit plus une sublimation, mais une distillation.

La sublimation se fait assez ordinairement dans des appareils semblables à ceux qui servent à la distillation, quoique souvent on sublime aussi dans des matras, dans des bouteilles, dans des cornues, &c. cela dépend de la matière qu'on veut faire sublimer.

La sublimation est utile pour combiner certains corps



corps qu'on ne pourroit unir qu'avec difficulté par tout autre moyen.

Les produits de la sublimation sont sous une forme concrete cristalline : c'est une sorte de cristallisation par la voie seche ; au lieu que la cristallisation ordinaire , comme nous le dirons , se fait par la voie humide : c'est en quoi ces deux opérations different ; mais elles se ressemblent , en ce que les produits de l'une & de l'autre opération sont sous des formes cristallisées qui varient suivant la nature des matieres qu'on fait sublimer.

Ces deux opérations different aussi l'une de l'autre , en ce que les cristaux qu'on obtient par la sublimation , contiennent moins d'eau dans leurs cristaux : quelquefois ils n'en contiennent point du tout. Les cristaux qu'on obtient par la cristallisation ordinaire, contiennent au contraire une certaine quantité d'eau à laquelle ils doivent leur figure cristalline.

On peut ranger sous deux classes générales toutes les matieres qui sont du ressort de la sublimation.

Dans la premiere , on peut comprendre toutes les matieres assez légères & assez volatiles pour se sublimer seules , & sans qu'on soit obligé d'employer des intermedes pour faciliter leur sublimation ; tels sont les fleurs de soufre , les fleurs de benjoin , les sels volatils , &c.

Dans la seconde classe , nous renfermerons tous les corps qui , ne pouvant se sublimer tant qu'ils sont seuls , ont besoin de quelques intermedes volatils pour faciliter leur sublimation , ou pour leur communiquer une partie de leur volatilité : tels sont l'or , l'argent & la platine , qui sont enlevés par le sel ammoniac , sans être

combinés avec lui. D'autres matières métalliques également fixes, comme le fer, le cuivre, &c. sont également enlevées par le sel ammoniac; mais celles-ci sont combinées avec ce sel. On peut mettre encore dans cette classe les corps qui contiennent des substances volatiles, mais qui ne peuvent cependant point s'élever par l'action d'une chaleur ordinaire, à cause de l'union qu'ils ont contractée avec des substances fixes; il faut, pour les faire sublimer, employer des intermédiaires propres à détruire leurs combinaisons.

Ce que nous venons d'exposer sur la sublimation en général, est suffisant pour faire entendre ce que nous avons à dire sur celle du soufre.

### *Sublimation du soufre.*

#### Fleurs de Soufre.

On met dans une cucurbitte de verre quelques onces de soufre concassé: on la place sur le bain de sable d'un fourneau: on adapte sur la cucurbitte un chapiteau: on lute les jointures avec des bandes de papier enduites de colle d'amidon: on ajoute au bec du chapiteau un récipient, seulement pour intercepter la communication avec l'air extérieur; alors on procède à la sublimation par un feu modéré: aussi-tôt que le soufre entre en fusion, il s'élève sous la forme d'une fumée blanche épaisse qui se condense & s'attache aux parois du chapiteau sous la forme d'une poudre. Lorsqu'il en est suffisamment garni, on cesse le feu: on laisse refroidir les vaisseaux: on délute le chapiteau: on ramasse avec la barbe d'une plume le soufre qui s'est sublimé; c'est ce que l'on nomme *fleurs de soufre*. On lute de nouveau le chapiteau à la cucurbitte, & on procède à

une nouvelle sublimation. On continue ainsi de suite; jusqu'à ce que l'on ait fait sublimer tout le soufre. Il reste au fond de la cucurbitte une très petite quantité de terre grise noirâtre.

Les fleurs de soufre ressemblent à une poudre; mais si on les examine au microscope, on observe que ce sont de petites aiguilles.

#### REMARQUES.

Nous avons vu que lorsque l'acide vitriolique est pur, il ne peut s'élever qu'à un degré de chaleur fort considérable: lorsqu'il est uni au phlogistique pour former du soufre, il est dans le plus grand état de concentration. Il sembleroit que l'acide vitriolique, ainsi concentré, devroit avoir acquis encore plus de fixité; cependant il devient infiniment plus volatil. Il est visible que c'est le principe inflammable, avec lequel il s'est uni pour former du soufre, qui lui donne cette volatilité. Le soufre est en état de se sublimer un grand nombre de fois, sans souffrir aucune décomposition; tant qu'il est dans des vaisseaux clos. Cependant j'ai remarqué qu'il laisse chaque fois un peu de matière terreuse au fond du vaisseau. Je crois qu'elle provient de la terre propre de l'acide vitriolique, & de celle du phlogistique qui entre dans sa composition. Dans toutes ces opérations, il y a un peu d'acide & de phlogistique de décomposé.

Lorsque le soufre se sublime, il se réduit en vapeurs très inflammables. Si, dans cet état, on enlevoit le chapiteau, & qu'on approchât imprudemment une lumière, il se feroit une explosion bruyante qui feroit casser les vaisseaux avec danger.

La sublimation du soufre se fait à dessein d'avoir du soufre plus divisé & plus pur. Comme on le retire ordinairement des matieres salines minérales, on présume que cette opération le débarasse des matieres étrangères avec lesquelles il pourroit être mêlé.

Communément on ne fait pas, dans les laboratoires, cette opération à dessein de se fournir de fleurs de soufre pour ses besoins, parcequ'on en trouve dans le commerce qui sont très bonnes, & qui peuvent servir pour tous les usages. On prépare les fleurs de soufre en grand dans des pots percés par leurs fonds, surmontés les uns sur les autres, à l'exception du premier & du dernier, qui ne le sont pas. On nomme ces pots *aludels*. Ils font fonction d'un très grand chapiteau. Le soufre se sublime & s'attache dans ces différents pots.

#### *Soufre avec l'air.*

Le soufre ne reçoit point d'altération de la part de l'air. Cet élément ne paroît même avoir aucune action sur cette substance.

#### *Soufre avec de l'eau.*

##### *Soufre lavé.*

L'eau n'a aucune action sur le soufre. J'ai broyé long-temps du soufre sur un porphyre avec de l'eau. Cette eau, examinée ensuite, ne s'est trouvé contenir aucune portion de soufre en dissolution. Quelquefois j'en ai séparé, par évaporation, dans des vaisseaux à l'abri de la poussiere, une matiere salino-terreuse feuilletée; mais elle est étrangere au soufre.

J'ai fait bouillir plusieurs fois de l'eau avec du

soufre, pour former ce que l'on nomme *soufre lavé*. Cette eau, examinée ensuite, ne s'est point trouvé contenir de soufre en dissolution : quelquefois elle étoit chargée d'un peu de matière séléniteuse ; mais cette dernière substance, comme nous venons de le dire, est étrangère au soufre. L'acide vitriolique, comme nous l'avons dit, a la plus grande affinité avec l'eau ; mais en se combinant avec le phlogistique dans l'état de soufre, il perd entièrement cette propriété : c'est un phénomène bien singulier, & dont il est difficile de rendre raison. Le soufre, comme nous le dirons, ne contient qu'un septième de son poids de phlogistique, & cette portion suffit pour dé fendre l'acide vitriolique de l'action de l'eau.

*Soufre avec de la glace.*

Le soufre mêlé avec de la glace, dans toutes fortes de proportions, ne produit point de froid, parceque cette matière n'a aucune disposition pour s'unir à l'eau, & qu'elle ne peut faciliter la fusion de la glace.

*Soufre avec de la terre vitrifiable.*

Le soufre & la terre vitrifiable ne forment aucune combinaison connue : cependant, dans la fusion des terres vitrifiables, le soufre communique une couleur noire au verre qui en résulte ; ce qui indique que le phlogistique dans le soufre n'y est pas dans un degré de pureté aussi grand qu'on le croit communément.

*Soufre avec le phlogistique.*

On ne connoît point de combinaison de soufre avec le phlogistique pur, ou dans l'état charbon-

neux. Ces deux substances paroissent se mêler sans se combiner. Peut-être cependant s'enflammeroient-elles, comme cela arrive aux métaux qu'on mêle avec le soufre : ces effets ne sont nullement connus ; mais les matieres huileuses dissolvent le soufre, comme l'eau dissout les sels, parceque ce sont de part & d'autre des substances inflammables qui ne demandent qu'à s'unir & à se combiner ensemble.

*Soufre dissous dans de l'huile.*

Baume de Soufre de RULAND.

On met dans un matras quatre onces de fleurs de soufre : on verse par-dessus une livre d'huile de noix : on place le matras au bain de sable, & on le fait chauffer assez pour faire fondre le soufre : on l'entretient à ce degré de chaleur jusqu'à ce que l'huile ait acquis une couleur rouge-brune foncée : on ôte le matras du feu : on le laisse refroidir : on décante l'huile fumeante : on la conserve dans une bouteille.

R E M A R Q U E S.

Toutes les huiles dissolvent le soufre ; mais il faut que cette dernière substance soit échauffée assez pour être mise en fusion ; sans cela, l'huile n'en dissout aucune portion. Lorsque le soufre a été en fusion seulement une demi-heure sous l'huile ; celle-ci en est autant chargée qu'elle peut l'être ; elle en tient même en dissolution plus qu'elle n'en peut dissoudre lorsqu'elle est froide : elle laisse déposer, par le refroidissement, l'excédent sous la forme de cristaux aiguillés. Le soufre, ainsi uni aux huiles, s'y trouve en sub-

stance sans souffrir aucune décomposition. Les crystaux aiguillés qu'elle laisse déposer par le refroidissement, se trouvent être du soufre, tel qu'il étoit auparavant.

*Soufre avec la terre calcaire.*

On ne connoît point l'action du soufre sur la terre calcaire, soit par la voie humide, soit par la voie sèche; mais on connoît celle du soufre avec la chaux.

*Soufre avec la chaux vive.*

Foie de Soufre terreux.

On met dans une terrine de grès une livre de chaux vive, & quatre onces de fleurs de soufre : on verse peu-à-peu une suffisante quantité d'eau pour éteindre la chaux, & pour former une bouillie un peu claire. On remue le mélange avec une spatule de fer, à mesure que la chaux s'éteint. Lorsqu'il est suffisamment refroidi, on le filtre au travers d'un papier gris : il coule une liqueur jaune qui a une odeur d'œuf couvi. On la garde dans une bouteille qui bouche bien : c'est ce que l'on nomme *foie de soufre terreux* ; pour le distinguer du foie de soufre qu'on fait avec de l'alkali fixe.

R E M A R Q U E S .

Comme la chaux contient une substance alkaliné, elle dissout une certaine quantité de soufre. La chaleur qui naît pendant son extinction, est suffisante pour faciliter cette dissolution de soufre ; la liqueur s'en trouve chargée autant qu'elle peut l'être. Si l'on craignoit qu'elle ne le fût pas

assez, on pourroit mettre le mélange dans un matras, après que la chaux est éteinte, & le faire digérer au bain de sable pendant dix ou douze heures, & le filtrer ensuite; mais cela m'a paru inutile, parceque j'ai trouvé la liqueur très chargée de soufre. On pourroit faire cette opération dans un matras, en réduisant auparavant la chaux en poudre grossière; mais il y auroit à craindre que, venant à gonfler, elle ne fit casser le vaisseau.

La chaux contient, outre la matière saline alcaline, une certaine quantité de feu combiné dans le même état, ou approchant, que celui qui est dans les acides. Ce feu, qui s'unit au soufre, & en même temps à la matière saline alcaline, facilite la dissolution du soufre dans l'eau. La chaleur qui se produit pendant l'extinction de la chaux, est suffisante pour opérer cette combinaison. Ce foie de soufre contient, comme l'eau de chaux ordinaire, une certaine quantité de terre en dissolution. Il se forme à sa surface des pellicules comme dessus l'eau de chaux: c'est pourquoi il convient de l'enfermer dans une bouteille, afin qu'il ne se fasse point d'évaporation, parcequ'elle décomposeroit le foie de soufre en grande partie. Le foie de soufre terreux se détruit avec la plus grande facilité, même dans des vaisseaux parfaitement clos: le phlogistique du soufre se décompose, le feu de cette substance se dissipe au travers du verre; il reste dans les bouteilles une liqueur sans couleur, qui n'a presque plus de saveur, & sous laquelle il se forme un précipité qui contient de la sélénite & du tartre vitriolé.



*Décomposition du foie de soufre terreux.*

Especce de Tartre vitriolé.

On met dans une capsule de grès la quantité que l'on veut de foie de soufre terreux : on place le vaisseau au bain de sable : on fait évaporer la liqueur jusqu'à siccité ; ensuite on fait calciner la matiere à une chaleur modérée & incapable d'enflammer le soufre. Lorsque la matiere ne fume plus, on augmente le feu pour calciner davantage la matiere : on la fait dissoudre dans une suffisante quantité d'eau : on filtre la liqueur. J'ai obtenu d'une semblable opération de la sélénite, & sur la fin, des crystaux de tartre vitriolé.

Cette expérience est semblable à celle que Staahl a faite avec du foie de soufre alkalin, pour démontrer la quantité de phlogistique contenu dans le soufre. Je me fers de la même manipulation pour confirmer ce que j'ai avancé sur l'existence de la portion d'alkali fixe dans la chaux. Le tartre vitriolé que j'ai obtenu dans cette expérience, est formé par l'alkali de la chaux & l'acide vitriolique du soufre. La sélénite est produite par la terre qui s'est dissoute dans l'eau, pendant l'extinction de la chaux, & qui n'étoit point dans l'état salin : elle s'est pareillement combinée avec de ce même acide du soufre.

*Décomposition du foie de soufre terreux par l'acide vitriolique.*

On met dans un verre du foie de soufre terreux, & on l'étend dans beaucoup d'eau. On verse goutte à goutte de l'acide vitriolique affoibli : il se fait un précipité : on continue de verser de l'acide

jusqu'à ce qu'il ne se fasse plus de précipitation ; on lave ce précipité dans une suffisante quantité d'eau , & on le fait sécher. On trouve qu'il est du soufre tel qu'il étoit auparavant ; ce qui prouve qu'il étoit seulement dissous par l'eau de chaux , & non dans l'état de décomposition.

*Soufre & acide vitriolique.*

Soufre dissous dans cet acide.

L'acide vitriolique a un peu d'action sur le soufre : il en dissout une petite quantité ; mais c'est à l'aide de la chaleur , sans laquelle il n'a aucune action sur lui.

On met dans une fiole de l'acide vitriolique concentré & très pur , avec un peu de soufre concassé. On fait chauffer ce mélange assez pour faire liquéfier le soufre. Il se promene dans cet acide en globules , comme de l'huile dans de l'eau. L'acide prend une légère couleur ambrée , & il a une odeur d'acide sulfureux volatil. Lorsque le soufre est refroidi , on remarque qu'il a acquis une couleur verte d'olive ; il a d'ailleurs toutes les propriétés qu'il avoit auparavant. La couleur que prend l'acide vitriolique , nous prouve encore que le phlogistique dans le soufre n'est pas dans le plus grand état de pureté. Cet acide tient un peu de soufre en dissolution , que j'ai séparé par l'alkali fixe.

M. Ephraïm Rhinhold Sechl lut , en 1744 , à la Société Royale de Londres , un Mémoire qui se trouve inféré dans les *Transactions Philosophiques* , n°. 472 ; il propose dans ce Mémoire deux moyens pour décomposer le soufre par l'acide vitriolique.

Le premier consiste à mêler une livre de fleurs

de soufre avec cinq livres d'alkali fixe bien sec. On fait bouillir ce mélange dans une suffisante quantité d'eau, jusqu'à ce que le soufre soit dissous : alors on filtre la liqueur, & on la fait évaporer jusqu'à siccité, & jusqu'à fondre la matière. Lorsqu'elle est refroidie, on la met dans une cornue tubulée, que l'on place dans un fourneau de réverbère au bain de sable, & on y ajoute deux livres d'acide vitriolique concentré. On procède à la distillation. On retire, suivant lui, douze onces d'acide volatil de soufre.

Le second procédé est le même quant à la manipulation ; il n'en diffère que par la chaux qu'il fait entrer conjointement avec de l'alkali, pour former un semblable foie de soufre. Les doses sont une livre de fleurs de soufre, quatre livres & demie d'alkali fixe, & trois livres de chaux vive. Lorsque la liqueur est filtrée & desséchée comme ci-dessus, il la distille dans une cornue avec une livre & demie d'acide vitriolique concentré. On retire, suivant lui, huit onces d'esprit volatil de soufre plus fort & plus acide que le précédent.

Nous remarquerons que l'acide qu'on obtient dans ces opérations, est celui qui est excédent à la saturation de la chaux & de l'alkali. L'Auteur a beaucoup de confiance à cet acide, parcequ'il est très volatil & très sulfureux ; mais, comme nous l'avons dit, le phlogistique est le même, de quelque substance qu'on le retire. On peut se dispenser de faire ces opérations embarrassantes pour se procurer de l'acide sulfureux volatil. Il suffit de distiller l'acide vitriolique avec une matière inflammable quelconque : le produit qu'on obtiendra sera absolument le même, & aura les mêmes propriétés que celui des deux procédés de l'Auteur dont nous venons de parler.

*Acide vitriolique avec les terres calcaires.*

Nous avons démontré précédemment que les terres calcaires contiennent de l'eau, de l'air, & un peu de matiere inflammable. Ces substances isolent les unes des autres les molécules terreuses, & les tiennent dans un grand état de division, & comme réduites à leurs molécules primitives intégrantes. Ces substances ont, comme nous l'avons dit, beaucoup d'affinité avec l'acide vitriolique : elles servent d'intermedes par lesquels cet acide dissout ces terres : aussi toutes les terres calcaires se dissolvent dans cet acide avec chaleur & effervescence, jusqu'au point de saturation.

## E X P É R I E N C E

On met dans un matras la quantité que l'on veut de marbre blanc en poudre : on verse par-dessus de l'acide vitriolique très affoibli. On place le matras sur un bain de sable échauffé modérément. Lorsque l'effervescence a cessé, & que l'acide est bien saturé, on filtre la liqueur, & on la fait évaporer lentement sur le feu, ou, encore mieux, à l'air libre, dans un vase de verre couvert de papier, pour la garantir de la poussiere. On obtient, au bout de quelque temps, de petits cristaux blancs presque opaques, disposés en petites aiguilles, & quelquefois pas plus gros que des grains de sable, sans figure déterminée. Ce sel est connu sous le nom de *sélénite*. Je le nomme *sélénite calcaire*, afin de le distinguer des *sélénites* à base de terres vitrifiables, dont nous parlerons en son lieu.

## R E M A R Q U E S.

L'espece de sel qui résulte de cette combinai-

fon , est fort peu dissoluble dans l'eau. Il se cristallise à mesure qu'il se forme : il s'applique très immédiatement sur les molécules de terres qui ne sont point dissoutes , & les empêche de se dissoudre ; mais on prévient cet inconvénient en étendant l'acide vitriolique dans beaucoup d'eau : sans cette précaution , il est presque impossible de saturer cet acide de terre. Quelle que soit la terre calcaire qu'on ait employée , l'espece de sel qui en résulte est essentiellement le même. Cependant j'ai remarqué quelque différence dans le sel provenant de certaines terres calcaires , sur-tout de celles que le laps de temps a commencé à priver d'une certaine quantité de leur eau , & à ramener plus ou moins au caractère de terre élémentaire. Les sélénites qu'on forme avec de ces fortes de terres, tiennent le milieu entre les sélénites calcaires proprement dites , & l'alun.

Par cette combinaison , l'acide vitriolique perd presque toutes ses propriétés salines , & il les communique à la terre calcaire ; & , réciproquement , la terre calcaire communique une partie des siennes à l'acide vitriolique. Le sel neutre qui en résulte , participe des propriétés de l'acide & de la terre : il n'a presque pas plus de faveur que la terre calcaire : il se dissout difficilement dans l'eau , & en très petite quantité. L'eau bouillante n'en tient pas plus en dissolution que l'eau froide.

La Nature fournit beaucoup de matiere saline de même espece que celle dont nous parlons , mais qui a différentes formes , & à laquelle les Naturalistes ont donné différents noms , comme *gypse* ou *miroir d'âne* , *Pierre à plâtre* , *albâtre* , *spath gypseux* , &c. Ce genre de substances fait une des quatre especes de terre que M. Pott a établies dans sa *Lithogéognosie* ; mais toutes ces ma-

tières sont un seul & même sel, & nous les considérerons comme telles. Toute la différence est dans la forme. La Nature, dans son travail en grand, produit des crystaux d'une grosseur monstrueuse; tandis que nous ne pouvons faire que de petits crystaux, gros à-peu près comme des grains de sable.

Pour parvenir à saturer de l'acide vitriolique avec de la terre calcaire, il faut employer plus de cette terre que l'acide n'en peut dissoudre, quelque divisée qu'elle soit. Cela vient de ce que ces pierres ne sont pas parfaitement homogènes. Elles contiennent toutes des parties plus tendres & plus faciles à se laisser dissoudre les unes que les autres. L'acide se fait d'abord des parties les plus tendres: lorsqu'il approche du point de saturation, il ne peut plus entamer les parties dures. Je me suis assuré de ce fait, en mettant dans les acides minéraux des morceaux de différentes pierres calcaires, même du marbre blanc: ce qui échappoit de ces pierres, à la première action des acides, étoit creusé, dans certains endroits, comme si le burin y eût passé, & étoit de la plus grande difficulté à se dissoudre dans la portion d'acide qui restoit à saturer. Ces restes présentoient aussi plus de difficulté à se dissoudre dans de nouvel acide que je leur présentois. On peut tirer de cette observation une conséquence en faveur de ce que nous avons dit précédemment: la terre calcaire n'étant point une terre pure, mais, au contraire, une terre composée, souffre des altérations par le laps de temps; qui tendent à la ramener à un plus grand degré de simplicité. Les altérations qu'elle éprouve ne sont point uniformes dans toutes leurs parties, puisqu'elle a des endroits plus durs les uns que les autres; ce que je n'ai point observé

dans la terre des coquilles récentes, qui n'ont pas encore éprouvé, de la part du temps, les mêmes altérations.

Lorsque l'acide n'a pas été étendu dans une suffisante quantité d'eau, le sel se crystallise en petites aiguilles à mesure qu'il se forme. La portion qui reste suspendue donne à la liqueur une apparence moirée. Il faut alors étendre la liqueur dans beaucoup d'eau, & faire chauffer ce mélange jusqu'à le faire bouillir, & ne le filtrer qu'après que l'acide est parfaitement saturé, ce que l'on reconnoît lorsqu'il n'a plus de saveur acide.

J'ai examiné avec l'acide vitriolique un grand nombre de pierres & de terres calcaires, dont voici les résultats.

1°. Toutes les pierres calcaires pures & pesantes, telles que le beau marbre blanc, les spaths calcaires, sont très dures, & plus difficiles à se dissoudre dans cet acide, que les pierres calcaires moins dures & moins pures, comme le moëllon. Les premières ne peuvent saturer cet acide sans le secours de la chaleur; le moëllon, au contraire, le sature complètement, même sans le secours de la chaleur.

2°. Toutes les pierres & terres calcaires que j'ai éprouvées, contiennent une certaine quantité de fer dans l'état d'ochre: il se précipite de ces dissolutions par le séjour, lorsqu'elles ont été bien saturées.

3°. Les coquilles d'œufs lavées & débarrassées de leur membrane intérieure, se dissolvent dans l'acide vitriolique plus difficilement que toutes les terres calcaires que j'ai éprouvées: elles deviennent, pendant la digestion au bain de sable, rousses, jaunâtres, comme si elles étoient exposées immédiatement sur des cendres chaudes.

Tous ces effets sont dus à l'action de l'acide qui agit comme le feu pur sur la matière animale disséminée dans la substance terreuse des coquilles. Ce n'a été qu'après plusieurs jours de digestion, que je suis parvenu à saturer cet acide avec de cette matière terreuse. Cette dissolution avoit une légère couleur orangée, & une foible saveur alumineuse. Dans l'espace de deux mois, cette liqueur s'est troublée : elle contenoit quelques lambeaux mucilagineux, & quelques taches de moisissure à sa surface, sans odeur de putréfaction : elle a laissé déposer un peu de terre blanche, & elle a perdu la légère saveur alumineuse qu'elle avoit.

4°. Les coquilles des poissons de mer & de rivières, les coraux, les madrépores, présentent à-peu-près les mêmes phénomènes pendant leur dissolution ; & on en sépare un parenchyme mucilagineux, qui conserve la forme de la coquille, comme nous le dirons lorsque nous examinerons ces terres avec l'acide nitreux. Je n'ai remarqué, dans aucune de ces terres animales, des parties plus tendres ou plus dures les unes que les autres : elles m'ont paru d'une constitution plus uniforme que les pierres calcaires ordinaires.

5°. La chaux vive, l'eau de chaux & les pellicules de chaux, présentent, avec l'acide vitriolique, des phénomènes un peu différents : les sélénites qu'on en obtient, sont transparentes, au lieu d'être opaques ; comme sont celles des terres calcaires pures : les cristaux sont infiniment plus gros : ils sont beaucoup plus dissolubles dans l'eau : en un mot, ces sels possèdent davantage les propriétés salines.

6°. Toutes ces dissolutions sont sans couleurs, lorsqu'elles ont déposé le fer que contenoient les pierres



pierres calcaires, ou celui qui étoit contenu dans l'acide vitriolique, dont le plus pur n'est jamais exempt.

7°. Toutes ces dissolutions, quoique parfaitement claires & sans couleur, prennent avec l'infusion de noix de galle une légère couleur violette; ce qui prouve qu'elles contiennent encore un peu de fer.

8°. Elles n'ont toutes qu'une saveur fade, semblable à celle des eaux des puits de Paris.

9°. Aucune de ces dissolutions ne change la couleur bleue du syrop violat, ni celle de la teinture de tournesol.

10°. L'eau de chaux ne précipite rien des dissolutions de pierres calcaires pures: mais, comme la plupart des autres pierres calcaires sont mêlées de terre vitrifiable, ou de portions de terre calcaire qui tendent à le devenir, l'eau de chaux précipite ces substances de ces dissolutions. Les terres calcaires que j'ai observé être dans le cas dont nous parlons, sont la craie de Champagne qui en fournit un peu, & les coquilles d'œufs qui en fournissent beaucoup. J'ai recueilli le précipité formé de la dissolution des coquilles d'œufs par l'eau de chaux: il étoit en petits cristaux écailleux, comme le sel sédatif sublimé. Je l'ai fait dissoudre de nouveau dans de l'acide vitriolique: il a formé des cristaux de véritable alun, mais mêlé de sélénite, parceque la séparation de ces terres n'est pas absolument parfaite. Néanmoins ce moyen fournit un procédé pour séparer & reconnoître une terre vitrifiable qui seroit mêlée avec une terre calcaire.

11°. Aucune pierre calcaire, dissoute dans l'acide vitriolique, n'est précipitée par une autre pierre ou terre calcaire: je me suis assuré de ce

fait par un grand nombre d'expériences : j'ai même conservé de semblables mélanges pendant plusieurs années. Je mettois un morceau de pierre calcaire tendre dans des dissolutions de pierres calcaires dures. J'ai fait digérer ce mélange au feu de sable ; il n'y a jamais eu de précipité.

12<sup>o</sup>. J'ai mis de toutes ces dissolutions, chacune séparément, dans des seaux de verre, couverts d'un papier pour les garantir de la poussière : je les ai exposées dans un endroit convenable à la cristallisation par une évaporation spontanée ; elles ont toutes fourni des cristaux dans l'espace de deux mois ; savoir les dissolutions de stalactites d'Arcueil, celle de chaux de marbre blanc, l'eau de chaux ordinaire saturée d'acide vitriolique, l'eau de chaux de marbre blanc, aussi saturée de ce même acide : les pellicules provenant de ces deux eaux de chaux saturées d'acide vitriolique, ont formé de petits cristaux en aiguilles, groupées plusieurs ensemble, & quelquefois elles étoient solitaires.

Les dissolutions de moëllons, de spaths, de marbre blanc & de coquilles d'œufs, ont toutes formé de petits cristaux, semblables à-peu-près à des grains de sable.

13<sup>o</sup>. La chaux ordinaire dont on se sert à Paris pour bâtir, traitée de même avec l'acide vitriolique, m'a fourni des cristaux de véritable alun, bien séparés & distincts des cristaux de sélénite qu'elle fournissoit en même temps. La production de cet alun est due à quelque portion de terre vitrifiable qui se trouvoit mêlée dans la pierre calcaire, ou à une portion de pierre calcaire convertie elle-même en cette espèce de terre vitrifiable, par la violence du feu pendant la calcination de la pierre calcaire.

14°. Toutes ces félénites exposées à un feu capable de les faire rougir, se convertissent en plâtre.

15°. Exposées à un très grand feu & longtemps continué, elles se sont changées en ce que l'on nomme *plâtre brûlé*.

16°. Toutes ces félénites, soumises à la distillation dans des cornues, n'ont fourni qu'une petite quantité de liqueur insipide, qui ne donne aucun indice d'acidité.

Examinons présentement les propriétés des félénites naturelles dans les substances que l'on nomme *gypse & pierre à plâtre*.

*Sur les Pierres & Terres gypseuses, connues sous le nom de Pierres à plâtre.*

Les substances que nous examinons présentement sont des sels vitrioliques à base de terres calcaires, formés par la Nature, absolument semblables aux félénites dont nous venons de parler. Plusieurs Naturalistes ont confondu les pierres à plâtre parmi les pierres & terres calcaires, comme le remarque M. Pott (1). Quelques Chymistes ont rejeté en doute l'existence de l'acide vitriolique dans les pierres à plâtre : ils se fondent sur ce qu'elles ne décomposent pas le nitre & le sel marin, comme le font les argilles qui contiennent de l'acide vitriolique & qui décomposent ces sels.

Le gypse de Montmartre, près de Paris, est d'une transparence jaunâtre ; il est cristallisé en lames minces appliquées les unes sur les autres,

---

(1) Lithogéognosie, page 51, premier volume.

que l'on peut lever par feuillets avec la lame d'un couteau. Les masses de gypse sont composées de deux triangles alongés, séparés en deux par une ligne de future, formant un triangle alongé, dont le côté opposé à la base est en angle rentrant d'environ quarante-cinq à cinquante degrés.

On trouve dans les Pyrénées du gypse semblable à celui de Montmartre, mais qui est très pur & absolument sans couleur.

Les pierres avec lesquelles on fait le plâtre à Montmartre, n'ont aucune figure déterminée : elles ressemblent à des pierres ordinaires ; mais elles sont plus pesantes : on les voit parsemées de petits points brillants qui sont des portions de petits cristaux de gypse, parmi lesquels on en distingue d'entiers qui sont très réguliers.

L'albâtre est sous différentes couleurs. Celui qui est blanc & sans couleur, a un grain plus fin & plus ferré que celui de la pierre à plâtre ordinaire. Il s'en trouve qui a de petits cristaux, comme la pierre à plâtre de Montmartre. L'albâtre est doux au toucher, comme certaines pierres savonneuses ; il est sujet à être coloré & veiné par des matières métalliques, comme le marbre.

On trouve encore dans la Nature des cristaux de sélénites qui ressemblent à de gros cristaux de nitre, &c.

Toutes ces substances ne sont qu'une seule & même espèce de sel : elles diffèrent seulement entre elles par la figure & par le plus ou le moins de pureté. La pierre à plâtre de Montmartre est un véritable albâtre grossier & impur. Il est étonnant qu'on n'ait pas encore trouvé à Montmartre de cette pierre dans le même état de pureté qu'est celle qui porte spécialement le nom d'*albâtre*.

D'après ce que nous venons de dire, il est fa-

cile d'appercevoir déjà la différence qu'on doit faire entre l'albâtre & le marbre que quelques Naturalistes ont rangés dans la même classe. Quelques personnes, pour accorder les différens sentimens des Naturalistes & des Sculpteurs, ont imaginé d'admettre de l'albâtre gypseux & de l'albâtre calcaire : cette distinction ne peut avoir lieu, lorsque l'on considère les propriétés chimiques de ces substances. L'albâtre est, comme nous le verrons, dissoluble en entier dans l'eau, & la pierre calcaire ne l'est pas : il est un vrai sel, & la terre calcaire ne l'est pas.

*Gypse exposé au feu.*

Le gypse, l'albâtre & la pierre à plâtre exposés au feu pour les faire rougir seulement, perdent l'eau de leur cristallisation, en faisant un petit bruit ou pétilllement que l'on nomme *décrépitation*. Le gypse décrépite plus que les autres pierres de même espèce. Toutes ces pierres deviennent friables & d'un très beau blanc opaque. Le gypse se divise pendant cette opération en feuillettes extrêmement minces. Ce produit se nomme *gypse cuit* ou *plâtre*, lorsqu'il est suffisamment calciné. Le gypse, pendant la calcination, perd fort peu de son acide, & la terre calcaire se réduit en chaux qui, à cause de son union avec l'acide vitriolique, a des effets différens de la chaux vive.

Ces pierres ainsi calcinées, pulvérisées & délayées dans de l'eau, s'échauffent un peu, mais infiniment moins que la chaux vive : elles exhaltent une légère odeur de foie de soufre, & elles absorbent une très grande quantité d'eau : elles forment une pâte qui prend beaucoup de corps, &

qui durcit considérablement en se séchant. La chaleur qui s'excite lorsqu'on gâche le plâtre, quoique foible, est néanmoins suffisante pour le tenir dans une espece de dissolution. L'endurcissement qu'il éprouve, quelques instants après qu'il est gâché, vient d'une crySTALLISATION confuse qui lui arrive par le refroidissement. Dans cet état, il retient toute l'eau qui a servi à le gâcher. L'eau qui reste dans le plâtre après qu'il est pris, agit de nouveau, & le fait gonfler pendant plus ou moins de temps, & avec plus ou moins de force, selon les circonstances : cet effet est même si fort, que si le plâtre se trouve gêné, il brise & renverse les obstacles qu'on lui oppose, avec la même force que de l'eau qui se congele. Une portion de cette eau n'est, pour ainsi dire, qu'interposée entre les molécules du plâtre : elle s'évapore avec facilité par le concours de l'air & de la chaleur qui subsiste pendant un certain temps, après que le plâtre a pris de la consistance ; mais l'autre portion est combinée, & elle n'est évaporable que par un degré de chaleur supérieur à celui qui regne dans les souterrains : l'eau dans le plâtre qu'on emploie dans les souterrains, n'ayant pas la liberté de s'évaporer promptement, continue d'agir, comme lorsqu'il vient d'être gâché : cette action se continue à la faveur de l'humidité, jusqu'aux plus petites molécules qui n'ont pas été mouillées d'abord. Il se fait dans l'intérieur de la masse des crySTALLISATIONS successives jusqu'à ce qu'enfin les molécules intégrantes du plâtre aient subi le même sort. C'est là ce qui occasionne le gonflement perpétuel qui arrive aux plâtres employés dans des lieux humides, & les raisons pour lesquelles il se détruit plus ou moins promptement. Si l'on examine le plâtre des caves hu-

mides, on le trouve souvent parfemé de petits cristaux qui se sont formés depuis qu'il a été employé. Ce sont ces mouvements & ces cristallisations réitérés qui font cause qu'il se détache des murailles dans les souterrains humides. Il n'en est pas de même du plâtre employé dans l'intérieur des maisons & dans les endroits fort secs : il est exempt de tous ces inconvénients, parce que l'eau qui les occasionne est évaporée promptement. La propriété qu'a le plâtre de se gonfler ainsi, fait qu'il est très précieux pour les scellements : c'est en vertu de cette propriété qu'ils sont si solides, parce que le plâtre fait l'effet d'une compression continuelle.

Lorsqu'on fait calciner les pierres gypseuses à un trop grand feu, elles acquièrent un caractère moyen entre la chaux & le plâtre : il ne prend que peu ou point de corps lorsqu'on le gâche : dans cet état, les ouvriers le nomment *plâtre brûlé*. Lorsque le coup de feu a été moins fort qu'il ne faut pour convertir ces pierres en bon plâtre, les ouvriers le nomment *plâtre court* : il est long-temps à prendre corps avec de l'eau. J'ai examiné le plâtre cuit dans ces différents états, & j'ai reconnu que lorsqu'il est trop cuit, il a perdu d'une part, une portion d'acide vitriolique ; & d'un autre côté, la terre calcaire a acquis les propriétés de la chaux, au-delà de ce qu'il convient pour former du bon plâtre.

M. Pott a remarqué que les pierres gypseuses, exposées au plus grand feu qu'il ait pu produire, n'entrent point en fusion (1). Il est bon d'observer, lorsqu'on fait cette expérience, de ne pas employer un creuset d'argille, parce que cette

---

(1) Lithogéognosie, page 65.

terre & le gypse, comme nous le dirons en son lieu, se servent réciproquement de fondant. Il faut poser le gypse sur du sable ou sur de la craie. Le gypse n'est cependant pas infusible : ayant exposé, M. Macquer & moi (1), du gypse de Montmartre au foyer d'un bon miroir ardent, il s'y est promptement calciné, & n'a point fondu, tant que nous n'avons présenté cette pierre que par la surface large des lames ou feuillots dont elle est composée ; mais elle s'y est fondue en un instant avec bruit & sifflement, aussi-tôt que nous en avons présenté la tranche ou le côté. Les parties fondues ont pris une retraite très considérable : elles n'étoient pas néanmoins changées en un verre transparent, mais en une matière opaque & d'un jaune fauve.

L'acide vitriolique est fort adhérent dans le gypse. J'ai soumis à la distillation dans une cornue de verre deux onces de gypse en poudre. J'ai poussé le feu pendant quatre heures, jusqu'au point presque de fondre la cornue : il a distillé trois gros de liqueur insipide : il est resté dans le vaisseau une once cinq gros de gypse calciné très blanc & en poudre légère.

La liqueur qui a distillé n'étoit que l'eau de la cristallisation du gypse : elle n'avoit ni odeur ni saveur : elle ne changeoit point la couleur de la teinture de tournesol, ni celle du syrop violet ; mais elle donnoit un petit œil louche à la dissolution du mercure faite par l'acide nitreux : ce qui fait voir qu'il n'a passé dans cette distillation qu'une quantité imperceptible d'acide vitriolique.

---

(1) Mémoires de l'Académie, année 1758, page 126.



Le gypse resté dans la cornue ne prenoit plus de corps avec l'eau, comme le plâtre ordinaire : il étoit ce que les ouvriers nomment du *plâtre brûlé* : il se réduisoit en poussière en séchant ; ce qui prouve qu'il ne suffit pas que l'acide reste dans le gypse, pour former de bon plâtre ; mais qu'il faut encore prendre garde de trop calciner la terre calcaire, si l'on veut avoir du plâtre de bonne qualité.

*Gypse à l'air.*

Il paroît qu'on n'a point observé les altérations que le gypse peut recevoir de la part de l'air. Il y a lieu de croire qu'il ne lui causeroit aucun changement, s'il étoit toujours parfaitement pur, & non mêlé avec les autres éléments ; mais comme cela n'est pas, le gypse reçoit de leur action réunie, & du laps de temps, les plus grands changements, & devient enfin argille. Il me sera difficile de donner une démonstration bien complète de ce sentiment, parcequ'il faudroit pouvoir changer du gypse en argille ; ce que je n'ai pu faire : mais je vais tâcher de développer mon sentiment, & de le rendre au moins probable.

Le gypse a pour base de la terre calcaire. Cette terre, comme nous l'avons dit, est due au travail des testacées, &c. Les eaux de la mer tiennent en dissolution, & dans l'état le plus favorable, les matériaux propres à former les matières salines. Le gypse, qui est un sel vitriolique à base terreuses calcaire, a été nécessairement formé dans la mer. Tout l'annonce. Les riches carrières à plâtre sont disposées par couches parallèles & horizontales, parmi lesquelles on trouve, comme par-tout ailleurs, des débris marins. Cette disposition des couches des carrières à plâtre an-

nonce assez qu'elles se trouvent telles qu'elles ont été formées dans la mer, & par dépôts. La terre du gypse ne diffère absolument point de la terre calcaire ordinaire : l'acide vitriolique, qui lui est uni, n'a point changé sa nature ; il semble même qu'elle est par lui garantie de l'action des éléments : j'en juge par les différentes expériences que j'ai faites sur le gypse, à l'effet de ramener sa terre à de plus grands degrés de simplicité, mais sans l'avoir auparavant débarrassé de son acide vitriolique. Les expériences que j'ai faites à ce sujet ont été infructueuses. Si j'y fusse parvenu ; j'aurois formé de l'alun ou de l'argille, suivant les proportions d'acide qui seroit resté uni à la terre. C'est pour la même cause que le gypse, par une forte calcination, ne se convertit pas en bonne chaux vive. L'acide vitriolique qu'il contient s'oppose à ce changement.

Mais il n'en a pas été de même de la terre du gypse, séparée de tout acide vitriolique : elle s'est mieux prêtée aux changements dont nous parlons ; elle s'est comportée à cet égard de même que de la terre calcaire pure : elle s'est d'abord convertie en bonne chaux vive, par la combinaison. J'ai fait calciner cette terre plusieurs fois de suite, en la lavant chaque fois dans beaucoup d'eau, comme j'ai observé à l'égard de la terre calcaire ordinaire. Je suis parvenu, par ces moyens simples, à lui opérer une sorte de décomposition, & à la rendre presque indissoluble dans les acides, parceque, par toutes ces opérations, je lui faisois perdre l'eau & l'air qui la constituoient terre calcaire. La séparation de ces substances la rapproche de la nature des terres vitrifiables. J'ai traité ensuite cette même terre avec de l'acide vitriolique : elle a fourni quelques cristaux de vérita-

ble alun, & de la sélénite calcaire; ce qu'elle ne pouvoit produire auparavant. Nous verrons bientôt que la terre de l'alun est semblable à celle des argilles.

Si, dans nos laboratoires, nous pouvons, par la voie sèche, occasionner de pareils changements à la terre calcaire, la Nature doit les produire, par la voie humide, d'une manière bien plus générale. Quoique je n'aie pu changer la terre du gypse, tant qu'elle étoit encore unie à de l'acide vitriolique, ce n'est pas une raison pour croire que la Nature ne le peut faire; au contraire, je suis persuadé qu'elle ne manque pas de moyens, & qu'elle change les propriétés de cette même terre, sans qu'elle ait besoin d'en séparer d'abord l'acide vitriolique. Le gypse, par les altérations qu'il éprouve, est changé en argille & en alun, avec la plus grande facilité: il ne faut que du temps. Cet agent, aussi puissant que les éléments, ne coûte rien à la Nature.

La terre calcaire du gypse, quoiqu'unie à de l'acide vitriolique, reçoit donc, de la part des éléments, tous les changements dont nous parlons: elle est ramenée, par le laps de temps, au caractère de la terre vitrifiable; mais il résulte de l'argille lorsque la terre reste très divisée, & qu'elle conserve une dose suffisante d'acide vitriolique. C'est dans la mer que la Nature produit ces belles métamorphoses. La partie sèche du globe s'oppose, par sa solidité, aux mouvements nécessaires pour produire de pareils changements; mais les eaux de la mer promettent à leur gré des masses de gypse, qui se font accumulées. Le frottement amenuise les molécules, & donne aux argilles cette douceur & ce liant qu'on

leur connoît. Tout porte à croire que les argilles sont le produit des altérations que le gypse a éprouvées par le laps de temps, & par le mouvement des eaux de la mer. Il est difficile de croire que les argilles aient été formées immédiatement par l'union de la terre primitive & élémentaire avec de l'acide vitriolique, parceque, comme nous l'avons dit, cette terre ne contient ni eau, ni air, ni principe inflammable, qui sont les substances par lesquelles l'acide vitriolique attaque les corps. La Nature doit éprouver les mêmes difficultés, & nous n'aurions que fort peu d'argilles si nous n'avions que celles qui peuvent se former immédiatement par l'union de la terre vitrifiable avec l'acide vitriolique.

L'espece de décomposition qu'éprouve le gypse pour se changer en argille, ne se fait pas tout-à-coup : c'est l'affaire du temps, des circonstances, & des révolutions qui arrivent au mouvement des eaux de la mer. Ces changements, que nous disons arriver dans le sein des eaux, se passent sous nos yeux, mais en petit, dans les carrieres à plâtre. Tout le terrain des embouchures des carrieres à plâtre de Montmartre est composé de pierre à plâtre, brisée, réduite en poudre par les voitures, & délayée par les eaux de pluie. Ce terrain est argilleux : c'est, à la vérité, une mauvaise argille ; elle est plutôt de la marne : mais c'est un commencement & un acheminement à de plus grands changements, dont le gypse est susceptible : il ne faut à cette substance que du temps pour devenir argille parfaite. Il y a bien peu d'argilles qui ne contiennent encore quelque reste de terre calcaire. Il est à présumer que celles qui n'en ont point du tout, sont formées très anciennement

& par la destruction des premiers corps organisés. La terre calcaire a eu le temps de se détruire & de changer de nature complètement.

Tel est le sentiment que je me suis proposé de développer sur la formation du gypse, & sur les altérations qu'il éprouve dans le sein des eaux pour se changer en argille. Si cette idée n'emporte pas une conviction parfaite, on peut lui accorder du moins quelques degrés de probabilité : c'est tout ce que l'on peut desirer, jusqu'à ce que nos connoissances sur cette matiere soient plus avancées. Le gypse qui se trouve en masse dans la partie seche du globe, n'a pas toujours les mêmes occasions pour éprouver les changements dont nous parlons, & pour se convertir en argille ; il reçoit également des altérations par le laps du temps : mais il paroît que, faute de mouvement & du concours des eaux, elles sont d'un autre genre. C'est le gypse vraisemblablement qui, à la faveur des changements qu'il éprouve, forme les amiantes, les micas, les talcs, les craies de Briançon, les asbestes, &c. Toutes ces matieres ne contiennent plus un atome d'acide vitriolique : elles ont, au reste, un certain nombre de propriétés chymiques qui leur sont communes avec les terres des argilles séparées de leurs acides ; mais elles different aussi entre elles par des propriétés particulieres à chacune d'elles. Ces terres demanderoient autant de traités différents pour les mieux faire connoître, qu'elles ne le sont encore à présent.

#### *Gypse avec de l'eau.*

Le gypse parfaitement pur, c'est-à-dire celui dont toute la terre calcaire est combinée avec de

l'acide vitriolique ; est dissoluble en entier dans l'eau , sans laisser aucune résidence. Huit onces d'eau bouillante dissolvent huit grains de gypse ou d'albâtre. La dissolution est claire & parfaitement transparente.

Mais lorsqu'on fait bouillir beaucoup de gypse ou d'albâtre dans de l'eau ; cette liqueur s'en charge d'une plus grande quantité. Cet effet vient de ce qu'il y a dans le gypse des parties plus dissolubles les unes que les autres , quoiqu'essentiellement de même nature. Il arrive la même chose aux sélénites artificielles :

La pierre à plâtre de Montmartre contient un peu de terre calcaire libre ; aussi ne se dissout elle pas complètement dans l'eau. Les eaux souterraines de Paris roulent sur un bain gypseux : elles sont saturées de semblables sélénites : elles forment ce que l'on nomme *eaux crues* ou *eaux dures*. Ces eaux ont les mêmes propriétés que les dissolutions de gypse : mises à évaporer , elles forment pareillement de petits cristaux de sélénite.

Toutes les dissolutions de gypse ont la même faveur que les eaux des puits de Paris ; elles ne changent point la couleur de la teinture de tournesol , ni celle du syrop violet.

L'eau de chaux ne précipite rien de ces dissolutions. Il est visible , par toutes ces expériences , que les gypses , & toutes les substances gypseuses , sont un vrai sel vitriolique à base terreuse ; & nous démontrerons , dans une autre occasion , que cette base est décidément calcaire.

#### *Gypse avec de la glace.*

On ne fait pas si le gypse avec de la glace produiroit du froid , comme le font la plupart des

sels. Il est à présumer qu'il n'en produiroit pas, parceque ce sel est très peu dissoluble, & qu'il ne pourroit occasionner la fusion de la glace.

*Gypse avec la terre vitrifiable.*

Le gypse n'a, par la voie humide, aucune action sur la terre vitrifiable; mais il en a un peu par la voie sèche. J'ai exposé plusieurs fois au grand feu un mélange de parties égales de gypse & de sable, l'un & l'autre en poudre fine: le mélange est quelquefois resté en poudre friable après la calcination: d'autres fois il s'est agglutiné, & a pris un peu de corps, mais sans entrer en fusion: cela dépend du coup de feu qu'il a éprouvé, & il est difficile d'en déterminer l'intensité. A la rigueur, rien n'est infusible dans la Nature: il est certain que ce mélange entreroit dans une fusion complète, à l'aide d'un feu suffisamment fort: alors ce seroit autant à l'intensité du feu qu'on devroit attribuer la fusion de ces substances, qu'à l'action qu'elles peuvent avoir réciproquement l'une sur l'autre.

*Gypse avec le phlogistique.*

J'ai fait calciner dans un creuset, pendant deux heures, à une chaleur modérée, un mélange de huit gros de gypse & de deux gros de charbon, l'un & l'autre réduits en poudre très fine: pendant la calcination, le mélange exhaloit une odeur de soufre & d'acide sulfureux volatil. La matière est restée sèche & friable; elle a acquis une couleur gris de lin. Cette matière a été délayée dans de l'eau chaude, puis filtrée. La liqueur qui a passé étoit claire, mais d'une couleur verte, & d'une odeur de foie de soufre; elle étoit aussi un

véritable foie de soufre terreux, & qui en avoit les propriétés : il se laissoit décomposer par un acide, & laissoit précipiter le soufre qui s'étoit formé pendant la calcination, par l'union du phlogistique du charbon avec l'acide vitriolique du gypse. La terre calcaire s'est convertie en chaux vive en partie, & a servi d'intermede pour tenir le soufre en dissolution dans de l'eau ; ce qui a formé par conséquent du foie de soufre terreux.

*Gypse avec la terre calcaire.*

On ne connoît point les effets de ce mélange par la voie seche ; on ne fait par conséquent si l'acide vitriolique se partageroit entre la terre calcaire qu'on ajouteroit, ou s'il resteroit dans son état de saturation parfaite.

Je me suis assuré qu'aucune terre calcaire ne décompose, par la voie humide, ni le gypse, ni aucune sélénite calcaire.

*Gypse avec l'eau de chaux.*

L'eau de chaux, versée sur des dissolutions de gypse, n'occasionne point de précipité. Le mélange se trouble légèrement, mais dans l'espace de quinze jours seulement. L'eau de chaux toute seule produit un semblable précipité : ainsi on ne peut l'attribuer à une décomposition du gypse qui auroit été opérée par l'eau de chaux, mais à la terre tenue en dissolution dans cette eau, qui est précipitée par la sélénite.

*Gypse avec de l'acide vitriolique.*

L'acide vitriolique n'a aucune action sur les substances gypseuses ; mais par son moyen on parvient



parvient à dissoudre dans l'eau une plus grande quantité de ces matières.

J'ai fait bouillir quelques lames de gypse dans de l'acide vitriolique affoibli ; elles ont perdu leur transparence en un instant : elles sont devenues blanches & opaques, comme lorsqu'on les expose sur des charbons ardents, sans cependant qu'il parût rien de dissous. Cet effet doit être attribué à l'acide vitriolique qui leur a enlevé leur eau de cristallisation.

J'ai dit que huit onces d'eau bouillante dissolvent huit grains de gypse ; mais lorsque cette quantité d'eau est chargée d'un gros d'acide vitriolique concentré (1), elle dissout trente grains de gypse ou d'albâtre, avec effervescence lorsque la liqueur est chaude, & sans effervescence lorsqu'elle est froide. Ce mouvement d'effervescence vient de la rapidité avec laquelle cette substance se dissout dans cet acide, sans cependant se combiner.

J'ai répété cette expérience un peu plus en grand, & j'ai employé beaucoup plus d'albâtre qu'il ne pouvoit s'en dissoudre. La liqueur a conservé toute son acidité. J'ai filtré la liqueur, & l'ai fait cristalliser. J'ai obtenu des cristaux de sélénite beaucoup plus gros que ceux d'une pareille dissolution dans de l'eau pure : ils étoient acides, parcequ'ils se sont formés dans une liqueur acide ; mais ils se sont trouvés parfaitement neutres, après qu'ils eurent été égouttés sur des papiers gris, jusqu'à ce qu'ils ne les mouillassent plus, & qu'ils devinssent parfaitement secs par succion ou imbibition dans les papiers.

---

(1) Cet acide pèse une once six gros cinquante-deux grains, dans une bouteille qui contient une once d'eau.

La dissolution de ce sel dans l'eau ne change point la teinture du tournesol ni celle du syrop violat. J'ai répété ces expériences sur beaucoup de félérites artificielles qui ont présenté les mêmes phénomènes. En augmentant la dose de l'acide vitriolique, je procurois à l'eau la propriété d'en dissoudre davantage, mais toujours dans la même proportion. Les cristaux qui en provenoient, étoient parfaitement neutres, après l'imbibition de l'acide dans du papier gris.

Il résulte bien évidemment de ces expériences, que les félérites calcaires ne peuvent se combiner avec une surabondance d'acide vitriolique; ce qui nous conduit à établir cette loi générale, qu'*aucun sel vitriolique à base de terre calcaire ne peut admettre dans ses cristaux aucune surabondance d'acide, ni de terre calcaire.* Ces sels ne peuvent être que parfaitement neutres.

#### *Gypse avec le soufre.*

On ne connoît point ce que produiroit le mélange du gypse & du soufre; il y a lieu de présu- mer que, par la calcination, ce mélange fourni- roit un foie de soufre terreux. J'ai remarqué que le soufre facilite un peu la fusion du gypse. Il en résulte une masse noire & spongieuse.

#### *Sur l'Acide nitreux.*

L'acide nitreux est toujours fluor; du moins jusqu'à présent on n'est pas encore parvenu à l'avoir sous une forme concrète, comme cela est possible pour l'acide vitriolique. Lorsqu'il est pur & bien concentré, il est d'une couleur rouge de feu: il exhale continuellement des vapeurs

rouges qui font visibles dans la partie vuide des flacons, même sans le concours de l'air.

Sa pesanteur spécifique, comparée à l'eau, est comme douze à huit; c'est-à-dire qu'une bouteille qui tient huit gros d'eau, contient douze gros de cet acide. Par des moyens dont nous parlerons bientôt, je suis parvenu à me procurer de cet acide qui pesoit douze gros cinquante-quatre grains dans la même bouteille.

L'acide nitreux a une saveur aigre, violemment acide, rongeanse & corrodante: il fait sur la peau des taches jaunes, qui subsistent quelque temps, & que l'eau de chaux ou les matieres calcaires développent, & assurent davantage. Il seroit dangereux de goûter cet acide dans l'état de pureté où nous le supposons; mais lorsqu'il est affoibli par beaucoup d'eau, on peut le goûter sans danger. Dans cet état, il laisse dans la bouche une saveur froide fade, semblable aux rapports qu'on a après avoir mangé des raves.

Lorsque cet acide est affoibli par une certaine quantité d'eau, il porte vulgairement le nom d'eau forte.

Il rougit les couleurs bleues des végétaux.

Il dissout tous les corps qu'il peut attaquer avec plus d'action & de rapidité que ne le font les autres acides.

#### *Acide nitreux au feu.*

L'acide nitreux est infiniment plus volatil que l'acide vitriolique. Lorsqu'il est exposé au feu dans des vaisseaux distillatoires, il se réduit en vapeurs rouges, très expansibles, très élastiques, & très difficiles à se condenser. Il s'éleve tout entier dans la distillation sans se rectifier ou se concentrer, comme cela arrive à l'acide vitriolique, à moins qu'il

n'ait été affoibli par beaucoup d'eau ; mais il en passe toujours beaucoup avec l'eau qui distille. Dans ces distillations, il ne souffre aucune altération, ni aucune décomposition. Il y a des circonstances où l'on a besoin de soumettre l'acide nitreux à la distillation, pour le débarrasser des matières étrangères avec lesquelles il peut être uni. L'appareil est le même que celui que nous avons décrit pour la rectification & concentration de l'acide vitriolique ; mais il est bon de prévenir que cette opération est infiniment plus laborieuse & plus difficile, parcequ'il doit passer tout entier dans la distillation ; au lieu qu'on se dispense de faire passer tout l'acide vitriolique. L'acide nitreux passe tout en vapeurs rouges, très élastiques, qui mettent les vaisseaux en danger de crever, si l'on n'apporte pas les plus grandes précautions. Dans la rectification de l'acide vitriolique, ce qui distille, est chargé de peu d'acide. Il n'en est pas de même de l'acide nitreux : ce qui s'éleve dans cette distillation, est tout aussi concentré que ce qui reste dans la cornue. Plus l'acide nitreux est concentré, plus il est volatil & disposé à se réduire ainsi en vapeurs, qui sont en même temps très élastiques.

*Acide nitreux exposé à l'air.*

L'acide nitreux concentré, exposé à l'air, s'éleve & se dissipe en grande partie en vapeurs rouges ; mais elles deviennent blanchâtres presque aussi-tôt, lorsque l'air est chargé de beaucoup d'humidité : ce qui reste, prend l'humidité de l'air, mais moins vite, & dans une moindre quantité que l'acide vitriolique.

*Acide nitreux mêlé avec de l'eau.*

On met dans une fiole à médecine deux onces d'acide nitreux bien concentré : on verse par dessus autant d'eau. Le mélange bouillonne sur le champ d'une force considérable, & il se produit quarante degrés de chaleur. Cette chaleur est moitié moindre que celle de l'union de l'acide vitriolique avec l'eau ; mais l'ébullition est beaucoup plus forte. Aussi-tôt que l'eau s'unit à l'acide nitreux, il s'éleve beaucoup de vapeurs rouges : le mélange prend sur-le-champ une belle couleur bleue de saphir. Cette couleur subsiste pendant plusieurs années, lorsqu'on a employé un peu moins d'eau que nous ne l'avons dit, & que le mélange est conservé dans un flacon exactement bouché avec un bouchon de crystal. Cette couleur disparoît au bout de quelques heures, lorsqu'on a mis dans le mélange plus d'eau que nous n'en avons indiqué. L'acide conserve alors une couleur verte ou une couleur citrine, suivant les proportions d'eau que l'on a employées : enfin il perd toute couleur, lorsqu'on a employé une plus grande quantité d'eau, comme deux ou trois parties sur une d'acide.

L'acide nitreux, ainsi affoibli, ne peut plus se concentrer par la simple distillation, comme l'acide vitriolique. Etant plus volatil, il s'éleve avec l'eau avec laquelle on l'a mêlé. Il faut d'autres opérations pour le remettre dans l'état où il étoit : nous aurons occasion d'en parler plus d'une fois.

*Acide nitreux mêlé avec de la glace.*

Dix onces de glace pilée & six onces d'esprit de nitre fumant ont produit un froid de 22 degrés, la température du lieu à 5 degrés au-dessus du terme de la congélation.

*Acide nitreux avec les terres vitrifiables.*

L'acide nitreux n'a aucune action sur les terres vitrifiables pures, quelque divisées qu'elles soient par des moyens mécaniques. Il ne peut, soit par la voie sèche, soit par la voie humide, contracter aucune union de composition avec ces sortes de terres. On ne connoît non plus aucune combinaison de cette espèce formée par la Nature. Ce défaut d'action de l'acide nitreux sur ces terres vient, comme nous l'avons dit en parlant de l'acide vitriolique, de ce que les terres vitrifiables ne contiennent ni eau ni air, & que la matière inflammable qui leur est combinée, est en trop petite quantité & trop bien unie, pour qu'elle puisse être attaquée par les acides, & servir d'intermede à la dissolution de ces sortes de terres.

*Acide nitreux avec le phlogistique.*

L'acide nitreux paroît n'avoir que très peu d'action sur le phlogistique qui est dans l'état charbonneux sans ignition. Si l'on plonge dans de l'acide nitreux fumant un charbon noir, il ne se produit aucun effet.

Je ne fais si cet acide, distillé sur du charbon en poudre, le décomposeroit, comme je l'ai fait avec de l'acide vitriolique. Si l'on faisoit cette expérience, il seroit à propos de se mettre en garde,

parcequ'il pourroit arriver inflammation & explosion; on ignore du moins ce qui pourroit en résulter.

Mais en revanche l'acide nitreux a une grande action sur le phlogistique dans le mouvement igné, sur certaines matieres huileuses, & sur le phlogistique des matieres métalliques. Il s'unit à ces substances avec une impétuosité considérable.

Si l'on plonge dans de l'acide nitreux fumant & bien concentré un charbon ardent, il s'excite aussitôt une inflammation des plus vives avec détonation. La surface du charbon est lumineuse, comme si elle étoit soufflée continuellement avec un soufflet. Le charbon brûle avec l'acide nitreux qui s'applique à sa surface, au lieu de s'éteindre, comme cela arrive avec l'acide vitriolique. Il se produit un soufre nitreux composé de cet acide & du phlogistique qui est de la plus grande combustibilité.

La plupart des Chymistes attribuent cette inflammation à du nitre qui se forme de l'alkali de la cendre du charbon avec l'acide nitreux; mais cette inflammation est trop vive, trop rapide, pour l'attribuer à cette cause toute seule: d'ailleurs, comme le charbon ne brûle qu'à sa surface, & qu'il cesse de détonner aussitôt qu'on l'enleve à cet acide, & comme on ne retrouve point de nitre dans l'acide nitreux restant, on est en droit de conclure que tout le fracas que l'acide nitreux produit dans cette expérience, vient, comme je l'ai dit, du soufre nitreux. Ce soufre se forme, s'enflamme & continue de se former & de s'enflammer, tant que le charbon est dans l'ignition, & qu'il reste plongé dans cet acide.

*Acide nitreux avec les matieres combustibles dans  
l'état naturel.*

L'acide nitreux a une action singuliere sur les matieres végétales & animales : il les détruit d'une maniere très prompte & plus efficacement que ne le fait l'acide vitriolique. Il s'empare, pour ainsi dire, de la totalité de leur substance inflammable, sans les faire passer successivement de l'état où elles sont, à celui de charbon, comme le fait l'acide vitriolique, parcequ'il les attaque & les dissout dans leur entier. L'acide vitriolique au contraire s'empare d'abord de leur eau principe, & dégage leur air. La matiere inflammable paroît alors sous la forme d'une substance charbonneuse. L'acide nitreux porte son action en même temps sur tous les principes constituants des matieres combustibles ; ce qui prouve que son affinité avec la terre du corps organisé est presque égale à celle qu'il a avec la matiere inflammable dans l'état huileux.

Nous allons voir dans l'expérience suivante, que l'action de l'acide nitreux est encore plus marquée lorsqu'il agit immédiatement sur la matiere huileuse dans l'état de pureté.

*Acide nitreux avec une huile.*

Inflammation de cette huile.

On met dans une capsule de verre environ quatre gros d'acide nitreux fumant : on verse par dessus, à l'aide d'une cuiller à long manche, environ autant, & même un peu moins d'huile de lin. Il se fait aussi-tôt une effervescence très vive, & le mélange s'enflamme : l'huile brûle entièrement : il reste une matiere charbonneuse.



Toutes les huiles ne s'enflamment pas de même avec l'acide nitreux : nous en dirons les raisons dans une autre occasion , ainsi que des phénomènes que présente cet acide avec les différentes huiles : nous ferons seulement , quant à présent , quelques réflexions sur cette inflammation.

Le phénomène dont nous venons de faire mention est connu depuis long-temps des Chymistes & des Physiciens , & on l'a expliqué de différentes manières. On doit l'attribuer au frottement qui s'excite entre les parties de l'acide nitreux , & de celles de l'huile qui s'unissent & se combinent. De cette union , il résulte une sorte de soufre que l'on nomme *soufre nitreux* , & qui est de la plus grande combustibilité. La chaleur qui se produit dans le mélange est suffisante pour l'enflammer & pour mettre le feu à l'huile.

*Observations sur l'Acide nitreux.*

Nous avons vu que le mélange de l'acide vitriolique & de l'huile de lin ne s'est point enflammé : ce n'est pas parceque la chaleur est moins forte que dans le mélange de l'acide nitreux & de cette même huile ; c'est que l'acide vitriolique n'est pas inflammable , & que l'espece de soufre qui résulte de l'union de l'acide vitriolique & du phlogistique , est moins combustible que le soufre nitreux : la chaleur qui se produit est incapable de l'enflammer. Si l'on plongeoit un thermometre dans le mélange de l'acide vitriolique & de l'huile , on observeroit qu'il se produit plus de chaleur qu'il ne s'en produit pendant l'effervescence qui précède l'inflammation du mélange de l'acide nitreux & de

l'huile ; mais cette chaleur , quoique plus foible dans ce dernier mélange , est fuffifante pour enflammer le foufre nitreux qui fe forme : ainfi , c'est moins à la chaleur qui fe produit , qu'est due l'inflammation , qu'à la combuftibilité de ce foufre nitreux , qui peut s'enflammer à une chaleur affez modérée.

L'odeur , la couleur rouge ardente de l'acide nitreux , & la couleur bleue qu'il prend lorsqu'on le mêle avec de l'eau , font autant d'indices que cet acide contient une très grande quantité de phlogiftique , & qu'il en est même saturé. Nous verrons dans quelques expériences qu'il peut s'en superfaturer , & fe manifefter fous la forme d'une liqueur qui nage à fa furface comme une huile nage à la furface de l'eau. C'est à cette quantité de phlogiftique , contenu dans l'acide nitreux , qu'on doit attribuer tous les effets que nous venons de lui reconnoître fur les matieres inflammables ; ce qui est caufe qu'il est lui-même inflammable dans toute fa fubftance.

Lorsqu'on mêle l'acide vitriolique aux huiles , il fouffre une forte de décompofition. L'acide qui fe fépare immédiatement après l'effervescence , est beaucoup moins concentré qu'il ne l'étoit. La matiere faline acide s'unit à l'huile , & fe fépare de fon eau furabondante. Il n'en est pas de même de l'acide nitreux : il s'unit dans toute fa fubftance fans fubir la même efpece de féparation : lorsqu'il reste même de l'acide nitreux après l'inflammation de l'huile , il est tout auffi concentré que lorsqu'on l'a employé ; du moins il n'y a pas la même différence que celle qu'on remarque à l'acide vitriolique qui fe fépare de l'huile après que l'effervescence est paffée.

Jufqu'ici on comprend facilement la caufe de

l'inflammation de l'huile à la faveur du soufre nitreux qui se produit pendant l'effervescence ; mais il est difficile de concevoir cette effervescence elle-même , qui est le signe de la combinaison & la cause de l'inflammation. Comme tous les effets de cet acide sur les matieres combustibles sont absolument semblables à ceux du feu , je pense qu'on doit les attribuer au feu pur ou presque pur , qui fait le fond de cet acide. L'acide nitreux , selon moi , contient plus de feu légèrement bridé par les autres éléments , que l'acide vitriolique ; & c'est à sa dose & à l'état sous lequel il se trouve retenu , qu'on doit attribuer sa grande action sur les matieres qui contiennent quelque substance inflammable. Tout ce que nous avons dit à ce sujet , en parlant de l'acide vitriolique , est applicable à l'acide nitreux : ainsi nous n'en dirons rien de plus.

Dans les opérations ordinaires de la Chymie , on ne se sert point d'acide nitreux fumant , comme celui dont nous venons de parler : on emploie communément de l'acide nitreux plus foible. C'est de ce dernier dont nous ferons usage , à moins que dans le cours des opérations nous n'ayons besoin du premier ; dans ce cas, nous en préviendrons.

*Acide nitreux avec les terres calcaires.*

L'acide nitreux dissout toutes les pierres & terres calcaires avec beaucoup de facilité , & infiniment mieux que ne le fait l'acide vitriolique. Ces dissolutions se font avec beaucoup de chaleur & d'effervescence. L'acide se sature de ces terres sans le secours d'aucune chaleur : il forme avec elles des sels neutres qui se cristallisent diffi-

cilement, & qui attirent puissamment l'humidité de l'air. On nomme ces sels *nitre à base terreuse*.

On met dans un matras, ou dans une cucurbite de verre, des morceaux de marbre blanc. On verse par-dessus environ le double de son poids d'acide nitreux ordinaire. La dissolution se fait avec beaucoup d'effervescence. Lorsque l'acide est parfaitement saturé, on filtre la liqueur au travers d'un papier gris, & on la garde dans une bouteille.

#### R E M A R Q U E S.

J'ai fait dissoudre dans de l'acide nitreux beaucoup de différentes especes de terres calcaires, chacune séparément; telles que des stalactites d'Arcueil, du moëllon, de la craie de Champagne, différentes especes de spaths calcaires, des coquilles d'œufs, des coquilles d'huîtres, de la chaux, des pellicules de chaux, &c. Toutes ces substances présentent les mêmes phénomènes pendant leur dissolution.

L'acide nitreux dissout mieux toutes ces substances, que l'acide vitriolique. Il les dissout même à froid sans laisser aucune résidence, lorsque ces pierres sont pures. Lorsque cet acide approche de sa saturation, il dépose, sous la forme d'ochre, la portion de fer contenue dans ces terres, dont les plus pures ne sont pas exemptes. Ce précipité ferrugineux s'applique sur la terre qui est surabondante à la saturation de cet acide. Si ce sont des morceaux de marbre blanc que l'on a employés, on remarque qu'ils sont creusés par endroits; les parties les plus tendres sont attaquées les premières. On observe mieux ces inuniformités des pierres, lorsque l'acide est près

d'être saturé : il cesse d'entamer les parties dures. J'ai fait la même observation sur la plupart des autres pierres calcaires.

Les pierres calcaires qui contiennent du fer ; comme le moëllon d'Arcueil , forment une dissolution de couleur ambrée ; mais en employant plus de terre calcaire qu'il n'en faut pour saturer l'acide , le fer se précipite , & la dissolution devient claire & sans couleur.

Les coquilles d'œufs contiennent , comme nous l'avons déjà dit , un parenchyme mucilagineux qui donne de la solidité à la coquille. Cette substance occasionne un gonflement prodigieux pendant que la terre calcaire se dissout. Le mélange se réduit en écume remplie de beaucoup de bulles d'air qui faisoient partie de la coquille. Pour faire cette dissolution commodément , il faut employer un grand vaisseau , & ne mettre les coquilles qu'à mesure qu'elles sont dissoutes. Cette dissolution bien saturée est d'une légère couleur d'aigue marine.

Douze onces d'eau de chaux ont saturé complètement un gros d'acide nitreux (1). Il ne s'est fait aucune effervescence sensible. La liqueur étoit claire , sans couleur , presque sans saveur : elle avoit seulement celle d'une eau foiblement nitrée. Dans l'espace de quinze jours , elle a formé un dépôt léger semblable au duvet qui s'amasse sous les meubles dans les appartements.

Toutes ces dissolutions de terres calcaires , faites par l'acide nitreux , ont une saveur amère , très piquante & nitreuse.

Aucune de ces dissolutions ne change les cou-

---

(1) Cet acide pese dix gros dans une bouteille qui tient huit gros d'eau.

leurs bleus du syrop violat , & de la teinture de tournesol.

Aucune des terres calcaires , dissoute dans l'acide nitreux , n'est précipitée par une autre terre calcaire : cependant j'ai remarqué que le moëllon d'Arcueil , dans l'espace de quinze jours , avoit fait précipiter un peu de marbre blanc ; ce qui n'est point arrivé aux autres dissolutions , même dans l'espace de deux années.

L'eau de chaux ne précipite rien de la plupart de ces dissolutions : cependant elle les trouble un peu , mais bien légèrement. La dissolution de moëllon d'Arcueil produit , avec de l'eau de chaux , un précipité plus sensible. Ce précipité est une petite quantité de terre vitrifiable très divisée , qui est mêlée dans cette espece de pierre.

Mais l'eau de chaux occasionne , par le séjour , deux sortes de précipités à la dissolution de spath calcaire : ils sont peu abondants : l'un est jaunâtre & ferrugineux ; l'autre est en petits cristaux plats , comme ceux du sel sédatif sublimé , aussi blancs & aussi argentins.

L'eau de chaux précipite sur le champ de la dissolution des coquilles d'œufs , beaucoup de cristaux semblables aux précédents : ces cristaux , examinés ensuite , se sont trouvés être une terre semblable à celle de l'alun.

L'acide vitriolique concentré , versé dans toutes ces dissolutions , s'empare de la terre , & forme avec elle une sélénite calcaire qui se précipite , parcequ'elle ne peut se tenir en dissolution dans la même quantité d'eau , comme le nitre à base terreuse. La même chose arrive avec l'acide vitriolique affoibli ; mais l'effet n'est pas aussi sensible , parceque le précipité se dissout à mesure en grande partie.

*Crystallisation des nitres à base de terres calcaires.*

On prend la quantité que l'on veut de dissolution de terre calcaire, faite par l'acide nitreux : on la met dans une capsule de verre : on la place sur un bain de sable : on fait évaporer la liqueur, jusqu'à ce qu'elle soit réduite en consistance de syrop, ou bien jusqu'à ce qu'elle se fige par le froid, en en prenant une goutte au bout d'une spatule d'ivoire : alors on cesse le feu : on laisse le vaisseau sur le sable. La liqueur, en refroidissant, se convertit en une seule masse transparente cristalline : c'est le nitre à base terreuse.

## R E M A R Q U E S.

Toutes les dissolutions de terres calcaires, faites par l'acide nitreux, fournissent un semblable sel, qui se congèle en masse, dans laquelle on distingue des figures régulières : ce n'est pas un simple figement, comme une graisse qui se refroidit. Si l'on fait cette expérience un peu en grand, qu'on fasse moins évaporer la liqueur, & qu'on la mette refroidir dans une bouteille, on obtient des cristaux mieux formés : ils sont recouverts par de la liqueur qui n'est point cristallisée ; mais ces cristaux sont toujours en masse, & entassés confusément les uns sur les autres.

L'acide nitreux, quoique dissolvant facilement les terres calcaires, tient cependant moins fort à ces terres, que l'acide vitriolique : il a aussi moins d'affinité avec elles, que l'acide vitriolique : c'est ce que nous avons vu par la propriété qu'a ce dernier acide de décomposer le nitre à base terreuse. Nous avons dit que les sélénites, exposées à

l'action du feu, ne perdoient rien de leur acide : il n'en est pas de même des nitres à base terreuse. Si l'on expose ces sels à l'action du feu dans des vaisseaux clos, on en sépare une partie de l'acide qui s'éleve en vapeurs rouges : il en reste néanmoins une bonne partie qui ne quitte point la terre calcaire, quelque violent que soit le feu : si, au contraire, on le fait chauffer dans un creuset, comme ce sel se trouve avoir une communication libre avec l'air, l'acide nitreux se dissipe en entier, & il reste la terre calcaire qui s'est convertie en chaux vive, suivant le degré de feu qu'on a administré.

Le nitre à base terreuse se liquéfie à une chaleur modérée, & se fige par le refroidissement. Cette propriété lui vient de ce qu'il entre dans sa composition beaucoup d'eau & de feu combinés dans un certain état : lorsque ce sel est liquéfié, si on le coule dans de l'eau froide, il durcit sur-le-champ, comme fait le sucre cuit à la plume, auquel on fait subir la même opération.

Ce sel est très déliquescent, c'est-à-dire qu'il se charge promptement de l'humidité de l'air, & se résout même en liqueur : de là vient qu'il ne peut se cristalliser que par le refroidissement, & non par l'évaporation, comme les sels vitrioliques à base terreuse. J'attribue cet effet à ce qu'il entre dans la composition de l'acide nitreux une très grande quantité de phlogistique qui empêche cet acide de se combiner avec ces terres aussi intimement que le fait l'acide vitriolique, & encore à ce que le feu presque pur dont il abonde, ne quitte point cette combinaison. C'est à cette seconde propriété qu'est due la faveur forte & piquante de ces sels.

Le nitre à base terreuse ne peut admettre dans



sa combinaison , ni une surabondance d'acide , ni une surabondance de terre. Pour le peu qu'on le fasse chauffer , il se dissipe quelque portion de son acide : on sépare aussi-tôt , par dissolution & filtration , une quantité de terre dans la même proportion. Il en est de même par rapport à l'acide. J'ai examiné des cristaux de nitre à base terreuse , provenant d'une dissolution non saturée de terre calcaire ; les cristaux égouttés sur du papier gris , dans des vaisseaux clos , se sont trouvés parfaitement neutres.

Le nitre à base terreuse bouillonne sur les charbons ardents , se liquéfie , éteint le feu , & laisse dissiper une partie de son acide : ce qui reste , lorsqu'il est bien sec , transporté sur un charbon ardent , détonne comme le nitre ordinaire , mais plus foiblement , parceque sa base calcaire n'est point fusible : elle empêche que l'acide nitreux n'ait un contact avec le phlogistique , comme nous le dirons à l'article du nitre fixé par les charbons.

*Nitre à base terreuse avec de la glace.*

On ne connoît point les effets du nitre à base terreuse avec de la glace. Il est à présumer qu'il produiroit beaucoup de froid.

*Acide nitreux & Acide vitriolique.*

Si l'on met dans de l'acide nitreux bien fumant , un peu d'acide vitriolique concentré , l'acide nitreux perd aussi-tôt beaucoup de sa couleur ; & les vapeurs qu'il exhale , sont presque blanches , de rouges qu'elles étoient. Cet acide mixte enflamme mieux les huiles , que l'acide nitreux pur : on ne connoît point les autres propriétés de ce mélange.

L'acide nitreux a la propriété d'enlever & de détruire promptement les matieres inflammables qui colorent l'acide vitriolique.

On met dans un matras une livre d'acide vitriolique noirci par des matieres inflammables : on verse par-dessus un gros d'acide nitreux , ou davantage , suivant que l'acide vitriolique est coloré : on place le vaisseau sur un bain de sable : on le fait digérer jusqu'à ce que l'acide n'ait plus de couleur, & qu'il devienne parfaitement blanc. L'acide nitreux agit de même à froid sur les matieres inflammables qui sont mêlées avec l'acide vitriolique , mais plus lentement. Pendant la digestion , l'acide nitreux s'évapore en partie ; mais il en reste toujours de mêlé avec l'acide vitriolique : on ne peut plus le séparer complètement , même par la distillation , à cause de l'adhérence mutuelle de ces deux acides. Au reste , cet acide vitriolique peut servir dans nombre d'occasions où un peu d'acide nitreux ne peut pas nuire aux opérations.

#### *Acide nitreux & Soufre.*

On ne connoît point le mélange que ces deux substances peuvent faire , ou plutôt la combinaison qui résulteroit d'un semblable mélange.

#### *Décomposition du Foie de Soufre terreux par l'acide nitreux.*

L'acide nitreux décompose le foie de soufre terreux : il s'unit aux matériaux de la chaux , & fait précipiter le soufre.

On met dans un verre du foie de soufre terreux : on verse par-dessus de l'acide nitreux : il se fait un précipité : on filtre la liqueur : le soufre

reste sur le filtre : on passe beaucoup d'eau bouillante pour le bien laver , & on le fait sécher : on trouve que ce soufre est celui que tenoit l'eau de chaux en dissolution.

*Acide nitreux & Gypse.*

L'acide nitreux dissout très bien le gypse & les sélénites calcaires , mais sans contracter d'union avec ces substances.

Huit onces d'eau chargée d'un gros d'acide nitreux , dissolvent , à l'aide de la chaleur , vingt-quatre grains de gypse avec effervescence , sans troubler la transparence de l'eau : l'eau en est parfaitement saturée.

Huit onces d'eau chargée de deux gros du même acide , dissolvent quarante-huit grains de gypse.

L'albâtre s'est comporté de même , & il s'est dissous dans les mêmes proportions.

J'ai mis ces liqueurs dans des vases convenables à la cristallisation : elles ont fourni , par le refroidissement , beaucoup de cristaux nets , brillants , transparents , disposés en aiguilles assez grosses , qui avoient trois lignes de longueur : ces cristaux se sont trouvés être de la sélénite parfaitement neutre. Après l'avoir égouttée sur du papier gris , elle n'altérait aucunement la teinture de tournesol , & ne contenoit point d'acide nitreux.

*Sur l'Acide marin que l'on nomme aussi Acide du sel commun.*

Il en est de l'acide marin comme des deux autres dont nous avons commencé à reconnoître les propriétés : il est également disposé à se com-

biner avec les corps qu'il rencontre ; ce qui est cause qu'on ne le rencontre jamais pur dans la Nature. Nous dirons, par la suite, la maniere de le séparer des différentes combinaisons dans lesquelles il se trouve : nous allons reconnoître les propriétés de l'acide marin pur & dégagé de toutes bases.

L'acide marin est toujours fluor : il paroît même avoir plus d'affinité avec le principe aqueux, que les précédents. Il seroit, par cette raison, plus difficile de l'obtenir sous une forme concrete.

Il a ordinairement une couleur jaune citrine : on ne fait pas encore si cette couleur lui est inhérente, comme la couleur rouge l'est à l'acide nitreux. Nous verrons dans plusieurs expériences, que l'acide marin perd sa couleur bien facilement, sans cesser d'être concentré.

L'acide marin a une odeur qui lui est particulière : elle tire un peu sur celle du safran.

Il exhale des vapeurs blanches, mais qui ne sont visibles qu'avec le concours de l'air : elles excitent une sensation de chaleur ; elles ne sont cependant point chaudes. La chaleur qu'elles produisent, vient de l'action qu'elles ont sur la peau, & de la corrosion qu'elles y occasionnent. Ces vapeurs sont plus corrosives que celles de l'acide nitreux. L'acide marin a une saveur violemment aigre, acide, sans arrière-goût.

La pesanteur spécifique de cet acide le plus concentré qu'il soit possible d'avoir, est comme dix-neuf à seize, c'est-à-dire qu'une bouteille qui contient seize gros d'eau, contient dix-neuf gros de cet acide : il est, par conséquent, moins pesant & moins concentré que les deux autres acides minéraux.

Il rougit sur-le champ les couleurs bleues des

végétaux, sans détruire les couleurs comme le font l'acide vitriolique sulfureux & l'acide nitreux.

*Acide marin au feu.*

L'acide marin est le plus volatil des acides minéraux, lorsqu'il est bien concentré & bien fumant. Si on le soumet à la distillation, il se réduit en vapeurs très expansibles & très difficiles à se condenser : il passe en entier, sans souffrir aucune altération ni décomposition, & ne se concentre point, tant qu'il est seul.

*Acide marin à l'air.*

Cet acide se charge de l'humidité de l'air, mais moins que les autres acides minéraux, parcequ'il est infiniment plus aqueux : on ne peut le concentrer plus que nous ne l'avons dit ; d'où l'on peut conclure qu'il a avec l'eau plus d'affinité que les acides vitriolique & nitreux.

*Acide marin avec de l'eau.*

Il est à présumer que si l'on mêle de l'acide marin bien concentré & bien fumant avec de l'eau, on produira de la chaleur : cette expérience n'a point été faite. Lorsqu'il est affoibli par son poids égal d'eau, il conserve encore beaucoup de sa couleur citrine.

*Acide marin mêlé avec de la glace.*

Un gros d'esprit de sel fumant & demi-once de glace pilée ont produit seize degrés de froid, la température du lieu à sept degrés au-dessus du terme de la congélation.

La même quantité de glace avec deux gros de

cet acide ont produit vingt-trois degrés de froid, & vingt-cinq, en employant trois gros du même acide.

*Acide marin avec les terres vitrifiables.*

L'acide marin n'a aucune action sur les terres vitrifiables qui sont en masses d'agregés, ou lorsqu'elles sont divisées par des moyens mécaniques : mais il en a beaucoup sur ces terres, lorsqu'elles sont divisées par des moyens chimiques, comme nous le verrons en son lieu.

*Acide marin avec les matieres combustibles.*

L'acide marin fumant, ou seulement ses vapeurs, a une action très forte & très marquée sur les matieres végétales & animales dans l'état naturel : il les détruit plus promptement que les autres acides minéraux, & d'une maniere sourde, sans les noircir comme l'acide vitriolique : il leur donne une couleur jaune, comme le fait l'acide nitreux : il les attaque dans toutes leurs substances, comme l'acide nitreux ; mais il n'a pas la même action sur les matieres inflammables dans l'état huileux.

*Acide marin avec le phlogistique.*

L'acide marin n'a point de disposition pour s'unir, soit par la voie seche, soit par la voie humide, au phlogistique dans l'état charbonneux. On ne connoît point de combinaison de cet acide avec la substance inflammable, comme on connoît celle de l'acide vitriolique & celle de l'acide nitreux avec cette même substance. On ne fait ce qui résulteroit d'un mélange d'acide marin & de charbon en poudre, distillé jusqu'à siccité, & si

le charbon seroit décomposé comme il l'est par l'acide vitriolique.

L'acide marin n'a pas plus de disposition pour s'unir au phlogistique dans le mouvement igné. Si l'on plonge un charbon ardent dans de l'acide marin fumant, ce charbon s'éteint aussitôt, comme s'il étoit plongé dans toute autre liqueur non inflammable. Il ne faut pas croire cependant que cet acide n'a aucune affinité avec le phlogistique : au contraire, je pense qu'il en a une très forte ; mais il reste à trouver les moyens de combiner ces deux substances : elles doivent nécessairement produire une forte de soufre, comme le font les autres acides : je pense même que la Nature le fait, quoique cette substance ne soit pas encore connue.

*Acide marin avec la matiere huileuse.*

L'acide marin paroît n'avoir que peu ou point d'action sur les substances huileuses : il agit faiblement. On ne connoît pas, au reste, les changements & les altérations qu'il pourroit occasionner à ces substances, s'il étoit dans un plus grand degré de concentration, que celui où l'on a coutume de l'avoir. Nous verrons dans plusieurs expériences, que, lorsqu'on présente à l'acide marin certaines substances métalliques, il peut se concentrer considérablement, & que dans cet état il produit sur les matieres inflammables des effets peu différents de ceux de l'acide nitreux. Je ne serois point surpris qu'avec lui on parvînt à enflammer les matieres huileuses, comme on le fait avec de l'acide nitreux pur.

*Observations sur l'Acide marin.*

On a donné aussi à l'acide marin le nom d'*acide du sel commun*, parcequ'on le retire du sel marin dont on fait usage dans les aliments, & que ce sel est fort commun dans la Nature.

Nous avons dit, en parlant sur l'origine des terres calcaires, ce que nous pensions sur celle du sel marin. Nous croyons que les propriétés que nous venons de reconnoître à l'acide de ce sel, sont analogues à son origine : nous le supposons formé dans l'eau par la réunion des principes séparés des corps organisés qui se détruisent : cet acide participe beaucoup des propriétés de l'eau, puisqu'il a avec cette substance plus d'affinité que les deux autres acides minéraux, & qu'on ne peut l'avoir au même degré de concentration qu'eux par les moyens ordinaires. Il paroît que les principes qui composent l'acide marin, sont les mêmes que ceux des autres acides, puisqu'il en a les propriétés générales ; mais il paroît, en même temps, que son phlogistique est dans un état moins pur que dans les autres acides minéraux ; c'est ce qui diminue beaucoup son action sur les matieres huileuses pures. Néanmoins, lorsqu'il est dans le plus grand degré de concentration où il puisse parvenir, il agit puissamment sur les matieres végétales & animales, mais sourdement & sans faire autant de fracas que l'acide nitreux. Il est, à cet égard, comparable au vinaigre qui agit foiblement sur beaucoup de substances, lorsqu'il est fort aqueux, & qui agit puissamment & sourdement sur ces mêmes substances, lorsque, par la congélation, on l'a débarrassé de la plus grande partie de son eau surabondante, ou encore mieux lorsqu'on l'a séparé des combinaisons terreuses,



ou métalliques, dans lesquelles on l'a fait d'abord entrer. Il en est de même de l'acide marin : il acquiert encore plus de force & d'action, lorsqu'on l'a pareillement séparé des combinaisons métalliques : il se débarrasse de son eau surabondante & de sa matière inflammable plus grossière qu'elle ne l'est apparemment dans les autres acides, pour acquérir les propriétés d'un acide plus actif &, par conséquent, plus pur.

Indépendamment de tout ce que nous venons de dire, j'admets encore dans l'acide marin, comme dans les autres acides minéraux, une certaine quantité de feu pur ou presque pur. C'est à ce feu, à sa dose & à la manière dont il est arrangé, qu'on doit rapporter les différences qu'on remarque entre lui & les autres acides : c'est encore à l'état de ce feu dans l'acide marin, qu'on doit attribuer toutes ses propriétés caustiques & dissolvantes, & toute l'action qu'il peut avoir sur les matières qu'on lui présente. Mais la Chymie & la Physique ne sont pas assez avancées pour donner une démonstration satisfaisante sur la quantité de feu, & sur l'état où il se trouve dans ces différentes substances salines.

*Acide marin avec les terres calcaires.*

L'acide marin dissout toutes les terres calcaires avec chaleur & effervescence, & aussi facilement que le fait l'acide nitreux : il s'en sature de même sans le secours d'aucune chaleur : il résulte de cette combinaison un sel neutre déliquescent, mais susceptible de se cristalliser par le refroidissement. On le nomme *sel marin à base terreuse*.

EXPÉRIENCE.

On met dans une cucurbite de verre la quan-

tité que l'on veut de marbre blanc cassé par petits morceaux, ou réduit en poudre grossière : on verse par-dessus de l'acide marin ; il se fait aussi-tôt une effervescence considérable. Le marbre se dissout même à froid : on facilite, si l'on veut, la dissolution, en plaçant le vaisseau sur un bain de sable un peu chaud : lorsqu'il n'y a plus d'effervescence, & que l'acide est parfaitement saturé, on filtre la liqueur au travers d'un papier gris : on la conserve dans une bouteille.

R E M A R Q U E S.

J'ai traité l'acide marin, comme les deux autres acides minéraux, avec toutes les terres calcaires dont nous avons parlé précédemment. Leur manière de se dissoudre dans cet acide a été absolument semblable à celle qu'elles ont présentée avec l'acide nitreux. Ces substances sont des stalactites, du moëllon d'Arcueil, de la craie de Champagne, du spath calcaire, des coquilles d'œufs, de la chaux éteinte à l'air, des crêmes ou pellicules de chaux.

Il faut, pour dissoudre les coquilles d'œufs dans cet acide, apporter les mêmes précautions que nous avons indiquées en parlant de leur dissolution dans l'acide nitreux, à cause du gonflement.

La chaux s'échauffe davantage avec l'acide marin, qu'avec l'acide nitreux.

Trente gouttes d'acide marin ordinaire ont été saturées par huit onces d'eau de chaux ; ce qui s'est fait sans effervescence. Quelques jours après, le mélange a déposé un peu de matière terreuse de couleur ambrée, qui ensuite est devenue blanche. La liqueur étoit sans couleur : elle avoit une légère faveur d'eau crue, mais qui a changé : elle

est devenue un peu amère & mordicante.

L'acide marin, en se combinant avec les terres calcaires, perd sa couleur & son odeur. Toutes ces dissolutions sont sans couleur & sans odeur : elles ont toutes une saveur salée, amère & piquante. La dissolution de moëllon avoit une légère saveur métallique, à cause du fer que cette pierre contient.

Toutes ces dissolutions, lorsqu'elles sont nouvelles, changent en vert la couleur du syrop violet ; mais environ trois mois après qu'elles sont faites, elles n'en changent plus la couleur, ni celle de la teinture de tournesol.

Aucune terre calcaire, dissoute par l'acide marin, n'est précipitée par une autre terre calcaire.

L'eau de chaux occasionne sur le champ un léger précipité aux dissolutions de marbre blanc & de stalactites. Ces précipités sont en petits cristaux, comme ceux de sel sédatif sublimé.

L'eau de chaux n'a rien fait précipiter d'abord des dissolutions de moëllon, de spath, de coquilles d'œufs ; mais quelques jours après, elle a occasionné des précipités semblables aux précédents, qui étoient aussi peu abondants.

Enfin, les dissolutions de chaux, de craie, de crème de chaux, & la combinaison d'eau de chaux & d'acide marin, n'ont formé avec l'eau de chaux aucun précipité, même par le séjour.

L'acide vitriolique concentré ou affoibli par trois fois son poids d'eau, mêlé avec toutes les dissolutions de terres calcaires, faites par l'acide marin, a occasionné aussi-tôt un précipité séléniteux, comme cela arrive avec la dissolution de ces terres par l'acide nitreux. L'acide vitriolique dégage l'acide marin, & s'unit à la terre calcaire : il forme avec elle de la sélénite, qui se manifeste

sous la forme d'un précipité, parcequ'elle ne peut se tenir en dissolution dans aussi peu d'eau que le sel marin à base terreuse.

*Crystallisation des sels marins à base terreuse.*

On prend la quantité que l'on veut de l'une ou de l'autre dissolution de terre, faite par l'acide marin. On la met dans une capsule de verre : on la place sur un bain de sable : on fait évaporer la liqueur, jusqu'à ce qu'en en prenant une goutte au bout d'une spatule d'ivoire, elle se fige par le refroidissement. On laisse le vaisseau sur le sable, mais sans feu, afin que la liqueur refroidisse lentement : elle se réduit en une masse jaunâtre, composée de cristaux enlacés les uns dans les autres, sans figure déterminée : c'est ce que l'on nomme *sel marin à base terreuse calcaire*.

R E M A R Q U E S.

Les sels marins à base de terres calcaires forment des cristaux solitaires, plus facilement que les nitres à base terreuse, lorsque les liqueurs des sels marins à base terreuse sont évaporées à quarante-cinq degrés, à mon aréomètre des sels (1). Si on les enferme dans des bouteilles, elles forment, par le refroidissement, de gros cristaux solitaires nets, purs & bien transparents ; les uns sont en grosses aiguilles comme les cristaux de sel de glauber ; les autres sont en grosses masses sans figures déterminées. On décante la liqueur, & on fait égoutter le sel, en appliquant le goulot de la bouteille sur un paquet de papier gris, parceque si on l'exposoit à l'air, il

---

(1) Voyez la description de cet instrument dans mes *Eléments de Pharmacie*.

se chargeroit de l'humidité, & se résoudroit en liqueur.

Le sel marin à base terreuse, exposé à une douce chaleur, se liquéfie & se fige par le refroidissement, comme de la graisse. Si on le chauffe un peu fort, il perd un peu de son acide.

Ce sel attire puissamment l'humidité de l'air, & se résout en liqueur. C'est en vertu de cette propriété qu'il ne peut cristalliser que par le refroidissement, & point par l'évaporation. Ces propriétés sont communes au nitre à base terreuse, & viennent de la même cause que nous avons expliquée précédemment.

Les différents sels marins à base terreuse, exposés sur les charbons ardents, bouillonnent & se boursoufflent, sans décrépiter. Une partie de l'acide se dissipe.

Aucun de ces sels ne peut admettre ni une surabondance d'acide, ni une surabondance de terre dans leur combinaison. On peut bien les mêler avec une surabondance de l'une ou de l'autre substance; mais ces sels s'en séparent en se cristallisant, & deviennent parfaitement neutres.

La Nature fournit une très grande quantité de sel marin à base terreuse calcaire. Nous en parlerons, lorsque nous examinerons l'eau de la mer & celle des puits & fontaines salés.

*Décomposition des sels marins à base terreuse ;  
par l'action du feu.*

Les différents sels marins à base terreuse se comportent à l'action de feu, un peu différemment que les différents nitres à base terreuse. L'acide marin tient davantage à la terre calcaire.

Quatre onces de sel marin à base terreuse, fait avec le marbre blanc, mis en distillation dans

une cornue de verre , & poussé pendant trois heures au plus grand feu , ont fourni une once d'acide marin fort bon , sans couleur , ayant une forte odeur d'eau régale : il a perdu cette odeur , en le faisant chauffer légèrement dans un petit matras. Il est resté dans la cornue trois onces de matiere saline blanche en dessus , raréfiée , & noirâtre en dessous.

J'ai mêlé à la résidence de la cornue , environ trois onces d'eau. Le mélange s'est échauffé à-peu-près au degré de l'eau bouillante : ensuite j'ai étendu le tout dans une plus grande quantité d'eau. La liqueur étoit trouble & noirâtre : je l'ai filtrée : elle a passé claire & sans couleur : il est resté sur le filtre la portion de terre que l'acide , passé dans la distillation , avoit abandonnée.

J'ai desséché de nouveau cette liqueur , & j'ai mis en distillation le sel marin à base terreuse qui en est résulté : je l'ai poussé à la plus grande violence du feu , que la cornue qui étoit de verre pouvoit supporter sans se fondre : je n'ai obtenu qu'un peu de liqueur acidule. La plus grande partie de l'acide marin est restée opiniâtrément fixée avec la terre.

La plupart des Chymistes pensent que le sel marin à base terreuse se décompose complètement & facilement par l'action du feu. On peut croire que c'est par analogie qu'ils ont raisonné ainsi. On a vu que le nitre à base terreuse avoit beaucoup de faveur , & qu'il étoit déliquescent. On a reconnu au sel marin à base terreuse la même propriété : on en a conclu qu'il devoit se décomposer , comme lui , par l'action du feu ; mais ayant examiné cette matiere plus attentivement , j'ai reconnu qu'il n'en est pas de même de l'acide marin : ces différences sont fondées sur les pro-

priétés de cet acide, qui ne sont pas les mêmes que celles de l'acide nitreux, & sur les changements que la terre calcaire éprouve pendant les distillations des sels marins à base terreuse.

Lorsqu'on soumet à la distillation du sel marin à base terreuse, fait avec de la terre calcaire dans son état naturel, la terre calcaire, quoiqu'unie à l'acide marin, se convertit en chaux vive. La portion d'acide qu'on retire, est celle qui précède ce changement d'état. Lorsqu'elle est une fois convertie en chaux, elle ne permet plus à l'acide de la quitter : l'acide est fixé presque autant que s'il étoit uni à de l'alkali fixe. C'est la raison pour laquelle on tire des sels marins à base terreuse une partie de leur acide, au commencement de la distillation. Pour m'en assurer plus particulièrement, j'ai soumis à une semblable distillation quatre onces de sel marin à base terreuse, fait avec de la chaux éteinte à l'air : j'ai poussé le feu aussi fort que dans l'expérience précédente : j'ai obtenu treize gros de liqueur claire, sans couleur, sans saveur, d'une légère odeur empyreumatique, ne changeant point la couleur du syrop violat, ni celle de la teinture de tournesol : de l'alkali fixe versé dans une petite portion de cette liqueur, a occasionné un léger précipité terreux. Il résulte de cette expérience, que le peu de substance qui a passé avec l'eau qui a distillé, n'étoit point de l'acide marin pur, mais du sel marin à base terreuse en nature, qui a été enlevé à la faveur de l'eau par la violence du feu. Il est resté dans la cornue une masse à demi fondue, d'une couleur citrine à sa surface, grise, blanchâtre à l'intérieur, qui pesoit deux onces deux gros dix-huit grains ; ce qui fait cinquante-quatre grains de perte. En dissolvant cette matière dans de l'eau, j'ai remar-

qué qu'elle s'est échauffée à-peu-près à soixante & dix degrés : elle exhaloit une odeur empyreumatique. J'ai varié cette expérience de la manière suivante.

J'ai mêlé deux onces de sel marin à base terreuse, fait avec de la chaux, & deux onces de sel marin très pur à base d'alkali minéral. J'ai soumis ce mélange à la distillation : il a passé neuf gros de liqueur qui avoit une légère odeur d'acide marin, laquelle rougissoit foiblement les couleurs bleues de la teinture du tournesol & du syrop violet. Cette liqueur ne faisoit rien avec l'alkali fixe ; mais elle précipitoit en blanc un peu de mercure dissous dans de l'acide nitreux. Il est resté dans la cornue une masse grise blanchâtre, qui s'est échauffée beaucoup en la dissolvant dans l'eau.

J'ai répété ces expériences avec de l'huile de chaux, évaporée au même point (1), qui s'est comportée absolument de la même manière.

J'ai exposé à l'action du feu, dans des creusets avec le concours de l'air, de tous les sels marins à base terreuse dont je viens de parler : tous ont perdu beaucoup plus de leur acide, que lorsqu'ils étoient dans des vaisseaux clos ; mais aucun n'a été décomposé complètement. Quelque degré de force que l'on ait donné au feu, & quoiqu'il ait été continué pendant plusieurs heures, les résidus contenoient toujours une portion de sel marin à base terreuse non décomposé, que je séparois des résidus par solution & filtration.

Je pense néanmoins que, si l'on exposoit ces sels à un feu beaucoup plus fort que je ne l'ai fait, tel

---

(1) Voyez *Huile de chaux* : c'est le sel marin à base terreuse, qu'on sépare du *caput mortuum* de la décomposition du sel ammoniac par la chaux.



qu'un feu de verrerie, on feroit dissiper entièrement l'acide marin; sur-tout si l'on étendoit ces sels fort mince; mais il résulte toujours de ce que nous venons de dire, que l'acide marin se fixe davantage dans les terres calcaires, que l'acide nitreux.

*Sel marin à base terreuse avec de la glace.*

On ne connoît point les effets de ce sel avec la glace, ni les degrés de froid qu'ils produiroient; mais il est à présumer qu'ils occasionneroient beaucoup de froid.

*Acide marin & Acide vitriolique.*

Lorsqu'on mêle de l'acide marin avec de l'acide vitriolique concentré, il se produit de la chaleur, parceque l'acide marin bien concentré est toujours fort aqueux, relativement à l'acide vitriolique concentré. On ne connoît point les propriétés de ce mélange.

*Acide marin avec le soufre.*

On ne connoît point l'action de ces substances l'une sur l'autre, ni ce que ce mélange produiroit:

*Acide marin avec le foie de soufre terreux.*

L'acide marin, comme acide, décompose le foie de soufre terreux: il s'unit à la terre & à la matière saline de la chaux, & fait précipiter le soufre. Ce soufre, lavé & séché, se trouve semblable à ce qu'il étoit auparavant. L'acide marin se comporte, à cet égard, comme les autres acides.

*Acide marin avec le gypse.*

L'acide marin froid n'a aucune action sur les substances gypseuses : lorsqu'il est chaud, il procure à l'eau la propriété d'en dissoudre une plus grande quantité, sans que cet acide se combine avec ces substances. On obtient par son moyen des cristaux de sélénite, seulement plus gros qu'avec de l'eau pure.

J'ai mis dans un matras huit onces d'eau, & un gros & demi d'acide marin (1) : ce mélange bouillant a dissous avec effervescence vingt-quatre grains de gypse réduit en poudre fine : l'eau en étoit saturée ; mais ayant ajouté une pareille quantité d'acide marin, la même eau a dissous encore autant de gypse. L'albâtre a présenté les mêmes phénomènes avec l'acide marin.

J'ai mis ces dissolutions dans de petits sceaux de verre, & couverts de papier, pour garantir les liqueurs de la poussière ; elles ont formé des cristaux aiguillés de la longueur de trois ou quatre lignes, & d'une belle couleur jaune dorée. Ces cristaux, mis égoutter sur du papier gris, sont devenus très blancs & parfaitement neutres, & n'ayant rien retenu de l'acide marin. L'acide vitriolique, versé sur ces cristaux, ne dégageoit aucunes vapeurs d'esprit de sel.

La dissolution de ces cristaux n'altéroit point les couleurs bleues du syrop violat, & de la teinture de tournesol : ils étoient de la sélénite aussi pure qu'avant toutes ces opérations.

---

(1) Cet acide pèse une once 60 grains dans une bouteille qui contient une once d'eau.

*Acide marin & Acide nitreux.*

L'acide marin & l'acide nitreux se mêlent & s'unissent très bien ensemble dans toutes proportions. Il est ensuite impossible de les séparer l'un de l'autre sans intermedes, parcequ'ils ont à-peu-près le même degré de volatilité. Ce mélange forme un acide mixte que l'on nomme *eau régale*, qui a des propriétés particulieres & différentes des deux acides pris séparément. Nous aurons occasion de faire connoître les propriétés de l'eau régale : ainsi nous ne dirons rien de plus, quant à présent, sur ces propriétés, ni sur les doses des deux acides, qu'on fait varier suivant l'usage qu'on en veut faire. Le nom d'*eau régale* a été donné à ce mélange, à cause de la propriété qu'il a de dissoudre l'or que les Alchimistes ont nommé le *Roi des métaux*.

*Sur l'Acide végétal.*

Entre les différents acides que fournit le regne végétal, nous ne nous proposons d'examiner, quant à présent, que celui que l'on nomme *vinaigre* : il est produit par la fermentation acéteuse. Nous supposons cet acide pur, comme si la Nature le fournissoit ainsi, de même que nous l'avons fait à l'égard des acides minéraux. On distille cet acide pour le débarrasser des matieres colorantes & extractives. Nous dirons, en son lieu, comment cet acide est produit, & comment on le distille : nous le supposons ici tout distillé.

Le vinaigre distillé est blanc, sans couleur.

Il a une odeur & une saveur acide agréable.

Il est presque aussi pesant que de l'eau.

Il est constamment sous une forme liquide ;

du moins jusqu'à présent, a-t-il été impossible de l'avoir sous une forme concrète.

Il rougit les couleurs bleues des végétaux, comme les acides minéraux.

*Vinaigre exposé au feu.*

Le vinaigre déjà distillé, soumis de nouveau à la distillation, soit dans une cornue, soit dans un alambic de verre, souffre une sorte de concentration, bien légère à la vérité : ce qui passe au commencement est plus aqueux que ce qui distille sur la fin. Il reste toujours au fond du vaisseau un peu de matière extractive, ou qui a monté dans la première distillation, ou qui provient d'une portion de vinaigre qui a été décomposée pendant cette dernière opération. Cet acide est infiniment plus volatil que les acides minéraux.

*Vinaigre exposé à l'air.*

Cet acide est tellement aqueux, qu'au lieu d'attirer l'humidité de l'air, comme le font les acides minéraux, il s'évapore en entier, & ne laisse qu'une tache de matière extractive, comme lorsqu'on le soumet à la distillation.

*Vinaigre concentré à la gelée.*

Mais lorsqu'on expose le vinaigre à un froid de plusieurs degrés au-dessous du terme de la congélation, l'eau se gele, mais non la partie acide : on sépare la glace qui s'est formée : on la met égoutter sur un tamis toujours au même degré de froid : on la jette comme inutile. Cette première glace ne se trouve être que de l'eau ; du moins elle contient une si petite quantité d'acide, qu'elle

ne mérite aucune attention. On expose de nouveau le même vinaigre à un plus grand froid : la partie aqueuse se gele encore : on sépare de même la glace ; mais on la met à part , parcequ'elle retient dans ses interstices une certaine quantité de vinaigre qu'il est bon de ne pas perdre. On continue d'exposer ainsi de suite le même vinaigre à de plus grands froids , jusqu'à ce qu'il refuse de se geler davantage : il reste enfin un vinaigre très acide & très fort : c'est ce que l'on nomme *vinaigre concentré à la gelée*.

### REMARQUES.

Cent pintes de vinaigre distillé qu'on expose ainsi au froid , rendent environ quatre ou cinq pintes d'acide végétal très fort , après avoir éprouvé un froid naturel de dix degrés au-dessous du terme de la congélation. Néanmoins cette quantité peut varier ; cela dépend du degré d'acidité où étoit le vinaigre avant qu'on le soumit au froid , & du degré de froid qu'il a fait pendant la congélation.

Lorsqu'on expose une première fois le vinaigre à un grand froid , il s'en gele une trop grande quantité en même temps. La partie acide non gelée reste interposée dans la glace ; ce qui fait un déchet considérable : il est bon de contenir le vinaigre dans des cruches bouchées d'un papier , afin qu'il se fasse moins de perte. Lorsque le vinaigre est exposé à l'action du froid dans des terrines de grès , & qu'il présente beaucoup de surface à l'air , il se gele un peu mieux à la vérité , mais il s'en évapore beaucoup par l'âpreté du froid : c'est ordinairement le plus subtil & le plus spiritueux qui se dissipe.

Le vinaigre se concentre très bien par ce procédé. La partie acide se trouve rassemblée sous un plus petit volume. Le vinaigre, parvenu à ce point de concentration, a plus d'action que le vinaigre seulement distillé : il agit, dans plusieurs occasions, d'une manière sourde, comme l'acide marin. On connoît fort peu les propriétés de ce vinaigre ainsi concentré. On peut l'obtenir encore plus concentré, en exposant ce même vinaigre à un froid artificiel, plus grand que le naturel qu'il a éprouvé.

*Vinaigre avec de l'eau.*

Cet acide se mêle très bien avec l'eau sans produire ni froid, ni chaleur, ni effervescence : ce qui n'a rien de surprenant, puisque cet acide est fort aqueux. On peut ensuite lui enlever, par le moyen de la congélation, l'eau qu'on lui a ajoutée, comme nous venons de le dire.

*Vinaigre mêlé avec de la glace.*

Deux gros de vinaigre distillé, avec demi-once de glace pilée, ont produit un degré de froid, la température étant à sept degrés au-dessous de la glace.

Le vinaigre concentré à la gelée, employé à la même dose, & avec la même quantité de glace, a fait baisser la liqueur du thermomètre de quatre degrés.

*Vinaigre avec de la terre vitrifiable.*

Le vinaigre n'a aucune action sur les terres vitrifiables, quelque divisées qu'elles soient par les moyens mécaniques. Nous verrons, par la

suite, que, lorsque cette terre est même divisée chimiquement, le vinaigre n'a encore que très peu d'action sur elle.

*Vinaigre avec les matieres combustibles.*

Le vinaigre n'a pas sur les matieres combustibles l'action des acides minéraux. Il agit d'une maniere plus douce, à-peu-près comme le fait l'eau, parcequ'il est fort aqueux. On s'en sert dans plusieurs occasions, comme menstrue, pour extraire ou pour dissoudre certaines substances qu'il peut attaquer. Nous aurons occasion d'en parler dans le cours de nos expériences.

*Vinaigre avec le phlogistique.*

Le vinaigre n'a aucune disposition pour s'unir avec le phlogistique : cela vient de ce que cet acide est fort aqueux. Peut-être que si l'on parvenoit à le concentrer au même degré où sont ordinairement les acides minéraux, on parviendroit à produire une sorte de soufre, comme on le fait avec les autres acides.

*Vinaigre avec la matiere huileuse.*

Le vinaigre paroît n'avoir pas plus d'action sur les matieres huileuses, que de l'eau pure ; mais on ne fait quelle seroit son action sur ces substances, s'il étoit bien concentré.

*Vinaigre distillé avec les terres calcaires.*

Le vinaigre dissout toutes les terres calcaires avec effervescence : il s'en charge jusqu'au point de saturation, & il forme avec elles des sels qui se cristallisent, & qui n'attirent point l'humidité.

de l'air. Ces sels portent le nom général de *sel acéteux terreux*, & en particulier celui de l'espece de terre que l'on a employée; comme *sel de craie*, *de marbre blanc*, *d'yeux d'écrevisses*, *de corail*, &c.

On met dans un matras du marbre blanc en poudre: on verse par-dessus du vinaigre distillé: il se fait aussitôt une effervescence: lorsqu'elle est un peu appaisée, on place le vaisseau sur un bain de sable chaud, pour accélérer la dissolution. Lorsque le vinaigre cesse d'agir, & qu'il est saturé, on filtre la liqueur, & on la garde dans une bouteille. Cette dissolution est d'une légère couleur ambrée. J'ai fait dissoudre plusieurs pierres & terres calcaires dans le vinaigre distillé. Je vais rendre compte des phénomènes qu'elles ont présentés.

De la craie de Champagne, dissoute dans cet acide, a formé une dissolution semblable à la précédente, & qui avoit la même couleur.

Du moëllon d'Arcueil a formé une dissolution plus ambrée que les précédentes, parceque cette pierre contient un peu plus de fer.

Du spath calcaire s'est dissous plus promptement dans cet acide, que les matieres précédentes. La dissolution, avant d'être saturée, étoit citrine, à raison du fer que cette pierre contient; mais lorsqu'elle a été saturée complètement, elle a déposé un peu d'ochre. La liqueur n'avoit qu'une légère couleur ambrée.

Des stalactites calcaires d'Arcueil se sont dissoutes avec les mêmes phénomènes. Cette dissolution, bien saturée, étoit presque sans couleur.

Des coquilles d'œufs se sont très bien dissoutes. La dissolution n'avoit aucune couleur.

La chaux, éteinte à l'air, s'est dissoute avec



vive effervescence. Le vinaigre s'en est saturé sans le secours de la chaleur. Cette dissolution étoit d'une légère couleur ambrée.

Les pellicules ou crème de chaux se font très bien dissoutes dans cet acide. Cette dissolution n'avoit presque point de couleur.

Six gros de vinaigre distillé ont été saturés par vingt onces d'eau de chaux. Le mélange s'est fait sans effervescence sensible. La liqueur étoit sans couleur.

Toutes ces dissolutions, bien saturées, ont la même saveur : elle est amère, acerbé & un peu mordicante. La saveur de la dissolution de chaux étoit moins forte, & la liqueur de la saturation de l'eau de chaux étoit encore plus foible. Sa saveur approchoit beaucoup de celle de l'eau crue des puits de Paris.

Au bout de quatre mois, il s'est formé à la surface de ces dissolutions une moisissure sans odeur de putréfaction, à l'exception cependant de la dissolution de pellicules de chaux, qui ne s'est point moisie. Elles ont toutes perdu considérablement de leur saveur piquante.

Lorsque ces dissolutions sont nouvellement faites, elles font prendre au syrop violat & à la teinture de tournesol une couleur purpurine qui passe à la couleur de feuille morte ; mais lorsqu'elles ont été exposées à l'air, seulement trois ou quatre jours, elles n'altèrent plus les couleurs de ces végétaux.

J'attribue cet effet à ce que j'ai remarqué pendant la saturation du vinaigre avec les terres calcaires. Il se dégage une vapeur acide très volatile, comparable pour la force à l'acide sulfureux volatil, & qu'on pourroit nommer *acide sulfureux végétal*. Cette vapeur est un peu adhérente à la

liqueur, sans être combinée. Lorsque les dissolutions sont nouvelles, elles sont imprégnées de cet acide subtil : il agit sur les couleurs bleues des végétaux, comme l'acide vitriolique sulfureux : il les rougit d'abord, & les fait passer à la couleur de feuilles mortes. Lorsqu'on expose ces dissolutions à l'air libre, cet acide volatil se dissipe entièrement.

Aucune terre calcaire ne décompose ces dissolutions, & n'en fait point précipiter la terre.

L'eau de chaux ne précipite que des atomes de matière terreuse de toutes ces dissolutions.

L'acide vitriolique pourroit bien décomposer tous ces sels acéteux terreux.

Je n'ai point essayé ce que feroient les acides nitreux & marins sur ces dissolutions.

*Crystallisation des sels acéteux, terreux-calcaires.*

J'ai distribué séparément dans des seaux de verre, des portions de toutes ces dissolutions de terres calcaires, faites par le vinaigre distillé. Je les ai recouvertes d'un papier pour les garantir de la poussière : elles ont toutes fourni des cristaux par une évaporation spontanée : ces cristaux, qui sont de la plus grande beauté, sont fort sujets à grimper le long des parois des vaisseaux. Lorsque la liqueur dans laquelle ils se forment, est peu évaporée, ils ressemblent en quelque sorte à des épis de seigle. Lorsqu'au contraire on laisse évaporer la liqueur à l'air libre, la surface du sel est hérissée de grumeaux semblables à des choux-fleurs, sous lesquels on trouve des cristaux en épis, qui sont toujours soyeux & moirés.

J'ai mis en distillation dans une cornue de verre huit onces de sel acéteux-calcaire, fait avec

des coquilles d'œufs. Il a passé, en vapeurs blanches, deux onces sept gros de liqueur rousse très spiritueuse, très inflammable, & ayant l'odeur de l'éthèr végétal, mais empyreumatique.

Il est resté dans la cornue une matière terreuse noire, légère & charbonneuse, pesant quatre onces trois gros. Il s'est fait six gros de perte pendant la distillation.

J'ai mis la liqueur en rectification dans une petite cornue au feu de lampe avec un seul lumignon : il a passé d'abord une once de liqueur très spiritueuse, inflammable, d'une légère couleur ambrée, & que j'ai séparée : il a passé ensuite une liqueur blanchâtre laiteuse, sur laquelle on remarquoit quelques gouttes d'huile assez blanche. Il est resté dans la cornue une once deux gros de liqueur rousse, sur laquelle nageoit environ un gros d'huile noire, épaisse comme de la térébenthine.

Toutes ces liqueurs rougissoient la teinture de tournesol. La première blanchissoit avec l'eau. Nous verrons, en son lieu, que l'alkali fixe, traité de même avec du vinaigre distillé, donne des produits absolument contraires.

*Sel acéteux-calcaire avec de la glace.*

On ne connoît point les effets que produiroit ce sel avec de la glace.

*Sel acéteux-calcaire avec du soufre.*

On ignore également les effets de ce sel sur le soufre.

*Vinaigre & acide vitriolique distillés ensemble.*

J'ai mêlé ensemble, dans une cornue de verre,

deux livres d'acide vitriolique concentré, & autant de vinaigre rouge ordinaire. Ces liqueurs se font échauffées à-peu-près autant que de l'eau qu'on mêle avec de l'acide vitriolique dans les mêmes proportions. Pendant ce mélange, il s'est élevé des vapeurs blanches qui avoient une odeur suave de vinaigre. J'ai soumis ce mélange à la distillation au bain de sable que j'avois chauffé auparavant. Lorsqu'il y a eu une certaine quantité de liqueur de distillée, le mélange de la cornue s'est raréfié : il a passé beaucoup de vapeurs blanches, mais point élastiques. J'ai déluté le ballon : j'ai obtenu quinze onces six gros de liqueur acide, ayant une odeur très agréable, étant légèrement sulfureuse & non empyreumatique ; ce à quoi le vinaigre est ordinairement sujet lorsqu'on le distille seul.

J'ai adapté un autre ballon à la cornue, & j'ai continué la distillation pour tirer encore seize onces de liqueur. La matière se gonflait avec la plus grande facilité ; ce qui obligeoit de ménager le feu avec beaucoup de soin. La liqueur a enfin cessé de se raréfier : il s'est dégagé beaucoup de vapeurs blanches qui se condensaient difficilement. La liqueur qui a distillé étoit sans couleur ; mais elle avoit une forte odeur d'acide sulfureux volatil : elle avoit aussi une saveur infiniment plus acide que la première liqueur : on remarquoit à sa surface une pellicule grasse, qui a disparu dans l'espace de quelques jours. Il est resté dans la cornue une livre treize onces d'acide vitriolique noir, semblable au résidu de l'éther vitriolique.

*Vinaigre & acide nitreux.*

On peut présumer que l'acide nitreux, qui a

beaucoup d'action sur les matieres inflammables, procureroit au vinaigre des changements d'une nature différente de ceux de l'acide vitriolique, & relatifs à sa maniere d'agir sur ces substances. Mais il n'y a aucune observation de faite sur cette combinaison.

*Vinaigre & acide marin.*

Il en est de même de l'acide marin. On ne connoît nullement ses effets sur le vinaigre.

*Vinaigre avec le soufre.*

Les effets & l'action du vinaigre, pris dans différents états, sur le soufre, sont pareillement ignorés.

*Vinaigre avec le foie de soufre terreux.*

Le vinaigre décompose le foie de soufre terreux, comme le font les acides minéraux : il s'unit à la terre & à la matiere saline de la chaux, en faisant précipiter le soufre.

*Vinaigre & gypse.*

Le vinaigre distillé & bouillant ne dissout pas mieux ni en plus grande quantité le gypse & les substances gypseuses, que ne le fait l'eau pure & bouillante.

*Sur l'alkali fixe végétal.*

L'alkali fixe est une substance saline qu'on sépare des cendres des végétaux. Nous le supposons ici tout purifié, comme si la Nature le produisoit ainsi. Nous parlerons par la suite des moyens qu'on emploie pour se le procurer.

Les Chymistes ont souvent agité cette ques-

tion : La Nature produit-elle cette substance saline , ou cette substance est-elle un produit du feu ? Nous avons déjà dit notre sentiment sur cet objet , en examinant les matieres salines en général ; & nous répétons ici que la Nature forme l'alkali fixe directement par la voie humide & par la voie seche , suivant les circonstances : mais il paroît que la plus grande quantité de ce qui existe dans la Nature , se produit journellement par la voie humide.

Il est à présumer que l'alkali fixe est composé des mêmes substances que les acides , mais différemment arrangées , & dans des proportions diverses. Les propriétés que nous reconnoîtrons à ce sel nous font présumer que le principe du feu , qui est de l'essence de cette substance saline , n'est pas aussi pur que dans les acides minéraux : c'est vraisemblablement la cause pour laquelle l'alkali a moins d'action sur les matieres inflammables. Le principe terreux réside en plus grande quantité dans ce sel , que dans les acides. C'est encore pour cette raison qu'il est moins propre à se combiner avec les corps inflammables. Il a avec l'eau une moindre affinité que n'en ont les acides ; mais il en a beaucoup avec la terre par la voie seche : il contracte avec elle des combinaisons très fortes & très intimes. Nous reconnoîtrons mieux toutes ces propriétés de l'alkali dans le détail des opérations.

L'alkali fixe est sous une forme seche ; ce qui indique d'abord qu'il entre dans sa composition une plus grande quantité de terre , que dans celle des acides.

Il est d'un blanc mat , & n'affecte aucune figure particuliere.

Il est sans odeur lorsqu'il est parfaitement pur ;

Il a une saveur âcre, caustique & brûlante, & développe dans la bouche une odeur urineuse. Cette propriété caustique, qui est semblable à celle du feu, nous indique que l'alkali contient une certaine quantité de feu pur ou presque pur, qui lui est uni, comme il l'est dans les acides, puisque l'alkali agit comme eux sur les matières animales. L'odeur urineuse qu'il développe, vient encore de sa grande action sur la substance de la langue : il agit en la détruisant, & en dégage une substance qui est de l'alkali volatil, comme nous le dirons en son lieu.

L'alkali fixe verdit les couleurs bleues des végétaux, tels que le syrop violat, &c.

*Alkali fixe exposé au feu.*

L'alkali fixe a beaucoup plus de fixité au feu, que tous les acides : il est en état de supporter la plus grande violence du feu dans des vaisseaux clos, sans s'élever : mais lorsqu'il a communication avec l'air, & qu'il éprouve l'action immédiate du feu, son phlogistique entre véritablement en combustion : alors l'alkali se dissipe en vapeurs blanches très épaisses, qui affectent singulièrement le cerveau : il se réduit encore plus promptement en vapeurs lorsqu'il a en même temps un contact immédiat avec le phlogistique embrasé : il n'entre en fusion qu'après avoir rougi.

On met dans un creuset la quantité que l'on veut d'alkali fixe : on le place dans un fourneau entre des charbons ardents : on couvre le creuset avec un couvercle de terre, pour empêcher les charbons d'y entrer. Lorsque le sel est fondu, on le verse dans un mortier de fer un peu échauffé : il coule comme une liqueur : il forme, après qu'il

est refroidi, une masse blanche verdâtre très dure ; on le pulvérise & on l'enferme pendant qu'il est chaud, dans une bouteille qu'on bouche bien.

La couleur verdâtre que l'alkali prend dans cette occasion, vient d'une portion de phlogistique qui s'est développée pendant la fusion. Lorsqu'il est fondu, il exhale une fumée blanche : il se dissiperoit entièrement si on le laissoit trop long-temps au feu. Il est de la plus grande importance de prendre garde que le mortier soit bien sec lorsqu'on coule ce sel : s'il contenoit la moindre humidité, elle seroit subitement réduite en vapeurs très dilatées, & occasionneroit une explosion des plus bruyantes, en jettant au loin le sel fondu. Cette remarque est générale pour toutes les matieres en fusion. On doit avoir la plus grande attention de ne jamais les couler dans des vaisseaux humides.

En examinant les propriétés du principe terreux, nous avons vu qu'il étoit absolument fixe. Comme cette matiere saline a beaucoup plus de fixité que les acides, nous pouvons conclure en toute sûreté, qu'elle contient beaucoup plus de principe terreux que les acides.

*Alkali fixe exposé à l'air.*

L'alkali fixe se charge puissamment de l'humidité de l'air, & se résout en liqueur. Comme l'alkali fixe le plus pur se tire du tartre, on le nomme, lorsqu'il est ainsi résous en liqueur, *huile de tartre par défaillance*, & alkali tombé en *deliquium*. Ce nom d'huile est impropre. L'alkali fixe n'a rien d'huileux. On ne lui a donné ce nom, qu'à cause de sa consistance qui approche un peu de celle de l'huile fluide. Pour le préparer ainsi :

On



On met du fel alkali dans des vases de grès ou de verre, larges & plats : on les expose à la cave, ou dans tout autre endroit humide : lorsque ce fel est résous en liqueur, on le filtre, & on le conserve dans des bouteilles qu'on bouche avec des bouchons de liege, ou encore mieux avec des bouchons de verre.

Ce moyen de préparer l'huile de tatre a des inconvénients, à cause de la poussiere qu'elle ramasse : elle se charge aussi des substances réduites en vapeurs dans l'air, qui altèrent sa pureté. Il vaut mieux la préparer de la maniere suivante.

*Alkali fixe mêlé avec de l'eau.*

On met dans une terrine de grès de l'alkali fixe desséché : on verse par-dessus environ son poids égal d'eau : on agite le mélange avec une spatule : il se produit une chaleur de soixante degrés lorsque l'alkali est bien sec : elle est moindre lorsqu'il n'a pas été bien desséché. Lorsque l'alkali est entièrement dissous, on filtre la liqueur, & on la conserve dans une bouteille. Dans cet état, il est sans couleur & sans odeur, lorsqu'on a fait choix d'un alkali bien pur ; mais il a toujours une saveur âcre, caustique & brûlante.

R E M A R Q U E S.

L'alkali fixe contient de la terre par surabondance : celle qui constitue son essence ne lui est pas unie aussi intimement qu'elle l'est dans les acides ; du moins on en sépare, facilement & promptement, une certaine quantité : il suffit de faire dissoudre dans de l'eau & de faire dessécher plusieurs fois de suite le même alkali fixe : on en sépare chaque fois une quantité fort consi-

dérable de terre blanche, sans que l'alkali perde ses propriétés. J'ai gardé nombre de fois, dans des flacons bouchés de crystal, de l'alkali fixe très pur en liqueur : il a toujours déposé une plus ou moins grande quantité de terre blanche. Je pense que cet effet vient, dans l'un & dans l'autre cas, d'une véritable décomposition de l'alkali, & de ce que ses principes sont bien moins unis entre eux que dans les acides. Je pense aussi que ces phénomènes viennent de ce que la portion de feu presque pur, auquel il doit ses propriétés salines, se dissipe, & qu'il se sépare de la terre dans la même proportion : il peut se décomposer, en grande partie, par ces moyens simples, & acquérir même plus de causticité, sur-tout en ne le faisant point calciner à chaque dessiccation ; afin de ne point détruire la matière phlogistique dont il abonde, & qui sert à mieux fixer les parties de feu. Si au contraire on le calcine chaque fois qu'on le fait dessécher, on brûle la matière phlogistique qui s'étoit concentrée dans les dessiccations précédentes, & on occasionne la séparation d'une plus grande quantité de terre : la portion de terre qui se sépare, est proportionnée à la quantité de feu principe de l'alkali qu'on a fait dissiper, parcequ'il y a réellement une partie de ce sel qui est décomposée complètement : il est facile de s'en appercevoir par le poids de l'alkali restant, qui est moindre qu'auparavant : ce sel se trouve dans le même état qu'il étoit avant ces opérations : on peut le décomposer successivement, & même assez promptement, en faisant dissiper le feu & l'air qui lui servoient de principes constituants : à la fin de ces opérations, on recueille à part l'eau & la terre qui sont les autres principes de ce sel.

Il en est de même de l'eau de chaux : elle perd par le séjour toute sa faveur : les pellicules de chaux n'ont plus de faveur. Tous ces effets viennent de la même cause. Il n'y a ni dans l'eau de chaux , ni dans les pellicules , assez de matiere phlogistique pour fixer les parties de feu : mais si l'on ajoute à l'eau de chaux , comme je l'ai fait , une matiere phlogistique , dans un état convenable , tel que de l'esprit de vin , pour qu'elle puisse s'unir aux principes de l'eau de chaux ; alors , au lieu de perdre de sa causticité par le séjour , elle en acquiert considérablement. Ces phénomènes nous prouvent , de plus en plus , que les parties de feu qui font la causticité des matieres salines , ont besoin d'être unies par une dose suffisante de phlogistique , & dans un état convenable ; car une plus grande dose de substance de cette nature fait perdre au sel alkali toutes ses propriétés caustiques , comme nous le verrons en parlant de l'alkali phlogistiqué pour le bleu de Prusse.

Quant à la terre qu'on sépare de l'alkali fixe dans ces différentes opérations , je me suis bien convaincu qu'elle est de nature vitrifiable , & qu'elle en a toutes les propriétés : mais il ne faut pas croire , comme je l'ai déjà dit , qu'elle soit dans les sels sous l'état calcaire ; je pense , au contraire , que lorsqu'elle en fait partie , elle y est dans un état moyen entre les terres calcaires & les terres vitrifiables : je pense encore qu'elle ne peut se séparer des combinaisons salines , que lorsqu'elle est parvenue à l'état de terre vitrifiable pure , & lorsqu'elle s'est dépouillée de l'air , du phlogistique & du principe aqueux , qui la constituoient plus ou moins terre calcaire.

D'après tout ce que je viens de dire , je crois qu'on pourroit décomposer complètement une

quantité donnée d'alkali fixe, d'une maniere fort simple. Il suffiroit, pour cela, de faire digérer dans un matras au bain de sable, de l'alkali fixe en liquent, & qui ne seroit pas trop concentré. Il seroit inutile d'ôter la terre à mesure qu'elle se sépareroit du sel : elle ne peut nuire à l'opération.

L'alkali fixe très pur n'est point susceptible de se crySTALLISER : il se desseche & se réduit en poudre. Quelques Chymistes ont cependant avancé qu'on pouvoit le faire crySTALLISER : si cela est arrivé, on doit l'attribuer à quelques sels étrangers qui se l'ont associé pour crySTALLISER ensemble. Mais le sel de tartre très pur, & qui a été calciné à l'air libre, n'est point susceptible de se crySTALLISER : cependant, lorsqu'on fait calciner le tartre dans des vaisseaux clos, comme dans une cornue, il y a une bonne partie du sel alkali qui se crySTALLISE : cet effet vient du phlogistique qui convertit une partie de ce sel en crySTALX de soude, ou en alkali marin. Le phlogistique, dans ce cas, est plus abondant : son état est différent de celui qu'il a dans le sel qu'on nomme alkali végétal : l'alkali qui résulte de cette combinaison n'est plus déliquescent ; il est moins âcre & moins caustique que l'alkali végétal.

Lorsque l'alkali est en liqueur, ou pour avoir été exposé à l'air, ou pour avoir été dissous dans l'eau, on peut le remettre dans son premier état de siccité. Il suffit de faire évaporer l'humidité, jusqu'à ce qu'il soit réduit à siccité, & de l'enfermer dans une bouteille, tandis qu'il est chaud : mais comme cette matiere saline a de l'action sur certains métaux, il s'ensuit que tous les vaisseaux ne sont pas également propres à la dessécher. Les meilleurs sont ceux de verre ou de grès : mais ils

ont l'inconvénient de casser : ils sont petits : on ne peut faire dessécher qu'une petite quantité de sel à la fois : ceux de fer altèrent la pureté de l'alkali, & encore plus ceux de cuivre : les vaisseaux les plus commodes sont les bassines d'argent ; ils ne communiquent rien à ce sel.

*Alkali fixe avec de la glace.*

L'alkali fixe, comme nous l'avons dit, produit de la chaleur en se dissolvant dans l'eau. Il en est autrement, lorsqu'on le mêle avec de la glace : une partie de ce sel, & deux de glace pilée, produisent un froid de dix degrés, la température au terme de la congélation.

*Alkali fixe avec de la terre vitrifiable.*

L'alkali fixe ne peut, par la voie humide, contracter aucune union avec la terre vitrifiable ; mais par la fusion, il dissout parfaitement les terres vitrifiables, même avec effervescence. Il forme avec elles des matières vitreuses ou des matières vitriformes, suivant les proportions que l'on a employées.

Lorsqu'on fait entrer dans le mélange six ou sept parties de sable, & même davantage, sur une d'alkali fixe, ces matières, poussées long-temps à la violence du feu, entrent en fusion, & se combinent très bien. Le produit qui en résulte se nomme *verre*. Nous parlerons plus amplement de ce produit en son lieu, & nous donnerons un article sur le verre, la verrerie & la vitrification.

Mais lorsqu'on a employé, au contraire, trois ou quatre parties de sel alkali sur une de sable, il n'y a pas assez de matière terreuse pour saturer

l'alkali. Le mélange participe davantage des propriétés de la matiere saline : il est âcre, caustique, déliquescent : la terre vitrifiable se trouve dissoute par l'alkali fixe : elle est en état de passer au travers des filtres : c'est ce que l'on nomme *liquor silicum*.

*Liquor silicum, ou liqueur des cailloux.*

On prend une once de caillou noir calciné & réduit en poudre sur le porphyre : on le mêle avec quatre onces de sel alkali bien sec : on met ce mélange dans un creuset, qu'on ne remplit qu'à moitié : on place le creuset dans un fourneau qui pousse bien : aussi-tôt que la matiere entre en fusion, elle se gonfle considérablement : elle continue de se boursoufler jusqu'à ce que l'alkali ait dissous toute la terre vitrifiable. On tient le creuset ouvert, tant que cette effervescence a lieu, afin de la modérer, sans quoi la matiere passeroit par-dessus les bords du creuset. Lorsque l'effervescence est passée, on couvre le creuset, on augmente un peu le feu pendant trois ou quatre minutes, pour faire prendre à la matiere une belle fusion, & pour être sûr que toute la terre vitrifiable est dissoute par l'alkali : alors on verse ce que contient le creuset dans un mortier de fer bien sec, ou sur une plaque de fer ou de cuivre. La matiere, en se refroidissant, se fige & prend l'apparence d'un verre : elle se casse d'elle-même en plusieurs morceaux, dès qu'elle cesse d'être rouge.

R E M A R Q U E S.

Pendant la fusion de ces deux substances, l'alkali, aidé de la chaleur, dissout la terre vitrifiable.

ble, comme un acide dissout la terre calcaire. L'instant où se fait cette dissolution, s'annonce par l'effervescence qui s'excite entre ces substances, & qui est même très considérable : c'est pour cette raison que nous avons recommandé de n'emplir le creuset qu'à moitié, afin qu'il y ait un espace suffisant, pour que la matière ne se répande pas hors du creuset. On est assuré que la combinaison est faite, lorsque l'effervescence est passée. Néanmoins j'ai remarqué qu'il étoit nécessaire de chauffer le mélange encore quelque temps après, afin d'être assuré que la totalité de la terre vitrifiable est complètement dissoute.

Cette combinaison est essentiellement moins fusible que l'alkali pur, parceque la fusibilité de l'alkali & l'infusibilité de la terre se partagent réciproquement leurs propriétés. C'est pourquoi il faut un bon coup de feu, pour produire la dissolution complète de la terre vitrifiable. Si l'on a ôté du feu la matière, immédiatement après qu'elle est fondue, elle est d'un blanc laiteux, lorsqu'elle est refroidie, parceque les cailloux contiennent encore quelque portion de terre moyenne entre la terre calcaire & la terre vitrifiable, une terre enfin qui n'est pas encore complètement changée en une terre vitrifiable pure. Il faut, pour dissoudre cette portion de terre, un plus grand & plus long coup de feu, que pour dissoudre par le même moyen de la terre vitrifiable pure. La matière est bien transparente, lorsqu'elle a reçu le feu convenable.

Si, au lieu de cailloux, on emploie du sable blanc ordinaire & également broyé, ou toute autre pierre vitrifiable pure, la masse vitriforme qui résulte immédiatement après sa fusion, n'est

point laiteuse : elle est transparente comme du verre. Ceci nous donne un exemple de la fusibilité des terres vitrifiables plus grande que celle des terres calcaires, puisque la terre vitrifiable du caillou est fondue la première, & qu'on est obligé de continuer le feu encore quelques instants de plus, pour vitrifier la portion de terre qui a conservé quelques-uns des caractères de la terre calcaire.

Si le feu n'a pas été suffisamment fort ni assez long-temps continué pour fondre la terre demi-calcaire du caillou, on la retrouve sur les filtres, lorsqu'on vient à faire dissoudre dans de l'eau cette matière vitriforme. Elle ne se présente pas avec toutes ses propriétés calcaires bien décidées, parceque, comme nous l'avons déjà dit, elle éprouve des altérations de la part du feu, qui la ramènent de plus en plus au caractère de terre vitrifiable, qui est celui de son origine.

On peut, si l'on veut, s'éviter la peine de broyer sur le porphyre ces sortes de pierres : il suffit de les employer en poudre fine : la dissolution est seulement quelques instants de plus à se faire : le gonflement & l'effervescence durent un peu plus de temps. C'est un principe général : plus les corps sont divisés, mieux ils se combinent, & la combinaison se fait plus promptement.

Lorsqu'il tombe quelques charbons dans le creuset, tandis que la matière est en fusion, l'alcali agit sur le phlogistique, dissout même le charbon : la matière prend une couleur depuis le jaune jusqu'au rouge d'hyacinthe, à proportion que l'alcali a dissous de cette substance ; au lieu que quand cet accident n'arrive pas, la matière n'a qu'une légère couleur ambrée.



L'alkali fixe , quoiqu'unî avec le quart de son poids de terre vitrifiable , conserve encore de ses propriétés alkalines : elles sont même augmentées. Cette matiere saline est infiniment plus âcre & plus caustique que l'alkali pur : elle attire puissamment l'humidité de l'air , & se résout en liqueur. Je pense que cette augmentation de causticité vient des parties de feu presque pur qui se sont combinées avec cette matiere : quoiqu'il soit difficile de démontrer cette assertion , elle ne m'en paroît pas moins certaine , parcequ'il n'y a dans la nature , selon moi , que le feu qui ait de la saveur & qui soit caustique.

*Liquor silicum dissous dans de l'eau.*

On pulvérise grossièrement la matiere vitriforme dont nous venons de parler : on la met dans un matras avec une suffisante quantité d'eau : on fait digérer ce mélange au bain de sable , jusqu'à ce que la matiere soit parfaitement dissoute : on filtre la liqueur , & on la conserve dans une bouteille qu'on bouche bien : il reste toujours sur le filtre une certaine quantité de terre vitrifiable , qui a échappé à l'action de l'alkali.

R E M A R Q U E S.

Lorsque la matiere saline n'a pas reçu un coup de feu suffisamment fort & assez long-temps continué , la terre vitrifiable n'est que dans un état de demi-dissolution : la liqueur passe trouble & difficilement au travers du filtre. Lorsqu'au contraire le coup de feu a été suffisamment fort , la terre vitrifiable est parfaitement dissoute. La dissolution passe très claire & facilement : elle est d'une cou-

leur ambrée. Dans le premier cas, presque toute la terre se sépare de la liqueur dans l'espace d'une année. Dans le second, il ne s'en précipite qu'une bien petite quantité, même dans l'espace de cinq à six années. La plus grande quantité reste parfaitement dissoute dans l'alkali fixe.

*Décomposition de la liqueur des cailloux par les acides.*

On met dans un grand verre de la liqueur des cailloux : on verse par dessus de l'acide vitriolique : il s'unit à l'alkali avec effervescence, & fait précipiter la terre, qui est dans un si grand état de division, qu'elle ressemble plutôt à un mucilage, qu'à une terre. On filtre la liqueur : on lave la terre dans beaucoup d'eau bouillante, pour la dessaler complètement, & on la fait sécher si l'on veut : elle est de même nature qu'elle étoit auparavant, & n'a point changé dans ces opérations.

M. Pott, dans sa Lithogéognosie, Edition Française, page 174, premier volume, dit *que cette terre précipitée, de vitrifiable & insoluble qu'elle étoit auparavant par les acides, est devenue alkaline; car elle se dissout dans les acides: & il ajoute qu'il n'y a que l'acide vitriolique qui ait la propriété de la précipiter.*

La dissolubilité d'une terre dans les acides ne constitue point seule sa nature : la terre qu'on sépare du *liquor silicum*, n'est dissoluble que par rapport à l'état sous lequel elle se trouve réduite.

On peut voir dans mon *Mémoire sur les Argilles*, de quelle importance est cette expérience pour la connoissance des matieres terreuses : c'est ce qui m'a engagé à la répéter un grand nombre

de fois, & à en examiner toutes les circonstances. J'ai reconnu, comme M. Pott, que cette terre étoit précipitée par l'acide vitriolique; mais je me suis assuré, de plus, qu'elle l'étoit également par les autres acides, même par le vinaigre distillé; & que cette terre étoit ensuite, non seulement dissoluble dans l'acide vitriolique, comme le dit M. Pott, mais qu'elle l'étoit également dans l'acide nitreux & dans l'acide marin: l'acide du vinaigre ne l'attaque pas sensiblement. Je me suis encore bien convaincu qu'elle n'est point changée de nature, & qu'elle a toutes les propriétés d'une terre vitrifiable, comme je l'ai démontré dans mon *Mémoire sur les Argilles*, & comme on le verra par le détail des expériences que je vais rapporter.

*Combinaison de la terre séparée du liquor silicum avec l'acide vitriolique.*

Alun artificiel.

On met dans un matras une certaine quantité de terre séparée du *liquor silicum*, comme nous venons de le dire: on verse par dessus de l'acide vitriolique affoibli: on fait digérer ce mélange au bain de sable: la terre se dissout: on a soin qu'il se trouve dans le mélange une surabondance d'acide: on filtre la liqueur, & on la fait évaporer à l'air libre: elle fournit des cristaux de véritable alun. J'ai répété ces expériences avec différentes terres vitrifiables, telles que du quartz, du sable, du caillou de différente espèce, du crystal de roche: j'ai eu constamment les mêmes résultats; ce qui prouve d'abord l'identité de la terre vitrifiable avec la terre de l'alun, & nous verrons cette même identité avec la terre des argilles.

La dissolution de cette même terre d'alun dans l'acide nitreux étoit fort acide ; elle rougissoit les couleurs bleues des végétaux : l'eau de chaux la décompose & en fait précipiter la terre vitrifiable. La terre calcaire opère la même décomposition. La combinaison de l'acide nitreux avec la terre du *liquor silicum*, évaporée à l'air libre, a donné un mucilage net & transparent, & n'a point formé de cristaux : cette combinaison, faite avec de l'acide marin, a formé quelques petites aiguilles d'une stypticité considérable.

Il est bon de faire observer que lorsqu'on présente cette terre aux acides, dans le dessein de la dissoudre, il faut la prendre, tandis qu'elle est en bouillie, & avant qu'elle ait été séchée ; car, lorsqu'on l'a fait sécher, les parties se sont réunies & agglutinées entre elles par l'attraction : cette terre alors ne peut plus se dissoudre.

Lorsque le *liquor silicum* a été mal fondu, la terre qu'on en précipite est beaucoup plus difficile à se dissoudre dans les acides.

Tous ces aluns artificiels sont susceptibles de se saturer de leur terre, & de former, comme l'alun ordinaire saturé de sa terre, des espèces de sels qui se cristallisent en petites écailles comme du *mica* ; & dans cet état, ils sont peu dissolubles dans l'eau.

#### *Sur l'Alun.*

L'alun est un sel vitriolique, ou une félénite à base de terre vitrifiable, composé de parties égales de terre argilleuse & d'acide vitriolique. Ce sel est avec excès d'acide : il se dissout facilement dans l'eau, & en très grande quantité. Nous verrons dans le détail des expériences, qu'il est de même nature que les argilles, quoique cette

derniere substance soit très peu dissoluble dans l'eau. On trouve dans le commerce trois especes d'alun : savoir ; l'alun de Rome , qui est le plus pur ; l'alun de Smyrne , & l'alun de roche : ce dernier contient souvent du fer. Ces aluns sont essentiellement de même nature : ils different seulement les uns des autres par des degrés de pureté , & quelquefois par l'état de leur terre, quoiqu'elle soit toujours de nature vitrifiable.

Lorsque nous examinerons les pyrites , nous dirons de quelle maniere on tire l'alun des matieres qui le contiennent , ou qui sont propres à le fournir : nous ne parlerons , quant à présent , que de l'alun de roche.

L'alun de roche est crystallisé en grosses masses irrégulieres.

Il a une faveur acide , styptique & fort astringente.

Il rougit les couleurs bleues des végétaux.

L'alun est une matiere saline incombustible : on le fait entrer dans des vernis de colle forte qu'on applique sur des menuiseries , afin qu'elles soient moins sujettes aux incendies.

*Alun au feu. Alun calciné.*

On met de l'alun dans un creuset : on le place dans un fourneau entre des charbons ardents : il se liquéfie aussi-tôt qu'il commence à sentir la chaleur , & bouillonne : il se boursoufle considérablement , & se réduit en une matiere très blanche , friable , très légère , rare , spongieuse & très volumineuse ; c'est ce que l'on nomme *alun calciné* : on le détache du creuset , & on le conserve dans une boîte.

## REMARQUES.

L'alun contient un peu plus de la moitié de son poids d'eau de cristallisation : c'est à la faveur de cette eau qu'il se liquéfie : elle se dissipe en vapeurs. Lorsque l'alun est près de perdre les dernières portions de cette eau, il se gonfle prodigieusement, & reste dans cet état de boursoufflement, parceque la chaleur n'est pas, à beaucoup près, assez forte pour le faire entrer en fusion. L'alun, par cette opération, ne change point de nature : il ne fait que perdre l'eau de sa cristallisation, & peu ou point de son acide. Cependant j'ai remarqué qu'en faisant dissoudre dans de l'eau de l'alun calciné, on en sépare toujours une certaine quantité de terre. Je l'attribue à ce que, pendant la calcination, les parties de la terre se sont réunies : elles sont infiniment moins divisées qu'elles ne l'étoient auparavant, quoique toujours dissoutes dans l'acide vitriolique.

On veut dans le commerce, que l'alun calciné soit ainsi rare, léger & volumineux. On trouve certaines especes d'alun qui ne se gonflent pas comme celui dont nous venons de parler, quoiqu'il soit absolument de même nature, & qu'il ait essentiellement les mêmes propriétés. On peut croire que ce sont des aluns tirés de matériaux qui ont éprouvé l'action du feu, & dans lesquels la terre est moins divisée, puisque, comme je l'ai remarqué, l'alun qui a été calciné, peut se dissoudre dans de l'eau, se cristalliser de nouveau, & reformer de l'alun, tel qu'il étoit auparavant ; mais cet alun ne se gonfle presque plus par une seconde calcination : nous ferons remarquer, au reste, en décomposant l'alun par l'alkali fixe, que la terre de celui qui a été calciné, est moins fine.

Tous les aluns ne diminuent pas également pendant la calcination : ceux qui sont faits avec des matériaux que l'on a calcinés auparavant, comme l'alun de Rome, diminuent beaucoup moins pour les raisons que nous venons d'exposer. Deux livres d'alun de Rome fournissent dix-huit onces d'alun calciné.

L'alun calciné sert dans quelques arts. Lorsqu'on en veut préparer une grande quantité à la fois, on le met dans les vaisseaux propres à distiller l'eau forte en grand, & on les place dans le fourneau qui sert à cette distillation. Par ce moyen, on calcine une grande quantité d'alun à la fois, & très proprement.

*Distillation de l'Alun pour en séparer l'acide vitriolique.*

J'ai mis en distillation dans une cornue de verre, deux livres d'alun de Rome très net & débarrassé de toute terre rouge qu'il contient toujours. Il a passé dans le récipient douze onces de liqueur insipide que l'on nomme *phlegme d'alun* : elle ne changeoit point la couleur du syrop violat ni celle de la teinture de tournesol. J'ai continué le feu pour rougir seulement la cornue : j'ai obtenu de nouveau deux onces de liqueur légèrement acide & volatile sulfureuse. Il s'est élevé au col de la cornue une petite quantité de matière saline cristalline qui avoit la saveur du sel marin : il est resté dans la cornue dix-huit onces d'alun calciné. La petite quantité d'acide qui a passé dans cette distillation, est due à l'eau de la cristallisation ; car, lorsque l'alun est parfaitement desséché, l'acide adhère à la terre avec une force étonnante.

M. Geoffroy a soumis de l'alun calciné à la distillation dans une cornue de terre, & l'a poussé à la violence du feu pendant trois jours & trois nuits : il n'a retiré qu'une très petite quantité d'acide que je crois être une partie de la dose excédente à la saturation de la terre. Nous verrons que les argilles retiennent l'acide vitriolique avec autant de force.

*Alun à l'air.*

L'alun exposé à l'air se seche & perd un peu de son eau de crystallisation, mais sans souffrir d'autres altérations.

*Alun avec de l'eau.*

Deux livres d'eau froide, la température à dix degrés au dessus de la congélation, ne peuvent dissoudre que quatorze gros d'alun de roche. Ce sel, en se dissolvant, produit deux degrés de froid; mais huit onces d'eau bouillante dissolvent cinq onces du même alun. L'alun dissous dans l'eau chaude se crystallise par le refroidissement. Les cristaux forment des pyramides triangulaires dont les sommets sont coupés.

*Alun & Glace.*

L'alun & la glace mêlés ensemble produisent du froid; mais je ne fais si l'on en a déterminé les degrés.

*Alun avec les matieres combustibles & phlogistiques.*

Décomposition de l'Alun.

On met dans une terrine vernissée une livre d'alun de Rome avec huit onces de miel jaune : on place le vaisseau dans un fourneau chauffé par un



un feu capable de liquéfier l'alun : on remue ce mélange avec une spatule de bois : on le fait chauffer jusqu'à ce qu'il devienne sec & charbonneux : on pulvérise ensuite cette matière, & on la fait calciner à l'air libre, dans un creuset large & plat, pendant environ une heure, ou jusqu'à ce que la matière devienne parfaitement blanche, & qu'elle n'exhale plus de vapeur de soufre ni d'acide sulfureux volatil. J'ai obtenu, par ce procédé, la terre de l'alun de la plus grande blancheur : je l'ai lavée dans beaucoup d'eau bouillante, & l'ai fait sécher.

L'eau du premier lavage étoit sans couleur : elle avoit une saveur de sel marin & de tartre vitriolé : elle exhaloit une odeur de foie de soufre, précipitoit en jaune le mercure dissous par l'acide nitreux, & verdissoit légèrement la couleur du syrop violet.

La terre de l'alun, séparée par ce moyen, est parfaitement blanche : étant broyée sur le porphyre, elle acquiert une sorte de liant semblable à celui des argilles : elle décrépité & pétille au feu comme les argilles : elle résiste à la plus grande violence du feu, sans entrer en fusion, & sans rien perdre de son blanc : elle y devient même plus blanche : elle ne perd rien de son blanc, étant broyée à l'huile, comme font la plupart des blancs métalliques : elle pourroit servir dans la peinture à l'huile, préférablement à tous les blancs métalliques que l'on emploie ordinairement.

Il résulte bien évidemment de ces expériences, que l'alun a été décomposé par la matière phlogistique. Cette matière s'est unie à l'acide vitriolique, avec lequel elle a formé du soufre qui s'est brûlé & dissipé à mesure qu'il s'est formé : on le

voit même brûler pendant tout le temps de la calcination.

J'ai répété cette expérience avec différentes matières combustibles : le résultat a toujours été le même , à quelque différence près , qui provenoit de la matière combustible employée.

### *Pyrophore.*

L'opération du pyrophore est la même que celle dont nous venons de parler , avec cette différence , qu'on exige que le soufre qui se forme , reste mêlé avec la terre de l'alun : l'opération se fait , pour cette raison , dans des vaisseaux clos.

On prend trois parties d'alun de roche concassé & une partie de miel ou de sucre : on fait dessécher ces deux matières dans une terrine vernissée , ou dans une poêle de fer , & on a soin de les remuer avec une spatule de fer. Les matières se liquéfient d'abord ; elles se boursoufflent ensuite , & se réduisent en grumeaux. Lorsque la matière est dans cet état , on la pulvérise grossièrement : on achève de la dessécher , afin d'être sûr qu'elle ne se ramollira plus : elle forme alors une poudre noire charbonneuse. On la met , tandis qu'elle encore chaude , dans un matras dont le col ait environ six pouces de long : on observe de ne remplir ce vaisseau qu'aux trois quarts. On place ce matras dans un creuset avec du sable , & on en recouvre la boule d'environ un doigt d'épaisseur : on met dans un fourneau le creuset qui contient le matras , qu'il faut chauffer par degrés : on augmente le feu jusqu'à faire rougir le matras : on entretient le feu en cet état pendant environ un quart d'heure , ou jusqu'à ce qu'il ne paroisse plus sortir de fumée par l'ouverture du matras , & qu'il s'exhale à la place une vapeur de soufre qui

s'enflamme ordinairement. Lorsque ces vapeurs enflammées ont paru pendant environ un quart d'heure, on ôte le feu du fourneau : on bouche le matras avec un bouchon de papier ; & , lorsqu'il est un peu refroidi, on le bouche avec un bouchon de liege. Lorsque les vaisseaux sont suffisamment refroidis, on enleve le matras : on verse promptement ce qu'il contient dans un flacon bien sec & chaud, qu'on bouche avec un bouchon de crystal.

Lorsqu'on verse de cette poudre sur du papier à l'air libre, elle prend feu : elle produit une légère flamme bleue, & elle exhale une odeur de foie de soufre & de soufre brûlant. Lorsque le pyrophore est un peu lent à s'enflammer, on accélère son inflammation, en répandant dessus la légère vapeur humide qui sort de la bouche.

#### R E M A R Q U E S .

Dans le commencement de la dessiccation des matieres, la vapeur qui s'éleve est aqueuse ; mais, sur la fin, elle est rousse, piquante, excite à tousser, & fait assez d'impression sur les yeux, pour faire couler des larmes : elle vient du soufre & du miel qui se brûle. Quelquefois la matiere s'enflamme : il faut l'éteindre en tirant le vaisseau du feu, & étouffant la flamme ; mais elle s'éteint promptement, en agitant la matiere hors du feu. Il est bien essentiel que la matiere soit parfaitement desséchée, avant de la mettre dans le matras, sans quoi, elle se réuniroit en une seule masse : il seroit difficile de l'ôter sans perte & sans beaucoup d'embarras, parceque, lorsque cette poudre s'enflamme, elle ne peut plus s'enflammer davantage, qu'en la faisant calciner de nouveau.

Lorsque la matiere est desséchée, il faut l'employer tandis qu'elle est chaude, sinon l'enfermer dans une bouteille qu'on bouche bien, parceque j'ai observé que dix onces & demie de cette matiere se chargent de plus de deux onces d'humidité de l'air dans l'espace de quelques jours : on seroit obligé de la dessécher de nouveau. Si l'on a employé quinze onces de mélange au total, on ne trouve plus, après la dessiccation, que dix onces & demie de matiere charbonneuse : cependant cette quantité peut varier d'un gros en plus ou en moins, & la matiere être également bien desséchée. Cette même matiere charbonneuse, calcinée ensuite dans un matras, comme nous venons de le dire, fournit trois onces & demie de pyrophore.

Malgré que la matiere soit bien desséchée, elle contient encore un peu d'huile empyreumatique : c'est elle qui se dissipe en vapeurs rousses assez épaisses, par l'ouverture du matras. Aussi-tôt que ces vapeurs cessent, il s'éleve du vrai soufre qui se sublime en partie dans le col du matras ; il s'enflamme & se dissipe. Il est inutile de boucher le vaisseau pendant cette calcination, comme la plupart des Physiciens le prescrivent. La chaleur qu'on est obligé de donner, est assez forte pour ramollir le verre : le poids du col du matras qui pèse sur la boule, y occasionne des plis dans lesquels se renferme du pyrophore qu'on ne peut ôter. Pour éviter cet inconvénient, il convient d'attacher un fil d'archal au col du matras : on l'assujettit à un clou posé sur une muraille, ou sur quelque chose de solide.

Il convient encore de faire choix d'un flacon d'ouverture assez large pour que le col du matras puisse y entrer librement, afin que, lorsqu'on

vient à le vider, on puisse le faire commodément, sans perte & sans se brûler.

On remarque ordinairement, après l'opération, que le cul du matras a perdu sa transparence : il est blanc-laiteux, un peu enfumé, lorsque la matière a été calcinée proprement dans une terrine vernissée : il est jaune, rouge ou brun, lorsque la matière a été calcinée dans une poêle de fer. Cet effet vient d'une combinaison de l'acide de l'alun & des matières du pyrophore, qui se font combinées avec le verre dans le temps que le matras s'est ramolli.

Le pyrophore peut se conserver plusieurs années de suite, lorsqu'on le tient dans des bouteilles bien bouchées, & qu'on ne les débouche pas souvent. Lorsqu'il a perdu la propriété de s'enflammer, on peut la lui rendre en le faisant calciner de nouveau dans un matras, comme nous venons de le dire, pourvu cependant qu'il n'ait pas été trop calciné précédemment.

Ce fut Homberg qui découvrit le pyrophore, en travaillant sur la matière fécale qu'il avoit mêlée avec de l'alun & du vitriol. Lémery le cadet a fait sur cet objet beaucoup d'expériences insérées dans les Volumes de l'Académie pour les années 1714 & 1715. Il s'est assuré qu'on pouvoit faire ce pyrophore indistinctement avec toutes les matières végétales & animales qui abondent en phlogistique, & de l'alun ou du vitriol. Depuis les travaux de ces Chymistes, on trouve, dans le troisième Volume des *Savants étrangers*, un excellent Mémoire de M. de Suvigny, Docteur en Médecine, où l'Auteur fait voir qu'il est parvenu à faire du pyrophore avec toutes les matières qui contiennent de l'acide vitriolique uni,

soit à une terre, soit à un sel alkali, soit à une matiere métallique.

Hombert & Lémery avoient attribué l'inflammation du pyrophore à la terre de l'alun qu'ils supposoient s'être convertie en chaux vive : ils pensoient que cette terre, en attirant l'humidité de l'air, produisoit assez de chaleur pour mettre le feu au soufre qui s'est formé par la calcination : mais la terre de l'alun est une terre vitrifiable qui ne forme point de chaux par la calcination.

L'explication qu'en donne M. de Suvigni, me paroît plus conforme à la saine Physique : il attribue l'inflammation du pyrophore à une portion d'acide vitriolique à demi dégagé de sa base, qui n'est pas tout-à-fait soufre, & qui se trouve dans un degré de concentration considérable ( & peut-être sous une forme glaciale. ) Lorsqu'on expose le pyrophore à l'air, cet acide attire l'humidité de l'air, & s'échauffe assez pour enflammer le soufre qui l'entourne de toutes parts.

*Décomposition de l'Alun par les terres calcaires.*

Nous avons vu que les sélénites calcaires, ainsi que les autres sels à base de terres calcaires, ne sont point décomposés par une autre terre calcaire. Il n'en est pas de même des sels à base terreuse vitrifiable. L'alun, qui est une sélénite de cette dernière espèce, est décomposé par les terres calcaires, par la chaux & par l'eau de chaux.

On met dans un matras de la dissolution d'alun étendue dans beaucoup d'eau : on ajoute de petits morceaux de pierre calcaire : on met le matras, à une chaleur douce, sur un bain de sable : l'acide vitriolique de l'alun dissout la terre calcaire, & fait précipiter la terre de l'alun. On re-

connoît que l'alun est décomposé, parceque la liqueur n'a plus la faveur de l'alun. On décante la liqueur tandis qu'elle est trouble : on sépare les petits morceaux de terre calcaire qui ne se sont point dissous : on filtre la liqueur : on passe sur le filtre beaucoup d'eau bouillante, pour emporter la sélénite qui pourroit être mêlée avec la terre que l'on fait sécher.

J'ai décomposé l'alun avec toutes les terres calcaires que je lui ai présentées. Je n'ai remarqué aucune différence, si ce n'est que les pierres calcaires tendres le décomposent mieux ; mais, comme elles sont sujettes à s'égrener, il s'en mêle un peu avec la terre de l'alun : il vaut mieux employer des morceaux de terres calcaires propres & arrangés de manière qu'ils ne puissent pas s'égrener : néanmoins il s'en mêle toujours un peu parmi la terre de l'alun.

*Décomposition de l'Alun par de la chaux & par de l'eau de chaux.*

Si l'on mêle de la chaux vive, ou éteinte à l'air, avec une dissolution d'alun, il arrive la même décomposition ; la terre de l'alun est complètement précipitée ; la liqueur se trouve chargée de sélénite calcaire : cependant on ne peut, par ce moyen, obtenir la terre de l'alun dans son état de pureté : il se mêle avec elle une certaine quantité de chaux, à cause de la facilité qu'a cette terre pour se délayer dans l'eau : la terre de l'alun se trouve encore altérée par de la sélénite calcaire qui se précipite avec la terre de l'alun. Quoi qu'il en soit, cela ne dérange rien de la théorie que nous établissons, qui est que les terres calcaires ont plus d'affinité avec les acides, que n'en ont les terres vitrifiables.

Il en est de même de l'eau de chaux : elle décompose très bien l'alun ; mais elle a pareillement l'inconvénient de fournir de la terre calcaire , & de se précipiter en partie avec la terre de l'alun qu'elle sépare de son acide. Comme l'eau de chaux contient peu de substance terreuse , il en faut beaucoup pour décomposer l'alun. La terre d'alun que l'eau de chaux précipite , est quelquefois jaunâtre , mucilagineuse , & semblable à de la mie de pain tendre dont elle a l'élasticité. La couleur de cette terre lui vient du phlogistique contenu dans l'eau de chaux. J'ai remarqué que cette terre en étoit fort avide.

J'ai examiné les liqueurs provenant de l'alun décomposé par les terres calcaires , & pareillement les liqueurs provenant de la décomposition de l'alun par de l'eau de chaux : elles étoient toutes seulement chargées de sélénite calcaire , & parfaitement saturées : elles n'occasionnoient aucun changement au syrop violat ni à la teinture de tournesol. J'ai partagé toutes ces liqueurs en deux portions : dans l'une , j'ai ajouté une légère surabondance d'acide vitriolique qui n'a communiqué qu'une saveur acide & nullement astringente : je n'ai rien ajouté à l'autre portion de ces liqueurs : je les ai distribuées dans des feaux de verre , chacune séparément : elles ont toutes fourni de la sélénite calcaire , & pas un seul atome d'alun.

J'ai ensuite combiné avec de l'acide vitriolique la terre d'alun qui a été séparée par ces différents intermedes calcaires : chacune m'a fourni des crystaux d'alun & de la sélénite calcaire ; mais ce dernier sel se trouvoit dans des proportions relatives à la quantité de terre calcaire qui s'étoit précipitée avec la terre de l'alun. Nous parlerons



bientôt des moyens d'obtenir la terre de l'alun dans un grand état de pureté, & nous examinerons plus amplement les propriétés de cette terre.

*Alun & acide vitriolique.*

On ne fait pas si l'alun admettroit dans sa crySTALLISATION une plus grande quantité d'acide vitriolique qu'il n'en contient ordinairement.

*Alun & soufre.*

On ne connoît point ce mélange ni les effets de ces substances l'une sur l'autre.

*Alun & gypse.*

On ne fait ce que formeroient ces deux substances, soit par la voie sèche, soit par la voie humide. On peut présumer que par la voie sèche elles se fondroient mutuellement, & qu'il en résulteroit un verre.

*Alun & acide nitreux.*

On ne connoît point l'action de ces substances l'une sur l'autre.

*Alun & acide marin.*

On ignore ce que produiroit ce mélange.

*Alun & vinaigre.*

On ignore de même ce que produiroit ce mélange.

*Alun & alkali fixe.*

Décomposition de l'Alun. Terre d'Alun, Tartre vitriolé.

L'alkali fixe décompose tous les sels à base terreuse quelconque ; il s'unit aux acides & fait

précipiter la terre. Nous ne parlerons présentement que de la décomposition de l'alun.

On fait dissoudre deux livres d'alun de roche dans une suffisante quantité d'eau : on verse par-dessus peu à peu environ autant d'alkali fixe résous en liqueur, ou jusqu'à ce qu'il ne se fasse plus de précipité, & que l'acide vitriolique soit parfaitement saturé. La terre qui se précipite est blanche : elle est d'autant plus légère, qu'elle a été précipitée dans une plus grande quantité d'eau : on la lave, à plusieurs reprises, dans beaucoup d'eau bouillante : il est même nécessaire de la faire bouillir dans de l'eau pour la dessaler complètement, parcequ'elle retient les sels très opiniâtrément : lorsqu'elle est bien lavée, on l'a fait égoutter sur un filtre, & on la fait sécher.

Si l'on fait évaporer les premières liqueurs jusqu'à pellicule, elles fournissent, par le refroidissement, des cristaux de tartre vitriolé.

#### R E M A R Q U E S.

Dans cette expérience l'alkali fixe s'unit à l'acide vitriolique, & ils forment ensemble un vrai tartre vitriolé. La terre de l'alun se précipite en même temps. Cette décomposition se fait avec beaucoup d'effervescence lorsque les liqueurs sont chaudes & peu étendues dans de l'eau. Cette terre retient l'eau avec une force considérable : elle est très long-temps à se sécher à l'air libre. J'ai reconnu qu'il lui faut plus de trois mois, même en été. Deux livres d'alun de roche fournissent ordinairement six onces & demie de terre d'un blanc sale, parcequ'elle a une disposition singulière pour s'emparer des matières colorantes. Lorsqu'on la laisse sécher sans la remuer, elle

devient brune & semblable à de la corne, ayant même un peu de transparence.

Lorsque la terre de l'alun est desséchée à un certain point, elle a un liant semblable à celui des argilles : il est beaucoup plus considérable, mais il est pâteux ; & comme cette terre prend beaucoup de retraite en se séchant, elle se fend & se réduit en menues parties. Mais la terre qui a été séparée de l'alun calciné, ne présente pas ces phénomènes : elle est moins fine, moins divisée : elle se sèche plus promptement : elle prend beaucoup moins de retraite en se séchant : l'une & l'autre sont âpres & dures au toucher.

*Propriétés de la terre de l'alun.*

Nous avons déjà exposé une partie des propriétés de la terre de l'alun, qui a été séparée par les matières phlogistiques. Celle qui a été séparée par l'alkali fixe a les mêmes propriétés : ainsi nous allons continuer à examiner les propriétés de cette terre. L'air, l'eau, la glace, les terres vitrifiables, les terres calcaires, la chaux vive, n'ont aucune action sur cette terre ; mais elle a une grande disposition à se combiner avec les matières phlogistiques : elle s'empare avec avidité de celui qui est contenu dans l'alkali qui sert à la précipiter : elle retient aussi ce principe avec beaucoup d'opiniâtreté. L'eau lui est de même fort adhérente.

J'ai placé sous la moufle d'un fort fourneau à vent, deux gros de terre d'alun qui avoit été séchée au soleil pendant long-temps. Après deux heures d'un feu de la plus grande violence, j'ai trouvé qu'elle étoit diminuée de 48 grains de son poids : il a fallu ce temps pour lui enlever cette quantité d'humidité : elle est devenue du plus grand

blanc : elle est restée sèche & friable. Exposée de nouveau à un semblable coup de feu , mais beaucoup plus long temps continué , elle a diminué encore de 12 grains : elle a acquis un degré de dureté considérable ; mais elle étoit bien éloignée de la fusion : il n'y a peut-être que le foyer d'un bon miroir ardent qui soit en état de la fondre lorsqu'elle est seule & parfaitement pure , tant cette terre est réfractaire.

La terre de l'alun se combine très bien avec l'acide vitriolique , & reproduit de l'alun , comme nous le dirons plus particulièrement dans un instant.

*Alun saturé de sa terre.*

Jusqu'ici nous avons considéré l'alun comme une sélénite à base de terre vitrifiable , mais qui diffère des sélénites calcaires , 1°. en ce que ce sel a pour base une terre vitrifiable ; 2°. en ce qu'il entre une très grande quantité d'eau dans la composition de ses cristaux ; 3°. en ce qu'il a une saveur acide très astringente ; 4°. en ce qu'il se dissout en plus grande quantité dans l'eau , & que l'eau bouillante en dissout beaucoup plus que l'eau froide ; 5°. en ce que ce sel est en état de dissoudre une nouvelle quantité de sa propre terre , de s'en saturer complètement , & d'acquérir alors des propriétés communes avec les argilles ; toutes propriétés que n'ont point les sélénites calcaires.

Le grand nombre d'expériences que j'ai faites sur les matières terreuses en général , m'a mis à portée de reconnoître ces deux espèces de sélénites ; l'une à base de terre calcaire , & l'autre à base de terre vitrifiable. J'ai établi cette distinction pour la première fois dans un *Mémoire sur l'Alun* , inséré dans la gazette de Médecine du 4 Décembre.

bre 1762, page 353. Depuis j'ai fait la même distinction dans les deux éditions de mon *Manuel de Chymie*; dans celle publiée en 1763, page 86; & dans la seconde imprimée en 1765, page 89. J'en ai encore parlé au mot *Alun* dans le *Dictionnaire des Arts & Métiers*, en 2 vol. in-8°. imprimé en 1766. Voici comme je suis parvenu à saturer l'alun de sa propre terre.

J'ai mis dans une bassine d'argent de la dissolution d'alun étendue dans beaucoup d'eau. J'ai ajouté de la terre d'alun bien préparée & non séchée. J'ai fait bouillir ce mélange pendant environ une heure. L'alun a dissous une certaine quantité de terre avec effervescence. J'ai filtré la liqueur : elle n'avoit plus la faveur de l'alun ; elle avoit celle d'une eau dure : elle ne changeoit point la couleur de la teinture de tournesol, mais elle verdissoit le syrop violat. L'alkali fixe faisoit précipiter beaucoup de terre de cette liqueur. Il est resté sur le filtre la matiere terreuse, mais mêlée de beaucoup de matiere saline presque indissoluble dans l'eau. Je l'ai broyée sur un porphyre, & je l'ai fait sécher : elle avoit les caracteres principaux de l'argille. Cette terre n'en différoit qu'en ce qu'elle avoit moins de liant ; qu'elle se laissoit décomposer plus facilement par l'alkali fixe, que les argilles naturelles. L'Art ne peut jamais imiter parfaitement la Nature, ni combiner aussi intimement qu'elle le fait, une petite quantité d'acide vitriolique avec une très grande dose de terre. Par une évaporation spontanée, la liqueur filtrée a fourni peu de cristaux qui étoient disposés en petites écailles comme du mica, très doux au toucher. Ce nouveau sel n'a point de faveur : il n'a presque plus de dissolubilité dans l'eau : il ressemble beaucoup, par ces

dernières propriétés, aux sélénites calcaires. Lorsque la terre de l'alun n'a pas été suffisamment lavée, il se forme un peu de tartre vitriolé qui grimpe le long des parois du vase.

Lorsqu'on fait cette expérience avec de la terre d'alun qu'on a fait sécher, cette terre a beaucoup de peine à se dissoudre, parcequ'elle ne se délaie point, ou du moins fort mal : il faut alors réduire cette terre en poudre fine, & la faire bouillir long-temps avec la dissolution d'alun qui s'en sature de même : ceci n'est qu'un peu plus long.

Ces dissolutions d'alun saturé sont décomposables par les terres calcaires, par l'eau de chaux & par l'alkali fixe.

J'ai ajouté à une portion de ces liqueurs, saturées de terre d'alun, une certaine quantité d'acide vitriolique, dans le dessein de reproduire de l'alun. La liqueur est restée acidule, sans acquérir la faveur de l'alun ; néanmoins elle a formé, dans l'espace de trois mois, par une évaporation spontanée, des cristaux de véritable alun, parmi lesquels il y avoit des cristaux micacés, semblables à ceux produits par l'alun saturé de sa terre.

Lorsque la rivière est trouble à Paris, les blanchisseuses de linge fin sont dans l'usage d'éclaircir l'eau dans des baquets avec un peu d'alun : c'est un effet qui est très connu ; mais la cause ne l'étoit pas : il est aisé de la connoître d'après ce que nous venons de dire ; l'alun se sature de la terre la plus fine qui trouble l'eau : elle forme un sel presque insoluble qui se précipite & entraîne avec lui la terre grossière qui n'a plus d'adhérence avec l'eau,

*Terre d'alun dissoute par de l'acide vitriolique.*

La terre de l'alun se dissout complètement par de l'acide vitriolique ; mais lorsqu'elle a été séchée , elle se dissout difficilement. Il faut l'employer immédiatement après qu'elle a été précipitée & bien lavée , & lorsqu'elle est encore en bouillie. Dans cet état , les molécules de terre ne sont pas encore agglutinées ; elle présente plus de surface & se dissout mieux. Cette dissolution reforme de l'alun tel qu'il étoit auparavant. On obtient aussi , conjointement avec les cristaux d'alun , une certaine quantité de cristaux disposés en petites écailles comme le mica : ils sont talqueux & doux au toucher. Lorsqu'on fait cette expérience , il faut la faire sur plusieurs onces de terre ; car lorsqu'on la fait en petit , elle réussit mal : on n'obtient , pour ainsi dire , que des cristaux de mica , ou des cristaux d'alun plus ou moins chargés de terre , qui ont des propriétés moyennes entre ceux d'alun & ceux qui sont comme du mica.

*Terre d'alun dissoute par de l'acide nitreux.*

L'acide nitreux dissout complètement la terre d'alun. Cette dissolution , bien saturée , est sans couleur ; mais elle a une saveur beaucoup plus astringente que celle de l'alun. Cette liqueur , par une évaporation spontanée , a formé de petits cristaux à pointes de diamants , & d'une stypicité considérable.

*Terre d'alun dissoute par de l'acide marin.*

L'acide marin dissout complètement la terre

de l'alun. J'ai saturé de cet acide avec de la terre d'alun séchée & réduite en poudre fine ; il s'est excité une vive effervescence & une chaleur considérable, quoique cet acide fût affoibli : la dissolution étoit mucilagineuse. J'ai été obligé de l'étendre dans beaucoup d'eau pour pouvoir la filtrer. La liqueur filtrée étoit sans couleur : elle avoit une saveur styptique astringente & de sel marin : elle rougissoit d'abord la couleur de la teinture de tournesol, mais cette couleur se rétablissoit ensuite : elle rougissoit de même la couleur du syrop violat, qui devenoit verte un instant après. Cette liqueur, par une évaporation spontanée, a formé des crysiaux d'une stypticité considérable.

L'acide marin dissout de même le sable séparé du *liquor silicum*. Les phénomènes qu'il présente sont semblables à ceux qu'il produit avec la terre d'alun, lorsqu'on présente à cet acide de la terre d'alun sèche, ou du sable du *liquor silicum* également séché. Il se produit, sur le champ, une chaleur considérable avec effervescence, quoique dans cet état l'acide marin dissolve peu de ces terres. Ce phénomène n'arrive pas avec l'acide nitreux ; ce qui est une preuve qu'il a sur ces terres moins d'action que l'acide marin. Lorsqu'on laisse refroidir cette dissolution saturée avant de la délayer dans de l'eau, elle forme un beau mucilage net, transparent & sans couleur. Ce mucilage est d'une couleur jaune lorsque l'acide n'est pas entièrement saturé de terre.

En général, l'acide marin dissout mieux ces terres, & en plus grande quantité, que l'acide nitreux : il forme avec elles des dissolutions qui ont la même saveur, quelle que soit la terre vitrifiable qu'on ait employée. Toutes ces dissolutions  
sont



sont décomposées par l'eau de chaux & par les terres calcaires.

*Terre d'alun dissoute par le vinaigre distillé.*

La terre d'alun se dissout fort mal dans le vinaigre distillé. Cet acide n'en dissout qu'une fort petite quantité. L'espece de sel que produit cette dissolution, est fort terreuse. Les crystaux sont petits & disposés en aiguilles. On croiroit, en voyant leur figure, qu'ils seroient produits par quelque légère portion de terre calcaire que le vinaigre distillé auroit séparée de la terre d'alun.

*Sur les Argilles.*

Nous venons de dire que l'alun étoit susceptible de se saturer de sa propre terre, & de former dans cet état une matiere qui n'a presque plus les propriétés salines. La Nature nous offre dans les argilles une quantité immense de substance saline de cette espece : elle en differe seulement, en ce qu'elle est mêlée avec beaucoup de terre vitrifiable de même nature, mais qui n'est pas combinée avec de l'acide vitriolique. C'est un sable très fin, qu'il est même impossible de séparer par le lavage. C'est à ce mélange, formé par la Nature, que l'on a donné les noms d'*argille* & de *terre glaise*. La plupart des Naturalistes distinguent les argilles d'avec les glaises ; mais ces distinctions sont fondées sur des caracteres trop équivoques. Les Chymistes n'en font aucune, & nous regarderons ces dénominations comme étant absolument synonymes.

En parlant des altérations que le gypse éprouve de la part des éléments & du laps de temps, j'ai exposé le sentiment qui m'a paru le plus probable

sur l'origine des argilles. Tout me porte à croire qu'elles sont formées par du gypse réduit en poudre roulée par les eaux de la mer. La terre calcaire qui fait la base du gypse, est une terre composée, qui ne peut que tendre à de plus grands degrés de simplicité, & à redevenir terre vitrifiable, telle qu'elle étoit avant d'avoir subi tous ces changements. Si pendant que tous ces changements s'opèrent, il reste de l'acide vitriolique uni à la terre, il en résulte une argille ou de l'alun, suivant les proportions de l'acide restant.

*Propriétés des argilles.*

Je regarde donc les argilles comme étant de la terre vitrifiable, qui a subi précédemment beaucoup d'altération, & que le laps de temps a plus ou moins ramenée au caractère de son origine. Une partie seulement de cette terre est combinée avec de l'acide vitriolique, l'autre ne l'est point : c'est la portion dans l'état salin, qu'on devoit nommer argille : celle qui n'y est point, est de la terre vitrifiable, semblable à la première, & dans un grand état de division : on devoit la nommer *terre à argille*, ou *terre argilleuse* : elle est un sable très fin, ou une portion de terre de même nature que celle de l'argille, mais qui n'étant point combinée avec de l'acide vitriolique, refuse de se dissoudre, soit dans l'eau, soit dans les acides. Néanmoins, pour ne rien changer dans les dénominations, nous nommerons argille ce mélange que donne la Nature, de matière saline & de terre vitrifiable divisée, qui font la composition de toutes les terres connues sous le nom d'*argilles*.

Les argilles sont des terres grasses, pâteuses,

douces au toucher : elles s'attachent à la langue , se pétrissent avec de l'eau , se réduisent en pâte , & ont assez de liant pour se laisser travailler sur le tour : elles pétillent & sautent en éclats , avec explosion , lorsqu'elles ne sont pas parfaitement seches , & qu'on les expose brusquement au grand feu : elles se réduisent pour lors en poudre avec un mouvement de décrépitation.

Les argilles sont sujettes à être colorées. Il y en a de noire ; cette couleur lui vient des matieres phlogistiques : il y en a de verte , couleur qui lui est communiquée par du cuivre dans l'état de rouille : il y en a de jaune , de rouge , de bleue , de grise , de blanche , &c. d'autres sont veinées de différentes couleurs , semblables , par leur arrangement & pour leur variété , à celles des plus beaux marbres colorés. Les terres que l'on nomme *bols* , tel que le bol d'Arménie , sont des argilles colorées par du fer. Toutes ces couleurs sont absolument étrangères à la nature des argilles : elles y sont produites par des matieres végétales , animales & métalliques. Quelquefois les substances des trois regnes colorent l'argille en même temps , & quelquefois elle n'est colorée que par des substances d'un seul regne.

Il y a des argilles qui contiennent de l'or : celle avec laquelle on fait les creusets de la verrerie de Seve , près de Paris , est dans ce cas : on la tire de Gisors. Les argilles colorées contiennent presque toutes des pyrites. Dans les unes , les pyrites sont dans un état d'efflorescence , & quelquefois en poussiere : dans d'autres , les pyrites sont entieres. Ces matieres alterent la pureté des argilles : on est obligé de les séparer , lorsqu'on en veut faire de bonne poterie , parcequ'elles sont des fondants des argilles.

J'ai observé pareillement beaucoup de variété dans les argilles, relativement à l'acide vitriolique qu'elles contiennent : toutes celles qui sont colorées, en sont plus pourvues que celles qui sont blanches & sans couleur. On trouve des terres blanches qui se dissolvent peu ou point dans les acides : elles ont du liant, mais beaucoup moins que les argilles, & elles ne contiennent point d'acide vitriolique. Ces especes de terres sont de même nature que celles qui servent de base aux argilles : elles ont vraisemblablement la même origine. Il est à présumer que ce sont des argilles qui ont été remaniées plus d'une fois par les eaux, & qui ont, dans ces différentes révolutions, perdu tout leur acide vitriolique : mais elles ne sont pas de vraies argilles : ces terres sont aux argilles, ce que les terres calcaires très divisées sont au plâtre. La terre calcaire est bien la base du gypse ; mais elle n'est pas du gypse. Ce qui constitue essentiellement l'argille, c'est la combinaison de l'acide vitriolique avec une terre vitrifiable.

J'ai remarqué que les argilles blanches ont moins de liant que les bleues, les noires & les grises, qui servent à faire des poteries communes. Ce défaut leur vient de ce que leurs molécules sont moins fines, & qu'elles sont moins dans l'état salin : elles sont d'ailleurs presque toujours mêlées avec une très grande quantité de *mica* : plusieurs même en sont tellement altérées, qu'on peut présumer que ce sont des argilles qui commencent à se dénaturer, à perdre de leur acide, à s'éloigner de l'état salin, & à former de nouveaux corps qui cessent d'avoir les caractères distinctifs des argilles.

On doit attribuer le liant des argilles à l'ex

trême division de leurs parties, qui les rend propres à retenir l'eau, & à leur état salin, qui leur donne la propriété d'être presque dissolubles dans l'eau. Leurs molécules sont beaucoup plus dans l'état de division, que celui qu'on pourroit procurer à une pierre quelconque par des moyens mécaniques. On peut bien donner au fable & à toutes les matieres vitrifiables beaucoup de liant, en les réduisant en poudre impalpable sur le porphyre; mais quelque divisées que soient ces substances, elles ne peuvent jamais acquérir le liant des argilles, parcequ'elles n'ont rien de salin qui les rende miscibles à l'eau. Les argilles elles-mêmes n'ont presque plus de liant, lorsqu'on leur a enlevé leur acide, quoique la substance terreuse reste dans le plus grand état de division. C'est pour cette raison que les argilles blanches qui sont toujours remplies de *mica*, & qui sont, par conséquent, moins dans l'état salin, ne sont pas, à beaucoup près, aussi liantes, & se sechent plus promptement que les argilles fortes: elles sont aussi plus sujettes à se fendre en séchant, & plus faciles à être pénétrées & délayées par l'eau.

J'attribue le doux au toucher qu'on remarque aux argilles, à ce que ces terres ont été roulées par les eaux: leurs molécules sont arrondies, & ne sont point anguleuses. La terre qu'on sépare des argilles & celle de l'alun sont âpres & rudes au toucher, parcequ'elles n'ont point essuyé un semblable frottement: leurs molécules, en se précipitant, prennent la figure qui leur est propre: elles sont nécessairement anguleuses; & c'est là ce qui est cause que ces terres sont âpres & rudes au toucher, même la terre des argilles

les plus douces qu'on fait précipiter par un sel alkali.

*Argilles exposées au feu.*

Les argilles parfaitement pures, exposées au grand feu, n'entrent point en fusion; mais elles ont la propriété de s'agglutiner, de prendre assez de corps, & d'acquérir assez de dureté pour jeter des étincelles comme une pierre à fusil, lorsqu'on les frappe contre de l'acier.

Toutes les argilles colorées par des matières végétales & animales, blanchissent à un coup de feu médiocre. Leur matière colorante se détruit; mais lorsqu'on les pousse à un coup de feu capable de les durcir assez pour faire feu étant frappées contre de l'acier, elles reprennent beaucoup de couleur. Ces sortes d'argilles ne sont pas propres à faire des poteries blanches. Celles qui sont colorées par des matières métalliques, sont encore moins bonnes pour cet objet. L'action du feu développe même des couleurs nouvelles qui n'étoient point apparentes avant leur calcination: elles ont, d'ailleurs, l'inconvénient d'entrer en fusion & de se réduire en verre par la violence du feu, parceque les matières métalliques leur servent de fondant.

Lorsqu'on expose les argilles à la violence du feu, elles durcissent toutes, les unes plutôt, les autres plus tard: elles prennent beaucoup de retraite, c'est-à-dire qu'elles occupent, après la calcination, un volume moins grand qu'auparavant. Les argilles blanches & parfaitement pures ont besoin d'un plus grand coup de feu pour durcir complètement, parcequ'elles contiennent essentiellement moins d'acide vitriolique, qui est

un principe de fusibilité, comme je le démontreraï. Les argilles bleues contiennent toutes plus d'acide vitriolique : elles sont d'ailleurs mêlées pour l'ordinaire avec une certaine quantité de fer qui facilite beaucoup leur endurcissement. On doit considérer cet effet, comme produit par une disposition à la fusion : aussi les argilles entrent réellement en fusion, & se convertissent en verre, lorsqu'elles contiennent une certaine quantité de quelques chaux métalliques, quoiqu'elles n'éprouvent qu'un feu égal à celui qui ne fait que durcir les argilles pures.

La diminution de volume que les argilles éprouvent par la calcination, vient de deux causes : 1°. de l'humidité qui s'évapore, laquelle est si tenace, que les argilles en contiennent encore, même lorsqu'elles sont rougies à blanc. Je m'en suis assuré, en pesant un morceau d'argille tout rouge, que j'ai repesé après l'avoir tenu encore deux heures à un très grand feu, sous la moufle d'un fourneau de coupelle : j'ai trouvé que cette argille étoit diminuée considérablement de poids & de volume. 2°. Lorsque l'argille est rouge à blanc, elle est dans un état de mollesse, comme un corps qui se dispose à la fusion, quoiqu'elle soit pour cela fort éloignée de se fondre. Néanmoins, lorsqu'elle est parvenue à cet état, les parties de la terre se rapprochent les unes des autres, & la masse totale acquiert plus de densité en diminuant de volume.

L'acide vitriolique, comme principe de fusibilité des argilles, facilite encore leur endurcissement : aussi, j'ai remarqué que les terres argilleuses, desquelles j'avois séparé l'acide vitriolique, avoient besoin d'un coup de feu infiniment

plus fort , pour acquérir tout le degré de cuisson & de dureté dont elles sont susceptibles. J'ai observé que les argilles les plus liantes , & qui retiennent en même temps la plus grande quantité d'eau , sont celles qui prennent le plus de retraite au feu.

L'acide vitriolique est de la plus grande adhérence dans les argilles. L'action du feu le plus violent & le plus long-temps continué est incapable de le faire dissiper entièrement. Les poteries, les fourneaux, les creusets, les porcelaines terreuses, ont nécessairement de l'argille pour base. Lorsqu'on fait cuire ces vases, l'action du feu fait dissiper une partie de l'acide vitriolique : il se répand dans le voisinage une odeur d'acide sulfureux volatil qui est considérable. On s'apperçoit encore mieux de cette odeur, lorsqu'on est à la proximité des fours où l'on fait cuire des briques & des tuiles ; mais ce n'est que la plus grande partie de l'acide qui s'évapore : elle n'est même que proportionnelle à la quantité de matière phlogistique qui se trouve dans l'argille. Les tuiles & les briques de Bourgogne sont faites avec une argille passablement réfractaire : elles sont les plus cuites de toutes celles dont on fait usage à Paris : le plus grand nombre est même vitrifié à sa surface ; ce qui suppose qu'elles ont reçu un très grand coup de feu : cependant elles contiennent encore une si grande quantité d'acide vitriolique, qu'on croiroit qu'elles n'en ont point perdu du tout pendant leur cuisson,

*Argilles avec l'air.*

On ne connoît point de combinaison de l'argille avec l'air ; mais comme l'argille fait le fond



de la végétation, ainsi que je l'ai démontré dans mon *Mémoire sur les Argilles*, on peut présumer que l'air, l'eau & le feu se combinent avec l'argille, pour entrer dans la composition des végétaux, & pour en faire partie. Quoi qu'il en soit, les argilles se décomposent par l'action des éléments & le laps de temps : leur acide se sépare & se combine avec des matières phlogistiques : il se produit du soufre. Lorsqu'il se rencontre des matières métalliques dans les argilles, ce qui est assez ordinaire, le soufre s'y unit, & forme des pyrites : les pyrites tombent ensuite en efflorescence, & produisent de l'alun, de la félénite & des vitriols, suivant l'espèce de matière métallique qui s'est trouvée dans les argilles. Il peut aussi très bien se faire que la Nature combine directement le principe inflammable avec la terre argilleuse, & en forme des métaux. Toutes les expériences de la Chymie tendent au moins à prouver que la terre vitrifiable & le phlogistique entrent dans la composition des matières métalliques. Il paroît que la Nature se réserve le secret des moyens qu'elle emploie pour opérer ces merveilles; du moins, jusqu'à présent, on n'est pas encore parvenu à former un métal, en combinant une terre quelconque avec du phlogistique.

L'argille qui éprouve les altérations dont nous parlons, perd sa couleur, parceque son phlogistique se combine avec d'autres corps, & se détruit même en partie : il ne lui faut que du temps pour devenir parfaitement blanche ; elle ne conserve enfin que les couleurs formées par les matières métalliques, & qui sont infiniment plus long-temps à se détruire complètement.

Tous ces changements peuvent être considérés

comme les avant-coureurs des plus grandes altérations dont les argilles soient susceptibles. Lorsqu'elles commencent à blanchir par le laps de temps, elles perdent de leur finesse & de leur liant : elles deviennent moins douces au toucher : leurs molécules s'agglutinent : elles forment des matières terreuses ou sableuses, des *micas* colorés ou sans couleur, suivant les circonstances, & à proportion des matières phlogistiques & métalliques qui se rencontrent dans le temps que ces altérations ont lieu. On trouve dans les Cabinets d'Histoire Naturelle, des échantillons de toutes ces matières qui constatent ces différents états par où passent les argilles.

Il y a peu d'argilles blanches sans *mica* : elles sont moins liantes que les autres, & contiennent toutes moins d'acide vitriolique. Je pense même que les argilles blanches qui ne contiennent point de *mica*, sont blanchies de nouvelle date : il ne leur faut que du temps pour arriver dans le même état, c'est-à-dire devenir plus blanches, en perdant de leur finesse & de leur liant, & produire du *mica* : enfin les talcs, les amiantes, les craies de Briançon sont autant de corps naturels qui doivent leur origine aux argilles qui ont encore subi de plus grandes altérations. On ne découvre plus aucun vestige d'acide vitriolique dans la plupart de ces corps : je m'en suis assuré par une infinité d'expériences.

*Argilles avec de l'eau.*

L'argille est une vraie matière saline : elle a les principales propriétés des sels, mais à des degrés peu sensibles, parcequ'il entre dans sa composition beaucoup plus de terre que n'en contiennent

tous les fels à bafe terreufe connus. Ce fel argilleux eft le moins diffoluble des fels que j'ai examinés. L'argille a cela de particulier ; c'eft qu'elle eft le feul fel à bafe terreufe connu, qui ait la propriété d'admettre dans fa compofition toutes fortes de dofes de la terre, fans que celle de l'acide varie ; c'eft ce que nous démontrerons fucceffivement.

J'ai fait bouillir un grand nombre de fois dans de l'eau diftillée, des argilles blanches & colorées, chacune féparément : j'ai filtré les liqueurs : je les ai quelquefois fait évaporer fur le feu ; & , dans d'autres circonftances, je les laiffois s'évaporer d'elles-mêmes à l'air, mais enfermées dans des vaiffeaux de verre, couverts d'un papier pour les garantir de la pouffiere. Par l'évaporation fur le feu, je n'obtenois qu'une efpece de poudre qui n'avoit aucune apparence de figure réguliere ; mais, par l'évaporation fpontanée, j'obtenois une matiere pulvérulente dans laquelle on diftinguoit de petits cryftaux difpofés en petites écailles comme le *mica*. L'eau dans laquelle j'avois fait bouillir l'argille blanche, étoit fans couleur : elle avoit une faveur fade & dure, femblable à celle des eaux des puits de Paris : elle verdiffoit le fyrop violat, à raifon de l'excès de terre que contient la matiere faline dont elle eft chargée.

La décoction de l'argille colorée avoit une légère couleur ambrée : elle a même laiffé déposer un peu d'ochre : évaporée des deux manieres, comme la décoction de l'argille blanche, elle a donné les mêmes réfultats, mais dans un degré plus marqué. Les cryftaux qui fe font formés par une évaporation fpontanée, étoient plus larges & plus femblables au *mica*, parceque cette argille tient davantage d'acide vitriolique, & qu'elle eft plus dans l'état falin que les argilles blanches.

La faveur que l'argille procure à l'eau, la dissolubilité de cette matiere & sa crystallisation, sont, comme on le fait, des propriétés salines & communes à tous les sels & à l'état salin de l'argille.

Toutes les eaux des grandes rivieres qui sont bordées de bancs argilleux, contiennent une semblable sélénite vitrifiable, dont la dose est depuis cinq jusqu'à dix grains par pinte de Paris. On peut l'obtenir en laissant évaporer à l'air libre une certaine quantité de ces eaux dans des vases propres : l'eau peut s'en charger d'une plus grande quantité, & elle s'en charge en effet, lorsqu'on fait bouillir de l'argille dans de l'eau. J'ai tenté, mais inutilement, de dissoudre entièrement une certaine quantité d'argille dans de l'eau : il est toujours resté une matiere terreuse, sableuse, très fine, & absolument indissoluble, parcequ'elle n'est pas combinée avec l'acide vitriolique, & qu'elle n'est point, par conséquent, dans l'état salin. J'ai filtré les liqueurs ; je les ai mêlées ; j'y ai ajouté de l'alkali fixe : il s'est fait un précipité terreux fort blanc. J'ai lavé & séché cette terre : elle s'est trouvée absolument semblable à celle de l'alun : elle en avoit toute la rudesse & l'âpreté entre les doigts. Les liqueurs, séparées de ces terres après leur précipitation, m'ont toutes fourni du tartre vitriolé.

J'ai dit plus haut que l'acide vitriolique étoit très adhérent aux argilles : je m'en suis assuré par les expériences dont je vais rendre compte.

J'ai réduit séparément en poudre assez grossiere des tuiles & des briques de Bourgogne : j'ai versé par-dessus l'une & l'autre de l'eau distillée & froide : l'infusion d'un quart d'heure a suffi pour charger cette eau d'un sel vitriolique qui a communiqué à l'eau distillée une faveur d'eau crue.

semblable à celle des eaux des puits de Paris. Ces liqueurs filtrées précipitent en jaune de turbith minéral, le mercure dissous dans l'acide nitreux : l'alkali fixe en fait précipiter une terre jaunâtre. Je sens bien qu'on peut m'objecter que l'argille avec laquelle on fait des tuiles & des briques, contient des pyrites qu'on ne se donne pas la peine de séparer, & qui sont calcinées pendant la cuite de la brique : elles se trouvent alors dans l'état le plus favorable pour tomber en efflorescence, & pour produire dans l'eau tous les phénomènes dont nous venons de parler. Ainsi l'acide vitriolique que l'on retrouve dans les tuiles & dans les briques, ne seroit plus fourni par l'argille, mais par les pyrites.

Cette objection est spécieuse ; mais on en trouvera la réponse à l'article de la décomposition du nitre par les argilles, où nous ferons voir que ce sel est décomposé par la porcelaine des Indes.

*Argilles avec les terres vitrifiables.*

Les argilles & les terres vitrifiables n'ont point d'action l'une sur l'autre par la voie humide ; mais elles en ont sensiblement par la voie sèche, proportionnellement à la quantité d'acide vitriolique qui se trouve dans les argilles : c'est sur ces propriétés qu'est fondée la fabrication des fourneaux & des creusets de terre cuite, ainsi que celle des poteries fines, telles que la porcelaine, & des poteries communes, comme la faïence, la terre vernissée, &c. dont nous parlerons par la suite.

*Argilles avec le phlogistique.*

L'argille se décompose par l'intermède du phlogistique, de même que l'alun. La matière in-

flammable s'unit à l'acide vitriolique, & forme du soufre qui se brûle à mesure qu'il se forme : la terre reste libre. Mais cette décomposition se fait plus difficilement que celle de l'alun. L'excès de terre dans l'argille défend l'acide du contact du phlogistique. On parvient mieux à décomposer l'argille par l'intermede de l'alkali, comme nous le dirons dans un instant.

### *Argilles & Terres calcaires.*

Fusibilité de ces terres l'une par l'autre.

On fait un mélange exact de quatre gros d'argille blanche & d'autant de craie, l'une & l'autre en poudre : on met ce mélange dans un creuset : on le place sous la moufle d'un bon fourneau à vent : on le fait chauffer pendant une demi-heure ou trois quarts d'heure. Ces deux substances se fondent mutuellement, & se convertissent en un verre net & transparent qui a, pour l'ordinaire, une couleur verte d'aigue marine.

C'est un des beaux phénomènes chymiques, qui a été découvert par M. Pott, & que nous avons eu occasion de voir bien de fois, M. Macquer & moi, dans le cours de plus de deux mille expériences que nous avons faites ensemble sur la porcelaine : mais M. Pott n'en donne aucune explication. Je vais exposer la théorie que je me suis formée sur cette matière : elle fera voir au moins la nécessité de distinguer dans l'argille la portion de substance terreuse qui est combinée & réduite dans l'état salin par l'acide vitriolique, d'avec celle qui n'est pas dans l'état salin. Nous verrons que cette même terre, prise dans ces deux états, a des propriétés différentes.

Nous avons dit précédemment que M. Pott

avoit distingué quatre especes de terres : favoir ; la terre argilleuse, la terre gypseuse, la terre vitrifiable, & la terre calcaire. Nous avons fait connoître notre sentiment sur cette distinction de M. Pott. Quoi qu'il en soit, aucunes de ces terres, exposées au grand feu, n'entrent en fusion, tant qu'elles sont seules. Il en est de même des mélanges d'argille & de sable, & de ceux de gypse & de craie, qui n'entrent pas non plus en fusion. Ceux de craie & de sable, & ceux de gypse & de sable, s'agglutinent un peu, & prennent un peu de corps ; mais ceux d'argille & de craie, ou ceux d'argille & de gypse, entrent en véritable fusion, & se convertissent en un verre net & transparent qui se trouve avoir assez de solidité & de dureté pour faire feu, lorsqu'on le frappe contre de l'acier. J'attribue cette fusibilité à trois causes : 1<sup>o</sup>. à l'acide vitriolique contenu dans les matieres qui sont mises en jeu : 2<sup>o</sup>. à la matiere saline alkaline qui se forme pendant la calcination de la pierre calcaire : 3<sup>o</sup>. à un principe de fusibilité, contenu dans toutes les pierres & terres vitrifiables, mais qu'elles peuvent perdre par une trop grande violence du feu. C'est ce que je vais tâcher de démontrer.

J'ai exposé plusieurs fois à un même degré de chaleur, des mélanges de craie & de terre séparée des dissolutions d'argilles très pures par l'alkali fixe, & pareillement des mélanges semblables de terre d'alun & de terre calcaire : aucun de ces mélanges n'est entré en fusion, & n'a pas même pris un peu de corps : ils sont tous restés poreux & friables. Tous ces mélanges étoient faits à parties égales de ces deux terres, & au poids de deux gros de chaque.

J'ai répété ces expériences, & j'ai ajouté à cha-

cun des mélanges faits au même poids, deux gros d'alun calciné : je les ai ensuite exposés à la même violence du feu : ils sont tous entrés en fusion, & ont formé des masses vitreuses, transparentes, blanches & laiteuses ; mais aucun n'a formé du verre parfait : néanmoins il résulte évidemment que c'est à l'acide vitriolique qu'on doit attribuer le commencement de fusion qui est arrivé à tous ces mélanges. J'ai remarqué que celui de gypse & d'argille entre en fusion beaucoup plus facilement que celui de craie & d'argille : il produit aussi une effervescence qui est si considérable, que la matière passe toujours par-dessus les bords du creuset : ainsi l'acide vitriolique entre donc pour quelque chose dans la fusion de ces terres l'une par l'autre. La terre argilleuse, privée d'acide vitriolique, a donc des propriétés différentes de l'argille, puisqu'elle est infiniment moins fusible avec de la terre calcaire.

La seconde cause à laquelle j'attribue cette fusibilité des terres l'une par l'autre, vient de la portion d'alkali fixe qui se forme pendant la calcination de la terre calcaire, en se réduisant en chaux vive : elle devient un fondant de la terre vitrifiable, l'oblige d'entrer en fusion, & entraîne la vitrification de la portion de terre calcaire qui n'est point devenue saline. J'ai observé qu'il faut, en général, une très petite quantité de matière saline pour faire entrer la terre vitrifiable en fusion, comme on le va voir par l'expérience suivante.

J'ai exposé au grand feu un mélange de parties égales de sable broyé & de craie ; ce mélange n'a point fondu ; mais la terre calcaire s'est réduite en chaux vive. La portion de matière saline, formée par la pierre calcaire, n'étoit pas en dose  
suffisante.



suffisante pour entraîner en fusion de la terre vitrifiable. J'ai exposé ce mélange à l'air pendant quelque temps : la chaux s'est chargée de l'humidité de l'air, comme elle a coutume de faire, & elle s'est réduite en poudre. Alors j'ai exposé de nouveau ce mélange à la même action du feu : il est entré en fusion, & il a formé une matière tuméfiée, poreuse, demi-transparente, & qui n'a plus attiré l'humidité de l'air. On ne peut attribuer cet effet à autre chose, qu'à une addition de matière saline, laquelle s'est formée pendant la seconde calcination : elle s'est alors trouvée en dose suffisante pour entraîner la fusion du sable. Je me crois d'autant mieux fondé à penser ainsi, que je suis parvenu à mettre en semblable fusion, & d'un seul coup de feu, de pareil sable que j'avois mêlé avec son poids égal de pellicules de chaux : ce verre, à la vérité, étoit semblable au précédent : il n'avoit ni la beauté ni la transparence d'un verre parfait ; mais il étoit suffisamment bien fondu, pour me faire penser que la matière saline qui se forme pendant la calcination de la terre calcaire, entre pour beaucoup dans cette fusibilité des terres : cette matière saline alkaline, & l'acide vitriolique contenu dans les argilles, sont donc les deux causes auxquelles on doit attribuer la fusibilité des terres l'une par l'autre ; & il faut le concours de ces deux substances en même temps, pour obtenir de ces terres des verres parfaits, puisqu'il n'y a l'une sans l'autre ne produit que des demi-vitrifications.

Pour revenir à la troisième cause de fusibilité dont j'ai parlé, je vais rapporter une expérience que j'ai faite plusieurs fois, & qu'on pourroit opposer à mon sentiment. J'ai tenté, mais inutilement, de fondre un mélange de parties éga-

les de terre d'alun & de gypse : ce mélange est toujours resté sec & friable. On pourroit m'objecter qu'il y a dans ce mélange de l'acide vitriolique, & qu'il auroit dû au moins former une matiere vitriforme : or cela n'est point arrivé : donc, pourroit-on conclure, il y a une différence entre la terre de l'alun & les autres terres vitrifiables, comme le pense M. Margraff, page 3 de ses *Opuscles*, 2<sup>e</sup>. volume, où il dit : *La terre de l'alun est une terre particuliere séparée de la terre argilleuse*. Mais le sable séparé du *liquor silicum* par le moyen des acides, traité de même à parties égales avec le gypse, ne forme plus une matiere vitriforme, comme le fait le sable qui n'a point subi toutes ces opérations. Doit-on en conclure que le sable tiré du *liquor silicum* est une terre particuliere séparée du sable ? D'où viennent donc ces différences ? De deux causes : 1<sup>o</sup>. de l'extrême division des parties : 2<sup>o</sup>. d'un principe de fusibilité, contenu dans les terres vitrifiables ; principe susceptible de se détruire & de se dissiper par la violence du feu : j'en ai parlé plus haut. J'ai remarqué un grand nombre de fois que du sable calciné exigeoit un peu plus de fondant pour se réduire en verre, que celui qui ne l'a point été : ainsi la terre tirée du *liquor silicum*, & la terre tirée de l'alun, sont deux terres dans le plus grand état de division possible : elles présentent beaucoup de surface à l'action du feu : leur principe fusible s'évapore avant que le feu les ait pénétrées suffisamment pour les faire entrer en fusion. Nous avons, M. Macquer & moi, exposé souvent au grand feu des mélanges de craie, d'argille & de sable, pétris avec de l'eau, pour former une sorte de porcelaine. Ces mélanges, après leur cuite, étoient enduits à leur surface d'une croûte de verre net &

transparent : les pieces de porcelaine se caïsoient d'elles-mêmes en se refroidissant, & les morceaux sautoient avec éclat, parceque la retraite ne se faisoit pas uniformément : le verre se détachoit de lui-même, & ne faisoit pas corps avec la pâte. Lorsque nous exposions de nouveau au feu ces morceaux de porcelaine, le verre qui étoit à leur surface, se desféchoit & s'évaporoit de plus en plus, au lieu d'entrer en fusion : lorsque le feu n'étoit pas assez fort pour le faire dissiper, il formoit à la surface de la pâte de cette sorte de porcelaine une incrustation terne, semblable à celle qui se forme à sa surface du diamant qu'on a exposé au feu à l'air libre. Il est difficile d'attribuer ces effets à autre chose qu'à une substance que le feu fait dissiper, & qui facilite la fusion des matieres terreuses. C'est cette substance, sans connoître sa nature, que je nomme *principe de fusibilité*, parceque les matieres terreuses, susceptibles de fusion, deviennent d'autant moins fusibles, qu'elles ont été davantage desséchées & privées de cette matiere par l'action du feu. A la rigueur, tout est fusible dans la Nature : il suffit de se procurer le degré de feu convenable, & de l'appliquer aux corps les plus réfractaires ; il est certain qu'ils entreront tous en fusion, sans qu'on soit obligé de les mêler ensemble : mais les expériences dont nous venons de parler, ont toutes été faites à un coup de feu à-peu-près semblable, qui, quoique très fort, ne l'étoit pas suffisamment pour fondre les substances dont nous parlons, lorsqu'elles étoient seules : ainsi les phénomènes qui se présentent dans ces expériences, sont bien véritablement dus à l'action de ces substances les unes sur les autres.

Indépendamment de la disposition qu'ont tous les corps à entrer en fusion par la violence

du feu, & nonobstant que ce moyen soit reconnu suffisant pour les réduire tous en verre, je serois porté à croire que tous les corps de la Nature contiennent plus ou moins de ce principe de fusibilité : il paroît, en beaucoup d'occasions, agir dans la Nature, aussi bien par la voie humide, que par la voie sèche. Il paroît que ce principe excite dans les corps qui en sont pourvus, uné sorte de mouvement comparable à celui de la fusion, par rapport aux effets qui en résultent. Je conviens qu'il est difficile de donner des notions exactes sur une substance qui n'est qu'à peine soupçonnée, laquelle n'est peut-être même que l'effet de l'attraction des parties de la matière l'une vers l'autre ; mais quelle qu'en soit la cause, les phénomènes qui se présentent relativement à cet objet, méritent bien la peine que nous nous y arrêtions un moment, soit que l'on attribue ces phénomènes à un principe de fusibilité, ou à la force de l'attraction.

Toutes les pierres vitrifiables présentent, à leur surface, une apparence unie, & quelque chose de lisse, comme si elles étoient mouillées. On voit tous les jours de ces sortes de pierres cassées par des affaissements locaux, & qui ont été ressoudées ensuite. Il arrive souvent que l'endroit de la jonction forme un bourlet ou une éminence. Les Naturalistes attribuent cet effet à des sucS lapidifiques qui sont venus remplir les intervalles, effet semblable à celui d'un vase rempli d'eau, & que l'effort de la gelée a fait casser : l'augmentation du froid fait couler la glace par la fente du vase : elle soude tout ce qu'elle rencontre à son passage. Ce suc lapidifique auroit-il la même consistance que celle de la glace qui coule par l'augmentation du froid ? Il faut que

cela soit : ce suc lapidifique n'est pas toujours de la terre tenue en dissolution qui vient se juxtaposer , tandis que l'eau s'évapore : si les intervalles étoient remplis par cette dernière cause , on verroit les alentours remplis de la même substance par l'eau qui se feroit épanchée ; c'est ce que l'on ne remarque pas toujours.

*Argilles & acide vitriolique.*

J'ai mis dans un matras quatre onces d'argille blanche bien séchée , & réduite en poudre fine : je l'ai délayée avec douze onces d'eau distillée : j'ai ajouté à ce mélange six gros d'acide vitriolique très pur & bien concentré : il ne s'est excité aucune effervescence. J'ai fait digérer ce mélange pendant deux jours au bain de sable , ayant soin de l'agiter souvent : ensuite j'ai filtré la liqueur au travers d'un papier gris : la liqueur a passé très claire , & sans couleur : elle avoit une saveur absolument semblable à celle d'une dissolution d'alun. Je l'ai mise dans un vase couvert d'un papier , pour la garantir de la poussière. Par une évaporation spontanée , j'ai obtenu cinq gros de matière saline. La plus grande partie de ce sel étoit disposée en petites écailles , comme du mica blanc , & en avoit le brillant : une autre portion étoit en petits cristaux régulièrement cristallisés comme l'alun. Tout ce sel avoit la saveur de l'alun : il se boursouffloit au feu , & se réduisoit en alun calciné comme lui. Cette expérience prouve bien l'identité de la terre d'alun avec la terre argilleuse. Nous avons vu d'une autre part l'identité de la terre vitrifiable avec la terre de l'alun : c'est ce que nous avons démontré par la formation de l'alun avec l'acide vitriolique , combiné

avec la terre vitrifiable séparée du *liquor silicum*. Toutes ces terres sont essentiellement de même espèce & de même nature : leur plus grande différence ne vient que de la forme & de l'état sous lesquels la nature nous les présente. Quelques Chymistes avoient dit avant moi, qu'on faisoit de l'alun avec des argilles, & que ces deux terres étoient de même espèce ; mais ni les uns ni les autres ne nous ont fait connoître la nature de ces terres. On étoit en droit de leur demander de quelle nature est la terre de l'alun, ou de quelle nature est la terre de l'argille. Quelques Chymistes ont même avancé que la terre de l'alun est une véritable argille : nous croyons que cette assertion manque d'exactitude. Ce qui confitue essentiellement une argille, c'est la combinaison de la terre argilleuse avec l'acide vitriolique : mais la terre séparée de cette combinaison n'est plus de l'argille ; c'est la terre propre à former une argille : je l'ai nommée à cause de cela *terre argilleuse*. Il en est de même de la terre de l'alun : elle n'est pas de l'alun ; c'est la terre de ce sel, & que l'on nomme, à cause de cela, *terre d'alun*.

M. Margraff, dans un Mémoire inséré dans ses *Opuscules chymiques*, page 98, deuxième vol. édition françoise, dit avoir fait de l'alun avec de l'argille & de l'acide vitriolique, & n'avoir jamais eu d'alun, qu'en ajoutant à ces mélanges une petite quantité d'alkali fixe : cependant je n'ai point fait cette addition, & mon expérience a très bien réussi.

J'ai lavé dans une très grande quantité d'eau distillée, le marc qui est resté sur le filtre : j'ai filtré la liqueur, & j'y ai versé une suffisante quantité d'alkali fixe, pour décomposer le sel terreux

qu'elle tenoit en dissolution, & pour avoir la terre à part. L'alkali fixe a occasionné un précipité blanc très léger, difficile à se rassembler, & qui retenoit fortement l'eau : il avoit un liant mucilagineux, comme celui de la terre de l'alun précipité de la même maniere. J'ai lavé, à plusieurs reprises, dans beaucoup d'eau, cette terre restée sur le filtre, & l'ai fait sécher : il s'en est trouvé un gros & demi.

J'ai fait sécher la terre argilleuse restée sur le filtre : il s'en est trouvé trois onces & demie. C'est donc une demi-once qui s'étoit dissoute, tant par l'acide vitriolique, que par l'eau qui a servi à la laver. Cette argille, après toutes ces opérations, avoit moins de liant, parceque l'acide vitriolique & l'eau ont dissous pendant le lavage la partie la plus fine, & que la partie sableuse qui n'a point de liant se trouve rassemblée & privée de la partie la plus fine.

Ces expériences prouvent que si l'argille n'est pas entièrement dissoute par l'acide vitriolique, il y en a du moins une partie : mais voici une expérience qui fait voir qu'elle est dissoluble en bien plus grande quantité dans cet acide.

J'ai mis dans une fiole deux onces d'acide vitriolique concentré & très pur, avec vingt-quatre grains de la même argille. J'ai fait bouillir ce mélange pendant un quart d'heure : il ne paroissoit pas que cet acide eût attaqué l'argille ; mais je présuinois qu'elle devoit se dissoudre au bout d'un long espace de temps. J'ai gardé ce mélange pendant plusieurs années, en le remuant de temps à autre : toute l'argille s'est dissoute dans l'espace d'une année, à l'exception d'une très petite quantité de sable très fin. Au bout de quatre années, j'ai séparé le dépôt, je

J'ai lavé & fait sécher : il s'en est trouvé quatre grains : en l'examinant à la loupe , j'ai reconnu que c'étoit un sable très fin : il avoit le brillant & la transparence du sable blanc ordinaire : il croquoit comme lui sous les dents.

J'ai répété ces expériences sur de l'argille bleue des environs de Paris , qui est celle dont se servent les potiers de terre. Je l'ai employée à la même dose de quatre onces sur une once d'acide vitriolique , & douze onces d'eau : il ne s'est excité aucune effervescence dans le mélange. Après deux jours de digestion , j'ai filtré la liqueur : elle a passé très claire & sans couleur ; mais elle avoit une très forte saveur alumineuse : par une évaporation spontanée , elle a formé , comme la précédente , beaucoup de petits cristaux d'alun , parmi lesquels il s'est trouvé , au fond du vase , un gros crystal très régulièrement formé , & qui étoit de véritable alun. La totalité de ce sel pesoit une once.

J'ai lavé la terre , restée sur le filtre , dans une grande quantité d'eau , pour emporter toute la matière saline dont elle étoit imprégnée : j'ai filtré la liqueur , & j'ai ajouté de l'alkali fixe pour faire précipiter la terre : il s'est formé un précipité blanc comme dans l'expérience précédente , mais qui a jauni par le contact de l'air , & qui a jauni encore davantage après le lavage , & pendant la dessiccation ; il s'en est trouvé trois gros. Cette couleur lui vient du fer que cette argille contient , & qui s'est rouillé & réduit en safran de Mars.

L'argille , qui ne s'est point dissoute , pesoit deux onces trois gros & demi , après avoir été bien séchée : c'est par conséquent une once quatre gros & demi d'argille qui s'est dissoute dans



l'acide vitriolique & dans l'eau : cette argille avoit perdu sensiblement de son liant.

Il résulte bien évidemment de ces expériences, que l'alun est une argille qui contient une assez grande quantité d'acide vitriolique , pour être réduite dans un état salin bien caractérisé , & que l'argille est pareillement de l'alun , mais dont la dose de terre surpasse tellement celle de l'acide vitriolique , qu'elle fait disparoître presque entièrement les propriétés salines : enfin, en ajoutant à l'argille la dose d'acide vitriolique qui lui manque , on forme de l'alun.

*Argilles & acide nitreux.*

J'ai pareillement traité les deux argilles blanche & bleue avec de l'acide nitreux. J'ai essayé d'en dissoudre une quantité donnée dans cet acide ; mais ce n'a été qu'au bout de plusieurs années que cette dissolution a été complète ; encore est-il resté une petite quantité de matière fableuse indissoluble : j'ai ensuite procédé aux expériences suivantes.

J'ai mis séparément dans des matras quatre onces de chacune de ces argilles , bien séchées , réduites en poudre fine , avec une once de bon acide nitreux , & douze onces d'eau distillée. J'ai fait digérer ces mélanges au bain de sable pendant deux jours : il ne s'est excité aucun mouvement d'effervescence , ni pendant le mélange , ni pendant le temps de la digestion. J'ai filtré les liqueurs chacune séparément : celle de l'argille blanche a passé très claire & sans couleur ; celle de l'argille bleue avoit une forte couleur orangée très foncée : l'une & l'autre avoient une saveur alumineuse : celle de l'argille bleue tiroit un peu

sur la faveur du vitriol de Mars : elle a aussi déposé, dans l'espace de vingt-quatre heures, une matière terreuse d'un blanc jaunâtre. Cette liqueur a fourni, par une évaporation spontanée, une gelée jaune, couverte d'une pellicule de la même couleur, qui s'est desséchée complètement, & réduite en une matière jaune, de faveur vitriolique & alumineuse, pesant deux gros, dans laquelle il s'est trouvé quelques petits cristaux de véritable alun, & qui en avoient toutes les propriétés. La liqueur de l'argille blanche s'est réduite à trois gros : elle est devenue d'une couleur semblable à une dissolution de vitriol de Mars : elle avoit une consistance syrupeuse, & n'a point fourni de cristaux : sa faveur étoit styptique & fort astringente.

J'ai lavé la terre restée sur le filtre de l'une & de l'autre expérience, dans une grande quantité d'eau distillée. Celle provenant de l'argille blanche, a filtré très claire, sans couleur : j'ai versé dessus une suffisante quantité d'alkali fixe : il a fait précipiter une terre blanche qui, lavée & séchée, pesoit un gros & demi : l'argille qui est restée après toutes ces opérations, pesoit, après avoir été bien séchée, trois onces quatre gros & demi.

J'ai pareillement lavé la terre de l'argille bleue dans beaucoup d'eau distillée, & j'ai filtré la liqueur : elle a passé claire, & sans couleur ; mais dans l'espace de deux heures, elle est devenue d'une couleur jaune orangée : elle s'est troublée, & elle a déposé une terre de la même couleur, qui étoit de l'ochre : je ne l'ai point séparée : j'ai précipité, par de l'alkali fixe, la terre tenue en dissolution dans cette liqueur. J'ai lavé la terre précipitée dans une suffisante quantité d'eau : je l'ai fait sécher : il s'en est trouvé un gros ; elle est d'une

couleur de canelle, à cause du fer qu'elle contient, qui s'est réduit en ochre. L'argille bleue de toutes ces opérations, rassemblée & séchée, pesoit trois onces demi-gros : elle avoit considérablement perdu de sa couleur.

*Argilles & acide marin.*

L'acide marin agit mieux sur les argilles que l'acide nitreux : il a plus de disposition pour s'unir aux terres vitrifiables.

J'ai mis dans des matras quatre onces d'argilles blanche & bleue, chacune séparément, avec dix-huit gros d'acide marin ordinaire, & douze onces d'eau distillée. J'ai fait digérer ce mélange comme dans les expériences précédentes, & j'ai filtré les liqueurs au bout de deux jours. Les liqueurs avoient une saveur alumineuse très forte : elles étoient sans couleur ; mais dans l'espace de quatre mois, c'est-à-dire après qu'elles se furent réduites à un petit volume par l'évaporation, elles avoient acquis l'une & l'autre une belle couleur de dissolution d'or. La liqueur de l'argille blanche n'a formé aucun crystal : elle s'est épaissie considérablement & faisoit de l'encre avec de la noix de galle, à cause de la petite quantité de fer qu'elle contenoit.

La liqueur de l'argille bleue a formé douze grains de sélénite vitrifiable, sans couleur & sans saveur : la liqueur s'est épaissie de plus en plus, & a laissé déposer beaucoup d'ochre de couleur jaune orangée.

J'ai lavé les terres restées sur les filtres, & j'ai pareillement filtré les liqueurs, & précipité par de l'alkali fixe la terre qu'elles tenoient en dissolution : j'en ai tiré un gros & demi des lotions de

l'argille blanche, & un gros dix-huit grains des lotions de l'argille bleue.

Il est resté enfin d'indissoluble, savoir, trois onces cinq gros vingt-quatre grains d'argille blanche, & trois onces deux gros & demi d'argille bleue.

*Argilles & eau régale.*

L'eau régale a plus d'action sur les argilles, que n'en ont séparément les acides nitreux & marin. Quelques Chymistes ont proposé ce menstrue pour purifier & débarrasser les argilles des matieres métalliques, lorsqu'elles en contiennent, afin de les employer ensuite avec plus de succès dans les poteries blanches, telles que la porcelaine, &c. Mais outre que ce moyen est dispendieux, il ne sépare pas complètement les matieres métalliques. Cet acide mixte dissout à la vérité la portion qui peut être pourvue de phlogistique; mais celle qui est dans l'état de chaux n'est point attaquée par l'eau régale: elle reste dans l'argille, & altere toujours sa pureté.

*Argilles & vinaigre distillé.*

Le vinaigre distillé a fort peu d'action sur les argilles: il ne les dissout guere mieux que de l'eau pure; mais il a l'avantage de séparer toute la terre calcaire qu'elles peuvent contenir.

J'ai mis dans un matras quatre onces d'argille blanche & huit onces de vinaigre distillé: il ne s'est excité aucune effervescence. J'ai fait digérer ce mélange pendant huit jours. J'ai filtré la liqueur: elle a passé claire, sans couleur, n'ayant point d'autre saveur que celle du vinaigre distillé

pur. J'ai laissé la liqueur s'évaporer à l'air dans un vase de verre couvert d'un papier pour la garantir de la poussière : elle a formé vingt-quatre grains de sel terreux, semblable à celui de craie & de vinaigre distillé ; il avoit seulement moins de saveur amère : il étoit d'une légère couleur rousse, à cause d'un peu de fer qu'il contenoit.

J'ai lavé le marc resté sur le filtre comme dans les expériences précédentes : j'ai filtré la liqueur ; & par le moyen de l'alkali fixe, j'en ai précipité la terre : j'ai obtenu quarante-quatre grains de terre blanche : cette terre est toute calcaire : elle se dissout avec vive effervescence, & se convertit en chaux vive par la calcination : il est resté enfin trois onces cinq gros cinquante-quatre grains d'argille, qui ne parut point différer de ce qu'elle étoit auparavant.

J'ai traité de même l'argille bleue des potiers avec du vinaigre distillé, & aux mêmes doses. La liqueur filtrée m'a fourni, par une évaporation spontanée, vingt-quatre grains de sel calcaire acéteux, crySTALLISÉ en petites aiguilles soyeuses, mais sali par beaucoup d'ochre jaune qui s'est déposée. Ce sel a une saveur chaude, aussi âcre que le sel de craie & de vinaigre : il a rongé les papiers dans lesquels je l'avois enveloppé.

J'ai pareillement lavé la terre : j'ai filtré la liqueur, & l'ai précipitée par de l'alkali fixe : j'ai obtenu cinquante grains de terre calcaire jaune, à cause de l'ochre qui s'est déposée avec elle. Il est resté enfin deux onces six gros & demi d'argille après toutes ces opérations.

#### R E M A R Q U E S .

Mon objet étant de comparer les argilles avec

la terre de l'alun, afin de m'assurer si la terre de l'une & de l'autre est essentiellement de même espèce, j'ai répété avec de la terre de l'alun toutes les expériences de dissolutions dans les acides dont je viens de parler aux articles précédents : j'ai observé exactement les mêmes phénomènes. Je supprime ici les détails, parceque cela ne feroit qu'une répétition de ce qui vient d'être dit. J'ai pareillement comparé la terre de l'alun avec les précipités d'argilles, obtenus des dissolutions faites dans les acides précipités par l'alkali fixe : j'ai remarqué que ceux provenant des dissolutions faites par les acides vitriolique & marin, étoient absolument semblables à la terre de l'alun, & qu'ils formoient de l'alun en combinant de nouveau ces précipités avec de l'acide vitriolique. M. Margraff, dans ses *Opuscules chymiques*, édition françoise, deuxieme volume, page 94, dit avoir obtenu quelque chose qui avoit du rapport avec de véritable alun ; & quelques pages plus loin, il dit n'avoir jamais pu former de l'alun en combinant ensemble de la terre de l'alun avec de l'acide vitriolique : il a toujours été obligé d'ajouter de l'alkali fixe. Mais à la page 181, deuxieme volume, il dit cependant : » Je ne voudrois pourtant pas nier que la chose » fût absolument impossible à la faveur de quelques circonstances ultérieures «. Je pense que si M. Margraff n'a point eu dans ces expériences des crystaux de véritable alun, cela vient des proportions de terre & d'acide qui se sont trouvées dans ses mélanges. J'ai fait voir que l'alun ordinaire peut se charger d'une nouvelle quantité de sa terre, & même s'en saturer : il peut aussi en prendre une moindre quantité que celle qui est nécessaire à sa parfaite saturation. Les especes de sels

qui résultent de ces différentes doses de terre & d'acide, ont d'autant moins les propriétés de l'alun, qu'il est entré davantage de terre dans leur composition : en un mot, j'ai observé que l'alun admet toutes sortes de doses de terre, sans que celle de l'acide vitriolique varie. Il paroît que les matieres salines qu'a obtenu M. Margraff, & qu'il dit avoir eu du rapport avec de véritable alun, se trouvoient combinées dans des proportions différentes de celles qui se trouvent dans l'alun ordinaire.

*Argille & soufre.*

L'argille & le soufre n'ont point d'action l'un sur l'autre par la voie humide. On ne connoît point leurs effets par la voie seche. J'ai mêlé plusieurs fois de l'argille blanche très pure avec du soufre : j'ai exposé ces mélanges à la plus grande action du feu sous la moufle : le soufre se dissipoit ; mais il communiquoit ordinairement à l'argille une couleur noire phlogistiquée, qu'elle ne prenoit jamais sans cette addition. Cette expérience fort simple prouve deux choses, 1°. la grande affinité des argilles avec le principe inflammable, 2°. que le phlogistique dans le soufre n'est pas dans le plus grand état de pureté : c'est ce que nous avons déjà dit ailleurs.

*Argille & alkali fixe.*

Si dans une décoction d'argille faite avec de l'eau pure, on verse de l'alkali fixe en liqueur, il se fait aussitôt un précipité blanc terreux : l'alkali s'unit à l'acide vitriolique de l'argille, & fait précipiter la terre : en filtrant cette liqueur, & la faisant évaporer, on obtient des cristaux de

tartre vitriolé. On lave la terre qui reste sur le filtre, & on la fait sécher. Cette terre est semblable à la terre de l'alun; & elle en a toutes les propriétés. Il est visible que par ce moyen l'argille qui s'est dissoute dans l'eau, est décomposée; mais l'argille en masse d'agrégé ne se laisse pas décomposer de même par l'alkali fixe.

J'ai fait bouillir pendant douze heures deux livres d'argille blanche avec autant d'alkali fixe, dans une suffisante quantité d'eau: je remplaçois l'eau à mesure qu'elle s'évaporoit. L'argille devenoit comme soyeuse: les molécules, en se mouvant dans l'eau, faisoient des reflets semblables à ceux que jette la moire. J'ai filtré la liqueur tandis qu'elle étoit bouillante: elle s'est troublée par le refroidissement, & elle étoit aussi alkaline qu'avant cette opération: je n'en ai jamais pu tirer du tartre vitriolé. La liqueur a déposé, par le séjour, une portion d'argille que l'alkali fixe avoit dissoute. J'ai lavé dans beaucoup d'eau bouillante l'argille restée sur le filtre, afin de la dessaler entièrement. Tant que la matière contenoit de l'alkali, la liqueur se filtroit facilement: elle passoit claire; mais elle avoit une couleur rousse: aussi-tôt qu'elle a été débarrassée de l'alkali, elle s'est divisée dans l'eau bouillante à un tel degré, qu'il n'étoit plus possible de filtrer la liqueur: la terre étoit dans une sorte de demi-dissolution. J'ai fait sécher cette terre: je m'en suis servi pour décomposer du nitre & du sel marin: elle a décomposé ces sels avec la même facilité que de pareille argille qui n'a point subi ces opérations. Quelques Chymistes pensent le contraire, & croient que ce moyen est suffisant pour enlever à l'argille son acide vitriolique.

Il résulte de ces expériences que l'acide vitriolique



lique est très adhérent aux argilles. Nous verrons dans une autre occasion, en décomposant le nitre par les argilles cuites, que la violence du feu même ne peut point priver cette substance de tout l'acide vitriolique qu'elle contient.

*Argille, alkali fixe, & phlogistique.*

Foie de Soufre, & Soufre artificiel.

J'ai fait fondre dans un creuset une once d'argille, huit onces d'alkali fixe, & une demi-once de charbon en poudre. J'ai lessivé cette matière dans de l'eau. J'ai filtré la liqueur : elle avoit tous les caractères du foie de soufre ordinaire. J'ai versé du vinaigre distillé dans cette liqueur, qui a fait précipiter de vrai soufre. Dans cette expérience, le phlogistique du charbon s'est uni à l'acide vitriolique, & ils ont formé du soufre. L'alkali fixe a empêché que ce soufre ne se brûlât à mesure qu'il se formoit. Ce soufre n'est pas pur, parcequ'il y a une certaine quantité de terre argilleuse qui est dissoute par l'alkali, & que l'acide fait précipiter conjointement avec le soufre. Néanmoins il résulte de cette expérience, que quoique l'acide vitriolique ait une très grande adhérence avec la terre argilleuse, le phlogistique le sépare d'avec cette terre par la voie sèche.

*Alkali fixe avec les matières combustibles.*

L'alkali fixe a une action considérable sur les matières végétales & animales : il produit différents effets, suivant l'état où elles se trouvent : il racornit & durcit beaucoup les chairs : il dissout & réduit en gelée la laine, la soie, la corne, &c. L'alkali fixe froid n'a pas une action aussi prompte

que les acides minéraux sur les matieres animales, mais il agit aussi efficacement. Il s'empare de leur matiere huileuse, leur ôte toute leur solidité, & les pénètre tellement qu'il les rend presque incombustibles. Cette dernière propriété lui est commune avec presque tous les sels neutres qui ne sont point inflammables. Cet effet vient de ce que les sels s'appliquent très intimement à la surface des matieres combustibles, qu'ils interceptent au feu la communication avec l'air, & que ces mêmes sels retiennent le principe aqueux qui s'oppose à l'inflammation des corps combustibles.

*Alkali fixe avec le phlogistique.*

L'alkali fixe en liqueur à froid, ou à l'aide d'une chaleur égale à celle de l'eau bouillante, a fort peu d'action sur les charbons bien faits: mais il n'en est pas de même par la fusion. Si l'on fait fondre dans un creuset huit onces de sel alkali & une demi-once de charbon en poudre, on peut présumer que ce charbon sera complètement dissous; du moins j'ai remarqué que, lorsqu'il tombe des charbons dans de l'alkali qu'on fait entrer en fusion, il s'en dissout beaucoup; l'alkali prend une couleur rouge, & devient plus déliquescent. J'ai encore remarqué que le phlogistique du charbon occasionne la volatilisation de l'alkali fixe: il le réduit en fumée blanche & épaisse, qui agit prodigieusement sur le cerveau & sur le genre nerveux. Cette fumée rend la tête foible & étonnée, comme lorsqu'on est convalescent à la suite d'une grande maladie: cette fumée phlogistique est saline, irrite le genre nerveux, & occasionne des inquiétudes & des impatiences dans tous les membres.

Lorsqu'on fait dissoudre cet alkali dans de l'eau, il produit une liqueur âcre très caustique & d'une couleur rouge très foncée. Il y a lieu de penser qu'en séparant par précipitation cette matière colorante, & en la soumettant à la distillation, elle fourniroit une matière huileuse, comme nous avons dit que cela arrivoit en distillant du bleu de Prusse. La matière phlogistique, précipitée par le fer, redevient dans l'état huileux, parcequ'elle se combine avec le principe aqueux.

*Alkali fixe avec une huile grasse.*

L'alkali fixe a beaucoup d'action sur les huiles grasses : il forme avec elles des composés que l'on nomme *savons* : mais comme l'alkali fixe est déliquescent, les savons qu'il forme sont mous & un peu déliquescents. On est dans l'usage d'y employer l'alkali marin, dont on augmente la causticité par de la chaux. Nous ne dirons rien quant à présent sur cette espèce de savon, & nous renvoyons tout ce que nous avons à dire sur cette matière, à l'examen que nous ferons des propriétés de l'alkali marin.

L'alkali fixe est volatilisé par la matière huileuse. *Starkey*, dans sa *Pyrotechnie*, recommande, pour y parvenir, de distiller une huile sur du sel alkali, & de distiller un grand nombre de fois de suite, sur l'alkali qui reste dans les vaisseaux, l'huile qui a passé à chaque distillation. Nous parlerons ailleurs de ces procédés.

*Alkali fixe avec les terres calcaires.*

L'alkali fixe ne peut contracter aucune union de composition par la voie humide avec les terres calcaires : elles n'augmentent point sa causticité ;

mais par la voie sèche, cette matière saline présente avec ces terres des phénomènes semblables à ceux de la terre vitrifiable, c'est-à-dire que, suivant les proportions de ces deux substances, on obtient des matières vitreuses, ou des matières vitriformes, comme nous l'avons dit à l'article du *liquor silicum*. Dans cette expérience, la terre calcaire est absolument changée de nature : elle est convertie en terre vitrifiable, & se trouve radicalement privée d'eau, d'air & de matière inflammable ; du moins elle ne contient pas plus de cette dernière substance, que les terres vitrifiables ordinaires. J'ai dissous dans les différents acides, la terre séparée de cette espèce de *liquor silicum* ; elle m'a fourni de l'alun avec l'acide vitriolique ; ce qui prouve complètement la conversion de cette terre en terre vitrifiable. Je ne répète point ici les procédés de ces opérations, parcequ'ils sont les mêmes que ceux dont nous avons parlé précédemment.

*Alkali fixe avec de la chaux vive.*

L'alkali fixe, traité avec de la chaux vive, augmente considérablement de causticité. La liqueur, filtrée & évaporée jusqu'à un certain point, produit une lessive très alkalinne à laquelle on peut donner le nom de *lessive des savonniers faite avec de l'alkali végétal*, afin de la distinguer de celle qu'on fait avec de l'alkali marin, qui est celle qu'on emploie ordinairement pour la composition du savon. Les propriétés de la lessive de l'alkali végétal caustique ne sont pas connues. On ignore quelles seroient les propriétés des savons qu'on feroit avec cette lessive : on fait seulement qu'ils sont mous, & ne prennent pas beaucoup de consistance.

*Alkali fixe avec de l'acide vitriolique.*

Tartre vitriolé, Sel de duobus, Arcanum duplicatum.

L'alkali fixe & l'acide vitriolique se combinent très bien jusqu'au point de saturation avec chaleur & effervescence. Ces substances perdent réciproquement leurs propriétés particulières en se combinant.

On met dans une terrine de grès quatre onces d'alkali fixe étendu dans douze ou quinze fois son volume d'eau chaude. On verse peu à peu de l'acide vitriolique affoibli : il se fait une vive effervescence : on continue d'en verser jusqu'à ce qu'il ne se fasse plus d'effervescence & que la liqueur n'ait point de saveur alkaline ni acide : c'est ce que l'on nomme *point de saturation* : alors on filtre la liqueur, & on la fait évaporer jusqu'à légère pellicule : elle forme, par le refroidissement, de petits cristaux taillés en pointes de diamant : c'est ce que l'on nomme *tartre vitriolé, sel de duobus, ou arcanum duplicatum*. On détache le sel de la terrine avec la pointe d'un couteau, & on le fait égoutter sur du papier gris. On fait évaporer la liqueur de nouveau jusqu'à pellicule : on obtient des cristaux comme la première fois : on continue ainsi de suite les évaporations & les cristallisations jusqu'à ce que la liqueur ait fourni tout ce qu'elle peut donner de sel : il reste enfin une liqueur qui n'en fournit plus : on lui a donné le nom d'*eau-mère* : on la jette comme inutile : tous les sels neutres, qui ont pour base un acide & un alkali, laissent une semblable eau-mère. Nous ferons un article sur les eaux-mères des sels en général, lorsque nous parlerons de la cristallisation des sels.

## REMARQUES.

Ni l'acide ni l'alkali ne peuvent se crySTALLIFER tant qu'ils font seuls. La faveur de chacun d'eux est très forte, très différente & très distincte. Ces matieres salines ont beaucoup d'affinité avec l'eau: cependant l'espece de sel qui résulte de cette combinaison, se crySTALLIFIE facilement, a peu de faveur & peu de dissolubilité dans l'eau: il est parfaitement neutre: il ne change point les couleurs bleues des végétaux: il a moins d'affinité avec l'eau que les deux substances salines qui entrent dans sa combinaison: il n'attire point l'humidité de l'air: il se dissout en plus grande quantité dans l'eau bouillante que dans l'eau froide. Quatre onces d'eau bouillante dissolvent sept gros quarante-huit grains de tartre vitriolé. Toutes ces propriétés sont dues, suivant notre nouvelle théorie, à ce que ces deux substances salines, en se combinant, perdent la plus grande partie de leur feu; auquel elles devoient leur causticité.

Ce sel ne peut admettre dans sa combinaison ni une surabondance d'acide, ni une surabondance d'alkali. M. *Rouelle* rapporte dans un Mémoire imprimé dans le volume de l'Académie pour l'année 1754, page 586, une expérience par laquelle il avoit cru combiner une portion d'acide vitriolique surabondant à ce sel. C'est ce que nous examinerons à l'article de la crySTALLIFICATION des sels.

*Alkali fixe avec le foie de soufre terreux.*

L'alkali fixe décompose le foie de soufre terreux: il fait précipiter la terre de l'eau de chaux, & s'empare du soufre qu'il dissout; mais aucun des produits de ces opérations n'a été examiné.

*Alkali fixe avec le soufre.*

L'alkali fixe s'unit au soufre par la voie humide & par la voie seche, sans que le soufre subisse aucune décomposition. Ce composé porte le nom de *foie de soufre*.

*Foie de soufre par la voie humide.*

On prend six onces de soufre en poudre ou de fleurs de soufre, & douze onces d'alkali fixe sec : on met ces matieres dans un matras avec une livre d'eau : on place le vaisseau sur un bain de sable : on le fait chauffer par degrés, jusqu'à faire bouillir doucement la liqueur pendant quatre ou cinq heures, ou jusqu'à ce qu'elle devienne d'une couleur jaune orangée : on agite le vaisseau de temps en temps : alors on filtre la liqueur au travers d'un papier gris, & on la conserve dans une bouteille qu'on tient toujours bouchée : c'est le *foie de soufre fait par la voie humide*.

*Foie de soufre par la voie seche.*

On prend quatre onces de soufre en poudre : on le mêle dans un mortier de marbre, avec autant d'alkali fixe bien sec : on met ce mélange dans un creuset : on le place dans un fourneau au milieu des charbons ardents : on couvre le creuset de son couvercle. Aussi-tôt que la matiere commence à rougir, elle entre en fusion : lorsqu'elle est bien fondue, on la coule sur un marbre poli & légèrement graissé & essuyé. La matiere se fige en refroidissant : on la détache tandis qu'elle est encore chaude : on la casse par petits morceaux, & on la serre dans une bouteille qu'on bouche bien, parcequ'elle attire l'humidité de l'air : c'est le *foie de soufre par la voie seche*.

## R E M A R Q U E S.

Il est visible, par ces deux expériences, que le soufre est uni à l'alkali par deux procédés différens. L'alkali fixe par la voie humide dissout moins de soufre. Il est plus expéditif de faire chauffer le mélange assez pour faire entrer le soufre en fusion, comme nous l'avons dit à l'égard du soufre qu'on fait dissoudre par de l'huile. Dans cet état, l'alkali le dissout mieux que lorsqu'on agite le mélange dans le dessein d'empêcher le soufre de se rassembler au fond du matras : mais si par cette voie on unit moins de soufre à l'alkali, celui qu'il tient en dissolution lui reste plus long-temps combiné sans se décomposer. Nous verrons, dans un instant, que le foie de soufre qui a été fait par la voie sèche, est de très facile décomposition, même dans des bouteilles bien bouchées.

Nous avons dit précédemment que l'alkali rougit au feu long-temps avant d'entrer en fusion, & que le soufre ; au contraire, entre en fusion à une chaleur fort modérée. Ces deux substances partagent entre elles leurs degrés de fusibilité : c'est ce qui fait que ce mélange entre en fusion en même temps qu'il rougit. Une partie du soufre s'enflamme avant qu'il ait le temps de se combiner avec l'alkali. La plus grande partie de l'acide vitriolique qui devient libre, se combine avec l'alkali, & ils forment ensemble du tartre vitriolé, qui fait partie de la masse qu'on obtient ; mais la plus grande partie du soufre se combine avec l'alkali, & forme la substance qu'on nomme *foie de soufre*. Ce composé est d'une couleur noirâtre, qui jaunit un peu à sa surface quel-



que temps après, où il est d'une couleur rouge, suivant les degrés de feu qu'il a reçus. Ce foie de soufre attire l'humidité de l'air, mais moins que l'alkali fixe : néanmoins il s'en charge assez pour faire voir que l'alkali conserve encore de ses propriétés. Ce foie de soufre a beaucoup plus d'odeur que le soufre pur : celle qu'il a, tire sur celle des œufs couvis.

Si l'on n'avoit pas soin de graisser un peu la pierre sur laquelle on coule le foie de soufre, il s'y appliqueroit fortement : on auroit beaucoup de peine à l'en détacher, sans arracher un peu de la surface de la pierre.

Le foie de soufre se dissout très bien dans l'eau : on en pulvérise la quantité que l'on veut : on la met dans un matras : on verse par dessus trois ou quatre fois son poids d'eau chaude : on agite le mélange, & au bout d'une demi-heure, ou lorsque la matiere est bien dissoute, on filtre la liqueur au travers d'un papier gris. Il reste sur le filtre un peu de terre & de tartre vitriolé qui s'est formé pendant la fusion, pourvu cependant qu'on n'ait pas employé trop d'eau. Dans ce cas, le tartre vitriolé se dissout & passe au travers du filtre avec le foie de soufre. La liqueur filtrée est claire & transparente ; mais elle a une couleur jaune orangée, qui est d'autant plus foncée, que la matiere a moins resté de temps sur le feu pendant la fusion : elle a une odeur de soufre & d'œufs couvis : on nomme cette liqueur *foie de soufre dissous* : elle a les mêmes propriétés que le foie de soufre qui a été préparé par la voie humide, à quelques propriétés près, qui viennent de l'altération qu'a subi le soufre pendant la fusion.

Lorsqu'on a laissé le foie de soufre trop long-

temps au feu, la dissolution qu'on en fait ensuite, a beaucoup moins de couleur : le foie de soufre qu'elle tient en dissolution se décompose très promptement, même sans le concours de l'air : il se forme dans les bouteilles qui le contiennent, un tartre vitriolé, auquel on a donné le nom de *sel sulfureux de Staal*, parcequ'il contient un peu de matière phlogistique, & que ce sel a des propriétés un peu différentes du tartre vitriolé ordinaire. Cette propriété qu'a le foie de soufre de se décomposer ainsi, vient de ce que le phlogistique du soufre, pendant la fusion, a été plus atténué qu'il ne l'étoit dans le soufre pur : le principe du feu qui le constitue phlogistique, s'est rapproché davantage du feu pur : sous cette forme, il est plus facile à se décomposer complètement, à se réduire en feu élémentaire ; & à se dissiper. Ceci nous donne un exemple des différents états sous lesquels peut se trouver le phlogistique, avant d'être décomposé complètement : celui qui est dans le soufre, est susceptible d'altérations par nuances insensibles : il peut acquérir différentes propriétés, suivant l'état où il se trouve, & même s'enflammer tout seul à l'air, comme cela arrive dans le pyrophore, où le soufre est en partie dans un grand état d'altération. Lorsque le foie de soufre se décompose dans des bouteilles bouchées, il lui arrive souvent de tapisser l'intérieur d'un enduit phlogistique d'une couleur presque noire, & qui forme des iris : d'autres fois il ne laisse aucune couleur : cela dépend du degré de feu que le foie de soufre a reçu pendant sa formation.

*Foie de soufre au feu.*

Scl sulfureux. Tartre vitriolé.

On met dans un vaisseau de terre large & plat, la quantité que l'on veut de foie de soufre fait par la voie sèche & réduit en poudre. On place le vaisseau sur un feu très doux : on remue la matière de temps en temps, pour renouveler les surfaces. Le soufre se décompose, le phlogistique se dissipe sans combustion, & l'acide vitriolique se combine avec l'alkali du foie de soufre, & forme du tartre vitriolé. Lorsque la matière a fumé pendant un certain temps, on augmente le feu, jusqu'à la faire rougir obscurément pendant environ un quart d'heure, afin de faire dissiper tout le phlogistique : alors on fait dissoudre dans de l'eau la matière saline : on filtre la liqueur, & on la laisse refroidir : elle fournit des cristaux de vrai tartre vitriolé.

*Staal* avoit imaginé cette expérience, qui est très exacte, pour démontrer que le soufre étoit composé de sept parties d'acide vitriolique, & d'une de phlogistique. La vapeur qui se dégage du foie de soufre dans cette opération, n'est point du feu pur ; c'est du phlogistique qui est excédent à la composition du tartre vitriolé. Cette vapeur est aussi pernicieuse que celle qui s'élève du charbon ou de la braise qu'on fait brûler. Si l'on faisoit cette expérience sur plusieurs livres de foie de soufre, & dans un endroit bien clos, on seroit suffoqué comme par toute autre matière phlogistique dans l'état de vapeurs.

*Foie de soufre à l'air.*

Le phlogistique a plus d'affinité avec l'acide

vitriolique, que cet acide n'en a avec l'alkali : c'est un fait qui est constaté par une suite d'expériences, & nous verrons même dans le cours de nos opérations, que ce principe inflammable s'empare de cet acide, à quelque base qu'il soit uni, soit par la voie sèche, soit par la voie humide : cependant, si l'on expose du foie de soufre sec à l'air, il attire d'abord l'humidité de l'air, parceque l'alkali, quoiqu'uni à du soufre, conserve encore quelques-unes de ses propriétés, & singulièrement celle de se charger de l'humidité de l'air. Mais ce qu'il y a de remarquable, c'est que ce même foie de soufre se décompose par la seule exposition à l'air, comme par l'action du feu. Le phlogistique se dissipe, & ce qui reste est du tartre vitriolé, mais qui cependant differe du tartre vitriolé ordinaire, en ce qu'il retient un peu de phlogistique : on le nomme, à cause de cela, *sél sulfureux* : mais au moins est-il certain que presque tout le phlogistique s'est dissipé. On est en droit de conclure, d'après cette observation, que les affinités qu'on a établies sur ces substances, ne sont pas justes ; & en effet, elles manquent d'exactitude, puisque cette affinité n'est ni générale ni constante. Le foie de soufre qui se décompose à l'air, & qui laisse dissiper son phlogistique, prouve, dans cette circonstance, que l'acide vitriolique a plus d'affinité avec l'alkali qu'avec le phlogistique. Nous examinerons cette question, lorsque nous parlerons du soufre artificiel.

*Foie de Soufre avec de l'eau.*

D'après les propriétés du foie de soufre que nous avons fait connoître, on fait déjà que cette substance se dissout dans l'eau ; & en effet, elle

s'y dissout facilement. Lorsque le foie de soufre est dissous, on filtre la liqueur; c'est ce que l'on nomme *foie de soufre en liqueur*. C'est dans cet état de dissolution, qu'on l'emploie le plus ordinairement dans les expériences: si l'on expose à l'air le foie de soufre, il se décompose, comme je viens de le dire.

*Foie de Soufre avec de la glace.*

On ignore les effets de ce mélange.

*Foie de Soufre avec de la terre vitrifiable.*

On ne connoît point les effets du foie de soufre sur la terre vitrifiable, soit par la voie sèche, soit par la voie humide. On peut présumer que par la voie sèche il n'agit point comme foie de soufre, parcequ'il seroit décomposé par la chaleur, avant qu'il pût porter son action sur la terre vitrifiable. On peut de même penser qu'il n'auroit guere plus d'action par la voie humide, parceque la terre vitrifiable ne contient aucun des principes par lesquels les matieres salines attaquent les corps.

*Foie de Soufre avec les matieres combustibles.*

Le foie de soufre a beaucoup d'action sur les matieres végétales & animales; mais on a fait peu d'expériences pour connoître les propriétés de cette substance sur les matieres combustibles.

*Foie de Soufre avec le phlogistique.*

Le foie de soufre a beaucoup d'action sur les matieres charbonneuses végétales: il les dissout, soit par la voie sèche, soit par la voie humide.

On met une pincée de charbon en poudre dans

une fiole : on verse par-dessus une demi-once, ou à-peu-près, de foie de soufre liquide : on fait chauffer légèrement ce mélange : le charbon se dissout complètement, & communique à la liqueur une couleur verte. Ce phénomène nous donne un exemple de la grande action du foie de soufre sur les matieres charbonneuses.

*Foie de Soufre avec la matiere huileuse.*

On ignore les effets du foie de soufre sur les huiles.

*Foie de Soufre avec la terre calcaire.*

On ignore de même les effets de cette substance sur les terres calcaires.

*Foie de Soufre avec l'acide vitriolique.*

Magistere de Soufre.

On met dans un vase de verre la quantité que l'on veut de foie de soufre liquide fait par la voie sèche ou par la voie humide : on l'étend dans une grande quantité d'eau. Dans ce mélange, on verse goutte à goutte de l'acide vitriolique affoibli : il se fait aussi-tôt une vive effervescence, un précipité blanc qui trouble la liqueur, & il s'exhale une odeur d'œufs couvis ou de matiere fécale. On continue de verser de l'acide jusqu'à ce qu'il ne se fasse plus de précipité : alors on filtre la liqueur : on passe de l'eau chaude sur le précipité resté sur le filtre, afin de le dessaler : on le fait sécher : c'est ce que l'on nomme *magistere de soufre*.

R E M A R Q U E S.

Le foie de soufre, comme nous l'avons dit,

est l'union du soufre avec l'alkali : le soufre , par cette union , n'a point changé de nature. Lorsqu'on verse de l'acide sur du foie de soufre , il s'unit à l'alkali , & fait précipiter le soufre sous la forme d'une poudre qui est blanche , à cause de son extrême division : elle trouble la liqueur , & lui donne une apparence laiteuse. Dans cet état , on donne à cette liqueur le nom de *lait de soufre*. La liqueur qu'on sépare par filtration , contient un tatre vitriolé formé par l'alkali du foie de soufre & l'acide vitriolique que l'on emploie pour faire précipiter le soufre. On reconnoît que tout le soufre est précipité , lorsqu'en versant quelques gouttes d'acide dans le mélange , il ne se fait plus de précipité , & que la liqueur est parfaitement neutre.

Si l'on emploie une trop grande quantité d'acide , il y a une portion de soufre qui se trouve dans un état de demi-dissolution : la liqueur passe difficilement au travers du filtre , & elle est trouble : dans ce cas , il faut ajouter au mélange un peu d'alkali pour saturer cet excès d'acide.

L'acide nitreux , l'acide marin , le vinaigre , & même tous les acides végétaux , décomposent pareillement le foie de soufre. Le soufre qu'on obtient par ces différents acides , est absolument le même , & ne differe point , parceque ces acides ne sont que des intermedes propres à séparer le soufre , & qu'ils n'ajoutent rien à son essence.

L'odeur qui s'exhale lorsqu'on verse un acide dans du foie de soufre , est très infecte & dangereuse à respirer : elle est produite par une vapeur phlogistique qui agit singulièrement sur les poumons : elle rend la respiration très laborieuse : elle agit aussi sur le cerveau , & occasionne des étourdissements. Ces effets sont les mêmes que

ceux qui sont produits par des liqueurs en fermentation spiritueuse. Ces vapeurs absorbent & détruisent le ressort de l'ait. J'ai eu occasion d'observer & de ressentir tous ces effets en précipitant cent livres de foie de soufre à la fois. Il étoit impossible de tenir une bougie allumée dans le voisinage où je faisois cette précipitation, quoique le lieu où je la faisois, fût fort grand & très aéré. Le phlogistique qui s'élevoit ainsi en vapeurs, s'artachoit sur tout ce qui étoit métallique : il ternissoit la surface des vaisseaux d'argent, de cuivre, d'étain, de plomb : ces vapeurs ternissoient aussi toute la peinture en huile qui étoit appliquée dans les différents endroits du laboratoire, parcequ'il étoit entré dans la composition des couleurs, des préparations de plomb : cette peinture devint d'une couleur ardoisée brillante. Lorsqu'on frottoit les doigts dessus, ils se garnissoient d'une matiere de la même couleur. Cet effet vient du phlogistique qui ressuscite la chaux métallique de la peinture, comme je le démontrerai plus particulièrement, lorsque nous examinerons les propriétés des corps métalliques.

L'odeur que laisse exhaler le foie de soufre qu'on précipite par un acide, a quelque chose de remarquable. Quelques Chymistes ont dit qu'elle étoit plus fétide lorsqu'on le précipitoit avec du vinaigre, que lorsqu'on fait cette précipitation avec un autre acide; mais je n'ai point remarqué de différence sensible dans les précipitations en grand que j'ai faites du foie de soufre avec les différents acides. J'attribue cette odeur à une portion du phlogistique du soufre qui s'est séparée pendant la préparation du foie de soufre qui n'étoit que dans un état de demi-combinaison, & seulement adhérent. Lorsqu'on verse un acide sur



le foie de soufre, il fait cesser cette adhérence. Le phlogistique devient libre : il se dissipe & se réduit en vapeurs : il entraîne avec lui un peu de matiere saline alkaline qu'il volatilise : de là vient que l'organe de l'odorat se trouve en même temps affecté, comme s'il l'étoit par du foie de soufre qui s'évapore, & du phlogistique libre qui se dissipe.

*Foie de Soufre artificiel.*

On fait un mélange de trois onces de sel alkali fixe bien sec, & de deux onces de tartre vitriolé : on fait fondre ce mélange dans un creuset capable d'en contenir cinq à six fois autant. Lorsque les sels sont fondus, on projette par cuillerées un autre mélange que l'on a disposé tout prêt, composé d'une once de charbon en poudre, & d'autant de tartre vitriolé : on couvre le creuset à chaque cuillerée de matiere qu'on y introduit : il se fait chaque fois une effervescence & un gonflement considérable : on attend qu'il soit passé, avant de remettre de nouvelle matiere : on continue ainsi jusqu'à ce que tout le second mélange soit entré dans le creuset : alors on augmente un peu le feu pour faire entrer la matiere dans une belle fusion : on s'assure qu'elle est bien fondue, en la remuant avec une baguette de bois : alors on la coule sur une plaque de fer ou de cuivre un peu graissée, afin qu'elle n'y adhère point : on casse cette matiere par morceaux, & on l'enferme dans une bouteille qu'on bouche bien, parcequ'elle se charge de l'humidité de l'air, & se résout en liqueur.

*R E M A R Q U E S.*

Le procédé pour faire du foie de soufre arti-

ficiel, & celui par lequel on sépare le soufre qui s'est formé, sont de Staahl & de Geoffroy, Médecins, qui les ont publiés, chacun de leur côté, à-peu près dans le même temps : c'est une belle & importante découverte.

L'acide vitriolique du tartre vitriolé quitte sa base alkaline pour s'unir au phlogistique du charbon, & former ensemble du vrai soufre. C'est dans cet instant de décomposition & de nouvelle combinaison, que se fait l'effervescence & le gonflement ; ce qui oblige d'employer un grand creuset, sans quoi la matiere passeroit par-dessus les bords : lorsqu'on remue la matiere avec une baguette de bois, l'extrémité scintille & pousse des aigrettes d'étincelles semblables à celles d'un fer chauffé jusqu'au rouge blanc. Le sel alkali qu'on fait entrer dans le mélange, n'est employé que pour envelopper le soufre à mesure qu'il se forme, & pour l'empêcher de se brûler : le soufre se combine avec lui, & forme un vrai foie de soufre. Si l'on faisoit cette opération sans alkali, le soufre se formeroit de même ; mais il se brûleroit & se dissiperoit à mesure.

Ce foie de soufre artificiel est d'une couleur rouge foncée, semblable à celle du foie d'un animal : il a plus de couleur que le foie de soufre ordinaire. Si l'on tenoit la matiere trop long-temps en fusion, une partie du soufre se consumeroit en pure perte : on s'en apperçoit par des étincelles vives & brillantes qui sortent du creuset, semblables à celles dont nous venons de parler.

*Foie de Soufre artificiel dissous dans de l'eau.*

On pulvérise grossièrement le foie de soufre artificiel : on le met dans un matras : on verse par-

dessus cinq à six fois son poids d'eau chaude : on fait digérer ce mélange pendant une demi-heure, à une douce chaleur, ou jusqu'à ce qu'il soit entièrement dissous : on filtre la liqueur : elle passe difficilement : elle est d'une couleur bleue verdâtre, au lieu d'être jaune comme celle du foie de soufre ordinaire : on la garde dans une bouteille qu'on bouche bien. Il reste sur le filtre la portion de charbon excédente à celle de l'acide vitriolique, & qui n'a point formé de soufre.

Le charbon, comme nous l'avons dit précédemment, est dissous par le foie de soufre. Dans cette expérience, il s'en trouve un excès dont il se dissout une partie : c'est cet excès qui donne une couleur verdâtre à la dissolution du foie de soufre artificiel.

Le foie de soufre artificiel en liqueur se décompose à l'air, ou enfermé dans des bouteilles, comme le foie de soufre ordinaire : le phlogistique se dissipe, l'acide vitriolique se combine avec l'alkali, & forme du tartre vitriolé qui se cristallise dans les bouteilles : il ne faut que l'espace de cinq à six mois pour opérer cette décomposition. Il est évident que par la voie sèche le phlogistique a plus d'affinité avec l'acide vitriolique, que ce même acide n'en a avec l'alkali. Mais il en est autrement par la voie humide : c'est l'acide & l'alkali qui ont ensemble la plus grande affinité. Cette observation fait bien voir la nécessité d'établir les deux tables des rapports dont j'ai parlé au commencement de cet ouvrage. Je doute très fort que par aucune expérience on décompose le tartre vitriolé par l'intermede du phlogistique par la voie humide.

*Magistere de Soufre artificiel.*

On met dans un grand vase de verre la dissolution du foie de soufre artificiel : on l'étend dans une grande quantité d'eau : on ajoute peu à peu de l'acide vitriolique , ou tout autre acide. Il se passe dans cette opération tous les phénomènes que nous avons exposés en parlant du magistere du soufre ordinaire : le précipité est seulement moins blanc , à cause du charbon que ce foie de soufre tient en dissolution , & qui se précipite avec le soufre. On lave ce précipité , en passant dessus de l'eau bouillante à plusieurs reprises , & on le fait sécher. Si on l'examine ensuite , on trouve qu'il est de véritable soufre , & qu'il en a toutes les propriétés : il est seulement mêlé d'un peu de charbon.

*Combinaison de l'acide sulfureux avec l'alkali fixe.*

## Sel sulphureux de Staahl.

On arrange sur un entonnoir d'osier à claires voies , un linge taillé en chauffe d'Hippocrate , qu'on a auparavant imbibée d'alkali fixe en liqueur : on suspend cet appareil au-dessus d'une petite capsule de terre cuite , dans laquelle on a mis des morceaux de soufre brut : on allume le soufre , & on le fait brûler le plus lentement qu'il est possible. La vapeur du soufre se combine avec l'alkali fixe : à mesure que cette combinaison se fait , le linge devient sec & roide : il se forme un sel neutre qui quelquefois paroît en cristaux aiguillés à la surface du linge : alors on plonge ce linge dans une petite quantité d'eau tiède afin de dissoudre le sel. On filtre la liqueur , & on la fait évaporer à une douce chaleur jusqu'à légère pelli-

cule : elle forme, par le refroidissement, des cristaux disposés en petites aiguilles : c'est ce que l'on nomme *sel sulfureux de Staahl* : on fait évaporer une seconde fois la liqueur pour obtenir de nouveaux cristaux.

Le succès de cette opération dépend principalement de la lenteur avec laquelle on doit faire brûler le soufre : lorsqu'il brûle rapidement, le phlogistique se consume & se dissipe ; & l'on cherche au contraire à retenir le plus qu'il est possible de phlogistique combiné avec l'acide vitriolique qui se réduit en vapeurs. Sans cette précaution on ne retire du linge que du tartre vitriolé. Il en est de même lorsqu'on lave le linge. Si l'on employoit de l'eau bouillante, & en trop grande quantité, la chaleur de l'eau feroit dissiper le phlogistique du sel ; ou si l'on faisoit évaporer la liqueur à une trop forte chaleur, le phlogistique se dissiperoit également. Toutes ces observations prouvent bien ce que nous venons de dire sur la différence des affinités de ces substances par la voie sèche & par la voie humide.

*Décomposition du sel sulfureux de Staahl par l'acide vitriolique.*

Le sel sulfureux de Staahl est une sorte de tartre vitriolé : il en diffère seulement en ce qu'il entre dans sa composition une plus grande quantité de phlogistique qui rend l'acide vitriolique moins adhérent à l'alkali, que lorsque cet acide est pur.

Le sel sulfureux ou sa vapeur ne tache point, ni ne ternit l'argent, comme le fait le soufre : il n'a point d'odeur : il se dissout dans l'eau en plus grande quantité que le tartre vitriolé : il se dé-

compose à l'air, c'est-à-dire que le phlogistique se dissipe; ce qui reste est du tartre vitriolé. L'acide vitriolique le décompose & en fait exhaller des vapeurs pénétrantes qui ont l'odeur de l'acide sulfureux volatil.

On met dans un verre du sel sulfureux: on verse par-dessus de l'acide vitriolique affoibli: il se dégage aussitôt des vapeurs d'acide sulfureux volatil, semblables à celles du soufre brûlant; & l'acide vitriolique s'unit à l'alkali avec lequel il forme du tartre vitriolé.

Le phlogistique est si peu adhérent à ce sel, qu'il se dissipe lorsqu'on l'expose à l'air, ou lorsqu'on le fait un peu chauffer. J'ai mis en distillation, dans une cornue de verre, du sel sulfureux: il a passé un phlegme insipide qui étoit l'eau de sa cristallisation: le phlogistique s'est décomposé & détruit: le feu qui le constituoit s'est dissipé. Le sel resté dans la cornue, dissous dans de l'eau filtrée, & cristallisé, s'est trouvé être du tartre vitriolé très pur.

Il résulte évidemment de tout ce que nous venons de dire, que l'acide vitriolique & l'alkali fixe ont chacun séparément beaucoup d'affinité avec le phlogistique; mais que par la voie humide, les affinités de ces deux matières salines sont plus grandes entre elles, que celle du tartre vitriolé avec le phlogistique, puisque cette dernière substance se sépare toujours du sel neutre qui résulte de la combinaison de ces deux substances salines.

#### *Alkali fixe & Gypse.*

Décomposition du Gypse. Tartre vitriolé,

Le gypse étant un sel vitriolique à base terreuse, l'alkali fixe le décompose comme tous les

sels à base terreuse : mais j'ai déterminé par des expériences, les proportions de terre & d'acide vitriolique contenues dans plusieurs de ces substances, dont je vais rendre compte.

J'ai fait dissoudre quatre gros de gypse de Montmartre, réduit en poudre, dans dix-huit livres d'eau bouillante : j'ai versé dans cette liqueur une suffisante quantité d'alkali fixe très pur pour faire précipiter la terre & saturer l'acide. J'ai recueilli le précipité terreux, & l'ai lavé dans beaucoup d'eau bouillante : je l'ai fait sécher, & j'ai obtenu deux gros dix-huit grains de terre calcaire : c'est par conséquent un gros cinquante-quatre grains d'acide vitriolique que cette matière contenoit.

J'ai fait évaporer la liqueur jusqu'à légère pellicule : elle est devenue rousse & phlogistiquée : elle m'a fourni des cristaux de tartre vitriolé.

J'ai fait la même expérience sur de la pierre à plâtre ordinaire de Montmartre. Les phénomènes ont été les mêmes. J'ai obtenu deux gros vingt-quatre grains de terre calcaire semblable à la précédente.

J'ai traité de même de l'albâtre & à la même dose de demi-once : j'ai obtenu deux gros vingt-huit grains de terre calcaire très blanche. La liqueur mise à évaporer est devenue rousse & phlogistiquée : elle a pareillement fourni du tartre vitriolé.

*Alkali fixe & acide nitreux.*

Nitre régénéré, ou Salpêtre.

L'alkali fixe se combine très bien avec l'acide nitreux jusqu'au point de saturation : cette combinaison se fait avec chaleur & effervescence.

On met dans un vase de verre de l'alkali fixe,

étendu dans de l'eau : on verse peu à peu de l'acide nitreux : il se fait une vive effervescence : on continue d'en verser jusqu'à ce que l'effervescence n'ait plus lieu, & que les liqueurs soient au point de saturation : on filtre la liqueur & on la fait évaporer : elle fournit, par le refroidissement, des crystaux disposés en grosses aiguilles ; c'est ce que l'on nomme *nitre* ou *salpêtre*. On continue les évaporations & les crySTALLISATIONS jusqu'à ce que la liqueur ait fourni tout le nitre qu'elle contient.

Lorsque l'acide nitreux s'unit à l'alkali, il se dégage pendant l'effervescence une grande quantité d'air qui chasse devant lui un peu de la liqueur en forme de petits jets qui s'élèvent quelquefois jusqu'à trois pouces de haut. On s'apperçoit que les liqueurs sont au point de saturation lorsqu'il ne se fait plus d'effervescence, en versant dans le mélange, soit de l'acide nitreux, soit de l'alkali fixe, & lorsque la liqueur ne change plus les couleurs bleues des végétaux. Cependant si le mélange contenoit une surabondance de l'une des deux matieres salines, les crystaux de nitre qu'on obtiendrait seroient également neutres, après qu'on les auroit fait égoutter sur du papier gris, parceque ce sel ne peut admettre dans sa combinaison ni une surabondance d'acide, ni un excès d'alkali. Si le mélange contenoit plus d'acide qu'il n'en faut, on seroit obligé de faire évaporer la liqueur dans un vaisseau de grès ou de verre, parceque cet excédent d'acide agiroit sur ceux de métal, à l'exception de ceux d'or. Si au contraire la liqueur peche par un excès d'alkali, comme cette matiere saline n'a pas la même action sur les matieres métalliques, l'inconvé-



nient dont nous venons de parler n'est pas à craindre.

Le nitre qui est dans le commerce n'est point fait de la maniere que nous venons de le dire : on le tire des vieux plâtras & des terres nitreuses. Nous dirons par la suite de quelle maniere on le prépare.

*Alkali fixe & Nitre à base terreuse.*

Nitre régénéré.

On met dans un grand vase de verre du nitre à base terreuse, étendu dans une suffisante quantité d'eau : on verse par-dessus de l'alkali fixe : il se fait aussitôt une effervescence & un précipité blanc. On continue de mettre de l'alkali jusqu'à ce qu'il ne se fasse plus de précipité. On lave la terre à plusieurs reprises dans de l'eau bouillante pour la dessaler complètement ; & on la fait sécher : c'est ce que l'on nomme *magnésie blanche*, *panacée nitreuse*, & *poudre de Santinelli*. On fait évaporer les liqueurs : elles fournissent des cristaux de nitre semblables aux précédents, & qui n'en diffèrent point.

Dans cette expérience l'alkali s'unit à l'acide nitreux & fait précipiter la terre. Quelle que soit l'espece de terre calcaire qui est unie à l'acide nitreux, les phénomènes de décompositions sont absolument les mêmes, & les résultats semblables.

*Propriétés du Nitre.*

Le nitre est un sel parfaitement neutre : l'acide & l'alkali qui le constituent ont tellement épuisé réciproquement leurs propriétés, que ce sel n'a plus de saveur, ni acide, ni alkaline : sa saveur est salée, un peu amere, fade & fraîche : ce sel

n'attire point l'humidité de l'air : il s'y desseche même plutôt : il ne change point les couleurs bleues des végétaux, &c.

*Nitre au feu.*

Crystal minéral.

Le nitre est très fusible : il entre en fusion avant de rougir, & même a une chaleur assez modérée.

On met dans un créufet une certaine quantité de nitre que l'on place dans un fourneau au milieu des charbons ardents : le nitre ne tarde pas à entrer en fusion : lorsqu'il est fondu, on le coule de l'épaisseur d'environ six lignes, dans des poëles de fer battu, larges & plates, que l'on a auparavant bien récurées & bien séchées. Le sel se fige en se refroidissant, & prend la forme du vaisseau : il est blanc & demi-transparent : c'est ce que l'on nomme *crystal minéral* ou *sel de prunelle*.

#### R E M A R Q U E S.

Quelques personnes recommandent de projeter un peu de soufre en poudre sur le nitre, lorsqu'il est en fusion, à dessein de consumer par son inflammation quelques matieres grasses qu'on croit exister dans le nitre ; c'est ce qui me paroît fort inutile lorsqu'on a fait choix d'un nitre très pur : d'ailleurs le soufre enflamme du nitre proportionnellement à ce que l'on en met, & l'alkalise : une partie de l'acide vitriolique du soufre se combine avec l'alkali, & produit un peu de tartre vitriolé, qui reste mêlé avec le crystal minéral.

Lorsqu'on ne tient le nitre au feu que pen-

tant le temps qui est nécessaire pour le faire entrer en fusion, il ne souffre aucune altération, & fort peu de diminution de son poids : elle n'est que de deux onces par livre. La facilité avec laquelle le nitre entre en fusion, vient de ce qu'il entre dans sa composition une très grande quantité d'eau & de feu, qui sont absolument essentiels à son essence saline, & qu'on ne peut séparer du nitre sans le changer de nature. L'eau dont j'entends parler n'est point celle de la cristallisation : celle-ci se dissipe pendant la fusion du nitre : c'est elle qui fait la diminution du poids du nitre, dont nous venons de parler. Le phlogistique, sous la forme de feu presque pur, entre également en grande quantité dans la composition du nitre ; il communique, conjointement avec le principe aqueux, le degré de fusibilité que l'on connoît au nitre. Les sels, comme l'alun, qui contiennent plus de la moitié de leur poids d'eau de cristallisation, se liquéfient à la faveur de cette eau, & sont après cela de très difficile fusion. Il n'en n'est pas de même du nitre : comme il contient fort peu d'eau de cristallisation, il n'est pas susceptible d'une semblable liquéfaction. Il entre en fusion réellement ; & à la faveur de l'eau & du feu principe, il acquiert une fluidité si considérable, qu'il passe, lorsqu'il est en fusion, au travers de tous les creusets avec la plus grande facilité : il n'y a point de creuset en état de résister à son action plus d'un quart d'heure sans en être pénétré & même fendu : cela produit un déchet sur le nitre qu'on veut former en crystal minéral. Quelques personnes, pour remédier à cet inconvénient, se servent d'une marmite de fer pour faire fondre le nitre. J'ai remarqué qu'il y a des marmites de fer d'une fonte

si douce, qu'elles sont attaquées par le nitre, & lui communiquent beaucoup de couleur; ce qui est un autre inconvénient. Ces considérations m'ont fait prendre le parti de me servir d'un creuset d'argent de coupelle, qui n'est sujet à aucun des inconvénients dont nous venons de parler. Le nitre ne passe point au travers, & ne prend aucune couleur; sa fusion est d'ailleurs infiniment plus facile que celle de l'argent.

*Nitre alkalisé sans addition.*

On met dans une capsule de grès quatre onces de nitre, que l'on place sous la moufle d'un fourneau de coupelle, & que l'on chauffe par degrés. Le nitre entre en fusion: il bouillonne un peu: lorsqu'il est rouge, il s'en échappe un peu hors de la capsule par la violence de la chaleur. Lorsque le nitre est bien rouge, il s'éleve des vapeurs d'acide nitreux qui sont rouges: il est difficile de distinguer si ce sont des vapeurs ou de la flamme: on l'entretient en cet état pendant environ un quart d'heure: alors on tire la capsule du feu: on verse ce qu'elle contient dans un mortier de fer bien sec & un peu chauffé: la matière se fige par le refroidissement: elle attire l'humidité de l'air: elle a une saveur alcaline. On la fait dissoudre dans de l'eau: on filtre la liqueur: si on l'examine, on trouve qu'elle verdit le syrop violat, qu'elle fait effervescence avec les acides, & qu'elle a toutes les propriétés d'une liqueur alcaline; mais elle contient encore beaucoup de nitre, parceque le feu n'a pas été assez long-temps continué pour en décomposer la totalité.

## REMARQUES.

Cette expérience prouve que le nitre, quoique sel neutre parfait, est néanmoins décomposé par l'action du feu : mais cette décomposition n'a lieu que lorsque le nitre a communication avec l'air extérieur. J'ai répété cette expérience dans une cornue de grès : en poussant le feu très fort pendant deux heures, il a distillé un peu de liqueur qui étoit si peu acide, qu'elle rougissoit à peine la teinture de tournesol : le nitre, resté dans la cornue, étoit parfaitement neutre & n'avoit souffert aucune altération.

Lorsque le nitre éprouve une forte action du feu dans des vaisseaux à l'air libre, on voit l'acide se dissiper sous la forme d'une vapeur rouge, & qui a l'odeur de l'acide nitreux : il faut bien distinguer cette vapeur d'avec les portions de nitre en substance, qui sautillent par la violence du feu : on les apperçoit par la détonnation, en approchant un charbon ardent près du vaisseau. Dans une semblable expérience, j'ai continué le feu pendant deux heures. Tout le nitre s'est volatilisé : il n'est absolument rien resté, pas même un vestige de l'alkali du nitre : mais lorsqu'on ne continue le feu qu'autant de temps que nous l'avons dit, tout le nitre n'est ni volatilisé, ni entièrement décomposé. En faisant évaporer la liqueur alkaline au point convenable, on obtient, par le refroidissement, la portion de nitre qui a échappé à l'action du feu, & la liqueur restante est riche en alkali du nitre.

*Nitre à l'air.*

Ce sel ne souffre aucune altération de la part

de l'air : il n'est point déliquescent ; au contraire il se desseche en perdant l'eau de sa cristallisation, sans cependant tomber en effervescence. Il devient d'un blanc mat , & perd de sa transparence. Lorsqu'il a été bien séché à l'air , il ne diminue presque point de son poids à la fusion. Si le nitre peut former quelques combinaisons avec l'air , elles sont absolument inconnues.

*Nitre avec de l'eau.*

Le nitre se dissout très bien dans l'eau sans souffrir aucune altération : il reforme des cristaux tels qu'ils étoient auparavant. Il est un des sels qui se cristallisent par le refroidissement , & dont l'eau chaude en dissout davantage que l'eau froide. Quatre onces d'eau bouillante dissolvent dix onces de nitre : lorsqu'on fait cette dissolution dans un matras , la pellicule qui se forme à la surface de la liqueur , est à peine sensible , parcequ'elle est dissoute continuellement par les vapeurs qui retombent dessus : mais il n'en est pas de même lorsqu'on fait cette dissolution dans un vaisseau qui a une libre communication avec l'air : il se forme une pellicule à la surface de la liqueur , même lorsque le nitre est dissous par son poids égal d'eau.

Le nitre produit du froid en se dissolvant dans l'eau.

*Nitre & glace.*

On avoit pensé, avant M. de Réaumur , que le nitre produisoit beaucoup de froid. Les Physiciens s'en servoient même pour expliquer la cause du froid , mais vraisemblablement sans avoir fait aucune expérience , car ils se seroient convain-

cus, comme M. de Réaumur, que le nitre ne donne que peu de froid. Ce Physicien a mêlé du nitre & de la glace dans toutes sortes de proportions: le plus grand froid qu'il ait pu produire, a été de trois degrés & demi au-dessous du terme de la glace, la température étant au terme de la congélation: il s'est encore assuré que lorsque le nitre produit un plus grand froid, c'est à raison du sel marin qu'il contient: ce froid est proportionnel à la dose du sel marin qui lui est mêlée. *Voyez les Mémoires de l'Académie*, année 1734, page 167.

*Nitre & terres vitrifiables.*

Le nitre, par la voie humide & par la voie sèche, n'a point d'action sur les terres vitrifiables, tant qu'il est dans l'état de nitre; mais, comme nous l'avons fait remarquer, il se décompose par l'action du feu & le concours de l'air: son acide se dissipe, l'alkali alors porte son action sur les terres vitrifiables, les fait entrer en fusion, & se convertit avec elles en verre net & transparent, comme le fait l'alkali fixe ordinaire. Je réserve ce que j'ai à dire sur cette matière pour l'article de la *Verrerie* & de la *Vitrification*.

*Nitre avec les matières combustibles.*

Le nitre, à l'aide du feu, a une action singulière sur les matières combustibles: il s'empare de leur phlogistique: son acide se brûle & se détruit avec elles: cette inflammation produit une chaleur capable de faire entrer en fusion des corps assez difficiles à fondre.

*Poudre de fusion.*

On fait un mélange exact de trois onces de nître en poudre, d'une once de soufre en poudre, & d'une once de sciure de bois. On conserve cette poudre dans une bouteille.

On met dans une coquille de noix un peu de cette poudre, & par-dessus une piece de six liards un peu pliée pour qu'elle ne touche point les parois de la coquille : on recouvre cette piece de la même poudre ; alors on y met le feu avec une allumette, ou un petit charbon embrasé : la poudre s'enflamme avec rapidité, & produit assez de chaleur pour faire entrer la piece de métal dans une véritable fusion : on la trouve au fond de la coquille réduite en un petit lingot bien fondu.

On fait ordinairement cette expérience dans une coquille de noix, afin d'y ajouter du merveilleux : si on plonge cette coquille dans un verre d'eau aussitôt que la poudre a cessé de brûler, on observe qu'elle n'est que noircie dans son intérieur, qu'elle n'est point brûlée, & qu'elle est en état de servir de nouveau à une semblable opération.

Cette expérience très simple présente des phénomènes vraiment chymiques : le premier est la coquille de noix qui ne brûle pas ; le second est la fusion du métal. Le premier s'explique tout naturellement : la coquille est infusible ; elle ne peut que se brûler, mais c'est de surface en surface : le feu est trop rapide & point assez durable pour brûler beaucoup de son épaisseur : il n'y a que la surface touchée par le feu qui souffre un peu de son action, qui brûle réellement, & qui continueroit à brûler si on ne la plongeoit pas dans de l'eau.

Le



Le second phénomène vient de ce que le métal est fusible lorsqu'il est échauffé à un certain point : sa surface se fond & communique sa fusibilité aux parties voisines ; ce qui entraîne la fusion totale.

*Nitre avec le phlogistique.*

Nitre fixé par les charbons à l'air libre.

On met une certaine quantité de nitre dans un creuset que l'on place dans un fourneau entre les charbons ardents : lorsque le nitre est fondu, & qu'il commence à rougir, on projette une cuillerée de charbon en poudre, passée au tamis de crin : il se fait une grande détonnation : lorsqu'elle est passée, on remet une nouvelle cuillerée de charbon : on attend de même que la déflagration soit passée : on continue ainsi de suite jusqu'à ce qu'en remettant du charbon, il ne se fasse plus de détonnation. Il reste dans le creuset une matière saline : on la fait calciner pendant environ une demi-heure, à un feu capable de la faire presque entrer en fusion : alors on ôte le creuset du feu : on détache le sel qu'il contient : on le fait dissoudre dans trois ou quatre fois son poids d'eau : on filtre la liqueur, & on la fait évaporer jusqu'à siccité. On obtient un sel alkali qui est plus ou moins blanc : on le purifie de nouveau si l'on veut, en le faisant calciner, sans le faire fondre, dans une capsule de terre sous la moufle d'un fourneau de coupelle : on le fait dissoudre ensuite dans de l'eau : on filtre la liqueur, & on la fait évaporer jusqu'à siccité : c'est ce que l'on nomme *nitre fixé par les charbons*. Si on le conserve en liqueur un peu concentrée, on la nomme *liqueur de nitre fixé, & alkæst de Wanhelmont*.

## REMARQUES.

Lorsque le nitre cesse de détonner, l'opération est finie : cependant la matière saline contient encore un peu de nitre que l'alkali défend de l'action du phlogistique : c'est pour le détruire que l'on fait calciner la matière après la déflagration, & pour consumer le charbon qu'on auroit pu employer par surabondance. Quelques précautions qu'on prenne, il reste toujours un peu de nitre de non décomposé, ainsi que du charbon non brûlé : l'alkali défend ces substances & les empêche de se détruire mutuellement. On peut, pour accélérer la purification de ce sel, le retirer du creuset dès qu'il ne détonne plus, & le calciner pendant deux heures, sans le faire fondre, dans une capsule de terre placée sous la moufle d'un fourneau de coupelle : comme ce vase présente beaucoup de surface, la matière phlogistique peut s'y consumer plus facilement que dans le creuset.

A mesure que le nitre se détruit par la déflagration, la matière saline, qui devient alkaliné, est de plus difficile fusion, parcequ'il entre dans sa composition moins d'eau que dans celle du nitre.

Ce sel a moins d'action sur les creusets : il ne les détruit pas aussi promptement que le nitre : c'est pourquoi, lorsque le creuset a échappé à la première action du nitre, on est sûr qu'il sera en état d'achever l'opération. J'avois imaginé, pour remédier à cet inconvénient, de projeter dans le creuset, rougi auparavant, un mélange grossier de nitre, & de charbon : dans ce cas le nitre s'alkalise sur-le-champ : il n'a pas le temps de porter son

action sur le creuset, ni de passer au travers; mais il arrive, à la seconde ou à la troisième projection, que la matière froide, qui vient toucher le sel très chaud, occasionne des explosions lorsqu'elle vient à détonner: elle produit une chaleur qui liquéfie la totalité de la matière saline. La nouvelle cuillerée de matière qu'on ajoute, se précipite en partie sous la matière fondue, achève de détonner, occasionne un gonflement considérable, fait monter & sauter par jets la matière hors du creuset.

Quelques personnes recommandent d'employer des marmites de fer; mais le nitre & le sel alkali ont beaucoup d'action sur ce métal. Le sel qu'on obtient n'est jamais blanc ni pur, parcequ'il est chargé de fer: l'alkali ne l'abandonne que difficilement: ce sel alkali ne peut servir dans une infinité d'expériences de recherches où il faut de l'alkali de la plus grande pureté.

Dans cette opération l'acide nitreux s'enflamme & se détruit: il quitte l'alkali pour s'unir au phlogistique du charbon, avec lequel il forme une sorte de soufre ou de phosphore qui est de la plus grande combustibilité, & qui, comme nous le verrons, s'enflamme même dans les vaisseaux clos. Cet effet vient de ce que l'acide, lorsqu'il est bien concentré, devient réellement inflammable avec le phlogistique dans le mouvement igné. Pour que cette inflammation ait lieu, il faut ou que cet acide, s'il est libre, soit bien concentré, ou, s'il est combiné avec une base, que cette base soit fusible. Nous avons dit que l'acide nitreux fumant, dans lequel on plonge un charbon ardent, fait une déflagration très forte. Dans le nitre ordinaire, l'acide nitreux est uni à l'alkali qui est une base fusible: dans l'un & dans l'autre

cas, l'acide nitreux déflagre avec le phlogistique dans le mouvement igné, parcequ'il peut toujours être en contact avec le phlogistique enflammé. Il n'en est pas de même lorsque cet acide est aqueux, ou lorsqu'il est uni à une terre calcaire. Dans le premier cas; il éteint le charbon ardent qu'on lui présente, au lieu de s'enflammer avec lui: dans le second cas, la terre calcaire n'étant point fusible, le nitre à base terreuse détonne peu, & seulement aux endroits touchés par le phlogistique. Ainsi, ce n'est pas, comme on l'avoit pensé, à l'adhérence de l'acide nitreux dans une base, qu'est due la déflagration de l'acide nitreux avec le phlogistique, mais seulement au contact des deux substances; puisque, comme nous l'avons fait observer, l'acide nitreux est très adhérent aux terres calcaires, & qu'il est presque aussi difficile de l'en séparer par la seule action du feu, que lorsqu'il est uni à l'alkali fixe. Voyez ce que nous avons dit à ce sujet à l'article du *Nitre à base terreuse*.

Nous remarquerons encore que, pour que le nitre ou l'acide nitreux s'enflamme avec le phlogistique, il faut que l'un des deux; le nitre ou le phlogistique, soit dans le mouvement igné; sans cela, il n'y a point d'inflammation.

Si l'on plonge un charbon noir dans du nitre en fusion, avant qu'il soit rouge, il ne s'enflamme point; ce n'est pas, comme on pourroit le croire, parceque le nitre n'est liquéfié qu'à la faveur de son eau de cristallisation; comme cela arrive à certains sels qui se liquéfient d'abord par cet intermede, & qui entrent, après cela, réellement en fusion, après qu'ils en sont privés. Le nitre n'est point dans le cas d'une semblable liquéfaction, parcequ'il contient fort peu d'eau de crys-

tallification : il entre tout de suite en fusion ; mais s'il restoit quelque doute à ce sujet , on peut le faire même rougir fortement ; on est certain alors qu'il ne peut contenir d'eau de cristallisation : si ensuite on le tire du feu , & qu'on le laisse se dérougir , il n'enflammera pas mieux le charbon qu'on lui présentera, quoiqu'il puisse rester encore quelque temps dans cet état de fusion ; mais si au contraire le nitre est rouge , il enflamme aussi-tôt un charbon éteint. Si on jette du nitre en poudre sur du charbon ardent , il y a également inflammation. Nous avons dit que l'acide nitreux se décomposoit & se détruisoit pendant l'inflammation ; c'est ce que nous allons démontrer par l'expérience suivante.

*Nitre fixé par les charbons dans des vaisseaux clos.*

Cliffus de Nitre.

On place dans un fourneau une cornue de terre tubulée , c'est-à-dire qui ait une petite ouverture ronde dans sa partie supérieure , qu'on puisse boucher & déboucher à volonté. On adapte à la cornue un grand ballon de verre , percé d'un petit trou à un des côtés. On lute le ballon au col de la cornue , avec des bandes de papier enduites de colle de farine ou d'amidon. On fait sous la cornue un feu de charbon , pour faire rougir son fond : lorsqu'il est rouge , on introduit dans la cornue par l'ouverture pratiquée à sa partie supérieure , environ deux ou trois gros d'un mélange fait à parties égales de nitre & de charbon en poudre : on bouche aussi-tôt l'ouverture de la cornue , & on laisse ouvert le trou du ballon. Le mélange s'enflamme & détonne , comme à l'air libre : il passe dans le ballon une grande quantité de va-

peurs blanches, épaisses, & qui s'y condensent peu à peu : lorsque la déflagration est passée, on remet dans la cornue une pareille quantité de matière : on attend de même que l'effet soit passé avant que d'en remettre d'autre : on continue ainsi de suite, jusqu'à ce que l'on ait employé environ huit onces de mélange : on laisse refroidir les vaisseaux : on délute le ballon : on verse dans une bouteille ce qu'il contient ; c'est ce produit que l'on nomme *cliffus de nitre*. On donne ce nom à toutes les substances qu'on obtient par une semblable opération.

Cette liqueur n'est point acide : elle a au contraire, pour l'ordinaire, une saveur alkaline ; mais c'est accidentellement : elle verdit même le syrop violat.

#### R E M A R Q U E S.

Il est essentiel d'employer dans cette opération une cornue de terre qui puisse résister à la chaleur subite qui s'excite lors de l'inflammation du mélange : une cornue de grès ou de verre casseroit indubitablement. On remarque qu'il passe dans le ballon des étincelles qui y sont apportées par les vapeurs qui y entrent avec rapidité. Lorsqu'on tient l'ouverture du ballon ouverte, il n'y a point à craindre pour la rupture du vaisseau. Ces vapeurs n'ont pas une grande élasticité : elles ont une odeur phlogistique semblable à celle que répand l'alkali jetté sur des charbons ardents, & qui se réduit en vapeurs par la violence du feu : ces vapeurs sont long-temps à se condenser, & fournissent bien peu de liqueur : huit onces de mélange en fournissent à peine deux gros. Cette liqueur est alkaline ; mais c'est accidentellement ;

elle provient de la base alkaline du nitre dont une petite portion a été enlevée par la rapidité de l'inflammation, & a passé avec les vapeurs.

Il est évident que, dans cette expérience, l'acide nitreux a été complètement détruit, puisqu'on n'en retrouve aucun vestige. Mais un autre phénomène qui n'est pas moins surprenant, c'est la petite quantité de liqueur qu'on retrouve après l'opération. Cependant il est certain que le nitre contient une très grande quantité d'eau principe à ce sel : il y a lieu de penser que cette eau fait partie de quelque autre combinaison qu'on ne retrouve plus, ou qu'elle s'est détruite & dissipée pendant la déflagration du nitre. On trouve, après l'opération, au fond de la cornue, l'alkali du nitre : on ne peut pas soupçonner qu'il contient toute l'eau du nitre, parcequ'il entre moins d'eau dans sa composition, qu'il n'en entre dans le nitre : on peut purifier ce sel, comme nous l'avons dit précédemment pour le nitre fixé dans un creuset.

#### *Nitre avec de l'huile d'olive.*

Le nitre n'a point d'action sur les matières huileuses ; mais si l'on chauffe ce mélange au point d'enflammer une des deux substances, alors il se fait une déflagration, comme avec les autres matières combustibles & le charbon.

#### *Nitre & terres calcaires.*

Le nitre n'a point d'action sur les terres calcaires par la voie humide ; mais il en a beaucoup par la voie sèche, & le concours de l'air. L'acide nitreux se dissipe, & l'alkali vitrifie ces terres : il les réduit en des verres nets & transparents.

*Nitre & acide vitriolique.*

Esprit de nitre fumant à la façon de Glauber. Tarte  
vitriolé.

On choisit une bonne cornue de grès, de la contenance d'environ dix ou douze livres d'eau : on garnit l'intérieur de son col avec un rouleau de papier : il faut qu'il descende un peu au dessous de sa courbure. On met dans cette cornue, par le canal de papier, quatre livres de nitre très pur, bien sec & pulvérisé : on verse par-dessus deux livres d'acide vitriolique concentré : on se sert pour cela d'un col de matras, ou d'un entonnoir de verre, qui ait un tuyau assez long pour entrer jusques dans la capacité de la cornue. On ôte l'entonnoir & le rouleau de papier : on pose sur les deux barres de fer d'un fourneau de réverbère une assiette de terre vernissée, dans laquelle on a mis un peu de sable. On pose le cul de la cornue sur cette assiette, & on fait passer le col par l'échancrure du fourneau : on adapte au col de la cornue un grand ballon de verre, percé d'un petit trou, qu'on laisse ouvert : on lute les jointures des vaisseaux avec du lut gras : on applique par-dessus des bandes de toile enduites de lut de chaux éteinte à l'air, délayée avec un peu d'eau & des blancs d'œufs : on assujettit ces luts avec de la ficelle, dont on fait plusieurs tours ; alors on bouche le petit trou du ballon avec de la cire molle : on ajuste le dôme sur le fourneau : on bouche les joints, ainsi que l'ouverture par où passe le col de la cornue, avec de la terre à four, pétrie avec de l'eau. Lorsque tout cet appareil est ainsi disposé, on commence la distillation par un très petit feu, afin d'échauffer doucement la cor-



nue, & par degrés. Pendant la première heure, il passe environ une once & demie d'acide nitreux jaunâtre & peu fumant; il est suivi par des vapeurs rouges très élastiques, qui, en moins d'un instant, remplissent toute la capacité du ballon, & l'obscurcissent considérablement: elles échauffent aussi toute la partie supérieure de ce vaisseau. C'est dans cet instant de la distillation qu'il faut déboucher de temps en temps le petit trou du ballon, bien ménager le feu, & ne l'augmenter que lorsque la distillation se ralentit; ce que l'on reconnoît en comptant, par le battement du pouls, le nombre de secondes qu'il y a d'intervalle entre chaque goutte: on reconnoît encore que la distillation se ralentit lorsque le jet de vapeur, qui sort par le petit trou du ballon, est moins long. On continue le feu, & on l'augmente par degrés, jusqu'à faire rougir la cornue, qu'il ne distille plus rien, qu'il ne sorte plus de vapeurs de la cornue, & que le ballon se refroidisse, malgré la violence du feu.

Lorsque la plus grande chaleur du fourneau est tombée, on délute le ballon: on verse ce qu'il contient dans un flacon de crystal, bouché aussi de crystal, & usé à l'émeri: on observe, en vuivant cet acide, de se ménager un courant d'air pour emporter les vapeurs, afin de n'en pas être incommodé, parcequ'elles sont fort dangereuses à respirer.

On obtient ordinairement deux livres & une once d'acide nitreux, bien concentré & bien fumant: il est d'une couleur jaune ardente: il pèse douze gros dans une bouteille qui contient une once d'eau.

Il reste dans la cornue, après l'opération, une masse saline très blanche, poreuse, demi-fondue;

& qui s'est moulée dans le fond de la cornue : c'est un composé de l'alkali fixe du nitre & de l'acide vitriolique ; elle pese ordinairement trois livres sept onces. Cette matiere, dissoute dans l'eau, filtrée & mise à crySTALLIFER, forme un sel que l'on nomme *tartre vitriolé*, *sel de duobus* & *arcanum duplicatum*.

## R E M A R Q U E S.

Le rouleau de papier dont on garnit l'intérieur du col de la cornue, & le tuyau de verre qui sert à introduire l'acide dans ce vaisseau, sont pour empêcher qu'il ne reste, ou du nitre, ou de l'acide vitriolique dans les rugosités du col de la cornue. Si, lorsqu'on retire le tuyau, il s'échappe quelques gouttes d'acide, elles tombent sur le papier : on le retire promptement, afin de ne point lui donner le temps d'être pénétré, ni celui de mouiller les parois du col de la cornue.

L'assiette de terre garnie de sable qu'on met sous ce vaisseau, sert à l'assujettir & à le garantir de la flamme de quelques fumereaux qui se trouvent toujours dans le charbon : ils feroient casser la cornue dans les commencements de l'opération. Il faut, lorsqu'on s'apperçoit qu'il y en a, les retirer aussi-tôt.

On laisse le petit trou du ballon ouvert pendant qu'on lute ce vaisseau à la cornue, afin de donner issue à la sortie des vapeurs ; sans cette précaution, elles reflueront sur les jointures des vaisseaux, les humecteroient, & empêcheroient qu'on y pût faire adhérer le lut aussi exactement que cela est nécessaire.

Les vapeurs de l'acide nitreux sont très actives ; très corrosives : c'est pour cette raison qu'il faut

faire choix d'un lut sur lequel elles n'aient point d'action, sinon il seroit détruit en un instant; l'acide se dissiperoit, sans qu'il fût possible de l'empêcher de s'échapper. Le lut gras résiste très bien à ces vapeurs. On commence par en mettre sur les joints un rouleau de huit à neuf lignes d'épaisseur: on appuie dessus avec les doigts pour le faire adhérer & pour l'étendre un peu, en observant de tenir le milieu plus épais que vers les bords, afin de former un bourlet: on l'unit & on le lisse avec un peu de suif qu'on se met au bout des doigts, & l'on fait disparaître toutes les fentes. Ce lut tout seul est en état de résister à l'action des vapeurs de l'acide nitreux; mais il n'a pas assez de tenacité: il se dérangeroit au moindre ébranlement. On est à l'abri de cet inconvénient en appliquant par-dessus des bandes de toile enduites de lut de chaux & de blancs d'œufs: ce second lut ne résisteroit pas aux vapeurs de cet acide; il n'y est pas exposé non plus, & prend de la retraite: il durcit en séchant, maintient le premier lut, & le met à l'abri des ébranlements. La ficelle qu'on met pour assujettir ces luts, leur donne encore de la solidité: on peut, pour plus grande sûreté, ajouter par-dessus la ficelle des bandes de linge enduites du même lut de chaux & de blancs d'œufs. Malgré toutes les précautions que nous recommandons de prendre pour appliquer ces luts, si l'on n'est pas un peu accoutumé à opérer, on les verra manquer pendant le cours de l'opération.

Le lut gras a l'avantage précieux de ne jamais sécher à fond, & de pouvoir s'enlever facilement, même après des distillations de plusieurs jours: il ne se dessèche jamais assez pour mettre les vaisseaux en danger d'être cassés, lorsqu'il est néces-

faire de les déluter ; ce à quoi l'on est exposé avec du lut de vitrier : ce dernier est fait avec de la craie ; il est d'ailleurs dissoluble par les vapeurs acides.

On peut, si l'on veut, au lieu d'un seul ballon, employer, conjointement avec lui, un vaisseau de figure conique, que l'on nomme *alonge* ; il s'introduit par un bout dans le ballon, & dans l'autre ouverture on fait entrer le bec de la cornue. Cet appareil a l'avantage d'éloigner le ballon de la chaleur du fourneau, laquelle chaleur retarde la condensation des vapeurs de l'acide nitreux : alors on a deux jointures à luter, & qui exigent toutes deux les précautions dont nous avons parlé. Je préfère, à cause de cela, un seul ballon : on le garantit de la chaleur, en l'interceptant par le moyen d'une planche qu'on place entre lui & le fourneau : on applique encore des linges mouillés sur la partie supérieure du ballon, & on les renouvelle de temps en temps, afin de mieux faciliter la condensation des vapeurs de l'acide nitreux. Lorsqu'on rafraîchit ce vaisseau, il faut observer qu'il ne soit pas trop chaud ; s'il l'étoit, on courroit les risques de le faire casser.

Quelques personnes recommandent de se servir d'une cornue tubulée pour faire l'esprit de nitre fumant : on introduit par cette ouverture l'acide vitriolique, après que les vaisseaux sont lutés. Cette manipulation est fondée sur ce que l'on croit que l'acide vitriolique agit aussi-tôt qu'il touche le nitre, & que les vapeurs qui s'en élèvent empêchent d'agir & de luter commodément les vaisseaux ; mais cela n'est point. Celles qui se dégagent sont peu abondantes, & ne font aucun embarras, pourvu qu'on laisse ouvert le trou du ballon pendant qu'on lute les vaisseaux.

Lorsqu'on verse sur le nitre l'acide vitriolique bien concentré, comme il faut qu'il le soit pour cette opération, le mélange s'échauffe un peu. Cet acide agit foiblement à froid sur le nitre; cependant il agit assez pour faire élever quelques vapeurs blanchâtres : elles ont une odeur bien marquée d'acide nitreux, & se condensent facilement; mais, à l'aide de la chaleur, l'acide vitriolique décompose le nitre plus efficacement : il dégage l'acide nitreux, & il s'empare de sa base alkaline. Comme l'acide vitriolique n'est combiné avec aucune base, & qu'il est libre, il décompose le nitre tout à la fois; celui-ci entre dans une sorte de fusion dès le premier degré de chaleur : c'est dans cet instant qu'il faut bien ménager le feu, sinon il s'éleve tout-à-coup une quantité prodigieuse de vapeurs très élastiques, qui feroient crever le ballon. Le mélange se gonfle considérablement; il s'éleve hors de la cornue, & passe en substance dans le ballon. Lorsque cet accident arrive, il faut ôter le feu du fourneau, tenir ouvert le trou du ballon, laisser refroidir les vaisseaux, & remettre dans la cornue ce qui a passé dans le récipient, pour le distiller de nouveau.

Pendant le cours de cette distillation, il se dissipe, par le petit trou du ballon, environ le sixième du poids de l'acide nitreux. Il est difficile d'éviter cette perte, parcequ'on ne peut se dispenser de déboucher cette ouverture de temps en temps, pour faciliter la condensation, & la sortie d'une partie des vapeurs trop raréfiées; sans cette précaution, le vaisseau seroit en danger de crever. On juge de l'état de la distillation par la longueur du jet de vapeurs qui sort par le petit trou du ballon : il faut avoir attention qu'il n'ait jamais

plus de huit ou dix pouces de longueur ; s'il étoit plus long, & qu'il fortît avec sifflement, il faudroit ralentir le feu : il passe beaucoup de cet acide en vapeurs ; mais il s'en distille aussi goutte à goutte. On juge encore de l'état de la distillation par le nombre de secondes qu'on peut compter pendant l'intervalle de la chute d'une goutte à l'autre : cette méthode est très sûre ; elle est générale pour toutes les distillations qui se font goutte à goutte, & dont il est important de connoître l'accélération ou le ralentissement : sans des précautions de ce genre, on travaille au hasard, & l'on court les risques de se blesser par des explosions qui ne manquent pas d'arriver.

— Lorsque la température n'a que dix degrés de chaleur au-dessus du terme de la glace, on peut conduire la distillation de manière qu'il soit facile de compter dix secondes entre la chute d'une goutte à l'autre, & cela depuis le commencement jusqu'à la fin de la distillation. Mais si l'on fait cette opération dans les chaleurs de l'été, & lorsque la température est à vingt degrés au-dessus de la glace, il est bien essentiel de conduire le feu de façon qu'on puisse compter au moins quarante secondes entre la chute des gouttes : s'il se trouve moins d'intervalle entre elles, on met les vaisseaux en danger de crever : d'ailleurs la plus grande partie de l'acide sort en vapeurs très élastiques par le petit trou du ballon, qu'on est obligé de déboucher plus souvent. Lorsqu'on veut observer la chute des gouttes, on place une lumière de façon que le col de la cornue soit entre l'œil de l'observateur & la lumière : on la met dans la position la plus favorable, pour qu'on puisse voir tomber la goutte du bec de la cornue ; ce qui n'est

pas toujours facile , parceque l'abondance des vapeurs rouges de cet acide obscurcit tellement le ballon , qu'on ne peut voir que difficilement au travers.

Les vapeurs de l'acide nitreux chassent tout l'air de l'intérieur du ballon , & elles en prennent la place. Lorsque la chaleur vient à diminuer , ou que les vapeurs cessent de venir avec la même abondance , on apperçoit , en débouchant le trou du ballon , qu'il ne sort plus de vapeurs ; il s'introduit au contraire un courant d'air avec sifflement , qui forme dans l'intérieur un cône de vapeurs blanchâtres. Cet effet vient de l'humidité que l'air porte avec lui : il affoiblit l'acide nitreux réduit en vapeurs , & change leur couleur. Lorsque cela arrive , on bouche sur-le-champ le petit trou du ballon , parcequ'il se rempliroit d'air , & qu'il faudroit l'évacuer ensuite ; ce qui ne se fait pas sans perte : d'ailleurs l'air porte avec lui de l'humidité , dont cet acide est fort avide ; ce qui diminue sa concentration.

Si l'on avoit des serpentins de grès ou de verre d'un large diametre , plongés dans des cuves d'eau fraîche , comme on en a d'étain pour les distillations ordinaires , on diminueroit considérablement les difficultés & les dangers de cette opération.

A mesure que la décomposition du nitre se fait par l'intermede de l'acide vitriolique , il se forme dans la cornue une nouvelle combinaison saline , qui est du tartre vitriolé : ce sel est de plus difficile fusion que le nitre ; il conserve dans son centre une portion de nitre non décomposé , ou de l'acide nitreux qui ne peut s'élever qu'à la dernière violence du feu , à cause de son

adhérence au tartre vitriolé : on le retrouve sur la fin des crySTALLISATIONS de ce sel , comme nous le dirons dans un instant.

Lorsque le feu a été administré modérément , & qu'on veut l'augmenter trop précipitamment sur la fin , il s'éleve tout-à-coup une quantité considérable de vapeurs de l'acide nitreux le plus concentré : le ballon seroit en danger d'être cassé , si l'on n'avoit pas soin de déboucher le petit trou très souvent , pour éviter l'affluence de ces dernières vapeurs : il faut n'augmenter le feu que par degrés , de manière que la cornue ne devienne rouge que dans l'espace des trois dernières heures. Cette opération dure environ vingt à vingt-quatre heures , lorsqu'on la fait dans une température de dix degrés au-dessus de la congélation , & au dessous : mais elle est plus laborieuse & plus longue pendant les chaleurs de l'été : elle dure quarante à cinquante heures , & quelquefois davantage , lorsqu'on la fait aux doses que j'ai indiquées.

Les vapeurs de l'acide nitreux sont très dangereuses : il faut éviter avec grand soin de les respirer : elles sont suffoquantes , & font une impression vive sur les poumons ; mais ce n'est que quelques moments après qu'on les a respirées. Comme elles ne font pas d'impressions douloureuses sur-le-champ , on ne s'en méfie pas d'abord ; mais un instant après , elles excitent à tousser violemment , jusqu'à faire cracher le sang. Lorsqu'on vuide le ballon , il faut se mettre vis-à-vis d'une porte ou d'une fenêtre , afin d'avoir un courant d'air qui puisse emporter les vapeurs qui s'échappent.

On peut , si l'on veut , rendre cet acide encore plus fumant qu'il ne l'est , par le procédé que nous



nous avons indiqué : il suffit pour cela d'ajouter au mélange quatre onces de limaille de fer non rouillé : l'acide nitreux se charge de tout le phlogistique de ce métal, & aussi d'un peu de fer qu'il enleve avec lui : le phlogistique augmente sa couleur rouge ardente : il le rend plus volatil & plus difficile à se condenser, mais sans augmenter sa pesanteur spécifique. J'ai remarqué, au contraire, que souvent elle est diminuée par le concours de ce principe inflammable : il pourroit très bien se faire qu'il fût néanmoins plus concentré, & que le phlogistique dont il est saturé, soit seulement la cause de sa plus grande légèreté.

L'acide nitreux fumant contient toujours un peu d'acide vitriolique qu'il a enlevé avec lui : on le sépare, en rectifiant l'acide nitreux sur du nitre. Cette seconde opération est presque aussi laborieuse que la première.

Plusieurs Chymistes ont fait quelques recherches sur la cause de la couleur rouge des vapeurs de l'acide nitreux. M. Hellot l'attribue au fer & au phlogistique : il se fonde sur ce que ce métal est contenu dans l'acide vitriolique dont on se sert pour décomposer le nitre. L'acide nitreux s'en empare & l'enleve avec lui. Cette idée paroît vraisemblable : nous verrons même, à mesure que les occasions nous en fourniront les moyens, que ces deux acides minéraux contiennent presque toujours du fer. Néanmoins j'attribue la couleur de cet acide, ainsi que celle de ses vapeurs, au phlogistique purement & simplement : c'est même un principe qui lui est inhérent, & sans lequel il cesseroit d'être acide nitreux. Si le fer augmente sa couleur, c'est qu'il fournit beaucoup de phlogistique. J'ai fait de l'acide nitreux très concentré avec des matieres qui ne conte-

noient point de fer, & qui ne pouvoient point fournir de phlogistique surabondant : j'ai obtenu un acide plus concentré que ceux dont nous venons de parler : il n'avoit qu'une légère couleur citrine : il exhaloit de même des vapeurs rouges. Nous en parlerons à l'article du nitre décomposé par l'alun.

Lorsqu'on veut conserver l'acide nitreux fumant en bon état, il faut le contenir dans des flacons de crystal, bouchés aussi de crystal usé à l'émeri, visiter de temps en temps les flacons : chaque fois qu'on en retire du vaisseau, il faut avoir attention d'essuyer parfaitement le bouchon & l'intérieur du col du flacon : sans cette précaution, ce qui reste dans les joints remonte autour du bouchon, attire l'humidité de l'air, & forme une liqueur acide aqueuse autour du bouchon : lorsque l'air de l'atmosphère vient à s'échauffer, les vapeurs de l'acide, renfermées dans le flacon, se dilatent & soulèvent le bouchon : l'acide aqueux qui est autour du bouchon, retombe dans l'intérieur du flacon : ce jeu se renouvelle continuellement, & diminue, au bout d'un certain temps, la concentration de cet acide.

*Sel de duobus tiré de la masse saline restée dans la cornue après la distillation de l'acide nitreux fumant.*

La masse saline qui reste dans la cornue après la distillation de l'esprit de nitre fumant, est toujours acide, soit par les vapeurs de l'acide nitreux dont elle est imprégnée, soit par quelques portions d'acide vitriolique libre : l'un & l'autre n'ont pu passer dans la distillation, à cause de leur adhérence & du défaut de concours de l'air. Lors-

qu'on veut en tirer le sel par la crÿstallifation, on coucasse cette masse saline : on la met dans une terrine de grès : on verse par-dessus de l'eau bouillante pour la dissoudre : on ajoute de l'alkali fixe assez pour saturer l'excès d'acide qu'elle contient : alors on fait chauffer la liqueur dans une marmite de fer : on la fait même évaporer jusqu'à légère pellicule : on filtre la liqueur au travers d'un papier gris : on la reçoit dans une terrine de grès : elle fournit, par le refroidissement, beaucoup de crÿstaux qui sont du tartre vitriolé : on décante la liqueur : on la fait évaporer de nouveau : on la filtre de même, & elle donne de nouveaux crÿstaux, en se refroidissant. On continue ainsi de suite les évaporations & les crÿstallifations jusqu'à ce que la liqueur ne fournisse plus de crÿstaux : on détache le sel des terrines avec la pointe d'un couteau : on le met égoutter sur des papiers gris : lorsqu'il est bien sec, on l'enferme dans des boîtes.

Sur la fin des crÿstallifations, on obtient toujours des crÿstaux de vrai nitre qu'on met à part : la quantité va depuis deux gros jusqu'à demi-once.

#### REMARKUES.

Nous avons recommandé de faire dissoudre la masse saline dans une terrine de grès, & de la saturer avec de l'alkali fixe avant de la mettre dans une marmite de fer, afin que les acides libres ne puissent point agir sur ce métal ; ce qui arriveroit, si on faisoit le contraire : la liqueur seroit verdâtre, & le sel le seroit aussi. Si cet accident arrivoit, il faudroit remettre le sel & les liqueurs dans la même marmite, & ajouter assez d'alkali pour faire précipiter le fer : on acheve ensuite

l'opération, comme nous venons de le dire.

Lorsque la liqueur contient une légère surabondance d'alkali, elle passe plus facilement au travers des filtres, & fournit davantage de cristaux qui sont plus gros & plus faciles à détacher des terrines : il arrive le contraire, lorsque la liqueur est parfaitement neutre : lorsqu'elle est un peu acide, elle passe encore plus difficilement au travers des filtres ; & le sel est encore plus difficile à se détacher des terrines ; il est même si fort adhérent, qu'on ne peut le détacher, qu'en faisant chauffer légèrement, mais brusquement, le cul des terrines. Cette opération doit se faire immédiatement après avoir décanté la liqueur : les terrines se dilatent par la chaleur, dans des proportions différentes de celles du sel : l'humidité appliquée sur les terrines se dilate de même, & permet au sel de se détacher : on peut l'enlever facilement en larges plaquettes. Si, au contraire, on faisoit chauffer les terrines après qu'elles sont égouttées, on augmenteroit tellement l'adhérence du sel qu'on ne pourroit plus le détacher, qu'en le réduisant en poudre.

De quatre livres de nitre & de deux livres d'acide vitriolique que l'on a employées, on retire ordinairement quatre livres onze onces de sel *de duobus*, & environ une demi-once de nitre.

*Décomposition du Tartre vitriolé par l'acide nitreux seul.*

Nous venons de voir que l'acide vitriolique décompose le nitre & dégage l'acide nitreux ; mais c'est par la voie sèche. L'acide nitreux, par la voie humide, décompose le tartre vitriolé : ceci est un exemple d'affinité réciproque, & fait

voir de plus en plus la nécessité d'établir les deux tables des rapports dont j'ai déjà parlé.

On met dans un matras deux onces de tartre vitriolé en poudre : on verse par-dessus autant d'acide nitreux ordinaire : on fait chauffer ce mélange jusqu'à ce que le sel soit dissous ; ce qui se fait facilement : on verse la liqueur dans une capsule de verre : elle fournit , par le refroidissement , de vrais cristaux de nitre : on décante la liqueur : on fait égoutter les cristaux sur du papier gris : on les rechange de papier jusqu'à ce qu'ils ne les mouillent plus : le nitre est alors très pur , & a toutes les propriétés d'un nitre parfait : ainsi il est certain que, dans cette opération, l'acide nitreux a dégagé l'acide vitriolique , & s'est emparé de sa base alkaline.

#### R E M A R Q U E S.

Stahl avoit proposé en problème de décomposer le tartre vitriolé dans la paume de la main ; il s'étoit servi de cette expression sans doute pour faire entendre que cette décomposition étoit facile. MM. Pott & Geoffroy le Médecin , tous deux fort habiles Chymistes , ont résolu le problème de Stahl , mais en employant des dissolutions de mercure , d'argent & de plomb , faites par l'acide nitreux. Il paroît que Stahl a été satisfait de cette solution ; du moins il n'a rien dit qui y fût contraire : elle a donné lieu à expliquer ce phénomène par les affinités de quatre corps qui agissent ensemble , d'où résultent deux décompositions & deux nouvelles combinaisons. L'acide nitreux quitte sa substance métallique à laquelle il étoit uni , pour s'unir à l'alkali du tartre vitriolé. L'acide vitriolique, devenu libre , s'unit à

la substance métallique qui devient libre aussi, & forme un vitriol de mercure, d'argent ou de plomb, suivant le métal que l'acide nitreux tenoit en dissolution. On croyoit que cette décomposition se faisoit en raison des affinités réunies de l'acide nitreux avec la matiere métallique, & que, ni le métal, ni l'acide nitreux, chacun séparément, ne pouvoit opérer la décomposition de ce sel. Les différentes recherches que j'ai faites sur les affinités des matieres salines, m'ont mis à portée de résoudre ce problème par l'acide nitreux seul, & par conséquent d'une manière plus simple que ne l'avoient fait les habiles Chymistes que je viens de citer.

Le 23 Décembre 1760, je donnai à l'Académie ce moyen de décomposer le tartre vitriolé par l'acide nitreux seul: je me contentai alors d'en conclure que l'acide vitriolique décomposoit le nitre par la voie sèche, à raison de sa fixité plus grande que celle de l'acide nitreux, & non en raison de sa plus grande affinité avec l'alkali, comme on l'avoit toujours pensé. Je réservai d'en donner la théorie dans une autre occasion.

Ce ne fut que trois années après que j'entrepris de l'expliquer: j'en rendis compte à l'Académie le 12 Janvier 1763, dans un Mémoire que je lus à cet effet. Voici comme j'explique cette décomposition.

Le phlogistique est un des principes constituants de l'alkali fixe. Lorsque l'on combine ce sel avec de l'acide vitriolique, le phlogistique se partage entre l'alkali & l'acide: il reste combiné & fait partie du sel neutre qui résulte de leur union. On a beau calciner ce nouveau sel, on ne fait que dissiper le phlogistique qui lui est étranger; mais la portion principe, essentielle à la nature de l'al-

kali, ne peut se dissiper qu'à mesure que ce sel se décompose. Tout ceci est prouvé par les observations suivantes.

1°. En dissolvant dans de l'eau le tartre vitriolé, ainsi calciné, on voit précipiter une portion de terre, qui ne peut provenir que de la portion de ce sel qui a été décomposée.

2°. En versant de l'acide vitriolique très pur & très concentré sur du tartre vitriolé calciné, & sortant immédiatement du creuset, on en tire par la distillation de l'acide vitriolique sulfureux, parceque la matiere phlogistique, principe de l'alkali, est encore unie à ce sel neutre : l'acide vitriolique qu'il contient, est dans un état de phlogistication : lorsqu'on lui présente un nouvel acide vitriolique plus pur, c'est-à-dire, moins phlogistiqué que celui qu'il contient, il le dégage, & se substitue à sa place : l'acide vitriolique qui faisoit partie du tartre vitriolé, passe dans la distillation, chargé de phlogistique : il est sulfureux comme celui qu'on tire, par le même moyen, du sel sulfureux de Staahl.

L'acide nitreux, comme nous l'avons dit, contient beaucoup de phlogistique : néanmoins il est fort avide de celui qu'on lui présente : il s'unit par ce principe à l'alkali du tartre vitriolé, & en dégage l'acide vitriolique, qui a moins d'affinité avec le principe inflammable, que n'en a l'acide nitreux.

Les sélénites, soit à base de terres vitrifiables, soit à base de terres calcaires, ne sont point décomposées par l'acide nitreux, parcequ'elles ne contiennent point autant de phlogistique que l'alkali fixe : c'est ce principe inflammable qui est l'intermede par lequel, suivant moi, l'acide nitreux décompose le tartre vitriolé : cet acide,

comme je l'ai dit précédemment , facilite seulement la dissolution de ces sels à base terreuse , dans une moindre quantité d'eau.

Au reste , j'ai remarqué que les degrés d'affinités de ces deux acides , par la voie humide , sur l'alkali , différent bien peu l'un de l'autre , puisque l'acide vitriolique qui a été dégagé par l'acide nitreux , dégagé à son tour cet acide , & reforme de nouveau du tartre vitriolé , tel qu'il étoit , sans rien ajouter dans le mélange.

J'ai fait cristalliser à l'air libre plusieurs mélanges de tartre vitriolé & d'acide nitreux. Le nitre qui s'étoit d'abord formé par la décomposition du tartre vitriolé , s'est cristallisé en belles aiguilles ; mais au bout d'un certain temps , ce nitre a été décomposé par l'acide vitriolique , que l'acide nitreux avoit dégagé , & qui étoit resté en liqueur dans les vases. Dans l'instant où le nitre commence à être décomposé , il végète en forme d'arbrisseaux très bien ramifiés , & de la plus grande beauté : ces végétations ont peu de consistance : une partie de l'acide vitriolique libre s'éleve dans les tuyaux capillaires du nitre qui a végété : il dégagé l'acide nitreux à son tour ; & celui-ci , devenu libre , se dissipe peu à peu , à raison de sa volatilité. Le nitre qui avoit végété retombe en poudre dans l'acide vitriolique , avec lequel il reforme du tartre vitriolé. Cette nouvelle décomposition se fait spontanément , jusqu'à ce que tout l'acide nitreux soit presque entièrement évaporé.

J'attribue ces décompositions successives à l'acide vitriolique , qui se déphlogistique par son exposition à l'air libre , & à sa fixité plus grande que celle de l'acide nitreux. Lorsque l'acide vitriolique est ainsi déphlogistiqué , il recouvre



tous ses droits : il dégage l'acide nitreux de sa base alkaline, & ce dernier se dissipe à mesure, à raison de sa grande volatilité.

Je me suis assuré du fait, en répétant ces expériences dans des flacons bouchés exactement avec des bouchons de crystal. L'acide vitriolique qui a été dégagé du tartre vitriolé, ne pouvant se déphlogistiquer, faute du concours de l'air extérieur, n'a pu décomposer le nitre.

J'ai pareillement reconnu par l'expérience, que le tartre vitriolé qui reste après ces décompositions réciproques & successives, se laisse décomposer de nouveau par de l'acide nitreux : il présente les mêmes phénomènes que la première fois : on peut conjecturer qu'il seroit également décomposé, quand même il auroit reçu un grand nombre de ces décompositions successives : cela arriveroit, parceque, comme je l'ai dit plus haut, le phlogistique, principe de l'alkali, se partage toujours entre l'acide vitriolique & ce même alkali, lorsque ces substances salines se combinent ensemble.

Nous avons dit précédemment que l'acide nitreux détruisoit promptement les couleurs données à l'acide vitriolique par des matieres inflammables ; ce qui prouve que l'acide nitreux a plus d'affinité avec ces substances, que n'en a l'acide vitriolique. Je vais rapporter de suite quelques expériences qui constatent la même chose ; telles que la décoloration de l'acide vitriolique par le nitre en substance, la décomposition du soufre par le nitre, &c.

*Déphlogistication de l'acide vitriolique par le nitre en substance.*

On met dans un matras huit onces d'acide vitriolique concentré, & qui a été coloré accidentellement par quelque matiere combustible : on y ajoute deux ou trois gros de nitre en poudre : on place le matras sur un bain de sable chaud ; & on le fait digérer à une douce chaleur, jusqu'à ce que l'acide soit entièrement décoloré.

L'acide vitriolique décompose le nitre, & dégage l'acide nitreux : celui-ci détruit les matieres phlogistiques, pour les raisons que nous avons dites précédemment. Si l'on fait cette opération dans une cornue, ce qui passe est de l'acide nitreux en plus grande partie : cependant il en reste un peu de combiné avec l'acide vitriolique, & qu'on ne peut plus séparer par ce moyen. Il reste en outre l'alkali fixe du nitre, qui forme du tartre vitriolé, qui ne se sépare jamais en entier de cet acide, même dans l'espace de plusieurs années : une partie seulement se crystallise au fond des flacons : néanmoins cet acide peut servir dans beaucoup d'opérations, où une si grande pureté n'est pas nécessaire. J'avois rapporté cette expérience dans ma *Dissertation sur l'Éthèr*, page 54. L'Auteur qui a fourni au Journaliste l'analyse de ce Livre, dit : « Il nous semble qu'il ne devoit » point y avoir de précipité, & qu'il suffiroit, » pour rectifier cette huile de vitriol, de la distiller, parceque le tartre vitriolé qui se forme, » ne peut pas monter par la distillation ». Voyez le Journal de Médecine, Avril 1758.

L'Auteur de cette remarque n'est vraisemblablement pas Chymiste : il ignore les difficultés

qu'on éprouve à faire distiller cet acide en substance : il n'a pas senti que ce moyen est employé précisément pour s'éviter la peine de cette distillation, qui est, comme je l'ai dit, très laborieuse.

### *Nitre & Soufre.*

Acide vitriolique tiré du soufre par la combustion de cette substance, & par l'intermede du nitre.

Depuis que Staaht a démontré, par plusieurs belles expériences, que le soufre est composé de sept parties d'acide vitriolique, & d'une de phlogistique, les Chymistes ont cherché les moyens de tirer avec profit l'acide vitriolique du soufre. On s'est apperçu qu'il n'y avoit que le phlogistique qui se détruisoit pendant la combustion du soufre, & qu'il n'en étoit pas de même de l'acide vitriolique ; qu'on pouvoit le recueillir en entier. Mais d'un autre côté, le soufre ne peut brûler qu'avec le concours de l'air : alors l'acide vitriolique se dissipe en entier. On a imaginé, pour le recueillir, des appareils de vaisseaux disposés d'une infinité de manieres différentes, & de grande capacité, afin qu'ils continssent beaucoup d'air, & qu'ils fussent par-là en état d'entretenir la combustion du soufre : mais tous ces appareils ont été infructueux, puisqu'on ne retiroit pas la dixieme partie de l'acide vitriolique du soufre. Nous ne parlerons point de ces appareils, parcequ'ils sont trop nombreux, & la plupart trop compliqués, pour opérer avec économie.

Ce n'est que depuis une dizaine d'années qu'on est parvenu à tirer du soufre tout l'acide qu'il contient, par le moyen du nitre. Ce sel facilite la combustion du phlogistique du soufre dans les vaisseaux clos. Il paroît que cette découverte a

été faite à-peu-près en même temps, en Hollande & en Angleterre. Le procédé que l'on croyoit suffisant à la séparation de cet acide du soufre, a été publié dans un Livre qui a pour titre : *les Secrets & les Fraudes de la Chymie & de la Pharmacie modernes dévoilés*. J'ai inféré ce procédé dans le *Diçtionnaire portatif des Arts & Métiers*, tome premier, page 340. Mais, m'étant apperçu que l'humidité de l'eau du ballon faisoit un obstacle à la combustion du soufre, j'ai recommandé dans l'Avertissement qu'on a mis à la tête du premier volume de cet ouvrage, page 10, premiere édition, de faire cette décomposition du soufre par l'intermede du nitre, dans un appareil semblable à celui dont nous avons parlé à l'article du clifus de nitre. Voici ce procédé qui réussit très bien.

On dispose dans un fourneau une cornue de fer de fonte, d'environ trois ou quatre pintes, & qui ait à sa partie supérieure une ouverture ronde, d'environ deux pouces de diametre, qu'on bouche & débouche à volonté, avec un bouchon aussi de fer fondu, ou de terre cuite : on adapte à cette cornue un grand ballon de verre ou de grès, percé d'un petit trou : on met quelques onces d'eau dans le ballon : on lute, avec du lut gras, les jointures des vaisseaux. Lorsque l'appareil est ainsi disposé, on fait du feu sous la cornue pour en faire rougir obscurément le fond : alors on projette par cuillerées, par l'ouverture supérieure de la cornue, un mélange de seize onces de soufre, d'une once de nitre, & d'une once de charbon en poudre : quand la déflagration de la premiere cuillerée est passée, on remet une nouvelle quantité du même mélange, & on continue ainsi de suite, jusqu'à ce que l'on ait employé autant

de matiere qu'on juge à propos : alors on tire la liqueur du ballon , & on la rectifie dans une cornue de verre : on conserve l'acide dans des flacons.

## R E M A R Q U E S.

Dans l'Avertissement du *Dictionnaire des Arts* , j'avois recommandé d'ajouter au mélange de nitre & de soufre , une once de charbon en poudre , parceque dans le procédé publié dans le livre des *Secrets & Fraudes de la Chymie* , &c. l'Auteur recommande d'employer de la filasse pour faciliter la combustion du soufre. Je pensai que , matiere combustible pour matiere combustible , le charbon en poudre doit être préféré , en ce qu'il ne peut pas fournir de substance inflammable dans l'état huileux , comme le fait la filasse ; ce qui altere la pureté de l'acide vitriolique.

J'ai fait cette opération dans des cornues de grès & dans des cornues de Hesse : les premières sont fort sujettes à se casser , & les dernières sont trop poreuses : elles laissent transpirer beaucoup d'acide. Je recommande d'employer des cornues de fer , parceque j'ai éprouvé que les acides les plus concentrés agissent difficilement sur le fer fondu. Je présume qu'elles doivent réussir ; mais je ne les ai point éprouvées. Au moyen de ce que la chaleur du fond de la cornue est permanente , le soufre s'enflamme en totalité , ou à-peu-près. Il y a toujours une portion de soufre qui se sublime , avant que de pouvoir se brûler avec le nitre ; mais au moins est-il certain que la plus grande partie se décompose complètement , & fournit tout son acide vitriolique. Les vapeurs qui s'élevent par cette déflagration , passent dans le ballon , & ne se condensent que lentement :

c'est pour faciliter leur condensation , qu'on met un peu d'eau dans le ballon. Afin de ne pas perdre de temps pendant que les vapeurs se condensent , on peut disposer sur un fourneau long, une file de plusieurs appareils semblables : on passe d'un vaisseau à un autre : par ce moyen, les vapeurs du premier ont le temps de se condenser , avant qu'on y revienne pour y introduire une nouvelle cuillerée de mélange.

Pour que l'inflammation du soufre se fasse d'une maniere avantageuse & durable , il faut que , d'une part , le soufre soit mêlé avec une substance qui puisse , sans le concours de l'air , exciter son inflammation dans des vaisseaux clos. Le nitre est très propre à produire cet effet , & le charbon à soutenir cette inflammation : il faut , d'une autre part , que le mélange soit appliqué à une chaleur permanente qui puisse entretenir la combustion : sans cette dernière condition , le soufre , quoique mêlé avec du nitre , peut être enflammé pendant quelques moments , mais ils ne tarde pas à s'éteindre : c'est pour cette raison que j'ajoute un peu de charbon au mélange : au moyen de ce que le cul de la cornue est rouge , l'inflammation du soufre subsiste , & sa décomposition a lieu.

C'est sur des observations semblables , qu'on a établi, en Angleterre & en Hollande, des ateliers considérables , dans lesquels on tire avec profit l'acide vitriolique du soufre : voici le moyen dont on a fait usage en Angleterre jusqu'à ces derniers temps : on m'a assuré en même temps qu'on avoit abandonné ce procédé , ayant trouvé depuis quelques années une méthode encore plus simple & plus économique.

On emploie des ballons de verre de quatre à cinq pieds de diametre , qui tiennent quatre à

cinq cents pintes, mesure de Paris. On fait un lit de sable : on pose les ballons dessus, en inclinant le col horizontalement : on en établit deux files semblables, placées l'une vis-à-vis de l'autre : on observe de conserver entre ces deux files un espace suffisant, pour que plusieurs personnes puissent passer de front, & qu'elles puissent agir, sans craindre de casser les vaisseaux : on met dans chaque ballon une ou deux pintes d'eau, & on introduit, par l'ouverture, un pot de grès d'environ six pouces de hauteur, sur lequel on place ensuite une cuiller de fer de fonte un peu épaisse, à long manche, & qu'on a fait rougir auparavant. On y met, par le moyen d'une autre cuiller de fer blanc, aussi à long manche, une cuillerée de mélange de nitre & de soufre, fait dans les proportions de huit parties de soufre & d'une de nitre. Le mélange s'enflamme à la faveur de la chaleur de la cuiller : on ferme l'ouverture du ballon avec une petite trape de bois, qu'on a disposée, à cet effet, à l'ouverture de chaque ballon. Le soufre produit, par sa combustion, une flamme très grande, qui remplit de vapeurs blanches toute la capacité du ballon. Lorsque ces vapeurs sont un peu condensées, on retire la cuiller, & on les laisse se condenser complètement : pendant qu'elles se condensent, on fait la même opération dans le second ballon, dans le troisième, & ainsi de suite, jusqu'à ce que l'on soit parvenu au bout de la première file : on fait, en revenant, la même opération sur l'autre file de ballons ; & lorsqu'on est arrivé au dernier de cette seconde file, l'Artiste se trouve ramené vis-à-vis du premier ballon, par où il a commencé. Les vapeurs se trouvent alors condensées : c'est au Manufacturier d'avoir l'atten-

tion d'employer un nombre suffisant de semblables ballons, pour que celui qui les charge, se trouve continuellement occupé, sans être obligé d'attendre la condensation des vapeurs.

On continue ainsi de faire brûler du soufre dans les mêmes ballons, jusqu'à ce que l'eau qu'ils contiennent soit suffisamment chargée d'acide : alors on retire la liqueur avec une cuiller de fer blanc : on la verse dans des cornues de verre que l'on place sur un bain de sable, dans des fourneaux allongés que l'on nomme *galeres* : on adapte des récipients aux cornues : on procède à la distillation pour séparer la partie aqueuse, jusqu'à ce que l'acide qui reste dans la cornue, soit concentré au point de peser une once sept gros & demi dans une bouteille qui contient une once d'eau : cela forme l'acide vitriolique connu dans le commerce sous le nom d'*huile de vitriol*, propre aux opérations de Chymie, & des Manufactures qui emploient cet acide.

En Angleterre & en Hollande, on emploie des ballons de verre d'une grandeur considérable ; mais, comme ces vaisseaux sont très fragiles & fort coûteux, je conseille de substituer à leur place des ballons de grès de semblable volume. Les acides n'ont point d'action sur cette espece de poterie, quand elle est bien cuite.

Pour faire rougir les cuillers commodément, on construit une petite brouette qui contient un réchaud de tôle, dans lequel on fait un feu de charbon assez fort pour les faire rougir. Ces cuillers doivent être en fer fondu, d'un demi-pouce de profondeur, aussi larges par le bas que par le haut, ayant la forme d'une tabatiere ronde, sans couvercle, & de six lignes ou environ d'épaisseur,



paiffeur, afin qu'elles puiffent conferver assez de chaleur pour consumer tout le mélange qu'on met chaque fois.

Il faut avoir soin, lorsqu'on introduit de nouvelle matiere, de n'en pas répandre dans le ballon : ce seroit mêler des substances non décomposées, avec l'acide qui seroit déjà fait. Tout l'acide vitriolique qui est actuellement dans le commerce, est tiré du soufre par des procédés semblables, ou peu différens de ceux dont nous venons de parler. Plusieurs fabriquans pensent qu'il n'est pas nécessaire de faire entrer du charbon dans le mélange : cependant j'ai observé qu'il produisoit un meilleur effet, & qu'il procureroit l'inflammation d'une plus grande quantité de soufre. Les ouvriers apportent apparemment peu d'exactitude dans leurs opérations : on trouve souvent au fond des bouteilles, des dépôts considérables de sélénite & de tartre vitriolé, dont une partie reste en dissolution dans cet acide. J'ai trouvé dans une bouteille pleine d'huile de vitriol, une petite mesure de fer blanc, de la contenance d'environ deux onces d'eau. Cette mesure étoit depuis plus d'un an dans cet acide, sans qu'elle fût endommagée de la moindre chose, & sans que l'étamage fût détruit ; ce qui est un indice que les ouvriers emploient des outils de fer blanc, pour puiser l'acide vitriolique dans les ballons, & qu'on peut s'en servir avec sécurité.

Le nitre est absolument nécessaire pour faire brûler le soufre sans le concours de l'air : j'ai mis dans un têt à rôtir, que j'avois fait rougir auparavant, un gros de soufre en poudre : je l'ai recouvert d'une cloche de verre, garnie de sable tout au tour : le soufre s'est enflammé sur-le-champ ; il a raréfié l'air, & l'a fait refluer par les

bords de la cloche, en repoussant le sable : j'ai re-garni de sable les bords de la cloche ; le soufre a cessé de brûler, & il s'emflammoit aussi-tôt que je levois la cloche. Il n'en a pas été de même du mélange de soufre & de nitre : il s'est enflammé avec beaucoup de facilité ; mais il y a une portion de soufre qui s'est sublimée. Ce dernier mélange étoit composé de cinq parties de soufre & d'une de nitre. On peut conclure de ces expériences, que l'inflammation totale du soufre, d'où résulte sa décomposition, est due à des doses précises de nitre. Je n'ai point fait d'expériences pour en connoître les meilleures proportions. Un semblable mélange, auquel j'ai ajouté du charbon, s'est encore mieux enflammé.

J'ai mêlé ensemble un gros de soufre en poudre, huit grains de nitre & huit grains de charbon. J'ai enflammé ce mélange avec un petit charbon ardent, & l'ai recouvert d'une cloche de verre : il a très bien brûlé sans le concours de l'air, & sans le secours d'une chaleur étrangère : il offroit, pendant son inflammation, un spectacle fort agréable : la portion de soufre qui se réduisoit en vapeurs, s'emflammoit par intervalle par la communication de la flamme du mélange ; ce qui formoit une lumière phosphorique, semblable à celle qui subsiste dans le ballon, après la distillation du phosphore d'urine.

Dans toutes ces inflammations, il y a toujours une portion de soufre qui échappe à la combustion : une partie est dans un état de demi-décomposition : elle est dissoute par l'acide vitriolique. J'ai reconnu dans une infinité d'expériences de recherches que tout l'acide vitriolique qui est dans le commerce, contient réellement une petite quantité de soufre en dissolution ; c'est là

vraisemblablement ce qui est cause en partie qu'il fournit de l'acide sulfureux, toutes les fois qu'on soumet à la rectification cet acide vitriolique, même celui qui est le plus blanc & qui paroît le plus pur : de parfaitement blanc qu'il est, il acquiert toujours dans les cornues une légère couleur ambrée qu'il perd très difficilement, sans l'addition d'un peu d'acide nitreux : on est obligé de le faire chauffer plusieurs jours de suite, pour pouvoir complètement détruire cette couleur.

*Décomposition du nitre par l'intermede du soufre.*

Clissus de nitre & de soufre. Sel polychreste de GLASER.

Nous avons vu que le phlogistique des charbons décomposoit le nitre, & détruisoit son acide. Le soufre décompose de même le nitre ; mais, comme il ne contient pas assez de phlogistique, il ne peut détruire tout l'acide nitreux : on peut le recueillir en grande partie.

On dispose un appareil semblable à celui que nous avons décrit pour le clissus de nitre : on fait de même rougir le fond de la cornue : par la tubulure, on projette par cuillerées un mélange de parties égales de nitre & de soufre. Il se fait chaque fois une grande déflagration, & fort peu de détonnation : il passe dans le ballon beaucoup de vapeurs blanches qui se condensent difficilement. Lorsque la déflagration est passée, on remet une nouvelle quantité de matiere : on continue ainsi de suite, jusqu'à ce qu'on ait employé la quantité du mélange qu'on a disposée. Lorsque les vapeurs sont condensées, on délute le ballon : on verse ce qu'il contient dans un flacon. La liqueur qu'on obtient, est un mélange d'acide nitreux & d'acide vitriolique sulfureux volatil.

Il reste dans la cornue une combinaison de l'alkali du nitre & de l'acide vitriolique du soufre. On fait dissoudre cette masse saline dans une suffisante quantité d'eau : on la fait évaporer jusqu'à légère pellicule : on filtre la liqueur : elle fournit, par le refroidissement, de vrais crystaux de tartre vitriolé, auquel on a donné le nom de *sel polychreste de Glafer*.

#### R E M A R Q U E S.

Lorsqu'on n'a intention que de faire le sel polychreste de Glafer, sans recueillir les vapeurs acides qui se dégagent de ce mélange, on projette la matiere par cuillerées, dans un creuset que l'on a fait rougir auparavant, & on attend de même que la déflagration soit passée, avant que de remettre une nouvelle dose de mélange. Lorsque toute la matiere que l'on a disposée est employée, on fait calciner la matiere du creuset, & on la fait entrer en fusion : on coule ce sel dans un mortier de fer, bien sec & un peu chauffé : on le fait dissoudre dans de l'eau, & on procede pour le reste, comme nous venons de le dire. On obtient pareillement des crystaux de tartre vitriolé : on continue les évaporations & les crySTALLIFICATIONS jusqu'à ce que la liqueur refuse de fournir du sel.

Le clissus de nitre & de soufre est une opération par laquelle on démontre que l'acide nitreux n'est pas détruit pendant sa déflagration avec le phlogistique du soufre, comme il l'est par celui du charbon : on attribue communément ce défaut à ce qu'il n'y a pas dans le soufre assez de phlogistique pour produire la destruction de l'acide nitreux ; mais ne pourroit-on pas plutôt l'attribuer à l'état sous lequel ce principe inflammable se

trouve dans le soufre ? Pendant la déflagration de ce mélange dans le creuset , on voit de même cet acide sortir en vapeurs rouges-orangées , & former un cercle qui entoure la flamme du soufre.

On a donné à ce sel le nom de *sel polychreste de Glafer* , du nom de l'Auteur. Quelques personnes ont voulu mettre une différence entre ce sel & le tartre vitriolé ; mais c'est une de ces distinctions mal fondées. Toutes les fois que l'alcali fixe se trouve uni à l'acide vitriolique , il résulte toujours du tartre vitriolé , quelle que soit la substance qui fournisse cet acide.

*Poudre à canon.*

La poudre à canon est un mélange intime & très exact , de nitre , de soufre & de charbon.

On prend six onces de nitre très pur , une once de charbon broyé sur le porphyre , & deux onces de soufre : on fait piler & triturer ensemble ces matieres dans un mortier de marbre avec un pilon de bois , pendant sept à huit heures sans relâche , par deux hommes placés vis-à-vis l'un de l'autre autour du mortier , qui se relaient de quart d'heure en quart d'heure. Il faut que le mélange reçoive environ sept mille coups de pilon par heure. On l'arrose avec quatre onces d'eau , qu'on ne met que peu-à-peu , & en quinze ou vingt fois. Cette quantité d'eau doit s'évaporer par le seul mouvement du pilon. On tire la matiere hors du mortier. Lorsqu'elle est séchée au point de ne pouvoir plus se laisser triturer , sans sortir hors du mortier comme une matiere fluide , alors on la fait sécher au soleil : c'est de cette maniere qu'on doit préparer les poudres dont on veut faire des essais , & on ne doit pas les grener , parceque l'humidité qu'on est obligé

de conserver au mélange, pour pouvoir le grener, facilite la crySTALLISATION du nitre, & diminue la force de la poudre.

Si cependant on veut grener cette poudre, il faut la prendre dans un degré de siccité tel qu'elle forme une pâte sèche, qui ne puisse laisser aucune trace d'humidité, lorsqu'on la pose sur une assiette de faïence. On la met dans une boîte de fer blanc : on la secoue rapidement en tous sens, en la frappant de temps en temps contre la paume de la main : on continue cette manœuvre jusqu'à ce que la plus grande partie de la poudre soit réduite en grains : on sépare le poussier par le moyen d'un tamis de soie. La portion de poudre qui s'est grenée reste sur le tamis. On remet ces grains de poudre dans la même boîte de fer blanc, après l'avoir nettoyée : on l'agite de même pendant environ une heure, jusqu'à ce que les grains deviennent suffisamment luisants : cette dernière agitation se nomme *lisser la poudre* : on sépare le poussier par le moyen d'un tamis, & on fait sécher au soleil la poudre grenée.

#### R E M A R Q U E S.

En 1752, M. le Chevalier d'Arcy, de l'Académie Royale des Sciences, me pria de faire l'analyse de plusieurs poudres, dont les forces étoient différentes, afin de connoître si on devoit les attribuer aux doses des substances qui les composoient, & qu'on pouvoit soupçonner n'être pas les mêmes, ou être toute autre chose. Il me pria aussi de composer de nouvelles poudres, à l'effet de déterminer les meilleures proportions des substances qui composent la poudre. Je fis sur cet objet beaucoup d'expériences, dont je vais rendre compte.

La bonté de la poudre dépend de trois objets principaux : 1°. du choix des matieres : 2°. des doses de ces matieres : 3°. enfin , de la manipulation.

A l'égard du premier objet , on doit faire choix de nitre très pur , bien crySTALLISÉ , exempt de sel marin , & parfaitement égoutté de toute eau-mere. Ces matieres retardent l'inflammation du nitre : elles diminuent , par conséquent , les effets de la poudre. Nous avons fait des essais des poudres dans lesquelles nous avons fait entrer différentes doses de sel marin qui en diminueoit considérablement la force. Lorsque nous examinerons les matériaux d'où l'on tire le nitre , nous ferons quelques observations sur celui qu'on emploie dans les poudres.

Le charbon doit être bien fait : on doit rejeter avec soin les fumerons. On avoit toujours pensé que le charbon des bois légers devoit être préféré à celui des bois pesants ; mais ils sont tous également bons. J'ai fait de la poudre avec du charbon de bois de gayac & de buis , qui sont des bois pesants ; & dans d'autres essais , j'ai employé du charbon de bois léger , & de matieres végétales légères , tels que le charbon de bois de tilleul , le charbon de moëlle de sureau , celui de liege , & le charbon ordinaire. Tous ces charbons ( toutes choses égales d'ailleurs ) n'ont absolument apporté aucune différence , & ont produit exactement les mêmes effets. A Esône , où l'on fabrique de la poudre , on se sert de charbon de bois de bourdaine , quoiqu'il ne soit pas meilleur que le charbon ordinaire qu'on brûle dans les laboratoires de Chymie. Le charbon des matieres animales est décidément mauvais , &

feroit, ainsi que le noir de fumée, défectueux pour la composition de la poudre.

Le soufre n'exige aucune préparation, il suffit qu'il soit pur : on emploie ordinairement le soufre en canon : on peut indistinctement faire usage de la fleur de soufre qui est aussi bonne pour la fabrication de la poudre.

Quant aux doses des matieres, celles du soufre & du charbon peuvent varier un peu, sans que les effets de la poudre changent d'une maniere marquée. Pour connoître les meilleures proportions des ingrédients, nous avons fait plusieurs expériences, dans lesquelles, 1°. nous avons fait varier les quantités de soufre, celles de nitre & de charbon restant les mêmes; 2°. les quantités de nitre & de soufre étant constantes, nous avons varié les doses de charbon. Il auroit fallu faire enfin la troisieme classe d'expériences, en laissant constantes les quantités de charbon & de soufre, & variant les doses de nitre; mais M. le Chevalier d'Arcy observe que les secours ayant manqué, cette partie est restée à faire. Voyez *Essai d'une Théorie d'Artillerie*, page 64.

La manipulation étoit ce qu'il y avoit de plus difficile à trouver, pour remplir avec exactitude le plan d'expériences que nous nous étions proposé. Il falloit que cette manipulation fût telle que l'on pût être certain qu'avec des quantités données des trois ingrédients, on feroit de la poudre dont les effets seroient constants. Ce n'est qu'après beaucoup d'expériences que j'y suis parvenu. J'ai reconnu qu'il falloit absolument renoncer à grener les essais que nous voulions comparer. Il est plus exact de les triturer dans le mortier, jusqu'à ce qu'ils deviennent si secs, qu'il ne soit plus possible de les remuer, sans qu'ils vol-



tigent hors du mortier , comme de la farine très sèche qu'on y voudroit remuer : sans cette condition , les essais doivent être regardés comme absolument manqués ; aussi les résultats qu'ils donnoient aux épreuves n'étoient jamais semblables. Lorsqu'on veut grener la poudre , on est obligé de conserver au mélange un peu d'humidité ; sans cela , il seroit impossible de le former en grains : c'est du plus grand degré de siccité , où le mélange se trouve avant de le grener , que dépend la bonté de la poudre. Lorsqu'il est trop humide ; la poudre se graisse avec beaucoup de facilité ; mais le nitre se réunit & se cristallise dans l'intérieur des grains : il ne se trouve plus distribué numériquement avec les molécules du soufre & du charbon. Si l'on coupe en deux de semblables grains de poudre , on distingue , à l'aide d'une bonne loupe , le nitre cristallisé dans l'intérieur. La poudre a d'autant moins de force , qu'elle étoit plus humide avant que de la grener. C'est ce qui arrive à toutes les poudres qu'on grene , parcequ'elles contiennent davantage de nitre de rassemblé ; elles perdent sensiblement de leur force au grenage : ce n'est que du plus au moins ; cet accident est inévitable : les poudres seroient d'un service très incommode si elles n'étoient pas réduites en grains. Tout l'art du poudrier , pour conserver à la poudre la force qu'elle a reçue par les opérations qui précèdent le grenage , consiste donc à ne la tirer des mortiers , pour la grener , que lorsqu'elle a le moins d'humidité possible. Or il est facile de sentir combien ces observations sont difficiles à faire , lorsqu'on fait des essais qui doivent être comparés entre eux : c'est pour cette raison que nous avons été obligés de renoncer à grener nos différents essais. Nous avons reconnu ,

toutes choses égales d'ailleurs, que la poudre qui avoit été parfaitement desséchée dans le mortier, par le seul mouvement de la trituration, avoit plus de force que celle qui avoit été grenée, dans les circonstances même les plus avantageuses.

En vain objecteroit-on que la poudre grenée présente moins de surface, qu'elle s'enflamme en moindre quantité, & que c'est par cette raison qu'elle paroît avoir moins de force. Nous avons pulvérisé & passé au tamis de la poudre, après qu'elle avoit été grenée. Nous avons comparé sa force avec de la même poudre, faite dans les mêmes proportions, mais qui n'avoit point été grenée; l'une & l'autre ont été séchées au bain-marie, & leur degré de force a été éprouvé; tandis qu'elles étoient encore chaudes; ainsi, de ce côté-là, il n'y a aucune incertitude: la poudre qui avoit été grenée, avoit toujours moins de force.

C'est au nitre seul, qui a la propriété de s'enflammer par le contact du phlogistique embrasé, qu'on doit rapporter les effets de la poudre; mais pour qu'ils aient lieu, il faut que le mélange soit très intime, & que le nitre se trouve distribué numériquement avec les molécules du soufre & du charbon; sans cela le mélange fuse sans explosion; le nitre se décompose successivement au lieu de s'enflammer tout à coup. La plus petite quantité d'humidité dérange cette distribution numérique & diminue la force de la poudre. Cependant l'eau est nécessaire pour faciliter le mélange des ingrédients & pour l'empêcher de sortir hors du mortier; mais il faut en mettre peu à la fois, & éviter sur-tout d'en mettre assez pour former une bouillie: elle dissoudroit le nitre & détruiroit le mélange qui a été fait ci-devant. Tout mouve-

ment du pilon devient même inutile jusqu'à ce que l'eau soit évaporée en grande partie, & que le mélange soit redevenu en consistance de pâte, au point de laisser à peine quelque trace d'humidité lorsqu'on en met sur une assiette de faïence. C'est dans cet état qu'il convient d'entretenir le mélange pendant tout le temps de la trituration. Lorsqu'on a employé toute la quantité d'eau prescrite, on continue de triturer la matière jusqu'à ce qu'elle devienne sèche comme nous l'avons dit.

Avant que j'eusse trouvé cette méthode, & que j'eusse reconnu les inconvénients de grèner les essais de poudre, je broyais ces essais sur un porphyre avec une molette. Il étoit impossible de faire un mélange exact, parceque, lorsque la matière étoit parvenue au degré de siccité convenable, & où le mélange se fait réellement, la matière se plaquoit sur le porphyre, la molette ne faisoit que glisser dessus, la lissoit & ne mêloit rien. On a reconnu à Essône ce même inconvénient à-peu-près dans le temps que je m'occupois de cet objet : on avoit établi de gros cylindres de fer roulants dans des auges de bois : on a été obligé d'abandonner cette méthode pour les raisons que nous venons d'exposer.

Il est essentiel de ne point mêler dans des mortiers de fer, avec des pilons de fer, les matières qui composent la poudre, parceque le frottement du pilon contre le mortier occasionneroit assez de chaleur pour enflammer la poudre. Il y a mille exemples d'accidents arrivés pour avoir employé de semblables instruments. Cependant je me suis servi long-temps d'un mortier de cuivre & d'un pilon de fer : il n'est point arrivé d'accidents : néanmoins il est plus prudent de n'employer que des instruments de pierre ou de bois. J'ai encore

observé qu'il vaut mieux triturer ensemble les trois matieres qui entrent dans la poudre, que de les triturer deux à deux. Lorsqu'on commence par triturer d'abord le nitre & le soufre, il m'a semblé que cette derniere substance faisoit l'effet d'un vernis sur le nitre, & empêchoit que le charbon eût après cela avec le nitre un contact aussi exact que cela est nécessaire.

Après avoir déterminé par des expériences tous les objets dont je viens de rendre compte, nous avons procédé à la solution de deux des trois questions que nous nous étions proposées. Le 20 Décembre 1754, & jours suivans, j'ai fait cinq essais de poudre, dans lesquels le nitre & le charbon sont constamment employés aux mêmes doses, mais en variant celle du soufre, (voyez, ci-après, Table premiere) afin de connoître les meilleures proportions de cette substance. On n'en a point fait entrer dans le premier essai; par ce moyen, on peut juger de son utilité dans la composition de la poudre. On a gardé ces poudres dans un endroit très sec, jusqu'au 20 Avril 1755, qui est le jour où on les a éprouvées au poids d'une once chacune. (Voyez le résultat dans la troisieme colonne de la premiere Table.) On a conservé le restant de ces essais dans un endroit très sec, jusqu'au 15 de Juin suivant. On les a fait sécher dans un alambic au bain marie, couvert de son chapiteau, & on les a éprouvés de nouveau dans la même machine, & pareillement au poids d'une once. (Voyez les résultats dans la quatrieme colonne de la premiere Table.) Il est résulté de ces expériences

1°. Les poudres, toutes choses égales d'ailleurs, ont plus de force, lorsqu'elles sont bien seches, que lorsqu'elles sont dans un état contraire. L'hu-

midité qu'elles peuvent prendre de l'atmosphère, quoiqu'incapable de les décomposer, retarde leur inflammation : elle empêche qu'il ne s'enflamme une aussi grande quantité de la charge employée. C'est à cette circonstance qu'on doit attribuer le moins de recul qu'occasionnent les poudres lorsqu'elles ne sont pas parfaitement desséchées.

2°. Un mélange de six onces de nitre & d'une once de charbon produit une poudre qui a moitié moins de force que toutes celles dans lesquelles on fait entrer du soufre : cette substance est donc absolument essentielle à la composition de la poudre. Dans le temps que je travaillois sur cette matière, quelques particuliers proposèrent de faire de la poudre sans soufre : ils promettoient qu'elle seroit plus forte & qu'elle saliroit moins les armes à feu. On se persuadoit que la poudre seroit plus forte, sans soufre, d'après une expérience de M. Hales, où il fait voir que cette substance, pendant son inflammation, absorbe de l'air, au lieu d'en fournir comme la plupart des autres corps qu'il a soumis à ses expériences. Comme on rapportoit à l'air les effets de la poudre, il étoit tout naturel de penser que le soufre qui en absorbe devoit en diminuer les effets ; mais il en est tout autrement. La poudre dans laquelle on fait entrer une petite quantité de soufre, augmente de force du double ; ce qui suffit pour faire penser que l'air tout seul, en supposant qu'il concoure pour quelque chose, n'est pas la seule cause des terribles effets de la poudre. C'est une question que nous examinerons bientôt.

Le soufre ne salit pas plus les armes, que les autres substances, lorsqu'on le fait entrer en dose convenable, & qu'il est bien mêlé avec les autres ingrédients de la poudre. Lorsque la poudre

graisse les armes plus que de coutume, cela vient de ce que le mélange n'est pas suffisamment exact : il ne s'enflamme pas assez rapidement. La poudre laisse une vapeur de foie de soufre qui s'attache aux armes & les détruit. Ces inconvénients sont moindres lorsque la poudre a le plus grand degré de force qu'elle puisse acquérir. Alors elle s'enflamme bien rapidement, & elle fait moins les armes.

Au reste, il est visible que le soufre est si nécessaire dans la poudre, qu'à mesure qu'on augmente la dose, on augmente sa force : cependant cela doit avoir des limites ; mais on peut tirer de ces expériences une conséquence importante. Comme le soufre n'est point exposé aux vicissitudes de l'air humide ou de l'air sec, la poudre dans laquelle on fait entrer beaucoup de soufre, donne moins de différence dans le recul, essayée dans son état de dessèchement à l'air, & dans celui où elle a été séchée au bain-marie. Les poudres chargées de beaucoup de soufre peuvent, dans certaines circonstances, avoir des avantages sur celles qui en contiennent moins, & singulièrement pour la marine. Comme elles sont moins sujettes à se charger de l'humidité de l'air, on peut mieux les contenir dans les fonds de cale des vaisseaux, où on les conserve ordinairement. Le soufre les défendra de l'humidité. Il y auroit seulement à craindre que, comme elles répandent beaucoup de fumée, elles ne salissent trop les armes, & qu'elles ne les détruisissent plus promptement. Il faut encore observer que le soufre augmente la pesanteur spécifique de la poudre.

Les expériences que nous avons faites pour résoudre la seconde question, avoient pour objet de déterminer la meilleure dose de charbon qu'on

peut faire entrer dans la composition de la poudre. Ces expériences sont rapportées dans la seconde Table. Il en résulte,

1°. Qu'il n'est pas possible de faire de la poudre sans charbon, ou sans toute autre matière combustible qui en fasse fonction. Un mélange de nitre & de soufre, fait dans toutes sortes de proportions, ne peut s'enflammer dans aucune arme à feu. (Voyez N°. premier, deuxième Table.) Il faut pour l'inflammation d'un pareil mélange le secours d'une chaleur permanente, comme nous l'avons dit au sel polychreste de Glafer.

2°. Le charbon employé en trop petite dose, ne forme qu'une poudre foible qui ne produit que 8 degrés  $\frac{9}{12}$  de recul, comme on le voit au N°. 2 de la deuxième Table. Lorsque cette substance entre en trop grande quantité, la poudre ne fait plus d'explosion; elle fuse seulement comme une fusée d'artifice. (Voyez le N°. 5.) Mais lorsqu'au contraire le charbon est employé dans des doses convenables, la poudre a toute la force qu'elle est susceptible d'acquérir. (Voyez le N°. 3.) Cette poudre est semblable à celle du N°. 5 de la première Table. La petite différence de recul qu'on remarque à ces deux poudres essayées après avoir été desséchées au bain-marie, vient de quelques petites circonstances difficiles à découvrir.

## TABLE PREMIERE

Pour connoître la meilleure dose de soufre qu'il convient de faire entrer dans la poudre à canon, en variant la dose de cette substance, & en conservant toujours les mêmes poids de nitre & de charbon; & dans laquelle on rend compte du recul que ces poudres ont occasionné à une arme à feu, essayées au poids d'une once dans deux états différens; séchées au bain-marie, & non séchées.

OBSERVATIONS.	Composition de chaque essai en particulier.	Degrés de recul des corps moyens de la poudre sé-	
		avec la poudre non séchée.	avec la poudre encore chaude.
		Temps chaud.	Temps chaud.
Ce mélange a été trituré pendant sept heures pour le pouvoir sécher. Le temps très humide.	N <sup>o</sup> . premier. ℥ Nitre. . . . . ℥vj Charbon de saule. . . . . ℥ij Eau. . . . . ℥ij	7 deg. $\frac{8}{12}$ .	7 deg. $\frac{5}{6}$ .
	N <sup>o</sup> . 2. ℥ Nitre. . . . . ℥vj Charbon de saule. . . . . ℥ij Soufre. . . . . ℥ij Eau. . . . . ℥iij	15 deg. $\frac{2}{11}$ .	18 deg. $\frac{1}{3}$ .
Idem.	N <sup>o</sup> . 3. ℥ Nitre. . . . . ℥vj Charbon de saule. . . . . ℥ij Soufre. . . . . ℥iv Eau. . . . . ℥iv	15 deg. $\frac{2}{12}$ .	17 deg. $\frac{3}{12}$ .
	N <sup>o</sup> . 4. ℥ Nitre. . . . . ℥vj Charbon de saule. . . . . ℥ij Soufre. . . . . ℥ij Eau. . . . . ℥iv	15 deg. $\frac{1}{12}$ .	17 deg. $\frac{5}{6}$ .
L'inflammation de cette poudre répand beaucoup de fumée.			
Idem. L'inflammation de cette poudre répand encore plus de fumée que la précédente.	N <sup>o</sup> . 5. ℥ Nitre. . . . . ℥vj Charbon de saule. . . . . ℥ij Soufre. . . . . ℥ij Eau. . . . . ℥v	15 deg. $\frac{7}{12}$ .	16 deg. $\frac{5}{12}$ .

Plus il y a de soufre dans ces essais, moins ils occupent de place dans le canon; ils sont par conséquent spécifiquement plus pesants.

TABLE



## TABLE SECONDE

Pour connoître la meilleure dose de charbon qu'il convient de faire entrer dans la poudre à canon, en variant la dose de cette substance, & en conservant toujours les mêmes poids de nitre & de soufre; & dans laquelle on rend compte du recul que ces poudres ont occasionné à une arme à feu, essayées au poids d'une once, dans deux états différens; séchées au bain-marie, & non séchées.

OBSERVATIONS.	Composition de chacun de ces essais.	Degré de recul de la poudre séchée au B.M. & encore chaude. <i>Temps che ud.</i>
Ce mélange a été trituré sept heures pour pouvoir le sécher. <i>Le temps chaud.</i>	N <sup>o</sup> . premier. ℥ Nitre. . . . . 3vj Soufre. . . . . 3ij Eau. . . . . 3ij	Cette poudre n'occasionne aucun recul. Il n'y a que le soufre qui brûle sans que le nitre s'enflamme.
Ce mélange a été trituré pendant sept heures & demie. <i>Le temps chaud.</i>	N <sup>o</sup> . 2. ℥ Nitre. . . . . 3vj Soufre. . . . . 3ij Eau. . . . . 3iij Charbon de faule. 3iv	8 deg. $\frac{0}{12}$ .
Ce mélange a été trituré pendant huit heures. <i>Le temps chaud</i> Cet essai est le même que le N <sup>o</sup> . 5 de la Table premiere.	N <sup>o</sup> . 3. ℥ Nitre. . . . . 3vj Soufre. . . . . 3ij Eau. . . . . 3iv Charbon de faule. 3j	15 deg. $\frac{1}{12}$ .
Ce mélange a été trituré le même temps que le précédent.	N <sup>o</sup> . 4. ℥ Nitre. . . . . 3vj Soufre. . . . . 3ij Eau. . . . . 3vj Charbon de faule. 3ij	10 deg. $\frac{9}{12}$ .
<i>Idem.</i>	N <sup>o</sup> . 5. ℥ Nitre. . . . . 3vj Soufre. . . . . 3ij Eau. . . . . 3ix Charbon de faule. 3iv	Fuse sans explosion.

La quantité d'eau qui entre dans ces poudres n'a été mise que petit à petit, & à mesure qu'elle se dissipoit.

A Essône, près de Corbeil, on fait entrer dans cent livres de poudre soixante & quinze livres de nitre, neuf livres & demie de soufre, & quinze livres de charbon. Ces matieres sont pilées pendant douze heures dans plusieurs mortiers de bois avec des pilons de bois, mus par un courant d'eau comme ceux des moulins à tan ou à papier. La matiere de chaque mortier reçoit trois mille six cents coups de pilon par heure, & on l'arrose avec une pinte d'eau qu'on met en cinq ou six fois de deux heures en deux heures. On pourroit se contenter, pendant cette opération, de remuer la matiere avec une spatule; mais les manufacturiers se méfiant de l'inexactitude des ouvriers, sont dans l'usage de faire changer successivement la matiere d'un mortier dans un autre, pour s'assurer de la perfection du mélange. On vuide le premier mortier: on entrepose la matiere dans une sèbile de bois: on met dans le mortier qu'on vient de vuider, la matiere du second mortier: on continue ainsi de suite à vuider les autres: la matiere du premier mortier que l'on a entreposée, se met dans le dernier qui se trouve vuide à la fin de la tournée.

Lorsque la poudre a été pilée le temps que nous venons de dire, la quantité d'eau qu'on y a mise s'est presque évaporée: le mélange se trouve sec au point qu'en en mettant sur une assiette de faïance, il n'y laisse aucune trace d'humidité: alors on porte la poudre au *grenoir*, qui est l'atelier où elle doit être grenée.

Pour grener la poudre, on en met une certaine quantité sur un crible de peau, dont les trous ont à-peu-près six lignes de diametre: on met sur ce crible avec la poudre une petite meule de bois d'environ huit pouces de diametre, & de

deux pouces d'épaisseur : on fait agir le crible horizontalement en ligne droite sur une traverse de bois, pour faire passer la poudre. La meule sert à plaquer la matière, afin de coller ensemble les molécules de la poudre en même temps qu'elle passe au travers des trous ; ce qui commence à former les grains. Cette poudre est reprise au sortir de ce premier crible dans un autre dont les trous sont plus petits, où on la remue de la même manière, en faisant toujours usage de la meule pour continuer à former les grains, & pour grener la portion de poudre qui a échappé à la première opération : on continue cette manœuvre en faisant passer ainsi la poudre dans différents cribles dont les trous vont toujours en diminuant de grosseur, jusqu'à ce que l'on soit enfin parvenu à la faire passer au travers du crible qui forme les grains de la grosseur de la poudre à canon ordinaire. Alors on passe cette poudre au travers d'un tamis de soie, afin de séparer la portion grenée de celle qui ne l'est point, & qui est restée en poussière. On passe ensuite la poudre grenée au travers d'un tamis plus gros que le précédent, afin de séparer les petits grains d'avec les gros qui forment la poudre à canon. Les petits qui subissent encore les opérations dont nous allons parler, forment la poudre de chasse.

Ce triage de la poudre à canon étant fait, on la porte au *séchoir*. C'est un grand hangard vitré du côté du midi, dans la longueur duquel est une table garnie d'une toile sur laquelle on étend la poudre. On a soin de la retirer du séchoir à la fin du jour, afin d'éviter l'humidité & la fraîcheur de la nuit, & les autres accidents qui pourroient arriver. Il y a des manufactures où l'on fait sécher la poudre dans une étuve chauffée par

un poële ; mais on doit , autant qu'on le peut , éviter de se servir de ce moyen , à cause du danger du feu.

On est dans l'usage de lisser la poudre de chasse , mais avant de l'avoir fait sécher. Pour cet effet , on en remplit à demi un tonneau percé dans ses deux fonds , & enfilé par un axe quarré , posé sur deux pivots , & assujetti à une roue qu'un courant d'eau fait mouvoir. La poudre reste pendant six heures dans ce tonneau qui tourne circulairement , & alors elle est suffisamment lissée.

Après cette opération , on repasse la poudre au travers d'un tamis de soie , pour séparer la portion grenée d'avec celle qui n'est pas restée en grains ; & on repasse encore cette poudre au travers d'un tamis de crin , pour séparer les petits grains d'avec les gros ; ce qui donne deux poudres , dont les grains sont de différente grosseur , & également employées pour la chasse.

Il résulte de ce que nous venons de dire , que la poudre à canon & la poudre de chasse sont essentiellement de même qualité ; néanmoins la poudre de chasse est moins forte que la poudre à canon , parceque la poudre de chasse est lissée , & que cette opération la rend moins susceptible de s'enflammer. A quantité égale de poudre mise dans un canon , il s'enflamme beaucoup plus de poudre à canon que de poudre de chasse , parceque les grains de la poudre à canon , n'étant pas si entassés , sont pénétrés plus facilement & plus promptement par le feu. On aime , pour la chasse , que la poudre soit lissée , parcequ'elle talit moins les mains , les grains étant plus difficiles à se déformer.

La portion de poudre qui ne s'est point grenée dans toutes les opérations que nous avons détaillé-

lées, est remise dans les mortiers pour y être pilée pendant deux heures, & humectée avec un peu d'eau; au bout duquel temps on la grene ainsi qu'il a été dit ci-dessus.

Quand on a commencé à faire usage de la poudre, on ne la grenoit pas: on se contentoit de la pulvériser dans le mortier jusqu'à ce qu'elle fût presque sèche. Cette poudre se trouvoit plus forte que celle qui est grenée, parcequ'elle présentoit plus de surface, & qu'à quantité égale, il s'en enflammoit davantage; mais elle étoit plus sujette aux vicissitudes de l'humidité de l'air, & il étoit difficile de l'introduire dans le canon, parcequ'elle ne couloit pas aisément, & qu'il en restoit une partie aux parois; c'est ce qui la rendoit d'un service incommode, & qui a fait imaginer de la grener.

On connoît assez les terribles effets de la poudre. Plusieurs Physiciens ont attribué ces effets à l'air contenu dans le nitre: ils ont fait, à ce sujet, beaucoup d'expériences curieuses, pour apprécier la quantité d'air qui se dégage lors de l'inflammation de la poudre: elles ont servi à démontrer qu'il s'en dégage fort peu. D'autres ont attribué ces effets à un fluide élastique sur la nature duquel il ne nous ont donné aucune connoissance. D'autres enfin ont attribué ces effets à l'eau principe des matieres qui composent la poudre, & qui se réduit subitement en vapeurs lors de son inflammation. Ce sentiment est celui de *Stahl*, auquel j'ajouterai quelques réflexions.

On connoît les effets de l'air dilaté chauffé jusqu'au rouge blanc: ils sont incomparablement moins forts que ceux de l'eau dilatée subitement au même degré de chaleur. Cette réflexion est suffisante pour faire croire que l'air entre pour

peu de chose dans les effets de la poudre, surtout si nous pouvons prouver que les matieres qui composent la poudre, contiennent beaucoup d'eau, & que cette eau est chauffée subitement jusqu'au rouge blanc qui est le degré de chaleur où elle reçoit la plus grande dilatation. Les Physiciens partisans de l'air soutiennent qu'à mesure qu'on humecte la poudre par la vapeur de l'eau, on diminue considérablement sa force; donc, disent-ils, les effets de la poudre ne viennent point de l'eau: on ne doit point non plus les attribuer au soufre, puisqu'il absorbe de l'air pendant son inflammation.

Les auteurs de ces assertions ne font point attention que la vapeur de l'eau détruit l'arrangement des parties numériques des ingrédients qui composent la poudre, en faisant cristalliser le nitre: cela est si vrai, que si l'on fait sécher ensuite cette poudre, sans la triturer, on trouvera qu'elle aura perdu presque toute sa force: elle ne fera pas même d'explosion: elle fusera comme une fusée d'artifice, si elle a été beaucoup humectée: d'une autre part, si l'on coupe un des grains en deux, on distinguera, à l'aide d'une loupe, le nitre qui s'est cristallisé. Ces mêmes Physiciens ne font pas encore attention que cette eau est étrangère & absolument surabondante à la nature des matériaux de la poudre: c'est l'eau principe de ces substances qu'il faut considérer, sans laquelle le nitre ne seroit point nitre, & le soufre ne seroit point soufre: eau principe qu'on ne peut séparer, sans détruire la nature de ces substances.

Il en est de même du soufre: quoiqu'il absorbe de l'air pendant sa combustion, cela n'empêche pas qu'il ne produise de violentes explosions, lors-

qu'il est réduit en vapeurs, & qu'on vient à les enflammer; c'est ce que j'ai fait observer à l'article de la sublimation du soufre. Cette substance qui se trouve très divisée dans la poudre, s'enflamme tout-à-coup, & fournit son contingent dans l'explosion.

Pour mieux faire entendre ce que nous avons à dire sur la théorie des effets de la poudre, rappelons ici en peu de mots quelques principes que nous avons prouvés ailleurs.

Nous avons dit que le soufre contenoit sept huitiemes d'acide vitriolique très concentré, & un huitieme de phlogistique.

Le nitre, de son côté, contient environ la moitié de son poids d'eau principe de cette substance saline.

Nous devons aussi nous rappeler que les corps capables de se réduire en vapeurs par la chaleur, sont d'autant plus expansibles, qu'ils contiennent plus de masse sous le même volume.

Or nous avons dans la poudre le soufre & le nitre qui sont des corps très inflammables, & qui, à cause de leur pesanteur spécifique, sont très dilatables: ils sont entièrement réduits en vapeurs par la chaleur qui se produit pendant l'inflammation de la poudre. Lors donc qu'on met le feu à de la poudre, l'acide nitreux s'unit au phlogistique du charbon & du soufre: il en résulte un soufre nitreux qui est très explosible: la chaleur qu'il produit lors de l'inflammation, est assez forte pour réduire subitement en vapeurs tout l'alkali du nitre, &, par conséquent, l'eau principe de ces substances. Mais si les vapeurs de l'eau pure sont aussi expansibles que nous l'avons dit, les matieres salines du soufre & du nitre le sont bien davantage: s'il étoit possible d'apprécier leur

expansibilité, on trouveroit que la différence est infiniment plus grande que celle qu'il y a entre l'air qui se dilate treize fois son volume, & l'eau qui se dilate quatorze mille fois son volume. Qu'on juge à présent à qui l'on doit attribuer les effets de la poudre; si c'est à la petite quantité d'air contenu dans les matieres qui la composent, ou à l'élasticité de l'eau & des substances salines qui sont réduites subitement en vapeurs.

Le soufre augmente l'inflammation de la poudre: le charbon la soutient. Lorsque la poudre a été mal mêlée, on trouve, après son inflammation, de petites boules ou grenailles de sel fondu, qui sont du foie de soufre dans lequel l'alkali domine. Il paroît qu'il n'entre pas dans la poudre une assez grande quantité de matiere phlogistique pour détruire tout l'acide nitreux. M. le Chevalier Saluce (1) a fait sur cet objet de fort belles expériences: il a, par un appareil convenable, enflammé de la poudre, & en a fait passer la vapeur dans le vuide, mais au travers de papiers imbibés d'alkali fixe: il trouva les papiers chargés de nitre & de tartre vitriolé: d'où il résulte que si l'on pouvoit se procurer quelque matiere inflammable qui pût tenir lieu de charbon, & qui, sous le même volume, contînt assez de phlogistique pour combiner tout l'acide nitreux du nitre qu'on emploie dans la poudre, on auroit lieu d'espérer d'augmenter ses effets: ainsi il y a encore, comme on voit, beaucoup de recherches à faire sur cette matiere.

Les Physiciens qui pensent que les effets de la poudre viennent de l'air, recommandent de faire des essais avec les matieres qui en contiennent

---

(1) Journal étranger, Avril 1760 page 123.



beaucoup, & qui peuvent être de nature à pouvoir entrer dans la poudre; telles que le sel marin, le sel ammoniac, &c. Mais ces matieres sont plus propres à en diminuer les effets, qu'à les augmenter, comme nous l'avons appris par l'expérience. La plus petite quantité de sel marin, ajoutée à des essais de poudre, en a diminué la force de plus d'un quart, parceque ce sel n'est point inflammable. Si la poudre étoit susceptible d'acquérir quelque perfection du côté de la force, ce seroit plutôt par le moyen des matieres inflammables soit salines ou autres. Parmi les matieres salines, celles qui contiennent l'acide nitreux déjà combiné avec des matieres phlogistiques, telles que l'or fulminant, le nitre saturnin, le nitre ammoniacal, le soufre nitreux, &c. seroient les plus propres à produire cette force; mais il faudroit auparavant trouver les moyens de se procurer abondamment cette espece de soufre nitreux. Parmi les matieres végétales, il seroit bon d'essayer le licopode, connu aussi sous le nom de *soufre végétal*.

On se sert de différents instruments pour reconnoître le degré de force de la poudre; mais tous se réduisent à apprécier le recul qu'elle occasionne aux armes à feu. Ces instruments portent le nom d'*épreuves*: celle dont nous nous sommes servis, a été imaginée par M. le Chevalier d'Arcy: elle est plus exacte que toutes les autres.

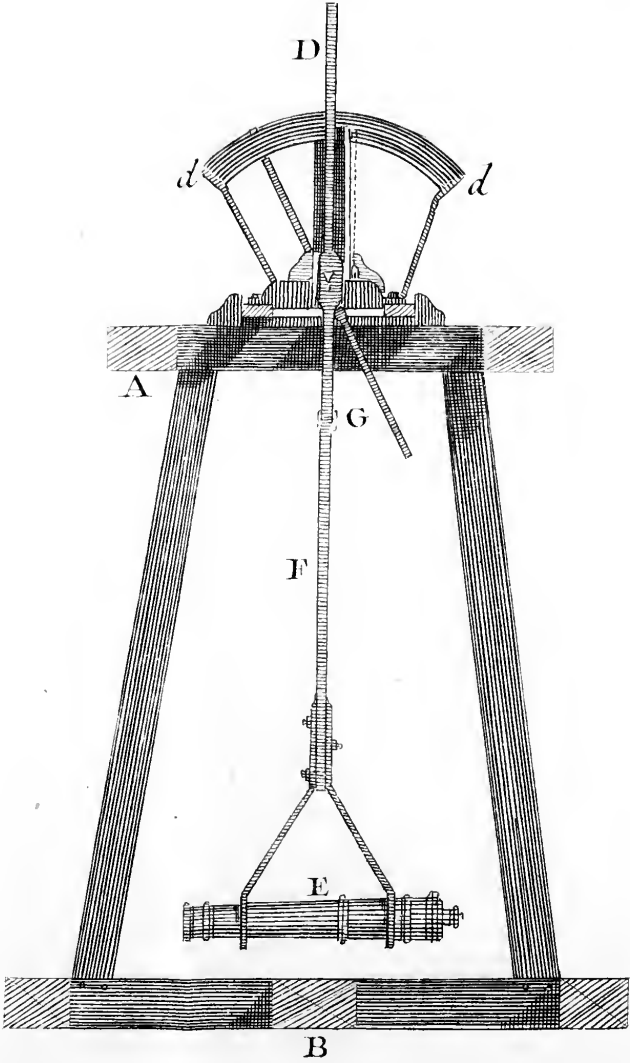
Cette machine *AB*, construite en charpente, représente un pied de table carré, plus étroit par le haut que par le bas. A la partie supérieure *CC* est un châssis de fer avec un demi-cercle de cuivre *dd*, sur lequel est une aiguille *D*, qui tourne lorsque le canon fait quelque recul. Le canon *E* est suspendu par une tige de fer *F*, sus-

pendue elle-même sur des couteaux qui posent sur des pivots d'acier, comme un fléau de balance. Lorsqu'on met le feu, l'effet de la poudre est d'occasionner un recul au canon : un petit levier qu'on a pratiqué à la verge de fer *G*, pousse l'aiguille qui se fixe à l'endroit où le canon la fait aller, & qui marque le nombre des degrés de recul : on juge par là de la force de la poudre. Ceux qui voudront avoir plus de détail sur cette machine, peuvent consulter l'Ouvrage de M. d'Arcy que nous avons déjà cité.

*Analyse de la Poudre à canon.*

Nous avons dit précédemment que, pour faire de bonne poudre, il ne suffisoit pas toujours d'employer de bonnes matieres, & dans les meilleures proportions : la manipulation apporte de très grands changements dans le mélange ; c'est ce que j'ai observé en faisant l'analyse de plusieurs poudres de différente force, qui contenoient cependant les mêmes substances, à peu de chose près, dans les mêmes proportions. Les poudres que j'ai analysées, sont désignées dans la Table suivante. J'y fais mention des doses des matieres qui les composoient, & du recul qu'elles ont occasionné au canon de l'éprouvette : ces reculs sont désignés par des nombres 129, 198, &c. qui pourroient faire croire que ces poudres sont infiniment plus fortes que celles des essais dont nous avons parlé précédemment ; ce qui n'est pas. Ces différences viennent seulement de l'espece de cadran de l'éprouvette qui a servi à ces expériences, & qui étoit divisé en des degrés plus nombreux. Voici de quelle maniere j'ai analysé ces poudres.

J'ai pulvérisé une livre de poudre à canon fran-





çoise que j'ai fait bouillir, pendant un quart d'heure, dans quatre livres d'eau : j'ai filtré la liqueur, & j'ai passé beaucoup d'eau bouillante sur le marc resté sur le filtre, afin de le dessaler : après avoir réuni les liqueurs, & les avoir fait évaporer jusqu'à siccité, j'ai obtenu douze onces de nitre parfaitement sec.

Le marc resté sur le filtre contenoit le soufre & le charbon : je l'ai fait sécher pour le peser : il s'en est trouvé quatre onces. J'ai ensuite humecté cette matiere avec une suffisante quantité d'eau, pour former une pâte très ferme : je l'ai mise dans une petite capsule de terre sous la moufle d'un fourneau de coupelle : je l'ai fait chauffer par degrés jusqu'à ce que la chaleur fût assez forte pour enflammer le soufre, & non le charbon : j'avois soin de remuer la matiere avec un crochet de fil de fer, afin de renouveler les surfaces : le soufre s'est dissipé & brûlé ; enfin le charbon est resté seul sans se consumer, mais mêlé encore d'une vingt-quatrième partie de soufre qu'on ne peut absolument point séparer, sans brûler le charbon : cette séparation exacte devenoit même inutile : il me suffisoit de connoître ce qui restoit. En défalquant cette quantité de soufre sur le poids du charbon, on connoît le poids réel de ces deux substances. J'ai analysé de même les autres especes de poudre : on en trouvera les résultats dans la Table suivante.

## T A B L E

Qui contient les résultats de l'analyse de quatre espèces de poudre faite au poids d'une livre, & le recul qu'elles ont occasionné à l'éprouvette.

Especes des poudres qui ont été analysées.	Poids des substances trouvés par l'analyse.	Degrés de recul à l'éprouvette.
Poudre à canon angloise.	onc. gros gr.	} .. 129.
	Nitre .. 12	
	Soufre 1 4	
	Charbon 2 4	
	16	
Poudre à canon françoise.	Nitre .. 11 6 60	} .. 198.
	Soufre 1 7 54	
	Charbon 2 1 6	
	Perte . 24	
	16	
Poudre de chasse ordinaire.	Nitre .. 11 7 18	} .. 127.
	Soufre 2 20	
	Charbon 2 4	
	perte . 30	
	16	
Poudre de chasse nouvelle.	Nitre .. 12	} .. 125.
	Soufre 2 4 1	
	Charbon 1 3 59	
	Perte . 12	
	16	

## R E M A R Q U E S.

Par les résultats rapportés dans la Table, il est visible que les différentes forces de ces poudres ne viennent pas des doses des matieres qui les composent, mais seulement de l'état de mélange

sous lequel elles se trouvent réciproquement les unes à l'égard des autres.

Rien n'est si facile que de séparer le nitre des poudres. Ce sel se dissout dans l'eau, & quitte facilement les autres ingrédients ; mais la séparation du soufre & du charbon n'est pas aussi facile à obtenir : j'ose même dire qu'elle ne peut se faire exactement par un autre procédé que par celui que j'ai indiqué. Ce moyen est fondé sur la grande combustibilité du soufre, qui peut brûler, sans enflammer le charbon, & même les corps les plus combustibles. M. Robins, dans son *Traité d'Artillerie*, écrit en anglois, a remarqué que le soufre de la poudre peut se consumer, sans allumer les grains : c'est un fait que m'a appris M. le Chevalier d'Arcy, lorsque je lui rendis compte de mes expériences (1). Quoi qu'il en soit, je n'ai été conduit au moyen que je viens d'indiquer, qu'après plusieurs tentatives qui ne m'ont pas réussi.

J'avois essayé de faire bouillir dans de l'huile de tartre par défaillance, un mélange connu de soufre & de charbon broyés ensemble sur le porphyre ; mais je reconnus que l'alkali ne dissolvait pas tout le soufre. Lorsque je faisois précipiter par un acide celui qu'il avoit dissous, il se mêloit parmi une certaine quantité de terre des sels, qui augmentoit le poids du soufre.

J'ai tenté la sublimation d'un pareil mélange connu de soufre & de charbon, sans plus de succès. Le soufre contracte une sorte d'adhérence avec le charbon : il ne se sublime qu'à mesure qu'on remue la matière pour renouveler les sur-

---

(1) Voyez *Essai d'une Théorie d'Artillerie*, page 41.

faces : on est , par conséquent , obligé de faire cette sublimation à plusieurs reprises : il reste du soufre opiniâtrément adhérent au charbon qui refuse de se sublimer : d'ailleurs il est difficile de le détacher exactement des chapiteaux : ce moyen est long & peu exact. Ce fut l'essai que je fis de brûler un peu de la matiere qui restoit au fond du vaisseau , pour reconnoître si elle contenoit encore du soufre , qui me conduisit à faire brûler le soufre , sans faire brûler le charbon.

Je mêlai ensemble sur un porphyre , avec un peu d'eau , deux gros de soufre & autant de charbon : je fis brûler le soufre de ce mélange , comme je l'ai indiqué : je vis avec plaisir , qu'en ne donnant que le degré de chaleur convenable , je faisois brûler le soufre , & point le charbon ; mais son poids se trouva augmenté de six grains , qui est la vingt-quatrième partie du soufre employé. J'ai répété cette expérience avec du charbon de liege , de fureau , du charbon ordinaire , du charbon de papier , & des parties légères des animaux , &c. J'ai également répété ces expériences avec du charbon de linge , d'amadou , de noir de fumée : j'ai employé toutes ces substances à la dose de deux gros , avec autant de soufre , & j'ai recommencé ensuite ces expériences avec deux onces de chacun de ces charbons , & autant de soufre : l'augmentation du poids du charbon par le soufre qui lui reste uni , a toujours été la vingt-quatrième partie du soufre employé.

Il y a une remarque à faire sur le noir de fumée ; c'est que cette matiere devient très pesante par la trituration : elle n'est presque pas inflammable : elle rougit , sans brûler & sans perdre presque rien de son poids.

Je n'ai point fait d'expériences pour recon-



noître l'état sous lequel se trouve le soufre qui reste uni au charbon après cette combustion : j'ai fait brûler quelques-uns de ces charbons jusqu'à ce qu'ils fussent réduits en cendres : ils ont laissé exhaler l'odeur de soufre jusqu'au dernier instant ; ce qui me feroit croire qu'ils ne contiennent point de soufre , mais une certaine quantité d'acide vitriolique devenu libre par la combustion du soufre , & qui forme de l'acide sulfureux pendant la combustion du charbon avec lequel il étoit uni.

*Poudre fulminante.*

On met dans un mortier de marbre qu'on a échauffé avec de l'eau bouillante , & qu'on a ensuite bien essuyé , trois onces de nitre bien sec , deux onces de sel alkali bien sec , & une once de fleurs de soufre , ou de soufre réduit en poudre fine : on mêle toutes ces matieres en les triturant avec un pilon de verre aussi chauffé & séché , jusqu'à ce que le mélange soit bien exact : on renferme la poudre dans une bouteille qu'on bouche bien.

La propriété de cette poudre est de produire , étant exposée sur le feu , une explosion des plus fortes & des plus bruyantes. On met dans une cuiller de fer , sur un feu très doux , un demi-gros ou un gros de cette poudre : la poudre se liquéfie : lorsqu'elle est parvenue à un certain degré de chaleur , elle se réduit subitement en vapeurs , & elle produit une explosion très bruyante.

R E M A R Q U E S.

Le sel alkali attire l'humidité de l'air : il convient , pour cette raison , de faire le mélange

dans un mortier chaud, afin que la poudre se trouve sèche lorsqu'elle est faite : ses effets sont d'autant plus forts, que le mélange est plus intime.

La théorie des terribles effets de cette poudre est à-peu-près la même que celle des effets de la poudre à canon : ces effets sont dus à l'inflammation du soufre nitreux qui produit assez de chaleur pour réduire l'eau principe des substances salines & les sels eux-mêmes en vapeurs très dilatées. Pendant que la poudre se liquéfie, il se fait deux décompositions & deux nouvelles combinaisons : une partie du soufre se brûle ; mais la plus grande partie du phlogistique se combine avec l'acide nitreux, & forme du soufre nitreux. L'acide vitriolique se porte sur l'alkali fixe & sur l'alkali du nitre, & ils forment ensemble un tartre vitriolé. Ces combinaisons se font simultanément : lorsque le soufre nitreux est formé, & qu'il éprouve un degré de chaleur suffisant, il s'enflamme & produit l'explosion dont nous venons de parler. La commotion dans l'air est si terrible & si prompte, qu'il est impossible de remarquer aucune flamme dans le temps de l'explosion : elle est étouffée aussitôt qu'elle a lieu, par la résistance qu'elle trouve de la part de l'air. Si l'on faisoit cette expérience dans un endroit fermé, il seroit dangereux d'employer plus d'un demi-gros de poudre à la fois : l'explosion pourroit être assez forte pour renverser les assistants, briser les portes & les croisées, &c.

Il arrive quelquefois, sur-tout lorsque la chaleur est trop forte, que la poudre produit son explosion avant d'être entrée en liquéfaction : alors elle est moins bruyante que lorsque la matière est entrée en pleine liquéfaction, parcequ'il se

se forme une plus grande quantité de soufre nitreux. On peut s'assurer de ce que nous venons de dire, en jettant sur des charbons ardents un peu de cette poudre : le nitre fuse sur-le-champ sans explosion, & le soufre brûle de son côté, la combinaison du soufre nitreux n'ayant pas le temps de se former. Le soie de soufre qui se produit pendant la fusion de la poudre, tient le phlogistique du soufre dans un état très favorable à sa combinaison avec l'acide nitreux. Si, au lieu d'appliquer à la poudre fulminante le degré de chaleur convenable, on ne lui donne qu'une chaleur foible, la substance inflammable & explosible se dissipe en détail & tranquillement, sans produire d'explosion.

Si l'on mêle du nitre avec du soie de soufre ordinaire, on produit une semblable poudre fulminante, & dont les effets sont aussi terribles.

On obtient encore une semblable poudre fulminante, si, au lieu de sel alkali, on emploie de la crème de tartre : il m'a semblé cependant que l'explosion étoit un peu moins bruyante.

J'ai fait quelques tentatives pour séparer le soufre nitreux qui se forme dans cette expérience. J'ôtois la matière du feu lorsque je jugeois que la matière liquéfiée étoit prête à faire son explosion : je la faisois dissoudre dans l'eau, & je précipitois le soufre par le moyen d'un acide. J'obtins un précipité qui étoit un mélange de soufre nitreux & de soufre vitriolique : il ne faisoit qu'une foible explosion : je n'ai pas osé continuer ces expériences à cause du danger.

Il seroit fort intéressant pour la Chymie de pouvoir se procurer une certaine quantité de ce soufre nitreux, pour en reconnoître les propriétés. Je crois devoir prévenir qu'il seroit aussi dan-

gereux que l'or fulminant, & qu'il exigeroit d'être manié avec prudence pour éviter les accidens.

*Fin du Tome premier.*



