



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

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

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

### Usage guidelines

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

We also ask that you:

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

### About Google Book Search

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



## Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

## Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + *Beibehaltung von Google-Markenelementen* Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + *Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität* Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

## Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <http://books.google.com> durchsuchen.









**S y s t e m**

u n d

**Geschichte der Mineralkörper**

v o n

**Joh. Friedr. Ludw. Hausmann,**

Königlich hannoverschem Geheimen Hofrath und Professor an der  
Universität zu Göttingen, Ritter des Königl. Sächsischen Ordens.

**Zweiter Band.**

---

Zweite, gänzlich umgearbeitete Ausgabe des Handbuches  
der Mineralogie.

---

G ö t t i n g e n,  
bei Vandenhoeck und Ruprecht.  
1 8 4 7.

Handbuch  
der  
**Mineralogie**

VON

**Joh. Friedr. Ludw. Hausmann,**

Königlich Hannoverschem Geheimen Hofrath und Professor an der  
Universität zu Göttingen, Ritter des Königl. Sächsischen Ordens.

**Zweiter Theil.**

**System und Geschichte der Mineralwasser.**

**Zweiter Band.**

---

Zweite, gänzlich umgearbeitete Ausgabe.

---

**Göttingen,**  
bei Vandenhoeck und Ruprecht.  
1847.



## Inhalt des zweiten Bandes.

---

	Seite
<b>Achte Klasse. Oxygene.</b>	
<b>Sechste Ordnung. Silicate.</b>	
Sechste Unterordnung. Silicate mit Sulfaten. . . . .	897
Siebente Unterordnung. Silicate mit Carbonaten. . . . .	904
Achte Unterordnung. Silicate mit Boraten. . . . .	907
Neunte Unterordnung. Silicate mit Tantalaten. . . . .	930
Zehnte Unterordnung. Silicate mit Titanaten. . . . .	932
Siebente Ordnung. Titanate. . . . .	942
Achte Ordnung. Tantalate. . . . .	949
Neunte Ordnung. Wolframate. . . . .	969
Zehnte Ordnung. Molybdate. . . . .	979
Elfte Ordnung. Chromate. . . . .	983
Zwölfte Ordnung. Vanadate. . . . .	990
Dreizehnte Ordnung. Antimoniate. . . . .	994
Vierzehnte Ordnung. Arseniate. . . . .	998
Fünfzehnte Ordnung. Phosphate. . . . .	1043
Erste Unterordnung. Wasserfreie Phosphate. . . . .	1043
Zweite Unterordnung. Wasserhaltige Phosphate. . . . .	1074
Sechzehnte Ordnung. Seleniate. . . . .	1111

	Seite
<b>Stehzehnte Ordnung. Sulfate.</b> . . . . .	<b>1113</b>
<b>Erste Unterordnung. Wasserfreie Sulfate.</b> . . . . .	<b>1113</b>
<b>Zweite Unterordnung. Wasserhaltige Sulfate.</b> . . . . .	<b>1148</b>
<b>Achtzehnte Ordnung. Carbonate.</b> . . . . .	<b>1217</b>
<b>Erste Unterordnung. Wasserfreie Carbonate.</b> . . . . .	<b>1217</b>
<b>Zweite Unterordnung. Wasserhaltige Carbonate.</b> . . . . .	<b>1382</b>
<b>Neunzehnte Ordnung. Nitrate.</b> . . . . .	<b>1414</b>
<b>Zwanzigste Ordnung. Borate.</b> . . . . .	<b>1422</b>
<b>Neunte Klasse. Fluoride.</b> . . . . .	<b>1434</b>
<b>Zehnte Klasse. Chloride.</b> . . . . .	<b>1450</b>
<b>Elfte Klasse. Iodide.</b> . . . . .	<b>1475</b>
<b>Zwölfte Klasse. Bromide.</b> . . . . .	<b>1478</b>
<b>Dreizehnte Klasse. Organoide.</b> . . . . .	<b>1480</b>
<b>Erste Ordnung. Hybridsalze.</b> . . . . .	<b>1480</b>
<b>Zweite Ordnung. Erdharze.</b> . . . . .	<b>1485</b>
<b>Dritte Ordnung. Steinkohlen.</b> . . . . .	<b>1520</b>
<b>Nachträge.</b> . . . . .	<b>1555</b>



---

## Sechste Unterordnung: Silicate mit Sulfaten.

Mit Salzsäure gelatinirend; die Auflösung giebt mit salzsaurem Baryt ein Präcipitat von schwefelsaurem Baryt.  
Härte: höchstens = 6.

### Haupn.

Haupn. v. Leonh. Handb. 456. Dobeckdrischer Amphigen-  
Spath. Mohs Phys. 247.

K, Na, Ca, Al, Si, S.

Isometrisch, mit vollzähligen Flächen-Combinatio-  
nen. Hauptform: Rhombendodekaeder. Blätterdurch-  
gang: mehr und weniger vollkommen nach den Flächen  
des Rhombendodekaeders.

Spec. G. = 2,25—3,33. S. = 5,5—6. — W. d. L. für sich zum weissen Glase schmelzend.

#### 1. Roscan.

Spinellan. Saphirin? Rose, in Röggerath's miner. Studien.  
109. 162. Roslan. Rep. Beitr. VI. 376. Spinellane.  
Hay. Traité. IV. 507. Rosin. v. Leonh. Handb. 459. Spi-  
nellane. Beud. Traité. II. 167. Spinellane. Phill. Min. 135.

Na, Ca, Al, Si, S.

Der Bruch kleinnuschlig oder uneben. Von Glas-  
glanz, zum Theil etwas in das Fettartige. Vom Halb-  
durchsichtigen bis in das Undurchsichtige. Von schwar-  
zen, braunen, grauen, blauen Farben. Spec. G. = 2,25  
—2,28. S. = 6. — W. d. L. für sich schwer und ru-  
big schmelzend.

Krykallfirt: O. W. RD. — Gewöhnlichste Form: das Rhombendodekaeder; selten dasselbe mit den Würfelflächen, oder mit diesen und den Oktaederflächen. — Das Rhombendodekaeder zuweilen abnorm verlängert, entweder nach einer durch zwei vierflächige Ecken, oder nach einer durch zwei dreiflächige Ecken gehenden Achse. — Die Oberfläche gewöhnlich glatt; zuweilen uneben und rauh; auch wohl mit zugerundeten Kanten.

Zu krykallinischen Körnern. Verb., dabei gewöhnlich loskörnig abgefondert.

Gehalt: (1.) nach Klaproth (Beitr. VI. 375.) vom Laacher See; (2.) nach Bergemann (Mögger. Geb. in Rheinl. Westph. II. 302.), sog. Gauyn v. Laacher See; (3.) nach Warrentrapp (Pogg. Ann. XLIX. 515.) vom Laacher See, sog. Gauyn von Niedermennig.

	Kiefelsäure	Schwefelsäure	Thonerde	Eisenoxyd	Natron	Kalk	Wasser	Schwefel
1.	43,0	—	29,5	2,0	19,0	1,5	2,5	1,0
2. {	a. 38,50	8,16	29,25	1,50	16,56	1,14	Manngansoxyd	Schwefelwasserstoff
	b. 37,00	11,56	29,50	1,15	12,24	8,14	1,00	3,00
3. {	35,993	9,170	32,566	0,941	17,837	1,115	Wasser	Chlor
	35,012	12,602	27,415	0,172	9,118	12,552	0,619	0,581
								Schwefel 0,239

### Anmerkung.

Der Rosean findet sich in den vulkanischen Gegenden unweit Andernach am Rhein in verschiedenartigen Gesteinen. In der Nähe des Laacher Sees kommt er in losen Blöcken vor, die aus einem krykallinischen Gemenge von glasigem Felspath, Hornblende, Augit, Magneteseisenstein u. s. w. bestehen; zu Neben findet er sich in einem Leucitophyr; zu Niedermennig und Mayen in einem schlackigen Basalt, der sog. Mählsleinlava. Die in diesem Gestein sich findende blaue Abänderung wird gewöhnlich zum eigentlichen Gauyn (Kalk-Gauyn) gezählt, von welchem sie sich doch durch ihre chemische Zusammensetzung unterscheidet. Früher wurde damit der in demselben Gestein zuweilen eingeschlossene Sapphir (s. oben S. 249) verwechselt. Ob das ebenfalls für Gauyn angesprochene Kossil, welches zu Pleit im Winkstein und zu Lönitzstein im Traß sich findet, zum Rosean oder zur dritten

Formation gehört, läßt sich in Ermangelung chemischer Analysen schwer unterscheiden.

2. Ittnerit.

Ittner, *Monatsh. Min.* III. 29. Ittnerit G. G. Smellin, *Schweigg. J.* VI. 74. Ittnerit v. Leonh. *Handb.* 749. Ittnerit. *Boud. Traité.* II. 79. Ittnerite. *Phil. Min.* 132.

K, Na, Ca, Al, Si, S.

Der Bruch unvollkommen muschlig, in's Unebene. Von einem Fettglanz der zum Glasglanz neigt. Durchscheinend. Dunkel bläulich, rauch-, aschgrau. Spec. G. = 2,373—2,377 (Dreith.). S. = 5,5. — B. d. L. leicht unter starkem Aufblähen und unter Entwicklung eines Geruches nach schwefeliger Säure, zu einem blasigen, undurchsichtigen Glase schmelzend. Im Borax leicht zu einem ungefärbten, durchsichtigen Glase aufblähslich.

Krykallform: RD.

Verb.

Gehalt: nach G. Smellin (a. a. D.)

Kiesel- säure	Schwe- felsäure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Kalk	Natron	Kalk	Wasser u. Schwe- felwasser- stoff
34,016	2,860	28,400	0,616	1,565	12,150	7,266	10,759 Salz- säure 0,751

Anmerkung.

Der Ittnerit findet sich in einem doleritischen Gestein am Kalfers-  
suhl im Dreisgau.

3. Hauyn.

Latialite. *Gismond. Hauyne.* Bruun Noergaard, *Journ. d. min.* N<sup>o</sup> 125. 366. Latialite. *Hauy. Tabl. comp.* 62. Hauyn. *Handb.* 545. Hauyne. *Hauy. Traité.* II. 335. Hauyn. v. Leonh. *Handb.* 459. Hauyne. *Boud. Traité.* II. 165. Hauyne. *Phil. Min.* 111.

898 VIII. Kl. Drng. VI. D. Silic. VI. U. Silic. mit Sulfaten.

Krykallifitet: O. W. RD. — Gewöhnlichste Form: das Rhombendodekaeder; selten dasselbe mit den Würfelflächen, oder mit diesen und den Oktaederflächen. — Das Rhombendodekaeder zuweilen abnorm verlängert, entweder nach einer durch zwei vierflächige Ecken, oder nach einer durch zwei dreiflächige Ecken gehenden Achse. — Die Oberfläche gewöhnlich glatt; zuweilen uneben und rauh; auch wohl mit zugerundeten Kanten.

Zu krykallinischen Körnern. Derb, dabei gewöhnlich loskörnig abgefondert.

Gehalt: (1.) nach Klaproth (Beitr. VI. 375.) vom Laacher See; (2.) nach Bergemann (Mögger. Geb. in Rheinl. Westph. II. 302.), sog. Hauyn v. Laacher See; (3.) nach Warrentzapp (Pogg. Ann. XLIX. 515.) vom Laacher See, sog. Hauyn von Niedermennig.

	Kieselsäure	Schwefelsäure	Thonerde	Eisenoxyd	Natron	Kalk	Wasser	Schwefel
1.	43,0	—	29,5	2,0	19,0	1,5	2,5	1,0
2. {	a. 38,50	8,16	29,25	1,50	16,56	1,14	Manganoxyd	Schwefelwasserstoff
	b. 37,00	11,56	29,50	1,15	12,24	8,14	0,50	1,50
3. {	35,993	9,170	32,566	0,041	17,837	1,115	Wasser	Chlor
	35,012	12,602	27,415	0,172	9,118	12,552	1,847	0,653
							0,619	0,581
								Schwefel 0,239

Anmerkung.

Der Kosean findet sich in den vulkanischen Gegenden unweit Andernach am Rhein in verschiedenartigen Gesteinen. In der Nähe des Laacher Sees kommt er in losen Blöcken vor, die aus einem krykallinischen Gemenge von glasigem Feldspath, Hornblende, Augit, Magnetkieseisenstein u. s. w. bestehen; zu Niedermennig findet er sich in einem Leucitophyr; zu Niedermennig und Rayen in einem schlackigen Basalt, der sog. Röhrlavala. Die in diesem Gestein sich findende blaue Abänderung wird gewöhnlich zum eigentlichen Hauyn (Kalk-Hauyn) gezählt, von welchem sie sich doch durch ihre chemische Zusammensetzung unterscheidet. Früher wurde damit der in demselben Gestein zuweilen eingeschlossene Sapphir (s. oben S. 249) verwechselt. Ob das ebenfalls für Hauyn angesprochene Fossil, welches zu Pleit im Bimstein und zu Lönnsstein im Traß sich findet, zum Kosean oder zur dritten

Formation gehört, läßt sich in Ermangelung chemischer Analysen schwer entscheiden.

2. Ittnerit.

Ittner, *Cletheria* III. 29. Ittnerit. *E. G. Smeltz*, Schweigg. *J. VI.* 74. Ittnerit. v. Leonh. *Handb.* 749. Ittnerit. *Beud.* *Traité.* II. 79. Ittnerite. *Phill. Min.* 132.

K, Na, Ca, Al, Si, S.

Der Bruch unvollkommen muschlig, in's Unebene. Von einem Fettglanz der zum Glasglanz neigt. Durchscheinend. Dunkel bläulich-, rauch-, aschgrau. Spec. G. = 2,373—2,377 (Breith.).  $\rho = 5,5$ . — B. d. L. leicht unter starkem Aufblähen und unter Entwicklung eines Geruches nach schwefeliger Säure, zu einem blasigen, undurchsichtigen Glase schmelzend. Im Vorax leicht zu einem ungefärbten, durchsichtigen Glase aufbläulich.

Kryallisir: RD.

Verb.

Gehalt: nach E. Smeltz (a. a. D.)

Kiesel- säure	Schwe- felsäure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Kalk	Natron	Kalk	Wasser u. Schwe- felwasser- stoff
34,016	2,860	28,400	0,616	1,565	12,150	7,266	10,759 Salz- säure 0,751

Anmerkung.

Der Ittnerit findet sich in einem doleritischen Gestein am Kaiserstuhl im Breisgau.

3. Hauyn.

Latialite Gismondi. Hauyne. Bruun Neergaard, *Journ. d. min.* N<sup>o</sup> 125. 365. Latialite. Hauy. *Tabl. comp.* 62. Hauyn. *Hauym.* *Handb.* 545. Hauyne. Hauy. *Traité.* II. 335. Hauyn. v. Leonh. *Handb.* 469. Hauyne. *Beud.* *Traité.* II. 165. Hauyne. *Phill. Min.* 111.

K, Ca, Al, Si, S.

Der Bruch muschlig, in's Unebene. Von Glasglanz. Vom Durchsichtigen in's Durchscheinende. Smalte-, himmel-, berlinerblau, zuweilen in's Grünliche, zumal bei durchfallendem Licht. Spec. G. = 2,68—3,33. S. = 6. — B. d. L. für sich schwer und ruhig zum weißen Glase schmelzend.

Krykallfür: O. RD.

In krykallinischen Körnern. Verb, dabei körnig abgefendert.

Gehalt:

u. L. Gmelin (Schweigg. J. XIV. 325. XV. 1.) v. Marino	Kiesel- säure	Schwe- felsäure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Kali	Kalk	Schwe- felwas- serstoff u. Berl.
	35,48	12,39	18,87	1,16	15,45	12,00	3,45

### Anmerkungen.

1. Der Ganyu wurde zuerst von Vanquellu chemisch zerlegt (Journ. d. min. N<sup>o</sup> 125. 376.). Bei der Analyse fand aber ein großer Verlust Statt, daher das Resultat derselben hier nicht mitgetheilt worden.

2. Der Ganyu findet sich in alten Auswürflingen am Fuße des Vesuv, im Gemenge mit Glimmer, Vesuvian, Augit u. s. w. Häufig kommt er in der Lava des Vultur-Berges unweit Neßi vor. Ebenfalls in Lava trifft man ihn an mehreren Stellen in der Campagna von Rom, namentlich in der Nähe von Cayo die Beve an. Im Peperin findet er sich in den Gegenden von Albano und Marino. In Anvergne und am Cantal soll der Ganyu an einigen Stellen in basaltischen und phonolithischen Gesteinen vorkommen. Von dem angebliehen Ganyu in vulkanischen Gesteinen der Rheingegend, war oben bereits die Rede.

3. Unter den alten Auswürflingen des Vesuv findet sich in einem weißen, feinkörnigen Kalkstein zuweilen ein Fossil, welches Aehnlichkeit mit Lazurstein hat, aber hinsichtlich der Mischung dem Ganyu näher zu stehen scheint. Es findet sich verb, in Platten: ist im Bruche eben, in das Erdige; theils matt, theils schimmernd; undurchsichtig; ultramarinblau. L. Gmelin fand darin: Kieselensäure 47,1 Thonerde 18,5 Eisenoxyd 13,7 Kali 6,4 Kalk 5,4 Schwefelsäure



1,2 Schwefelwasserstoff? 1,0 Kohlensäure? 1,0 Spuren von Mangan-  
oxyd und Wasser (Schweigg. J. XIV. 325.). Eine Wiederholung der  
Analyse dieses Minerals ist wünschenswerth.

4. Ueber den Hauyn: Leop. Gmelin, *Observationes oryctog-  
nosticae et chemicae de Hauyna*. Heidelberg. 1814.

4. Lazurstein.

*Σαφειρος*. Theophr. de lapid. §. 43. Schneid. 23. Dionys.  
orbis terrae descript. v. 1105. Sapphirus. Plin. hist. nat.  
XXVII. 9. s. 39. Hard. II. 783. Isidorus orig. XVI. 9. Zo-  
olites Lapis Lazuli. Waller. syst. min. I. 312. Lasurstein:  
Hausm. Handb. 543. Lasurstein. Bern. 85. Lazulite.  
Hauy. Traité. III. 54. Lasurstein. v. Leonh. Handb. 460.  
Outremer. Beud. Traité. II. 164. Lapis-Lazuli. Phill.  
Min. 131.

Na, Ca, Al, Si, S.

Der Bruch uneben, in's Muschlige. Wenig glän-  
zend, oder schimmernd; von Glasglanz. An den Ranten  
durchscheinend. Ultramarinblau von verschiedenen Graden  
der Höhe, zuweilen in das Smalte-, Berlinerblau. Nicht  
blauer Strich. Spec. G. = 2,5—3. S. = 5,5. — D.  
d. L. für sich ziemlich leicht mit einigem Aufwallen zu  
einem weißen Glase schmelzend. Im Borax unter Braun-  
sen zu einem klaren, farblosen Glase auflöslich. Das  
noch nicht aufgelöste Stück leuchtet stärker als das Glas.  
Das Pulver wird von Salzsäure, unter Entwicklung  
von Schwefelwasserstoff, schnell entfärbt.

Sehr selten krystallisiert: RD. — Die Oberfläche rauh.

Verb. eingesprengt.

Gehalt: (1.) nach L. Gmelin (Schweigg. J. XIV. 329.); (2.)  
nach Barrentrapp (Pogg. Ann. XLIX. 615.)

	Kiesel- säure	Schwefel- säure	Thon- erde	Natron	Kalk	Thon- erde	Eisen- oxyd	Wasser u. Schwefel- Spuren
1.	49	2	11	8	16	2	4	Schwefel
2.	45,50	5,89	31,76	9,09	3,52	0,12	0,86	Schwefel Chlor

## Anmerkungen.

1. Die älteste Analyse des Lazursteins von Marggraf (Chim. Schriften. I. 121.) hat das Verdienst, daß dadurch die frühere Meinung, welche die blaue Farbe einem Kupfergehalte zuschrieb, widerlegt worden. Durch eine spätere Analyse von Klaproth (Beitr. I. 196.) wurde die Zusammensetzung des Lazursteins zwar genauer als es durch Marggraf geschehen war, ausgemittelt, aber der Natrongehalt übersehen. Dagegen wurden 28 Pctt kohlenaurer Kalk unter den näheren Bestandtheilen aufgeführt. Ohne Zweifel wird dieser Gehalt einer fremden Beimengung zugeschrieben werden dürfen, so wie auch die abweichenden Resultate der neueren Analysen wohl zum Theil wenigstens daraus zu erklären seyn dürften, daß der Lazurstein selten ganz rein ist. Clément und Desormes fanden in dem aus dem Lazurstein dargestellten Ultramarin: Kieselsäure 35,8 Thonerde 34,8 Natron 23,2 kohlenaurern Kalk 3,1 Schwefel 3,1 (Ann. de Chim. Mars 1806.).

2. Die Farbe des Lazursteins und Gaiyus rührt von einer Schwefelverbindung, vermuthlich von einer Verbindung des Schwefels mit Eisen her. Nach den von Warrentrapp mit dem künstlichen Ultramarin angestellten Versuchen, nimmt die Intensität der Farbe desselben mit dem Gehalte an Eisen zu.

3. Der Lazurstein enthält oft Glumerschuppen, könligen Kalk und Schwefelkies beigemengt. Der letztere wurde schon von den Alten bemerkt, indem sie angeben, daß der Sapphir Goldpunkte enthalte.

Es scheint, daß der Lazurstein hauptsächlich im körnigen Kalk bricht. Unweit der Mündung der Stubianka in den Balkas-See findet er sich nach der Beobachtung von Larman (Pallas, R. nordische Beitr. V. 306.), an der Gränze von Granit und Marmor. Er kommt in verschiedenen Gegenden von China und in Tibet vor; außerdem besonders in der Tatarei, namentlich in Badakshan. (Marco Polo, Viaggi. I. J. Wood, A pers. narrative of a journey to the source of the river Oxus by the route of the Indus. London, 1841.)

4. Der Lazurstein war schon im Alterthum sehr geschätzt und ist bis zu den neueren Zeiten als Material zu verschiedenen Kunstwerken verwandt worden. Er dient zu geschnittenen Steinen, zur florentiner Stein-Mosaik, zu mancherlei Porzellanwaaren, zu Vasen, Dosen u. dergl., zu architektonischen Verzierungen. Vormalo war die Benutzung des Lazursteins zur Bereitung des ächten Ultrama-

rin e, einer schönen und kostbaren, besonders für die Delmalerei wichtigen blauen Farbe, von größerer Bedeutung als gegenwärtig, nachdem zuerst durch Chr. Smelin ein Verfahren aufgefunden worden, das Ultramarin künstlich darzustellen, und nun diese Bereitung an mehreren Orten fabrikmäßig betrieben wird.

5. Ueber die Kenntniß der Alten vom Lazurstein und über das Ultramarin: Joh. Beckmann, Beiträge zur Geschichte der Erfindungen. III. 176.

---

---

## Siebente Unterordnung. Silicate mit Carbonaten.

Von Salzsäure unter Entwicklung von Kohlenensäure, welche ein Aufbrausen bewirkt, zersetzt.

---

### 1. Kupferblau.

Kupferblau. G. Rose, Reise nach dem Ural. I. 414.

Si, C, Cu, H.

Amorph.

Der Bruch eben, bis muschlig. Wenig glänzend. An den Kanten durchscheinend. Lichtazurblau. Blau-schweifiger Strich. Mit dem Messer ritzbar. — Mit Salzsäure gekocht, wird das Kupferoxyd unter starkem Brausen ausgezogen, und es bleibt die Kieselsäure in der Form des angewandten Stücles zurück.

Verb.

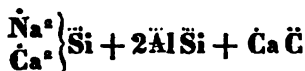
### Anmerkungen.

1. Das von G. Rose mit dem Namen Kupferblau belegte Fossil scheint von dem Mineral, welches Breithaupt mit demselben Namen bezeichnet hat (s. oben S. 750), verschieden zu seyn.

2. Das Kupferblau kommt mit Eisenoxyd gemengt, und zuweilen mit einer Rinde von Kieselmalachit umgeben, auf den Turjinschen Kupfergruben am Ural vor.

---

## 2. Cancrinit.



Monoclinisch. Grundform unbekannt. Blätterdurchgang: vollkommen nach den Seitenflächen eines regulär sechsseitigen Prisma.

Spec. G. = 2,45—2,79.  $\rho$ . = 5—6. — W. d. L. weiß und undurchsichtig werdend, und für sich leicht zu einem weißen, blasigen Glase schmelzend. Im Borax leicht und unter schäumender Entwicklung von Kohlen säure, zu einem klaren, farblosen Glase auflöslich.

## 1. Cancrinit.

Cancrinit. G. Rose, Bericht üb. d. Verhandl. d. R. Preuss. Akad. d. W. 1839. 56. Reise nach dem Ural. II. 55.

$\text{Na}^{\cdot}\text{Si} + 2\text{AlSi} + \text{Ca}\ddot{\text{C}} =$  Kieselsäure 39,11 Thon erde 28,98 Natron 17,65 Kalk 8,02 Kohlen säure 6,23.

Der Bruch uneben. Auf den Spaltungsflächen stark perlmutterartig, übrigens fettartig glänzend. Durchschei nend, in dünnen Stücken durchsichtig. Nicht rosenroth. Spec. G. = 2,454.  $\rho$ . = 5,5. — In Salz oder Sal peter säure leicht und unter starkem Aufbrausen zu einer klaren Flüssigkeit auflöslich, die nach einiger Zeit gela ttert.

Kryallinisch bruch, zum Theil mit dünnfänglicher, stark ver wachener Absonderung.

Gehalt:

nach G. Rose (Pogg. Ann. XLVII. 779.)	Kiesel- säure	Thon- erde	Natron	Kalk	Kalk	Kohlen- säure
a.	40,59	28,29	17,38	0,57	7,06	6,38
b.	40,26	28,24	17,66	0,82	7,34	6,38

Eine Spur von Chlor.

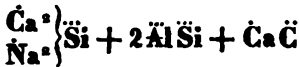
**Anmerkungen.**

1. Man kann die chemische Zusammensetzung des Cancrinites als eine Verbindung von Nephelin-Substanz mit kohlensaurem Kalk betrachten.

2. Der Cancrinit findet sich in geringer Menge im Miascit des Umengebirges, besonders mit Glaskolith verwachsen.

**2. Stroganowitz.**

Stroganowitz. R. Hermann, Bulletin de la Société. Imp. des naturalistes de Moscou. 1845. N<sup>o</sup> 1. 241.



Der Bruch uneben. Auf den Spaltungsflächen glänzend, zwischen Glas- und Fettglanz; auf dem Bruche schimmernd. Stark durchscheinend, stellenweise halbdurchsichtig. Lichtgrün. Spec. G. = 2,79. H. = 5. — Gepulvert in Salzsäure unter Entwicklung von Kohlensäure und Absatz von pulverförmiger Kieselsäure auflöslich.

Krykallinisch verb.

Gehalt:

nach Hermann (a. a. D. 243.)	Kiesel- säure	Thon- erde	Kalk	Natron	Eisen- u. Mangan- oxydul	Kohlen- säure
	40,58	28,57	20,20	3,50	0,89	6,40

**Anmerkungen.**

1. Nach Hermann soll der Stroganowitz nur zwei, einander beinahe rechtwinklig schneidende Blätterdurchgänge besitzen. Diese Angabe läßt sich mit der obigen, von G. Rose herrührenden Bestimmung der Structur des Cancrinites nicht reimen. Sollten wirklich beide Fossilien hinsichtlich der Blätterdurchgänge solche Verschiedenheiten zeigen, daß ein abweichendes Krykallisations-system dadurch angedeutet wird, so würden sie nicht, wie hier geschehen, als Formationen derselben Mineralsubstanz betrachtet werden können, wofür doch die Uebereinstimmung im Stöchiometrischen ihrer Mischung spricht.

2. Der Stroganowitz findet sich in Blöcken und Geschieben in der Elädänka, einem Flusse Dauriens.



## Achte Unterordnung. Silicate mit Boraten.

Als feines Pulver vor dem Bithrohre mit saurem schwefelsaurem Kali und Flußspath zusammengeschnolzen, der Flamme eine vorübergehend grüne Färbung ertheilend.

### I. Datolith.

Datolith. Gemerk. Karsten, in Laproth's Beitr. IV. 354. Hausm., in Weber's Beitr. z. Natf. II. 53. Handb. 865. Datolith. Wern. 167. Chaux boratée siliceuse. Hauy. Traité. I. 590. z. Th. Pl. 32. Fig. 28. 29. Humboldtite. Lévy, Ann. of Phil. N. S. V. 130. Prismatic Dystome-spar. Haid. Treat. on Min. by Mohs. II. 220. Pl. XII. XIII. 67—70. Datolithspath. v. Leonh. Handb. 286. Datholite. Beud. Traité. II. 250. Datholite. Phll. Min. 179. Prismatischer Dystom-Spath. Mohs Physf. 241. Fig. 92—95.

$\text{Ca} \cdot \text{Si} \cdot + 3 \text{CaB} + 3 \text{H} =$  Kieselsäure 37,910 Bor-säure 21,482 Kalk 35,068 Wasser 5,540.

Klinorhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung.

Grundform: Klinorhombisches Octaeder von  $\left. \begin{array}{l} 122^\circ 0' \\ 120^\circ 51' \end{array} \right\}$

$133^\circ 47'$ ,  $77^\circ 41'$ . Abweichung:  $= 1^\circ 41' 30''$ . Nei-gung von A gegen B  $= 91^\circ 41' 30''$  (Déby). Blät-terdurchgang: unvollkommen nach B und E, in ersterer Richtung gewöhnlich etwas deutlicher als in den letzteren.

Der Bruch unvollkommen muschlig, in's Unebene, selten in das Splitttrige. Auf den Krystallflächen von Glasglanz, auf dem Bruche von einem zwischen Glas- und Fettartigem das Mittel haltenden Glanz; bei splitttrigem Bruche matt. Vom Wasserhellen bis in das Durchschei-

neude. Milch-, graulich-, gelblich-, grünlichweiß, zuweilen in das blaß Rauchgraue, Seladongrüne, selten honiggelb. Weißer Strich. Spec. G. = 3—3,35. S. = 5,5. — B. d. L. im Kolben etwas Wasser ausgebend. Für sich mit Aufblähen leicht zum klaren Glase schmelzend; die Flamme grün färbend. Im Borax leicht auflöslich. Mit Salzsäure vollkommen gelatinirend. Die eingedickte Auflösung ertheilt dem Alkohol die Eigenschaft, mit grüner Flamme zu brennen.

Kryallisir: Fl. P (P Gaib.) = 122° 0'. P'(n) = 120° 51'. A(b). B(s). B'(u). D'(d) = 115° 45'. E(f) = 77° 30', 102° 30'. — BB'½ = 100° 34', 79° 26'. BB'2(g) = 116° 9', 63° 51'. BB'3 = 134° 53' 30'', 45° 6' 30''. B'B'½ = 108° 59' 30'', 71° 0' 30''. B'B2 = 136° 16', 43° 44'. —  $\overset{\dagger}{\text{BA}}\frac{1}{2}$ (a) = 43° 56'.  $\overset{\dagger}{\text{BA}}\frac{1}{4}$ .  $\bar{\text{BA}}\frac{1}{2}$  = 45° 5'. — B'A½(o) = 77° 4'. B'A½(r) = 93° 26'. —  $\bar{\text{BD}}\frac{1}{2}$ (e) = 132° 3'. —  $\bar{\text{BD}}\frac{1}{4}$ (l) = 148° 46'.  $\bar{\text{BD}}\frac{1}{5}$ (m) = 153° 54'. — B'D2(q) = 83° 53'. —  $(\bar{\text{BA}}\frac{1}{3}$ .  $\bar{\text{DB}}\frac{2}{3}$ )(l) = 110° 23'. — (B'A½.  $\text{BD}'\frac{2}{3}$ )(h) = 121° 35'. (B'A½. D'B½)(p) = 95° 3'. Von diesen Flächen kommen am häufigsten vor: P. A. B. D'. E. BB'2.  $\overset{\dagger}{\text{BA}}\frac{1}{2}$ .  $\bar{\text{BD}}\frac{1}{2}$ .

Gewöhnliche Combinationen: 4P. 4P'. — 2A. 4E. — 2A. 2B. 4E. — 2A. 4E. 4BB'2. — 4P. 4P'. 2A. 4E. — 2A. 2B. 2B'. 4E. — 2A. 4E. 4BB'2. 4B'B2. — 4P. 4P'. 2A. 2B. 4E. — 2A. 2B. 4E. 2 $\overset{\dagger}{\text{BA}}\frac{1}{2}$ . 4 $\bar{\text{BD}}\frac{1}{2}$ . — 2A. 4E. 4BB'2. 2 $\overset{\dagger}{\text{BA}}\frac{1}{2}$ . 4 $\bar{\text{BD}}\frac{1}{2}$ . — 2A. 2B. 2B'. 4E. 4BB'2. 4B'B½. — 2A. 2B'. 4E. 4B'B½. 2 $\overset{\dagger}{\text{BA}}\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{\text{BA}}\frac{1}{2}$ . — 4P. 2A. 2B. 4E. 4BB'2. 4B'A½. — 4P. 4P'. 2A. 4D'. 4E. 2 $\overset{\dagger}{\text{BA}}\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{\text{BA}}\frac{1}{2}$ . — 4P. 2A. 4D' 4E. 4BB'2. 2 $\overset{\dagger}{\text{BA}}\frac{1}{2}$ . 4 $\bar{\text{BD}}\frac{1}{2}$ . — 2A. 2B. 4E. 4BB'2. 4B'A½. 4 $\bar{\text{BD}}\frac{1}{2}$ . 4B'D2. — 4P. 2A. 2B. 4E. 4BB'2. 4D'. 2 $\overset{\dagger}{\text{BA}}\frac{1}{2}$ . 4 $\bar{\text{BD}}\frac{1}{2}$ . — 4P. 4P'. 2A. 2B. 4E. 4D'. 4B'A½. 2 $\overset{\dagger}{\text{BA}}\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{\text{BA}}\frac{1}{2}$ . — 4P. 2A. 2B. 4D'. 4E. 4BB'2. 2 $\overset{\dagger}{\text{BA}}\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{\text{BA}}\frac{1}{4}$ . 4 $\bar{\text{BD}}\frac{1}{2}$ . — 4P. 4P'. 2A. 2B'. 4D'. 4E. 4BB'2. 2 $\overset{\dagger}{\text{BA}}\frac{1}{2}$ . 4B'A½. 4 $\bar{\text{BD}}\frac{1}{2}$ . 4 $\bar{\text{BD}}\frac{1}{2}$ . 4( $\bar{\text{BA}}\frac{1}{3}$ .  $\bar{\text{DB}}\frac{2}{3}$ ). — 4P. 4P'. 2A. 4D'. 4E. 4BB'2. 2 $\overset{\dagger}{\text{BA}}\frac{1}{2}$ . 4B'A½. 4B'A½. 4 $\bar{\text{BD}}\frac{1}{2}$ . 4 $\bar{\text{BD}}\frac{1}{4}$ . 4 $\bar{\text{BD}}\frac{1}{5}$ . 4B'D2. 4( $\bar{\text{BA}}\frac{1}{3}$ .  $\bar{\text{DD}}\frac{2}{3}$ ). 4(B'A½.  $\bar{\text{BD}}\frac{1}{3}$ ).

Oft sämmtliche Flächen eben und dann halb vollkommen glatt und stark glänzend, halb weniger glatt und glänzend, halb matt.

Die vertikalen Flächen zuweilen vertikal gerieft. Fl.  $\overline{BA}\frac{1}{2}$  zuweilen nach drei Richtungen, parallel den Combinationsekantern mit A und P gerieft. Fl. P' und D' an manchen Krystallen rauh. Die gewöhnlich aufgewachsenen Krystalle sind in der Richtung der Hauptachse häufig etwas verlängert, seltener in derselben Richtung etwas verkürzt, zuweilen von normalen Dimensionsverhältnissen.

Derb, dabei körnig, zuweilen fänglich abgefondert.

Gehalt:

	Kiesel- säure	Borsäure	Kalk	Wasser
n. Klaproth (Beitr. IV. 359.)				
v. Krenndal	36,5	24,0	35,5	4,0 *)
n. Bauquelin (Lucas Tabl. méth. II. 71.)				
ebendaher	36,66	21,67	34,00	5,50
n. Stromeyer (Gött. gel. Anz. 1828. 86.)				
v. Andreasberg	37,36	21,26	35,67	5,71
n. du Renil (Schweigg. J. LII. 364.)				
ebendaher	38,51	21,34	35,59	4,60
v. Kammelberg (Pogg. Ann. XLVII. 169.)				
v. Krenndal a.	37,648	21,240	35,407	5,705
b.	37,520	21,377	35,398	5,705
v. Andreasberg	38,477	20,315	35,640	5,568

\*) Eine geringe Spur von Eisen und Manganoxyd.

### Anmerkungen.

1. Der verstorbene Esmark erkannte in dem Datolith von Krenndal nicht nur zuerst eine besondere Mineralspecies, sondern fand darin auch den Borsäuregehalt an. Seine Analyse (Handb. 866.) wurde durch Klaproth, dem, als er die Untersuchung des Datoliths unternahm, jene Auffindung unbekannt gewesen zu seyn scheint, im Ganzen bestätigt, zugleich aber in Ansehung der quantitativen Bestimmung der Bestandtheile berichtigt.

2. Das Krystallisationsystem des Datoliths wurde anfänglich

für ein orthorhombisches gehalten. Als solches ist es noch in der zweiten Ausgabe von Hauy's *Traité de Min.* dargestellt. Lévy wies bei einer von ihm für eine verschiedene Mineralspecies ausgesprochenen, und mit dem Namen Humboldtit belegten Abänderung, ein klinorhombisches System nach. Daß ein solches auch dem Datolith eigen ist, erkannte Mohs an der Art der Symmetrie der Krystallfactionen (*Grundr. Min.* II. 253.), bei denen er übrigens die Hauy'schen Winkelbestimmungen beibehielt. Wollaston fand darauf, daß der sog. Humboldtit gleiche Bestandtheile mit dem Datolith besitzt; und Haubinger vereinigte in der englischen Ausgabe der Mineralogie von Mohs, aus krystallographischen Gründen, beide Mineralkörper, indem er von den Lévy'schen, auf den sog. Humboldtit sich beziehenden Winkelbestimmungen Gebrauch machte. Abgesehen von der Symmetrie der Flächen-Combinationen, giebt auch bei dem Datolith schon das Analegoniometer die Ueberzeugung, daß die Fläche A mit der Fläche B keinen rechten Winkel macht. Unbegreiflich ist es daher, daß Lévy dennoch die Unterscheidung von Datolith und Humboldtit, und bei ersterem die Annahme eines orthorhombischen Krystallfactionensystems beibehalten hat. (*Description d'une Collection de Minéraux formés par M. Henri Houland* I. 179. 182. Pl. XIV. Fig. 1—4. Pl. XV. Fig. 1—3.)

3. Der Datolith ist der Verwitterung unterworfen. Er verliert da, wo die Luft mit ihm in Berührung kam, z. B. am Ausgehenden der Gänge, auf welchen er sich findet, seinen Glanz und seine Durchsichtigkeit. Seine Farbe bleicht, er wird mürbe und zerfällt zuletzt. Das matte Ansehen mancher Krystalle deutet den Anfang der Verwitterung an.

4. Der Datolith findet sich auf Lagern, Gängen, Klüften, und in Blasenräumen von Mandelsteinen. Auf Magnetkiesstein-Lagerstätten im Gneus kommt er in der Gegend von Arendal in Norwegen, namentlich auf der Nöbbevros-Grube, mit Kalkspath, Flußspath, Quarz, dichtem Prehnit (*Stand. K. S. II.* 167.) und auf der zu Södermanland gehörigen Insel Utö vor. Von besonderer Schönheit und in mannichfaltigen Krystallfactionen findet er sich in der Gegend von Andreasberg am Harz, und zwar sowohl auf eigenen schmalen Gängen im Diabas mit Quarz, Kalkspath, Prehnit, im Wäschgrunde und im Erntenbeek in der Nähe des Oberhauses, als auch auf den im Thon- und Kieselsteiner auffegenden Silbererzgängen, namentlich auf den Gruben Samson und Bergmannstrost, mit Apophyllit und Actinit. Der sogenannte Hum-

boldit kommt zu Sonthofen in Baiern auf Kalkspath-Gängen in einem Sandstein, auf der Seifner-Alpe und zu Theil bei Klausen in Tyrol, in der Gegend von Edinburgh, zu Hamden in Connecticut, in Blaseräumen von Mandelsteinen vor. Zu Niederkirchen bei Wolfstein in Rhein-Bayern, Müddelsfeld in Connecticut und Bergen-Hill in New-Jersey soll Diorit das Muttergestein des Datoliths seyn.

5. Der Datolith würde, fände er sich in größeren Quantitäten, ein treffliches Flussmittel bei manchen metallurgischen Processen darbieten können.

## 2. Botryolith.

Botryolith. Handm. v. Moll's Gfemer. d. Bergz. u. Güttenf. IV. 3. 393. Handb. 863. Botryolith. Wern. 169. Chaux boratée siliceuse concrétionnée mamelonnée. Hauy. Traité I. 591. Faser-Datolith. v. Leonh. Handb. 287. Botryolite. Boud. Traité. II. 252. Botryolite. Phill. Min. 180.

$\text{Ca} \cdot \text{Si} + 3 \text{Ca} \cdot \text{B} + 6 \text{H} = \text{Kieselsäure } 35,920 \text{ Bor-}$   
 $\text{säure } 20,355 \text{ Kalk } 33,227 \text{ Wasser } 10,498.$

Krystallisation unbekannt.

Auseinanderlaufend faserförmig, dabei mit schaaligen, der krummflächigen äußeren Gestalt entsprechenden Absonderungen. Inwendig seidenartig schimmernd, einer Seite in das Wenigglänzende, anderer Seite in das Mathe. Durchscheinend oder nur an den Ranten. Kreide-, milchweiß, licht aschgrau, blaß rosenroth, blaß fleischroth; verschiedene Farben zuweilen in schmalen Streifen wechselnd. Weißer Strich. Spec. G. = 2,885 (Klapr.). S. = 5—5,5. — W. d. L. im Kolben viel Wasser ausgebend. Fär sich mit Aufblähen leicht zum klaren Glase schmelzend; die Flamme grün färbend. Im Borax leicht auflöslich. Mit Salzsäure vollkommen gelatinirend; die eingedickte Auflösung ertheilt dem Alkohol die Eigenschaft, mit grüner Flamme zu brennen.

Klein-, selten großtraubig, kleinierenförmig; zuweilen als Uebersetzung von Kalkspathkrystallen. Entweder mit feingeförnter,

912 VIII. Kl. Dryg. VI. D. Silic. VIII. u. Silic. m. Boraten.

oder mit drücker Oberfläche, im ersteren Falle matt, im letzteren wenigglänzend, zwischen Wachs- und Glasartigem.

Gehalt:

	Kieselsäure	Borsäure	Kalk	Eisenoxyd	Wasser
n. Klaproth (Beitr. V. 125.)	36,0	13,5	39,5	1,0	6,5
n. Kammelsberg (Handwört. I. 188.)					
a.	36,085	19,340	35,215	—	8,635
				u. Thonerde	
b.	36,390	18,342	34,270	0,774	10,224*)

\*) als Verlust.

### Anmerkungen.

1. Der verstorbene Gsmark vermuthete nach dem Verhalten des Botryoliths vor dem Löthrohr, einen Borsäuregehalt in demselben, welches durch eine zu Fahlun von dem verewigten S. Gottl. Gahn und mir damit vorgenommene chemische Untersuchung Bestätigung erhielt.

2. Der Botryolith nimmt durch Verwitterung ein mehr und weniger erdiges Ansehn an, wobei er Glanz und Durchscheinheit verliert.

3. Der Botryolith hat sich bis jetzt allein auf der Defre-Kjenlie Grube unweit Arendal im südlichen Norwegen gefunden, wo er auf einem Magneteisenslein-Lager im Gneuse, mit Kalkspath, Quarz, Schörl und Schwefeltes vorkommt (Stand. Reise. II. 168.).

### 3. Turmalin.

Turmalin. Hausm. Handb. 638. Turmalin. Schörl. Bern. 42. 43. Tourmaline. Haüy. Traité. III. 14. Pl. 76. 77. Fig. 195—214. Turmalin. v. Leonh. Handb. 446. Tourmaline. Beud. Traité. II. 158. Tourmaline. Phyll. Min. 147. Rhomböedrischer Turmalin. Mohs Phys. 387. Fig. 183—185. Der rothe, edle Turmalin: Tourmaline apyre. Haüy. Tabl. comp. 39. Apyrit. Hausm. Handb. 642. Siberit, Daourit, Rubellit der Auct. Der blane: Inbicolit. Eine Abänderung des gemeinen Turmalins: Apyrit. d'Andrada, Scherer's Journ. IV. 19. Trivialnamen: Aschenzieher, Stangenschörl, Graupenschörl.



Si, B, C, Al, Fe, Fe, Mn, Mg, Ca, Na, L, K.

Monotrimetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst. Grundform: stumpfes Rhomboeder von  $133^{\circ} 26'$ ,  $46^{\circ} 34'$  (Sauy.) \*). Oft ungleiche Ausbildung der Krystallenden und Hemiedrie in der horizontalen Zone. Blätterdurchgang: unvollkommen nach P und B.

Der Bruch mehr und weniger vollkommen muschlig oder uneben. Von Glasglanz. Weißes Pulver. Spec. G. = 3–3,3. H. = 6,5–7,5. Durch Reiben positiv elektrisch werdend; durch Erwärmen in verschiedenem Grade terminal = polarische Electricität erlangend. — B. d. L. für sich mehr und weniger anschwellend und bald zu einem verschieden gefärbten Glase oder zu einer Schlacke schmelzend, bald nur an der Oberfläche sich verschlackend oder an den Kanten schmelzend. Im Borax mehr und weniger leicht auflöslich, wobei Gasentwicklung sich zu zeigen pflegt. Als Pulver von Salzsäure nicht angegriffen, von Schwefelsäure unvollkommen zersetzt.

a. Edler. Vom Wasserhellen bis in das an den Kanten Durchscheinende. In der Richtung der Achse weniger durchsichtig als senkrecht auf dieselbe. Von mannichfaltigen rothen, braunen, grünen, blauen Farben, darunter rosen-, pfirsichblüth-, karmin-, colombinrothe, so wie pistacien- und lauchgrüne Abänderungen besonders ausgezeichnet, selten weiß oder farblos; bei auffallendem Lichte oft schwarz. Von verschiedenen Farben oder Farbennüancen in der Richtung der Achse und senkrecht dagegen. Zuweilen an demselben Krystallindividuum verschiedene Farben an den entgegengesetzten Enden, gewöhn-

\*) Kupffer fand den Seitenkantwinkel des primären Rhomboeders an einem schwarzen Turmalin aus Sibirien =  $133^{\circ} 13'$   
an einem grünen Turmalin vom St. Gotthard =  $133^{\circ} 6'$   
an einem rothen Turmalin aus Sibirien =  $133^{\circ} 2'$ .  
(Preischrift S. 112.)

lich in einander verlaufend und mit verschiedenen Graden der Durchsichtigkeit verknüpft; oder in Zonen, welche die Achse rechtwinklig schneiden, wechselnd; oder parallel derselben, indem der Krystallkern von anderer Farbe als seine bald dickere bald dünnere Schaafe.

Krystallisirt: Fl. P(P Haub). A(k). B(s). E(l). G(n) =  $155^{\circ} 9'$ ,  $24^{\circ} 51'$ . — BB3(h) =  $158^{\circ} 13'$ ,  $141^{\circ} 47'$ . BB $\frac{2}{3}$ (l) (G. Rose) =  $152^{\circ} 12'$ ,  $147^{\circ} 48'$ . — AH2(g) =  $155^{\circ} 9'$ ,  $24^{\circ} 51'$ . HA $\frac{1}{4}$ (r) =  $76^{\circ} 50'$ ,  $103^{\circ} 10'$ . — FA $\frac{1}{2}$ (z) =  $133^{\circ} 28'$ ,  $46^{\circ} 34'$ . FA $\frac{1}{4}$ (o) =  $103^{\circ} 21'$ ,  $76^{\circ} 39'$ . FA $\frac{1}{2}$ ( $\frac{1}{2}$ r G. R.) =  $81^{\circ} 40'$ ,  $98^{\circ} 20'$ . FA $\frac{1}{10}$ (5r G. R.) =  $72^{\circ} 24'$ ,  $107^{\circ} 36'$ . — KG $\frac{1}{2}$ (St. 2 G. R.) =  $149^{\circ} 27'$ ,  $116^{\circ} 23'$ ,  $104^{\circ} 29'$ . KG $\frac{1}{5}$ (u) =  $137^{\circ} 28'$ ,  $114^{\circ} 5'$ ,  $130^{\circ} 9'$ . — (FA $\frac{1}{4}$ . GK2)(x) =  $136^{\circ} 52'$ ,  $158^{\circ} 49'$ ,  $66^{\circ} 55'$ . (FA $\frac{1}{4}$ . KG $\frac{1}{2}$ )(St. v G. R.).

In den Combinationen sind die Flächen der horizontalen Zone gewöhnlich sehr vorherrschend, so daß die Krystalle als mehr und weniger lange Säulen erscheinen. Selten bieten sich die Flächen beider Krystallenden der Beobachtung dar, indem sie entweder nicht vollständig ausgebildet, oder verbrochen sind. Die Hemiedrie der horizontalen Zone ist zumal den Fl. E eigen; kommt aber auch bei den Fl. BB3 und BB $\frac{2}{3}$  vor. Drei Fl. E sind entweder allein vorhanden, regulär dreiseitige Prismen bildend, oder in Combination mit 6B, neunseitige Prismen darstellend, an welchen halb 3E, halb 6B vorherrschen, oder auch beide Flächen-Arten mehr im Gleichgewichte sind; zuweilen außerdem mit 12BB3, oder 6BB3. Nicht häufig zeigt sich das zwölfseitige Prisma 6B. 6E, an welchem dann die eine Hälfte von E wohl das Uebergewicht über die andere hat, oder das achtzehneitige 6B. 6E. 6BB3; am Seltensten das dreißigflächige 6B. 6E. 12BB3. 6BB $\frac{2}{3}$ . Wo die Ausbildung der Krystallenden beobachtet werden kann, sind diese entweder symmetrisch, und zwar am Häufigsten durch die primären Flächen begrenzt, oder asymmetrisch ausgebildet, indem sie eine polarsche Hemiedrie zeigen, die in dem Mangel einer Fl. A, oder der Hälfte der Flächen von Rhomboedern — unter denen nächst den primären, die Fl. FA $\frac{1}{2}$  am Häufigsten vorkommen pflegen — und von Dipyramoiden besteht. Finden sich an beiden Krystallenden dieselben Flächen, so sind die Größenverhältnisse derselben nicht selten abweichend. In

den an vollständigen Krystallen des edlen Turmalins beobachteten Combinationen gehören folgende:

## Vertikales Prisma.

1. 6B. 3E.
2. 6B. 3E.
3. 6B. 3E.
4. 6B. 6E. 12BB 3. 6BB  $\frac{1}{2}$ .

## Ende A.

1. 3P.
2. A. 3P. 3G.
3. A. 3P. 3G.
4. 3P. 3G. 3HA  $\frac{1}{4}$ . 3FA  $\frac{1}{4}$ . 3FA  $\frac{1}{10}$ . 6KG  $\frac{1}{2}$ . 6KG  $\frac{1}{3}$ .  
6(FA  $\frac{1}{4}$ . GK 2). 6(FA  $\frac{1}{4}$ . KG  $\frac{1}{3}$ ).

## Ende B.

1. 3P. 3FA  $\frac{1}{4}$ .
2. 3P. 3FA  $\frac{1}{4}$ .
3. A. 3P. 6KG  $\frac{1}{3}$ . 6(FA  $\frac{1}{4}$ . GK 2).
4. A. 3P. 3G. 3FA  $\frac{1}{4}$ . 6KG  $\frac{1}{2}$ . 6KG  $\frac{1}{3}$ .

Die vertikalen Flächen gewöhnlich mehr und weniger stark in der Richtung der Achse geriffelt; nicht selten gebogen, so daß sich zuweilen ein dreiseitiges Prisma mit converen Flächen darstellt, oder das Prisma der Zylinderform sich nähert; die übrigen Flächen häufig glatt; Fl. A zuweilen rauh; auch die primären Flächen mit unter rauh, oder in der Richtung der Trapezversalbidagonale geriffelt, in welcher Hinsicht wohl eine Verschiedenheit an den beiden Krystallenden wahrgenommen wird. Die Oberfläche im Ganzen gewöhnlich stark glänzend; gewisse Flächen, besonders A, auch wohl P, G, FA  $\frac{1}{7}$ , zuweilen matt. Auch in dieser Hinsicht an manchen Krystallen ein polarer Gegensatz, indem z. B. Fl. A, oder auch P, an dem einen Ende glänzend, an dem anderen matt sind.

Die Krystallindividuen entweder einzeln, bald auf-, bald ein- gewachsen, oder mit den vertikalen Flächen an einandergewachsen, oder auch concentrisch gruppiert; dabei zuweilen geschnitten, zerbrochen; zuweilen lose und mehr und weniger abgerieben.

In krystallinisch dichten Massen, dabei theils gleich, theils aneinanderlaufend stänglich abgefondert.

916 VIII. Kl. Dryg. VI. D. Silic. VIII. u. Silic. m. Boraten.

Gehalt: des rothen edlen Turmalins (1.) aus Nöhren nach G. Smelin \*); (2.) a. Sibirien nach G. Smelin; (3.) nach Hermann (S. f. pr. Chem. XXX. 232.); des grünen (4.) a. Brasilien nach G. Smelin; (5.) v. Chesterfeld in Nordamerika nach G. Smelin; (6.) v. d. Tschilnaja Gera nach Hermann (a. a. D.); (7.) des blauen v. Utön nach Arfwedson (Schweigg. J. XXII. 111.); (8.) des farblosen v. Elba nach Hermann (a. a. D.).

	Kiesel- säure	Bor- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd- oxydul	Mang- gan- oxyd	Kalk	Natron	Lithion	Kali
1.	42,13	5,74	36,43	—	6,32	1,20	—	2,04	2,41 <sup>1)</sup>
2.	39,37	4,18	44,00	—	5,02	—	—	2,52	1,29 <sup>2)</sup>
					Mang- gan- oxydul	Lalk- erde			
3.	39,70	6,65	40,29	—	2,30	0,16	7,88	3,02	—
					Mang- gan- oxyd				
4.	39,16	4,59	40,00	5,96	2,14	—	—	3,59 <sup>3)</sup>	— <sup>4)</sup>
5.	39,80	3,88	39,61	7,43	2,88 <sup>5)</sup>	—	4,95	—	— <sup>6)</sup>
				Eisen- oxydul			Chrom- oxyd		Kob- len- säure
6.	40,535	11,785	31,774	3,654	0,900	6,435	1,166	2,091	1,660
				Eisen- oxyd					Kali
7.	40,30	1,10	40,50	4,85	1,50 <sup>7)</sup>	—	—	4,30	— <sup>7)</sup>
					Mang- gan- oxydul		Natron		Kob- len- säure
8.	42,885	5,340	44,088	—	0,267	—	3,120	2,190	1,660

\*) G. Smelin's Analysen des Turmalins: Würtemb. naturwiss. Abhandl. I. 226. Schweigg. J. XXXI. 299. XXXVIII. 514. Pogg. Ann. IX. 172.

<sup>1)</sup> flüchtige Theile 1,31. <sup>2)</sup> flüchtige Theile 1,58. <sup>3)</sup> mit etwas Kalk. <sup>4)</sup> flüchtige Theile 1,58. <sup>5)</sup> mit Spuren von Talkerde. <sup>6)</sup> Glühverlust 0,78. <sup>7)</sup> Glühverlust 3,60.

b. Gemeiner. (Schörl.) Undurchsichtig; zuweilen in dünnen Splintern mit brauner oder grüner Farbe durchscheinend. Sammettschwarz, graulichschwarz, zuweilen in das Braune. Weißer oder grauer, zum Theil in das Grüne oder Braune fallender Strich. Als Pulver oft dem Magnete folgsam.

Kryallisirt: dieselben Flächen als bei dem edlen Turmalin, aber eine geringere Anzahl derselben beobachtet. Auch der Charakter

der Combinationen wie bei der ersten Varietät. Zu den an vollständigen Krystallen wahrgenommenen gehören folgende:

Bert. Prisma.	Ende A.	Ende B.
3E.	3P.	3P.
3E.	3P.	3P. 3FA $\frac{1}{4}$ .
6B. 3E.	3P.	3P.
6B. 3E.	3P.	3P. 3FA $\frac{1}{4}$ .
6B. 3E.	3P. 3G.	3P. 3FA $\frac{1}{4}$ .
6B. 3E.	3P.	3P. 3FA $\frac{1}{4}$ . 6KG $\frac{1}{5}$ .
6B. 3E.	3P.	3P. 3HA $\frac{1}{4}$ . 3FA $\frac{1}{4}$ .
6B. 6E.	3P. 3G.	3P. 3FA $\frac{1}{4}$ .
6B. 3E.	A. 3P. 3G. 3FA $\frac{1}{4}$ .	3P. 3FA $\frac{1}{4}$ .
6B. 6E. 6BB3.	3P. 3G. 3FA $\frac{1}{4}$ .	3P. 3FA $\frac{1}{4}$ .
6B. 6E.	3P. 3G.	3P. 3HA $\frac{1}{4}$ . 3FA $\frac{1}{4}$ . 6KG $\frac{1}{5}$ . *)

Die Oberfläche im Ganzen wie bei dem edlen Turmalin. Die vertikalen Flächen zuweilen ohne Riefen, wogegen die primären, welche an manchen Krystallen vollkommen glatt und glänzend sind, zuweilen rauh, selbst gekerbt oder löcherig erscheinen, und dabei von geringerem Glanz, zuweilen etwas schillernd, oder matt sind. An manchen Individuen die Flächen an dem einen Ende glatt und glänzend, an dem anderen rauh. Bei dem gemeinen Turmalin kommen Krystalle, deren vertikale Flächen kurz sind, zuweilen betnahe verschwinden, häufiger als bei dem edlen vor. Starke und große Krystalle sind ebenfalls der zweiten Varietät mehr als der ersten eigen; wiewohl der gemeine Turmalin auch in sehr zarten, selbst haarförmigen Krystallen sich findet. Die Individuen oft mit den vertikalen Flächen aneinandergewachsen, oder concentrisch gruppiert.

Krystallinisch verb., mit fädlicher oder körniger Absonderung.

\*) Von meinem Sohne, dem Bergamtsassessor Friedrich Hausmann zu Josephshütte bei Stolberg am Harz, an Krystallen vom Sonnenberge bei Andreasberg zuerst beobachtet (G. Rose, in Pogg. Ann. XLI. 580. Taf. III. Fig. 11.).

918 VIII. Kl. Dryg. VI. D. Silic. VIII. u. Silic. m. Boraten.

Gehalt: (1.) nach Gruner (Gibb. Ann. LXV. 324.) a. Grönland; (2.) nach G. Smelin (a. a. D.) a. Grönland, v. Doves in Devonshire, v. Eibenroth in Sachsen, v. Rabenstein in Bayern, v. Röringbrüda in Westmanland, v. St. Gotthard (dunkelbrauner); (3.) nach Du Renil (Kafn. Arch. XL 485.) v. Sonnenberge bei Andreasberg; (4.) nach Le Play (Ann. de Chim. et de Phys. XLII. 270.) v. Monte Rosa; (5.) nach Hermann (J. f. pr. Chem. XXXV. 232.) v. Katharinenburg, v. Murkinst (brauner).

	Nie- sel- säure	Bor- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Eisen- oxydul	Mang- gan- oxyd	Talk- erde	Kalk	Li- thion	Kalk	Glüh- verlust	
1.	41	9	32	5	—	1	3	—	6	—	—	
2.	38,79	3,63	37,19	Eisen- oxyd- oxydul	5,91	—	Spur	5,86	—	3,13	0,22	1,86
	35,20	4,11	35,50	17,80	—	0,43 <sup>1)</sup>	0,70 <sup>2)</sup>	0,55	2,09	—	—	
	33,05	1,89	38,23	—	23,96	—	—	0,86	3,17 <sup>3)</sup>	—	0,45	
	35,48	4,02	34,75	17,44	—	1,80	4,68	Sp.	1,75	0,48	—	
	37,65	3,83	33,46	9,35	—	—	10,98	0,25	2,53 <sup>4)</sup>	—	0,03	
3.	37,81	4,18	31,61	7,77	—	1,11	5,99	0,98	—	1,20	0,24	
	38,25	2,64	32,64	21,45	—	0,45	1,50	—	2,70	—	—	
4.	44,10	5,72	26,36	—	11,96	—	6,96	0,50	—	2,32	0,60	
5.	39,00	10,73	30,65	Eisen- oxyd	1,58	6,10	—	9,44	—	—	—	
	37,80	9,90	30,50	0,50	12,07	2,50	1,42	—	2,09	0,50	1,66	

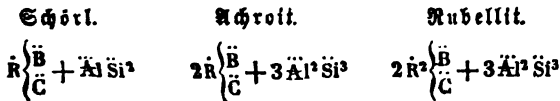
<sup>1)</sup> Talkerdehaltig. <sup>2)</sup> Manganoxydhaltig. <sup>3)</sup> Mit Kalk und Spuren von Talkerde. <sup>4)</sup> Mit Kalk.

Anmerkungen.

1. Bei den früheren Analysen des Turmalins von Vanquelin, Klapproth, Bucholz, wurde sowohl der von Lampadius und Vogel entdeckte Borsäuregehalt (Schweigg. J. XXII. 182.), als auch das von Arfwedson und Gruner in verschiedenen Abänderungen aufgefunden Lithion übersehen.

In der mannichfaltig variirenden chemischen Zusammensetzung des Turmalins zeigt sich besonders in der Hinsicht ein Unterschied, daß einem Theil der Abänderungen von den alkalischen Basen hauptsächlich Lithion, und von den metalloxydischen vornehmlich Manganoxyd eigen ist, wogegen in einem anderen Theil von den alkalischen Basen

vorzüglich Natron und Kali, von den metallorxischen hauptsächlich Eisenoryd sich findet. Bei den letzteren Abänderungen macht sich dann noch der Unterschied bemerklich, daß bei einigen die Talkerde den Gehalt an Alkalien überwiegt, wogegen bei anderen ein umgekehrtes Verhältniß Statt findet. Die Abänderungen der ersten Abtheilung pflegen schwerer schmelzbar zu seyn als die zur zweiten gehörenden, welches Gaus veranlaßte, jene mit dem Namen Tourmaline apyrote zu belegen, von welcher Unterscheidung indessen von ihm in der zweiten Ausgabe des *Traité de Min.* kein Gebrauch gemacht worden. Ich gründete auf jene Verschiedenheiten in der ersten Ausgabe des Handbuchs die Abtheilung der Turmalin-Substanz in zwei Formationen, welche durch die Namen Schörl und Achroit bezeichnet wurden. Andere haben später Kali- oder Natron- und Lithion-Turmaline unterschieden; und Rammelsberg hat diesen beiden Abtheilungen noch die der Magnesia-Turmaline hinzugefügt (*Handwört.* II. 241.). Hermann, der die neueste Arbeit über den Turmalin geliefert und darzu zuerst einen Kohlenstoffgehalt nachgewiesen hat, unterscheidet Schörl, Achroit (farbloser Turmalin von Elba) und Rubellit als verschiedene, heteromere Species, denen er folgende Formeln beilegt, indem er die Kieselsäure = Si und die Boräure = B annimmt (*J. f. pt. Chem.* XXXV. 232.).



Diese verschiedenen Mineral-Species sollen nach Hermann auch abweichende optische Eigenschaften besitzen; und durch das Verhalten vor dem Löhrohr sich unterscheiden. Es gründet sich indessen diese Distinction auf die Untersuchung weniger Abänderungen des Turmalins, und es ist die Frage, ob sie sich durchgreifend bewähren wird.

Da die Verschiedenheiten in der Mischung des Turmalins nach den bisherigen Analysen sehr schwankend und im Neuesten nicht bestimmt ausgesprochen ersahen, so habe ich geglaubt wenigstens für jetzt die Unterscheidung verschiedener Formationen unterlassen zu müssen.

2. Manche Abänderungen des Turmalins, zumal die grünen, zeigen ausgezeichnete Lichtpolarisations-Erscheinungen, und lassen sich dazu benutzen, andere Mineralkörper in Beziehung auf doppelte Strahlbrechung zu prüfen. Werden aus einem durchsichtigen Turmalin-rhoma zwei dünne Platten der Achse parallel geschnitten, so lassen

ke, wenn sie so aufeinander liegen, daß die Richtung der Hauptachsen in beiden dieselbe ist, auf ähnliche Weise wie der Kry stall das Licht hindurch. Werden dagegen die beiden Platten so auf einander gelegt, daß die Richtungen ihrer Hauptachsen einander rechtwinkelig schneiden, so zeigt sich eine Verdunkelung. Läßt man polarisirtes Licht auf eine Turmalinplatte fallen, so findet entweder eine Absorption oder ein Durchgang des Lichtes Statt, je nachdem die Achse des Turmalins mit der Reflexionsebene parallel ist, oder einen rechten Winkel damit macht. Bringt man zwischen zwei Turmalinplatten, deren Achsen einander rechtwinkelig kreuzen, in einer dazu bestimmten Vorrichtung, der Turmalinzange, gehörig zubereitete Kry stallen von doppelter Strahlenbrechung, und sieht man durch das Ganze gegen einen recht hellen Gegenstand, so stellen sich die eigenthümlichen Systeme von Farbenringen mit den Verschiedenheiten dar, durch welche sich Kry stallen mit einer Drehungsachse von Kry stallen mit zwei Drehungsachsen unterscheiden. (S. v. Kobell's Grundz. d. Min. 86 ff. DuRoi-roy, Traité de Min. I. 263 ff. Gaidinger, Handb. d. bestimmenden Min. 366 ff.)

Zu den ausgezeichneten optischen Erscheinungen, die der Turmalin zeigt, gehört auch sein zuweilen auffallender Dichroismus. Entweder werden verschiedene Nuancen derselben, z. B. der grünen Farbe, wahrgenommen, je nachdem in der Richtung der Achse, oder rechtwinkelig dagegen hindurchgesehen wird, oder es stellen sich in diesen beiden Richtungen ganz verschiedene Farben dar. J. F. Wagner beschreibt einen über anderthalb Zoll langen und einhalb mal so breiten Turmalinkry stall, der nach der Länge hindurchgesehen, purpurroth, aber rechtwinkelig gegen die Achse von dem schönsten Sapphirblau erscheint (Notizen üb. die Grichton'sche Mineralsamml. Moskwa, 1819. S. 79.).

Beachtungswerth ist auch bei dem Turmalin das nicht gar seltene Vorkommen von abweichenden Farben an verschiedenen Theilen eines Kry stallindividuums, welches oft mit verschiedenen Graden der Durchsichtigkeit verknüpft, und bei wenigen Mineralkörpern in gleichem Grade ausgezeichnet ist. Diese oben bereits erwähnte Erscheinung wird entweder durch eine ungleiche Vertheilung des Färbestoffs, oder durch das Vorkommen verschiedener Arten färbender Stoffe in verschiedenen Theilen eines Kry stallen bedingt. Besonders auffallend zeigt sich das letztere bei Turmalinkry stallen von Ghesperfeld in Nordamerika, die einen durch Mangan roth gefärbten Kern in einer scharf davon gefonderten, durch Eisen grün gefärbten Schale haben. In Sibirien kommen aufgewachsene Turmaline vor, von dunkelgrüner



oder bräunlichschwarzer Farbe, die gegen das freie Ende in die schönste Rubinfarbe, und mit zunehmender Reinheit der rothen Farbe, auch in das vollkommen Klare übergehen.

3. Der Turmalin gehört zu den Mineralkörpern, die sich durch ihre Electricitäts-Erscheinungen besonders auszeichnen. Die erste Nachricht von der Eigenschaft des Ceylonischen Turmalins, erwärmt leichte Körper anzuziehen, findet sich in dem 1707 erschienenen Buche: *Curiosae Speculationes bey Schlaflosen Nächten* — von einem Liebhaber, der Immer Vern Speculirt (Dr. Garmann). Eine anderweitte, von Lemerz herrührende Bemerkung darüber steht in der *Histoire de l'Académie d. sc. d. Paris 1717*. 7. Linné war der Erste, welcher die Eigenschaft des Turmalins, leichte Körper anzuziehen, für eine Wirkung der Electricität erkannte (*Flora Zeylanica*. Holm. 1747. p. 8.). Genauere Versuche über die Electricität des Turmalins wurden darauf besonders von Lepinus (*Nov. Comment. Petropolit. T. XII. 351. Mém. l'Acad. d. Berlin T. XII. Recueil de différens Mémoires sur la Tourmaline. 1762*). Torbern Bergman (*Abhandl. d. Schwed. Akad. 1766. 58. De vi electrica Turmalini. Opusc. V. 402*), Wilke (*Abhandl. d. Schwed. Akad. 1766. 95. u. 1768. 105*.) und Wilson (*Phil. Trans. Vol. LI. 1. 308. V. LII. 2. 443. V. LIII. 436*.) angestellt. Gauy, der zuerst die polare Hemisphäre des Turmalins wahrnahm, glaubte zwischen der elektrischen Polarität und jener Eigenthümlichkeit der Krystallform einen Causalnexus zu finden. Nach seinen Versuchen meinte er annehmen zu dürfen, daß dasjenige Ende eines Turmalinkrystalls, welches die geringere Anzahl von Flächen besitzt, durch Erwärmung negative Electricität erlange (*Traité de Min. III. 15*). Becquerel bestätigte die schon früher von Bergman gemachte Beobachtung, daß die polare Electricität des Turmalins sich nicht sowohl in der Wärme, als bei der Veränderung der Temperatur entwickle, und daß bei zunehmender Temperatur die Art der Electricität an den Enden des Krystalls entgegengesetzt sey von der, welche sich bei abnehmender Temperatur zeige (*Ann. d. chim. et d. phys. XXXVII. 5. 355. Pogg. Ann. XIII. 628*). Nachher haben sich Köhler (*Pogg. Ann. XVII. 146*), Hankel (*De thermoelectricitate crystallorum. Halae, 1839. Pogg. Ann. XLIX. 493*.) und besonders Gustav Rose mit Untersuchungen über die elektrische Polarität des Turmalins und den Zusammenhang derselben mit der Krystallform beschäftigt (*Pogg. Ann. XXXIX. 285. G. Rose, i. d. Abhandl. d. Berl. Akad. d. Wissensch. f. 1838. 215. Pogg. Ann. LIX. 357*).

Der Turmalin hat eine elektrische Achse, die mit der krystallographischen Achse seines sechsseitigen Prisma zusammenfällt. Nach den Untersuchungen von G. Rose läßt sich in den meisten Fällen unmittelbar aus der Krystallform die Lage der elektrischen Pole erkennen, indem das Ende (A), an welchem die primären Rhomboederflächen gegen die Seitenflächen des durch die Hälfte der Flächen E gebildeten dreiseitigen Prisma gesetzt erscheinen, den analog elektrischen Pol enthält, d. h. bei zunehmender Temperatur positiv, bei abnehmender negativ elektrisch wird, wogegen dem Ende (B), an welchem die primären Flächen gegen die Seitenkanten des dreiseitigen Prisma gerichtet sind, der antilog elektrische Pol eigen ist.

Die Stärke der polarischen Elektricität des Turmalins zeigt sich sehr verschieden. Die stärkeren Grade der Elektricität finden sich besonders bei solchen Krystallen, die im Innern rein und nicht klüftig sind, und daher einen unsplitigen Bruch haben. Dieses pflegt bei den hell gefärbten und durchsichtigen Abänderungen des edlen Turmalins der Fall zu seyn, der darinn früher zum Unterschiede „elektrischer Schörl“ genannt wurde; wogegen bei dem schwarzen, undurchsichtigen, gemeinen Turmalin die durch Temperatur-Veränderung erregte Elektricität oft kaum wahrgenommen werden kann. Uebrigens ist es nicht unwahrscheinlich, daß andere, noch nicht gekannte Umstände dabei mitwirken. Von dem mehr und weniger starken Hervortreten des dreiseitigen Prisma und der verschiedenen Ausbildung der Krystallenden, scheint nach den Beobachtungen von G. Rose die Stärke der Elektricität nicht abzuhängen.

4. Obgleich der Turmalin, besonders der gemeine, ein ziemlich verbreitetes Mineral ist, so gehört er doch nicht zu den Fossilien, welche für die Zusammensetzung der Erdrindmassen von großer Bedeutung sind. Der Turmalin macht einen Hauptgemengtheil des Schörl- oder Turmalinschiefers aus, so wie er auch zu den Gemengtheilen des Topasfels gehört; aber die erste dieser Felsarten tritt weder häufig noch in sehr ausgedehnten Massen auf; und der letzten gebührt wegen ihres sehr beschränkten Vorkommens, wohl nicht mit Recht eine Stelle unter den Gebirgsarten. Der Turmalin ist den älteren plutonischen und metamorphischen Gebirgsgebilden eigen, wird dagegen weder in den jüngeren stratificirten, noch, was besondere Beachtung verdient, in den vulkanoidischen und vulkanischen Massen angetroffen. Er kommt entweder dem Gebirgsgestein beigemengt, in eingewachsenen Krystallen und derten Parteen vor, oder in Drusenräumen und Klüften aufgewachsen; oder er findet sich auf untergeord-

neten Lagern und auf Gängen. Besonders häufig trifft man den Turmalin im Granit an, in welchem er bald als ein Uebergemengtheil, bald als ein Stellvertreter des Glimmers erscheint. Er gehört zu den Fossilien, die vorzüglich den Graniträndern eigen sind, in deren Drusen der Turmalin krystallförmig sich findet. Mit diesem Vorkommen steht seine Erscheinung im Hornfels im Zusammenhange, in welchem der Turmalin theils deutlich ausgebildet, theils an der durch seine sanftere Beimengung bewirkten dunkleren Färbung des Gesteins erkannt wird; so wie man ihn unter ähnlichen Verhältnissen zuweilen auch im Quarzfels antrifft. In den Gebirgsarten, in welchen der Turmalin hier und da in ausgezeichneten Krystallen eingewachsen vorkommt, gehören die krystallinischen Schiefer, zumal Onens, Glimmerschiefer, Chloritschiefer, Talkschiefer, so wie Marmor und Dolomit. Auf untergeordneten Lagern findet sich der Turmalin in Verbindung mit mannichfaltigen Mineralkörpern, oft mit Quarz, zuweilen mit Lepidolith, mit Pyroxen-, Amphibol-, Granat-Fossilien u. s. w. Auch erscheint er dann und wann in Begleitung von Magnetstein, Schwefelkies, Kupferkies, Kobaltglanz und anderen Erzen. Was sein Vorkommen auf Gängen betrifft, so zeigt er sich besonders häufig auf Quarzgängen, zuweilen auch auf Granitgängen, die im Granit, Serpentin, Onens, Glimmerschiefer, Chloritschiefer u. s. w. aufsetzen. Auch auf einigen Zinnflözgängen, so wie auf Gold führenden, trifft man ihn an. Dann und wann wird der Turmalin lose, zum Theil als Gerölle, in Zinn- und Goldfelsen, und mit verschiedenen Edelsteinen in anderen aufgeschwemmten Massen, z. B. im Sande von Flüssen gefunden.

Unter den Fossilien, zu denen der Turmalin eine besondere Aneignung zu haben scheint, sind Quarz, Feldspath, Albit, Glimmer, Lepidolith, Chlorit, Topas, Beryll zu bemerken. Im Quarz findet er sich vorzüglich oft eingewachsen, und gemeiner Quarz oder Bergkrystall, Feldspath, Albit, sind oft mit ihm in Drusenräumen vergesellschaftet. Topas und Beryll sind ebenfalls zuweilen seine Nachbarn in Drusen, und es kommen selbst zarte Turmalinkrystalle in Topaskrystallen eingewachsen vor. Auch im Glimmer, Lepidolith, Chlorit liegen nicht selten Krystalle von Turmalin. Glimmer und Chlorit schmiegen sich zuweilen den Turmalinkrystallen vollkommen an, dringen mehr und weniger in das Innere derselben ein, verdrängen sogar wohl die Turmalinmasse, indem sie selbst in der Form von Turmalinkrystallen erscheinen. Es findet sich im Chloritschiefer, z. B. zu Pfäfers in Tyrol, zu Rastbrod im Ural, Turmalin, dessen Krystalle

oder fänglig abgeforderte Stücke an dem einen Ende in eine gleich geformte Rasse von schuppigem Chlorit ausgehen (Winter, l. b. Jhs 1837. 899. G. Rose, Reise. I. 256. II. 502.). Diese Aftcrkryftallbildungen lassen an eine Umwandlung des Turmalins in Glimmer oder Chlorit denken, die doch aber für jetzt noch nicht genügend zu erklären seyn dürfte. Das Vorkommen eines rothen, Lithion und Manganoxyd enthaltenden Turmalins im rothen Lepidolith, dem beide Bestandtheile ebenfalls eigen sind, gehört zu den beachtungswerthen Erscheinungen des Zusammenhanges, der zwischen dem Zusammenkommen von Mineralkörpern und den Beschaffenheiten ihrer chemischen Constitution Statt findet. In dieser Beziehung verdient eine von G. Smelin geäußerte Vermuthung, daß der Verlust, welcher sich bei seiner Analyse des Lepidoliths von Rozena in Mähren ergab, größten Theils in Vorsäure bestehen dürfte, weiter berücksichtigt zu werden. Jener Zusammenhang wird auch an der Verwachsung eines Natron enthaltenden Turmalins mit Albit, wie sie u. a. zu Chesterfeld in Nordamerika vorkommt, erkannt.

Der edle Turmalin findet sich ausgezeichnet auf Ceylon; in Brasilien; in den vereinigten Staaten von Nordamerika, z. B. zu Gouverneur in New-York, wo Kryftalle von großem Flächenreichtum vorkommen, zu Chesterfeld und Goshen in Massachusetts; auf Uba, hier unter mannichfaltigen Abänderungen auch zum Theil farblos; auf Utön in Schweden, wo zuerst der sog. Indicolith bemerkt wurde; am Ural, namentlich zu Schaltansk, zu Sarapulok unweit Murfinsk, wo besonders der sog. Rubellit gewonnen wird. Ausgezeichnet große Kryftalle des gemeinen Turmalins kommen in Grönland, besonders zu Karofskt vor. Zu den bemerkenswertheren Fundorten des gemeinen Turmalins, besonders in Ansehung seiner Kryftallisationen, gehören: Arendal, Nedre Havrebühl, Ramsfossen bei Snarum in Norwegen; Kåringbricka in Westmanland in Schweden; Bovey Tract in Devonshire; der St. Gotthard; das Illerthal in Tyrol; der Hörberg in Bayern; Langenbielau in Schlesien; der Sonnenberg bei Andraesberg am Harz. Die Kryftalle des Sonnenberges finden sich mit Quarzkryftallen und Steinmark in Drusenräumen eines glimmerleeren, etwas verwitterten Grauwackes, besonders in der Halde der vormaligen Grube Thenerbank. Sie sind klein, aber durch Reintigkeit besonders ausgezeichnet. Oft sind sie an beiden Enden vollständig ausgebildet, und kommen in der 4ten, 7ten und 11ten der oben angeführten Combinationen vor. Das verticale Prisma ist zuweilen sehr kurz; die Flächen desselben, so wie die vom Ende B, sind glatt und stark glän-

zend, wogegen die Flächen vom Ende A rauh und wenig glänzend oder matt zu seyn pflegen. Mit letzteren sind die Krystalle nicht selten aufgewachsen; doch haben sie auch oft eine solche Lage, daß beide Enden frei sind. Wie diese Krystalle an der Gränze des Granites des Brodagebirges vorkommen, so findet sich der gemeine Turmalin an vielen anderen Stellen der Granitränder des Harzes, z. B. am Rehberge, bei Königshof zwischen Oberbrück und Braunlage, bei Schierke, im Dörrthale, am Ilfenstein bei Ilfenburg, oberhalb Hassenrode, an der Kofstrappe — hier besonders in einem im Granit aufseigenden Quarz gange — am Ramberge. Auch trifft man ihn am Harz an manchen Stellen in dem mit dem Granite in Berührung stehenden Hornfels, so wie hin und wieder in dem benachbarten Quarzfels an.

5. Einige Abänderungen des edlen Turmalins, zumal die grüne, sonst wohl mit Smaragd verwechselte, und die hochrothe Spielart, werden zu Schmucksteinen verarbeitet; und besonders wird der sog. Rubellit als Edelstein geschätzt. Grüner und brauner edler Turmalin dienen zu gewissen optischen Apparaten.

In früherer Zeit ist der gemeine Turmalin (Schörl) hin und wieder mit Flusstein verwechselt worden. Dieser Irrthum hat am Harz an mehreren Stellen Versuchbergbaue, namentlich den bereits erwähnten alten Bergbau am Sonnenberge veranlaßt (S. Laffus, Beobachtungen über die Harzgebirge. II. 408.).

6. Ueber die frühesten Nachrichten vom Turmalin und seine Eigenschaft, erwärmt leichte Körper anzuziehen: Joh. Beckmann, Beiträge zur Geschichte der Erfindungen. I. 241 ff. — Ueber die Krystallformen und andere Eigenschaften des Turmalins: Hauy, Observations sur les Tourmalines, particul. sur celles qui se trouvent dans les états-unis. Mém. du Mus. d'hist. nat. II. 1. G. Rose, in Pogg. Ann. XXXIX. 285. LIX. 357. Abhandl. d. Berl. Akad. v. B. f. 1838. 215.

#### 4. Arinit.

Thumerstein. Bern. Glasschörl. Widenmann's Min. 294. Axinite. Hauy Traité. I. Ed. III. 22. Pl. LI. Fig. 105—112. Arinit. Haussm. Handb. 625. Arinit. Bern. 53. Axinite. Hauy Traité. II. 559. Pl. 73. 74. Fig. 165—171. Arinit. v. Leonh. Handb. 464. Axinite. Beud. Traité. II. 162. Axinite. Phill. Min. 30. Prismatischer Arinit. Mohs Physf. 377. Fig. 118—120.



Klinorhomboidisch. Grundform nicht genau bekannt. Hauptform: Klinorhomboidisches Prisma  $2P'$ ,  $2B$ ,  $2E'$ , mit der Neigung von  $P'$  gegen  $B = 115^\circ 17'$ , von  $P'$  gegen  $E' = 135^\circ 10'$ , von  $E'$  gegen  $B = 134^\circ 40'$  (Ungefähr. Phillips \*). Blätterdurchgänge: unvollkommen nach  $P'$  und  $A$ ; Spuren nach  $B$ ,  $E$  und  $E'$ , besonders nach  $E$ .

Der Bruch kleinfüchlig, uneben, zuweilen in's Splittige. Von Glasglanz, der auf dem Bruche etwas in das Fettartige zu neigen pflegt. Vom Durchsichtigen bis in das an den Kanten Durchscheinende. Melkenbraun, von verschiedenen Graden der Höhe und Reinheit, einer Seite in das Pflaumen-, Violblaue, anderer Seite in das Perlgraue, Aschgraue, bis beinahe in das Graulichschwarze, zuweilen in das Grüne. Bei manchen Abänderungen Trichroismus (Said.). Weißer Strich. Spec. G. = 3—3,3. H. = 6,5. Spröde. Durch Reibung leicht positive, durch Erwärmung oft terminal-polarische Elektrizität erlangend. — B. d. L. mit Aufwallen leicht zu einem dunkelgrünen Glase schmelzend, welches in der äußeren Flamme schwarz wird. Im Borax leicht zu einem von Eisen gefärbten Glase auflöslich, welches nach längerer Behandlung in der äußeren Flamme Amethystfarbe

\*) Aus den Messungen von Phillips ergibt sich die mikroblagonale Abweichung =  $15^\circ 0'$ , die makroblagonale Abweichung =  $3^\circ 29'$  und die Schiefe der Diagonalen =  $89^\circ 52'$  ungefähr (Mohs's Physf. v. Zippe. 380). Nach den Messungen von Neumann (Pogg. Ann. IV. 63.) ist die Neigung von  $P'$  gegen  $B = 115^\circ 39'$ , von  $P'$  gegen  $E' = 135^\circ 24'$ , von  $E'$  gegen  $B = 134^\circ 48'$ . Haüy's Winkelangaben weichen von den von Phillips und Neumann herrührenden Bestimmungen zum Theil bedeutend ab.

annimmt. Von Salzfäure unmittelbar wenig angegriffen; nach dem Schmelzen gelatinirend.

Kry stallförm: H. P'(u R o h s). P''(t'). P'''(t). A(T). B'(f). B(r). D'(v). E(M). E'(P). —  $\bar{B}B'3 = \bar{B}B'3(z)$ . —  $E'A\frac{1}{2}(n)$ . —  $B'A\frac{1}{2} = \bar{B}A\frac{1}{2}(y)$ . —  $\bar{B}A\frac{1}{2} = \bar{B}A\frac{1}{2}(x)$ .  $\bar{B}A\frac{1}{2} = \bar{B}A\frac{1}{2}(n)$ . —  $BD'3(s)$ . — Neigung von A gegen B' =  $105^{\circ}0'$ ; von A—B =  $93^{\circ}29'$ ; von A—E' =  $103^{\circ}5'$ ; A—P''' =  $136^{\circ}55'$ ; von B—P'' =  $121^{\circ}30'$ ; von B—B' =  $90^{\circ}8'$ ; von B—E =  $135^{\circ}2'$ ; von B— $\bar{B}B'3 = 173^{\circ}20'$ ; von B— $BD'3 = 143^{\circ}20'$ ; von B— $\bar{B}A\frac{1}{2} = 130^{\circ}30'$ ; von E'—E =  $90^{\circ}18'$ ; von E'— $E'A\frac{1}{2} = 152^{\circ}25'$  (ungefähr. P h i l i p s). — Gewöhnliche Combinationen: 2P'. 2B. 2E'. — 2P'. 2A. 2B. 2E'. 2 $\bar{B}B'3$ . 2 $\bar{B}A\frac{1}{2}$ . — 2P'. 2P''' 2A. 2B. 2E'. 2E'A $\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{B}A\frac{1}{2}$ . 2 $BD'3$ . — 2P'. 2A. 2B. 2E'. 2 $\bar{B}B'3$ . 2E'A $\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{B}A\frac{1}{2}$ . — 2P'. 2P''. 2P'''. 2A. 2B. 2E'. 2D'. 2 $\bar{B}B'3$ . 2E'A $\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{B}A\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{B}A\frac{1}{2}$ . 2 $BD'3$ .

Fl. A rauh, aber auch parallel ihren Combinationseanten mit E' gereift; Fl. B und  $\bar{B}B'3$ , besonders die letzteren, parallel ihren gemeinschaftlichen Durchschnitten stark gereift; E' zuweilen den Combinationseanten mit A parallel gereift. Im Allgemeinen ist die Oberfläche der Krystalle glatt und stark glänzend. Zuweilen haben die Flächen eine drufige Bekleidung.

Derb, dabei scharf, gewöhnlich unbestimmt krümmenartig abgefordert.

Gehalt: (1.) nach Vanquelin (Journ. d. Min. N<sup>o</sup> 23. 1.) v. Oisans im Dauphiné; (2.) nach Klaproth (Beitr. V. 28.) eben- d. her; (3.) nach Siffinger (Min. Geogr. 170.) v. Philipsbad in Werm- land; (4.) nach Wiegmann (Schweigg. J. XXXII. 462.) v. d. Treseburg am Harz; (5.) nach Rammelsberg (Handwört. I. 71.) v. Oisans im Dauphiné, v. d. Treseburg am Harz, v. Riast im Ural.

	Kiesel- säure	Bor- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Mang- gan- oxyd	Talk- erde	Kalk	Kali
1.	44	—	18	14	4	—	19	—
2.	50,50	—	16,00	9,50	5,25	—	17,00	0,25
3.	41,50	—	13,56	7,96	10,00	—	25,84	— <sup>1)</sup>
4.	45,00	2,00	19,00	12,25	9,00	0,25	12,50	—
5.	43,676	5,609	15,630	9,454	3,048	1,703	20,671	0,637
	43,736	5,621 <sup>2)</sup>	15,660	11,940	1,369	1,774	18,900	—
	43,720	5,810 <sup>2)</sup>	16,923	10,210	1,158	2,213	19,966	—

<sup>1)</sup> Flüchtige Theile 0,30. <sup>2)</sup> Rest Alkali und Verlust. <sup>3)</sup> Rest Alkali und Verlust.



Klinorhomboidisch. Grundform nicht genau bekannt. Hauptform: Klinorhomboidisches Prisma  $2P'$ ,  $2B$ ,  $2E'$ , mit der Neigung von  $P'$  gegen  $B = 115^\circ 17'$ , von  $P'$  gegen  $E' = 135^\circ 10'$ , von  $E'$  gegen  $B = 134^\circ 40'$  (ungefähr. Phillips \*). Blätterdurchgänge: unvollkommen nach  $P''$  und  $A$ ; Spuren nach  $B$ ,  $E$  und  $E'$ , besonders nach  $E$ .

Der Bruch kleinmuschlig, uneben, zuweilen in's Splitttrige. Von Glasglanz, der auf dem Bruche etwas in das Fettartige zu neigen pflegt. Vom Durchsichtigen bis in das an den Kanten Durchscheinende. Melkenbraun, von verschiedenen Graden der Höhe und Reinheit, einer Seite in das Pflaumen-, Violblaue, anderer Seite in das Perlgraue, Aschgrauc, bis beinahe in das Granlichschwarze, zuweilen in das Grüne. Bei manchen Abänderungen Trichroismus (Vaid.). Weißer Strich. Spec. G. = 3—3,3. H. = 6,5. Spröde. Durch Reibung leicht positive, durch Erwärmung oft terminal-polarische Electricität erlangend. — B. d. L. mit Aufwallen leicht zu einem dunkelgrünen Glase schmelzend, welches in der äußeren Flamme schwarz wird. Im Borax leicht zu einem von Eisen gefärbten Glase auflöslich, welches nach längerer Behandlung in der äußeren Flamme Amethystfarbe

\*) Aus den Messungen von Phillips ergibt sich die mikroblagenale Abweichung =  $15^\circ 0'$ , die makroblagenale Abweichung =  $3^\circ 29'$  und die Schiefe der Diagonalen =  $89^\circ 52'$  ungefähr (Rohr's Physf. v. Zippel. 380). Nach den Messungen von Neumann (Pogg. Ann. IV. 63.) ist die Neigung von  $P'$  gegen  $B = 115^\circ 39'$ , von  $P'$  gegen  $E' = 135^\circ 24'$ , von  $E'$  gegen  $B = 134^\circ 48'$ . Haüy's Winkelangaben welchen von den von Phillips und Neumann herrührenden Bestimmungen zum Theil bedeutend ab.



annimmt. Von Salzfäure unmittelbar wenig angegriffen; nach dem Schmelzen gelatinirend.

Kry stallförm: Fl. P'(u R o h s). P''(t'). P'''(t). A(T). B'(f). B(r). D'(v). E(M). E'(P). —  $\bar{B}B'3 = \bar{B}B'3(z)$ . —  $E'A\frac{1}{2}(O)$ . —  $B'A\frac{1}{2} = \bar{B}A\frac{1}{2}(Y)$ . —  $\bar{B}A\frac{1}{2} = \bar{B}A'\frac{1}{2}(x)$ .  $\bar{B}A\frac{1}{2} = \bar{B}A'\frac{1}{2}(n)$ . —  $BD'3(s)$ . — Neigung von A gegen B' = 105° 0'; von A—B = 93° 29'; von A—E' = 103° 5'; A—P''' = 136° 55'; von B—P'' = 121° 30'; von B—B' = 90° 8'; von B—E = 135° 2'; von B— $\bar{B}B'3 = 173° 20'$ ; von B— $BD'3 = 143° 20'$ ; von B— $\bar{B}A\frac{1}{2} = 130° 30'$ ; von E'—E = 90° 18'; von E'— $E'A\frac{1}{2} = 152° 25'$  (Ungefähr. P h i l i p s). — Gewöhnliche Combinationen: 2P'. 2B. 2E'. — 2P'. 2A. 2B. 2E'. 2 $\bar{B}B'3$ . 2 $\bar{B}A\frac{1}{2}$ . — 2P'. 2P'''. 2A. 2B. 2E'. 2E'A $\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{B}A\frac{1}{2}$ . 2 $BD'3$ . — 2P'. 2A. 2B. 2E'. 2 $\bar{B}B'3$ . 2E'A $\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{B}A\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{B}A'\frac{1}{2}$ . — 2P'. 2P''. 2P'''. 2A. 2B. 2E'. 2D'. 2 $\bar{B}B'3$ . 2E'A $\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{B}A'\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{B}A\frac{1}{2}$ . 2 $BD'3$ .

Fl. A rauh, oder auch parallel ihren Combinationsecken mit E' gereift; Fl. B und  $\bar{B}B'3$ , besonders die letzteren, parallel ihren gemeinschaftlichen Durchschnitten stark gereift; E' zuweilen den Combinationsecken mit A parallel gereift. Im Allgemeinen ist die Oberfläche der Krystalle glatt und stark glänzend. Zuweilen haben die Flächen eine drüsige Bekleidung.

Derb, dabei scharf, gewöhnlich unbestimmt krummschaalig abgefordert.

Gehalt: (1.) nach Vanquelin (Journ. d. Min. N<sup>o</sup> 23. 1.) v. Olfans im Dauphiné; (2.) nach Laproth (Beltr. V. 28.) eben-  
 her; (3.) nach Hisinger (Min. Geogr. 170.) v. Philidab in Wern-  
 land; (4.) nach Wiegmann (Schweigg. J. XXXII. 462.) v. d. Tre-  
 seburg am Harz; (5.) nach Rammeisberg (Handwört. I. 71.) v.  
 Olfans im Dauphiné, v. d. Treseburg am Harz, v. Riast im Ural.

	Kieselsäure	Borsäure	Thonerde	Eisenoxyd	Manganoxyd	Talkerde	Kalk	Kali
1.	44	—	18	14	4	—	19	—
2.	50,50	—	16,00	9,50	5,25	—	17,00	0,25
3.	41,50	—	13,56	7,96	10,00	—	25,84	— <sup>1)</sup>
4.	45,00	2,00	19,00	12,25	9,00	0,25	12,50	—
5.	43,676	5,609	15,630	9,454	3,048	1,703	20,671	0,637
	43,736	5,621 <sup>2)</sup>	15,660	11,940	1,369	1,774	18,900	—
	43,720	5,810 <sup>3)</sup>	16,923	10,210	1,158	2,213	19,966	—

<sup>1)</sup> flüchtige Theile 0,30. <sup>2)</sup> Rest Alkali und Verlust. <sup>3)</sup> Rest Alkali und Verlust.

## Anmerkungen.

1. Vogel hat den Vorkäuregehalt im Arinit entdeckt (Schweigg. J. XXII. 182.). Durch Wiegmann's Analyse des Treseburger Arinites wurde die Auffindung zuerst bestätigt.

2. Nach Haidinger's Untersuchung verhält sich der Trichrois- und des Arinites so, daß eine Farbenachse c mit der Fläche B einen rechten Winkel macht, eine zweite a der Hauptachse, das ist den Ranten zwischen E' und B parallel und eine dritte b senkrecht darauf ist. Die Farbe in der ersten Richtung ist zimtbraun, in der zweiten dunkelviolett, in der dritten blaßolivengrün. (Haidinger, in Pogg. Ann. LXIII. 147. Handb. d. best. Mineral. 382. Ueber den Pleochroismus des Arinites vergl. auch Brewster in Phil. Trans. f. 1819. 20.)

3. Nach den Untersuchungen von Rieß und G. Rose über die Pyroelektricität des Arinites, sind ihm zwei elektrische Achsen eigen, die nicht durch den Mittelpunkt des Krystalls gehen, und mit keiner krystallographischen Achse zusammenfallen (Pogg. Ann. LIX. 375.).

4. Der Arinit, der überhaupt nicht zu den häufigen Mineralkörpern gehört, kommt selten im Gebirgsgestein, gewöhnlich auf Klüften, Gängen oder Lagern vor. Er findet sich auf diese Weise besonders im Granit, Hornfels, Diorit, Diabas, im Gneus, Glimmerschiefer, Hornblendenschiefer, Thonschiefer. Auf Klüften und Gängen wird er von Bergkrystall oder gemeinem Quarz, Feldspath, Thallit, Chlorit, Asbest, Prehnit, Turmalin u. s. w. begleitet. Chlorit begleitet zuweilen die Arinitkrystalle; auch rührt ihre grüne Färbung wohl von beigemengtem Chlorit her. Selten findet sich der Arinit auf Erzgängen, namentlich auf Silbererze führenden. Auf Lagern gehört er zuweilen zu den Begleitern von Magneteisenstein, Mispickel, Zinkblende, Kupferkies und anderen Erzen.

Die ausgezeichnetsten Krystalle des Arinites kommen bei Bourg d'Oisans im Dauphiné und bei Botallack in Cornwall vor. Am letzteren Orte zeigt er sich auch verb., indem er im Gemenge mit Granat und Turmalin ein eigenthümliches Gestein bildet. Er findet sich an verschiedenen Orten in den Pyrenäen, am Montanvert in Savoyen, am St. Gotthard, im Nebelser Thal in Graubünden, am Monzoni in Tyrol, zu Thum, Schneeberg, Schwarzenberg, Grünstädtel in Sachsen, zu Kongsberg in Norwegen, auf der Grundsjö-Grube bei Philippsbad in Wermland in Schweden, an der Vertufskafja-Gora bei Niasek im Ural. Am Harz kommt der Arinit häufiger verb.

als Kryallit, vorzüglich auf Gängen im Diabas, zuweilen auf Klüften im Hornfels, auch wohl auf den Andreasberger Silberergängen vor. Er findet sich unweit der Heinrichsburg im Seltenthal; zur Leseburg im Dodelthal, hier mit Amlant, Kagenauge, Prehnit; im Wormkethal bei Glend, von Prehnit und Granat begleitet; bei Scherte, ebenfalls mit Prehnit; zu Andreasberg, auf der Grube Bergmannstrost, in kleinen aber netten Kryalliten von pflaumenblauer Farbe, zum Theil in Begleitung von Harmotom, Thallit; auf der Grube Samson in kleinen Kryalliten mit Datolith.

---

## Neunte Unterordnung. Silicate mit Tantalaten.

Von concentrirter Salzsäure in der Wärme unter  
Abcheidung von Kieselsäure und Tantalsäure zerfällt.

### Wöhlerit.

Wöhlerit. Th. Scheerer, in Pogg. Ann. LIX. 327. Wöhlerite. Dana Min. 433.

$Zr \cdot Ta + 5(Na \cdot Si + Ca \cdot Si)? =$  Kieselsäure 30,22  
Tantalsäure 13,66 Zirkonerde 17,91 Kalk 27,97 Natron  
10,24 (Scheerer.).

Krystallisationssystem unbekannt. Andeutungen von  
einem Blätterdurchgange.

Der Bruch muschlig; in's Splittige. Krystallflächen  
glasartig glänzend; auf dem Bruche von fettartigem  
Glanz. In verschiedenen Graden durchscheinend. Wein-  
gelb, honiggelb, in's Braune und Graue. Gelblichwei-  
ßes Pulver. Spec. G. = 3,41. H. = 5,5. — B. d.  
L. für sich in starker Glühhitze ruhig zu einem gelblichen  
Glase schmelzend. Mit Flüssigkeiten Mangan- und Eisen-  
Reactionen zeigend.

Krystallisiert: in noch nicht näher bestimmten Säulen oder  
Tafeln.

In eckigen Körnern.

Gehalt: nach Scheerer (a. a. D.)

Kiesel- säure	Tantal- säure	Zirkon- erde	Eisen- oxyd	Man- gan- oxydul	Kalk- erde	Kalk	Natron	Wasser
30,62	14,47	15,17	2,12	1,55	0,40	26,19	7,78	0,24

## Anmerkung.

Der Böhlerit wurde von Scheerer zuerst auf einigen Inseln im Langefund-Fjord, nachher auch auf einer kleinen Insel (Rödfindholmen) bei Frederichsværn im südlichen Norwegen gefunden (Pogg. Ann. LXI. 222.). In der ersteren Gegend kommt der Böhlerit, oft in Begleitung von Gläolith, besonders in einer Abänderung des Birkenspenites vor, welche statt der Hornblende mehr oder weniger Glimmer von schwarzer Farbe enthält.

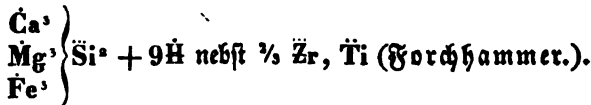
---

## Zehnte Unterordnung. Silicate mit Titanaten.

Vor dem Löthrohre mit Phosphorsalz in gutem Reductionsfeuer, besonders bei Zusatz von etwas Zinn, ein violettes Glas gebend. Das specifische Gewicht höchstens = 3,7.

### 1. Derstedit.

Derstedtit. Forchhammer, Karsten's Archiv. VIII. 1. 229. Pogg. Ann. XXXV. 630. Oerstedin. Forchh. Berzel. Årsber. 1835. 209. Derstedtit. Mohs Phys. 1. 2. 630. Oerstedite. Dana Min. 432.



Monodimetrisch. Grundform: Quadratoctaeder von  $123^\circ 16' 30''$ ,  $84^\circ 24' 46''$  (Forchh.).

Von einem dem Glasartigen hinneigenden Demantglanze. Durchscheinend. Gelbbraun. Spec. G. = 3,629. S. = 5,5. — Im Kolben Wasser gebend. D. d. L. für sich unschmelzbar. Im Vorax schwer zum farblosen Glase auflöslich.

Kryallitrit: Fl. P. B. E. — Außerdem Flächen von zwei spitzen Quadratoctaedern EA und von einer ungleichkantigen, doppelt achtsseitigen Pyramide BD. — Combination sämmtlicher Flächen.

Gehalt:

nach Forchhammer (Pogg. Ann. XXXV. 630.)	Kiesel-säure	Titan-säure u. Zirkon-erde	Tallerde	Kalk	Eisens-orydul	Wasser
	19,708	68,965	2,047	2,612	1,136	5,532

## Anmerkungen.

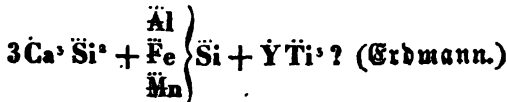
1. Der Derpsbit steht in einem merkwürdigen Verhältnisse zum Zirkon. Ob er gleich wie dieser Zirkonerde enthält, so ist doch im Uebrigen seine chemische Constitution von der des Zirkons sehr verschieden. Auffallend ist dabei die Uebereinstimmung der Krystallisation, wogegen jene beiden Fossilien in anderen äußeren Merkmalen, namentlich im specifischen Gewicht und in der Härte, bedeutend abweichen. In Beziehung auf dieses für jetzt problematische Verhältniß erlangt der von Scheerer neuerlich aufgefundenen Malakon (Pogg. Ann. LXII. 436.) ein noch höheres Interesse. Dieser Körper unterscheidet sich vom Zirkon auch durch einen Wassergehalt; hat außerdem kleine Antheile von Eisenoxyd, Kalkerde, Kalk, Thonerde; ist in der Krystallisation dem Zirkon sehr genähert, steht aber in Ansehung des specifischen Gewichtes und der Härte in der Mitte zwischen Zirkon und Derpsbit.

Nach Berzelius (die Anwend. des Edöhr. 217.) giebt der Derpsbit bei der Reduktionsprobe Spuren von Zinn.

2. Der Derpsbit kommt zu Arendal in Norwegen auf sog. Uralit angewachsen vor, und wird außerdem von gemeinem Sphen begleitet.

## 2. Keilhaut.

Keilhaut. Axel Erdmann, Kongl. Vet. Akad. Handl. för 1844. Titrotitanit. Th. Scheerer, Pogg. Ann. LXIII. 459. Keilhaut. Berzel. Årsber. 1845. 243. Titrotitanit. Gabb. Handb. d. best. Min. 546.



Krystallisationssystem unbekannt. Blätterdurchgang deutlich in einer Richtung; schwache Spuren in zwei anderen Richtungen.

Der Bruch kleinmuschlig, in's Unebene. Auf den deutlichen Spaltungsflächen von Glasglanz, der auf dem Bruch in das Fettartige neigt. Durchscheinend. Bräun-

Abweichung =  $8^{\circ} 18'$  \*). Blätterdurchgang: zuweilen deutlich nach P; weniger deutlich nach  $\bar{D}'$  und A'E3.

Spec. G. = 3,4—3,6. S. = 5,5. Pyroelektrisch. — B. d. L. für sich mit einigem Aufwallen zu einem dunklen Glase schmelzend. Im Borax zu einem klaren gelben Glase auflöslich. Von concentrirter Salzsäure größtentheils zersetzt.

a. Edler. Der Bruch muschlig. Von einem dem Glasartigen mehr und weniger genäherten Demantglanz. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Vom beinahe Farblosen in gelbe, braune und grüne Farben, besonders zeisig-, spargel-, pistazien-, grasgrün; auch wohl von grauen und weißen Nuancen; verschiedene Farben zuweilen an einem Krystall, z. B. an einem grünen einfachen oder Zwillingkrystall die eine Seite braun. Geschliffen, bei vollkommener Durchsichtigkeit von lebhaftem Farbenspiel. Weißer Strich.

Krystallsirt: Fl. P(r G. Rose) =  $113^{\circ} 37'$ . A(v) =  $81^{\circ} 42'$ .

B'. B(q).  $\bar{D}'(P)$  =  $28^{\circ} 6'$ .  $\bar{D}'(Y)$  =  $32^{\circ} 18'$ . — B'B2(n) =  $136^{\circ} 8'$ ,

$43^{\circ} 52'$ . B'B4(u) =  $157^{\circ} 14''$ ,  $22^{\circ} 46'$ . B'B20 =  $175^{\circ} 25'$ ,  $14^{\circ} 35'$ .

BB $\frac{1}{2}$ (d) =  $100^{\circ} 48'$ ,  $79^{\circ} 12'$ . — A'E3(l) =  $133^{\circ} 48'$ . — B'A' $\frac{1}{2}$

(x) =  $16^{\circ} 50'$ . — AB2(t) =  $110^{\circ} 51'$ . —  $\bar{D}'B\frac{1}{2}(o)$  =  $155^{\circ} 25'$ .

$\bar{B}\bar{D}'2(a)$  =  $67^{\circ} 46'$ . — (A'E3.  $\bar{B}\bar{D}'3$ )(M) =  $76^{\circ} 1'$ .

In den Combinationen sind die Flächen der Mikrodiagonalzone stets vorhanden; zuweilen herrschen sie sogar so vor, daß andere Flächen beinahe ganz verdrängt werden. Mit ihnen sind am häufigsten die Fl. A'E3 verbunden, welche ein geneigtes, geschobenes vierseitiges Prisma darstellen, aus welchem durch die Verbindung mit den Fl. B ein sechsseitiges, mit den Fl. (A'E3.  $\bar{B}\bar{D}'3$ ) ein achtsseitiges, und mit beiden Arten ein zehnsseitiges Prisma wird, indem diese Flächen mit einander eine transversale Nebenzone bilden. Zuweilen treten statt der letzteren oder mit ihnen Flächen des vertikalen Prismas, namentlich B'B2 auf, oder

\*) Nach den Bestimmungen von G. Rose berechnet. Rose, Grund-Riß d. Min. II. 433.



auch Flächen anderer Zonen. Gewöhnliche Combinationen:  
 $2B'A'1/2, 4A'E3. - 2D', 2D', 2B'A'1/2, 4A'E3. - 2D', 2D',$   
 $2B'A'1/2, 4BD'2. - 2D', 2D', 2B'A'1/2, 4B'B2, 4A'E3. - 2B,$   
 $2D', 2D', 2B'A'1/2, 4A'E3. - 2D', 2D', 2B'A'1/2, 4A'E3, 4BD'2.$   
 $- 2B, 2D', 2D', 4A'E3, 4(A'E3, BD'3). - 4B'B2, 4A'E3, 4AB2,$   
 $4BD'2, 4(A'E3, BD'3). - 2D', 2D', 2B'A'1/2, 4B'B2, 4A'E3,$   
 $4(A'E3, BD'3). - 2D', 2D', 4A'E3, 4AB2, 4BD'2, 4(A'E3,$   
 $BD'3). - 4P, 2B, 2D', 2D', 4B'B2, 2B'A'1/2, 4A'E3. - 2D',$   
 $2D', 2B'A'1/2, 4B'B2, 4A'E3, 4AB2, 4BD'2, 4(A'E3, BD'3). -$   
 $4P, 2D', 2D', 2B'A'1/2, 4B'B2, 4A'E3, 4AB2, 4BD'2, 4(A'E3,$   
 $BD'3).$

Die Mannichfaltigkeit in dem Typus der Krystallformen wird durch verschiedenartige abnorme Verlängerungen noch vermehrt. Diese finden besonders in der Richtung der geneigten Kanten statt, welche die Fl.  $A'E3$  mit einander und mit den in derselben Zone liegenden Flächen machen; oft in horizontaler Richtung, den Kanten der Mikrobiagonalzone parallel, womit eine Erweiterung ihrer Flächen in derselben Richtung verknüpft ist; zuweilen in der Richtung der geneigten Kanten, welche die Fl.  $BD'2$  mit einander bilden.

Fl.  $D'$  und  $A'E3$  gewöhnlich, doch nicht stark geriffelt, parallel den Combinationenkanten mit P; Fl.  $BD'2$  zugleich nach den Combinationenkanten mit  $AB2$ ,  $B'B2$  und nach den eigenen Kanten; Fl.  $B'A'1/2$  oft, zuweilen auch Fl.  $D'$  zugerundet. Die reine Oberfläche gewöhnlich stark glänzend. Zwillingstrypille: Zusammensetzungsfläche  $D'$ ; Umdrehungsachse auf derselben senkrecht. Die Individuen setzen manchmal über die Zusammensetzungsfläche hinaus fort. Zwei Paare zuweilen zu einem Vierling verbunden. Mannichfaltige Abänderungen nach den Formen-Verschiedenheiten der Individuen und ihren gegenseitigen Verhältnissen. Oft findet bei der Zwillingbildung eine abnorme Verlängerung der Individuen in der Richtung der Kanten der Mikrobiagonalzone statt. — Rechtwinklige Durchwachsungen von zwei oder auch drei Individuen.

Gehalt:	Kiesel- säure	Titan- säure	Kalk	Wasser
nach Cordier (Journ. d. Min. N <sup>o</sup> LXXIII. 70.)				
v. St. Gotthard u. Klaproth (Beitr. V. 244.)	28,0	33,3	32,2	—
a. d. Felberthal im Salzburg'schen nach Fuchs (Ann. d. Chem. u. Pharm. XLVI. 319.)	36	46	16	1
v. Schwarzenstein im Zillertal nach G. Rose (Pogg. Ann. LXII. 261.)	32,52	43,21	24,18	—
a. d. Zillertal in Tyrol	32,29	41,58	26,61	Eisen- oxydul 0,96

b. Gemeiner (Titanit.). Der Bruch unvollkommen muschlig, in's Unebene. Bog einem bald dem Fettartigen, bald dem Glasartigen mehr und weniger hinneigenden Demantglanz. Vom Durchscheinenden in das Undurchsichtige. Von gelben und braunen Farben, besonders isabell-, stroh-, honig-, bräunlichgelb, gelblich-, röthlich = schwärzlichbraun, daraus in das Bräunlichschwarze, aus dem Gelben in das Graue. Weißer Strich.

Kry stallförm: dieselben Flächen wie bei der ersten Varietät, aber in geringerer Mannichfaltigkeit. In den Combinationen sind die Fl. B'B2 gewöhnlich vorhanden, welche ein stark geschobenes vierseitiges Prisma darstellen; mit ihnen besonders die Fl. D', D̄', seltener B'A'½, P, und einige andere. Gewöhnliche Combinationen: 2D'. 2D̄'. 4B'B2. (Am häufigsten.) — 4P. 2D'. 4B'B2. — 2D'. 2D̄'. 4B'B2. 2B'A'½. — 4P. 2D'. 2D̄'. 4B'B2. — 4P. 2A. 2D'. 2D̄'. 4B'B2. 4AB2. — 4P. 2D'. 2D̄'. 4B'B2. 4A'E3. 4AB2. — Die Kry stallen pflegen in der Richtung der Hauptachse etwas verlängert zu seyn. Die Oberfläche wie bei den Kry stallen des edlen Sphens, aber oft weniger stark glänzend. Derb, mit theils gerad-, theils krummschaaliger oder körniger Absonderung; eingesprengt.

Gehalt:	Kiesel-	Titans-	Kalk :	Eisen-	Mang-
nach Klaproth (Beitr. I. 251.) v. Passau	säure	säure		oxydul	ganoxhyd
nach Brooks (S. Rose, in Pogg. Ann. LXII. 263.) ebendaher	35	33	33	—	Spur
nach Rosales (S. Rose, in Pogg. Ann. LXII. 263.) v. Arendal	30,63	42,56	25,00	3,93	—
	31,20	40,92	22,25	5,06	—

## Anmerkungen.

1. Der Sphen findet sich gewöhnlich in einzelnen Krystallen, seltener in kleineren und größeren zerbrochenen Partikeln in verschiedenen Gesteinen eingewachsen, namentlich im Granit, Sphenit, Diorit, Gneus, Glimmerschiefer, Hornblendschiefer, Chloritschiefer, Marmor, im Trachyt, Klingstein, Dolerit, Basalt, in basaltischer Lava, in vulkanischen Auswürflingen. Besonders verbreitet ist sein Vorkommen in gewissen Spheniten. Auch gehört er zu den mannichfaltigen Begleitern einiger Lager von Magneteisenstein, Kupferkies und 'anderen Erzen. In plutonischen Gesteinsarten und krystallinischen Schiefen kommt der Sphen außerdem auf Gängen und Klüften, besonders in Begleitung von Bergkrystall, Adular, Albit, Asbest, Talk, Chlorit vor. Der letztere überzieht nicht selten seine Krystalle, und bringt auch wohl in das Innere derselben ein. Selten findet er sich lose in Alluvionsmassen. Von den Abänderungen des Sphens ist der gemeine ungleich mehr verbreitet als der edle. Jener kommt vorzüglich eingewachsen, dieser mehr in Drusenräumen aufgewachsen vor.

Der edle Sphen findet sich von besonderer Schönheit in verschiedenen Gegenden der Alpenkette, namentlich im Dauphiné, im Montblanc-Gebirge, am St. Gotthard, zu Dissentis in Graubünden, auf der Alpe Schwarzenstein und an mehreren anderen Orten in Tyrol, im Salzburgerischen. Auch zu Achmatowek bei Slatonst am Ural kommt er vor. Der gemeine Sphen findet sich sowohl krystallin, als auch zerbrochen, besonders ausgezeichnet auf den Magneteisensteinlagern der Gegend von Arendal im südlichen Norwegen. Er gehört zu den mannichfaltigen Fossilien, die dem Birkonsphenit der Gegenden von Laurvig und Trderichsværn in Norwegen eigen sind. In Schweden findet er sich zu Trollhätta, am Loberge bei Philipstad, zu Borkhult, Söder-

forst, Enkavoberg. Eingewachsen im Sphenit trifft man ihn am Thüringer Walde, in den Gegenden von Dresden und Meißen, in Röhren, bei Weinhelm an der Bergstraße an. Im Granit und Gneus kommt er in den Gegenden von Aschaffenburg, Passau, zu Windsch-Kappel in Kärnten vor; zu Auzig und Leplitz in Böhmen im Klingstein; bei Wessell in Böhmen im Basalt; am Saacher-See in kleinen Krystallen mit glasigem Feldspath in vulkanischen Auswürflingen. Außerdem findet sich der gemeine Sphen bei Nantes und an mehreren anderen Orten in Frankreich, in Schottland, Ireland, am Befuv, auf den Griechischen Inseln, am Ural, in Brasilien, in den vereinigte Staaten von Nordamerika, in Grönland u. s. w.

2. Durchsichtige Abänderungen vom edlen Sphen hat man in neuerer Zeit zu Schmußsteinen verarbeitet.

3. Ueber das Krystallisationsystem des Sphen: Gust. Rose, de Sphenis atque Titanitae systemate crystallino. Dissert. inaug. 1820.

## A n h a n g.

### Greenovit.

Greenovite. Dufrenoy, Ann. d. min. 3. S. XVII. 529. Greenovite. Dana Min. 423. Greenovit. Halb. Handb. d. best. Min. 546.



Klinorhomboidisch? Grundform unbekannt. Hauptform: Klinorhomboidisches Prisma mit Seitenkanten von  $110^{\circ} 35'$  und  $69^{\circ} 25'$ , die Endflächen gegen die Seitenfläche rechts unter  $85^{\circ} 50'$ , gegen die Seitenfläche links unter  $87^{\circ} 10'$  geneigt. Blätterdurchgang: nach den Flächen der Hauptform (Dufrenoy.).

Auf den Spaltungsflächen von Glasglanz, auf dem Bruche zwischen Glas- und Fettglanz. Rosenroth, fleischroth. Röthlichweißer Strich. Spec. G. = 3,4—3,5. S. = 5,5. — D. d. L. für sich schwer zur weißen, porzellanartigen Masse schmelzend (v. Kobell.).

Krystallfkt: die Hauptform mit Abstumpfungen an vier Endkanten, zwei größeren und vier kleineren Endecken. — Derb, in kleinen Gangtrümmern.

Gehalt:		Kiesel-	Titan-	Kalk	Eisens-	Mang-
nach Delesse	(Ann. d. min. 4.	säure	säure		oxydul	ganory-
S. VI. 332.)	a.					bul
	a.	29,8	43,0	23,6	Spur	2,9
	b.	30,4	42,0	24,3	Spur	3,6

## Anmerkungen.

1. Die Mischung des Greenovits ist, wie vorkiehende Analysen zeigen, von der des Sphens so wenig verschieden, daß es wohl zweifelhaft erscheinen kann, ob wirklich ein wesentlicher chemischer Unterschied zwischen beiden Mineralkörpern statt findet. Auch hinsichtlich der äußeren Merkmale ist die Annäherung so groß, daß Breithaupt den Greenovit entschieden für eine Abänderung von Sphen erklärt hat (Pogg. Ann. LVIII, 277.), wiewohl seine Angabe des Blätterdurchganges den bei dem Sphen beobachteten Spaltungsrichtungen nicht entspricht. Dufrenoy ist anderer Ansicht, indem nach seiner Bestimmung das Krystallsystem des Greenovits ein von dem des Sphens wesentlich verschiedenes seyn soll. Nach seinen Angaben ist indessen die Abweichung der Hauptform von einem rhombischen Prisma nicht bedeutend. Auch würden sich die von ihm beobachteten Combinationen sehr wohl mit einem rhombischen Systeme reimen lassen. Versucht man das Hauptprisma, unter der Voraussetzung, daß es ein rhombisches sey, auf das System des Sphens zurückzuführen, so erhält man bei der Annahme, daß die mit M und T bezeichneten Seitenflächen der horizontalen Zone angehören, durch das Verhältniß  $6B'C : 7BC$  den Winkel von  $110^{\circ}46'$ , der nur um  $0^{\circ}11'$  von der Messung Dufrenoy's abweicht. Die Endflächen P würden dann vielleicht den Flächen A entsprechen. Es könnte aber zur Zurückführung der Formen des Greenovits auf die des Sphens vielleicht eine andere Stellung der ersteren erforderlich seyn. Aus obigen Gründen scheint mir übrigens die Unterscheidung des Greenovits als eine von dem Sphen wesentlich verschiedene Mineralspecies noch nicht als ganz angemacht gelten zu können, daher ich den ersteren einzuweisen in einem Anhang bei letzterem aufgeführt habe.

2. Der Greenovit findet sich zu Saint-Marcel in Piemont, mit Quarz, Epidot und Granat.

## Siebente Ordnung. Titanate.

### Titan saure Salze.

Starr. Krystallinisch; (isometrisch, orthorhombisch).  
Specifisches Gewicht = 4—5,2. Härte = 5,5—6,5.  
Vor dem Löthrohre für sich unschmelzbar; höchstens  
an dünnen Ranten zur Schlacke schmelzend. Im Wasser  
unauf löslich. Durch Glühen mit kohlen saurem Kali in  
Salz säure auflöslich. Hineingestelltes Zink färbt die Auf-  
lösung blau.

### I. Perowskit.

Perowskit. G. Rose, Pogg. Ann. XLVIII. 558. Reise n. d.  
Ural. II. 128. Pérowskite. Dufrenoy Traité. II. 298. Pl. 52.  
Fig. 326. 327. Perowskite. Dana Min. 424. Perowskit.  
Hald. Handb. d. best. Min. 546.



Isometrisch, mit vollzähligen Flächen=Combinationen.  
Blätterdurchgang: ziemlich vollkommen nach den  
Würfel flächen.

Auf den Krystall flächen stark glänzend, von metalli-  
schem Demant glanz, auf den Spaltungs flächen weniger  
glänzend. Undurchsichtig. Aus dem Graulich schwarzen  
bis in das Eisenschwarze, zuweilen dunkel röthlich braun.  
Graulich weißer Strich. Spec. G. = 4,017. S. = 5,8.  
— D. d. L. für sich unschmelzbar. Im Borax auflös-  
lich. In der Reductions flamme geschmolzen erscheint das  
Glas bei geringerem Zufaze heiß licht gelblich grün, kalt

farblos, bei stärkerem Zufuge nach dem Erkalten braun. Von Salzsäure selbst als feines Pulver nur wenig angegriffen (S. Rose.).

Kryallisiert: O. W. RD. Tr. 2 (8AE3. 16BD3) Tr. 8AE $\frac{3}{4}$ . 16BD $\frac{3}{4}$ . Reig. g. d. Achse = 57° 51'. PO. I. (8EA $\frac{1}{2}$ . 16DB $\frac{1}{2}$ ) PW. I. (8AB $\frac{3}{2}$ . 3BA $\frac{3}{2}$ . 8BB $\frac{3}{2}$ ) PW. 8AB $\frac{1}{2}$ . 8BA $\frac{1}{2}$ . 8BB $\frac{1}{2}$ . Reig. g. d. Achse = 53° 58'. PW. 8AB $\frac{3}{4}$ . 8BA $\frac{3}{4}$ . 8BB $\frac{3}{4}$ . Reig. g. d. Achse = 51° 20' \*). — In den Kryallifikationen herrscht der Typus des Würfels vor, der entweder rein oder in Combination mit den übrigen Flächen erscheint, die indessen nicht immer regelmäßig ausgebildet sind. Auch finden zuweilen Abweichungen von den normalen Dimensionsverhältnissen statt, welche den Kryallallen ein tafelförmiges Ansehen geben.

Gehalt:

nach Jacobson (S. Rose, Pogg. Ann. LXII. 598.) eisen-schwarzer	Titan- säure	Kalk	Eisenorydul mit einer Spur von Mangan- orydul	Kalkerde
	58,96	39,20	2,06	Spur
nach Brooks (S. Rose, a. a. D.) dunkel röthlich- brauner	59,00	38,76	4,79	0,11

### Anmerkung.

Der Perowskit, der diesen Namen von Gustav Rose, zu Ehren des Vicepräsidenten von Perowski in Petersburg erhalten hat, kommt mit kryallisiertem Chlorit und Magneteseisenstein auf Chlorit-schiefer aufgewachsen zu Schmatowsk in der Nähe von Slatoust im Ural vor.

## 2. Mengit.

Ilmenite. Brooks, Phil. Mag. and Ann. X. 187. Pogg. Ann.

\*) Die diesen Formen angehörigen Flächen sind mit Ausnahme der Würfelflächen, zuerst von Descloizeaux beobachtet und bestimmt worden. In den von Dufrenoy im Trakté de Minéralogie mitgetheilten Angaben, finden sich einige Verwechslungen.

944 VIII. Klasse. Oxygenide. VII. Ordnung. Titanate.

**XXIII. 360.** Mengit. G. Rose, Reise n. d. Ural. II. 83. Mengit. Rohs Phys. I. Anh. 627. Mengite. Dufrenoy Traité. II. 517. Pl. 73. Fig. 129. 130. Mengit. Haub. Handb. d. best. Min. 547.

Ti, Zr, Fe, Mn (?)

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $150^{\circ} 32'$ ,  $101^{\circ} 10'$ ,  $86^{\circ} 20'$  (Brooke.). Blätterdurchgang nicht wahrnehmbar.

Der Bruch uneben, in's Muschlige. Von unvollkommenem Metallglanz. Undurchsichtig. Eisenschwarz. Kastanienbraunes Pulver. Spec. G. = 5,43 (Brooke.).  $\rho = 5-5,5$ . — W. d. L. dem Magnete folgsam werdend, aber für sich unschmelzbar. Im Borax und Phosphorsalz zu einem klaren Glase auflöslich; dem Phosphorsalze in der Drydationsflamme eine grünlichgelbe, in der Reductionsflamme, besonders bei Zusatz von Zinn, eine gelblichrothe Farbe ertheilend. Mit Soda auf Platinblech Manganreaction zeigend. Von Salzsäure wenig angegriffen; von erhitzter concentrirter Schwefelsäure beinahe völlig aufgelöst.

Kryallform: Kl. P(o G. Rose). B(b). E(g) =  $136^{\circ} 20'$ ,  $43^{\circ} 40'$ . — BB'  $3(\frac{1}{2}, g) = 100^{\circ} 28'$ ,  $79^{\circ} 32'$ . — Combination sämtlicher Flächen. Die Oberfläche glatt und glänzend.

### Anmerkungen.

1. Eine chemische Analyse des Mengits, welche noch fehlt, wird erst darüber entscheiden können, ob die ihm hier einstellungen angewiesene Stelle seiner Zusammensetzung entspricht, oder ob er in eine andere Abtheilung des Systems gehört. Sein Verhalten vor dem Löthrohre scheint neben dem Gehalte am Eisen- und Manganoxyd, Titansäure anzudeuten. Nach Versuchen, die von G. Rose mit einer sehr geringen Menge des Stoffes angestellt wurden, ist wahrscheinlich Zirkonerde darin enthalten.

2. Die kleinen Kryalle des Mengits pflegen in Albit eingewachsen zu seyn, der zur Klasse von Granitgängen gehört, die im Niascit des Simengebirges unweit Niasl aufsetzen, und in denen



außerdem Birkon, Granat, Turmalin, Topas sich finden (G. Rose, Reise n. d. Ural. II. 77 ff.).

### 3. Polymignyt.

Polymignit Berzelius, Kongl. Vet. Acad. Handl. 1824. II. 339. Pogg. Ann. III. 205. Polymignit. v. Leonh. Handb. 771. Polymignite. Beud. Traité. II. 647. Polymignite. Phill. Min. 261. Prismatisches Melan: Erz. Rohs Pkpf. 458. Polymignit. Gab. Handb. d. best. Min. 554.

Ti, Zr, Fe, Mn, Ce, Y, Ca.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $136^{\circ} 28'$ ,  $116^{\circ} 22'$ ,  $80^{\circ} 16'$  (G. Rose). Blätterdurchgang: unvollkommen nach B'; Spuren nach B.

Der Bruch muschlig. Von unvollkommenem Metallglanz. Undurchsichtig. Eisenschwarz. Dunkelbrauner Strich. Spec. G. = 4,806. S. = 6,5. — W. d. L. für sich unschmelzbar. Mit Borax ein durch Eisen gefärbtes Glas gebend; mit Soda nicht schmelzend, aber auf Mangan reagirend. Als Pulver von Schwefelsäure angegriffen.

KrySTALLSIST: Hl. P(P G. Rose.). B'(T). B(M). E(n) =  $109^{\circ} 46'$ ,  $70^{\circ} 14'$ . —  $BB'2(s) = 109^{\circ} 10'$ ,  $70^{\circ} 50'$ .  $BB'4(t) = 140^{\circ} 51'$ ,  $39^{\circ} 9'$ . — Gewöhnliche Combinationen: 8P. 2B'. 2B. 4E. — 8P. 2B'. 2B. 4E. 4BB'2. 4BB'4. — Die vertikalen Flächen in der Richtung der Hauptachse geritzt, die übrigen Flächen glatt. — Die Krystalle in der Richtung der Hauptachse gewöhnlich bedeutend verlängert.

Gehalt:

n. Berzelius (a. a. D.)	Titan- säure	Birkon- erde	Eisen- oxyd	Mangan- oxyd	Cer- oxyd	Ytter- erde	Kalk
	46,30	14,14	12,20	2,70	5,00	11,50	4,20

#### Anmerkungen.

1. Der Polymignyt kommt im Birkonsyenit bei Frederichsvärn im südlichen Norwegen vor.
2. Ueber das Krystallkationensystem des Polymignyts: G. Rose, Pogg. Ann. VI. 506. LXXIX. 203.

## 4. Polykras.

Polykras. Th. Scheerer, Pogg. Ann. LXII. 430. Polykras. Gab. Handb. d. best. Min. 554.

Ti, Ta, Zr, Fe, Ü, Ce u. s. w.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $152^{\circ} 0'$ ,  $96^{\circ} 41'$ ,  $90^{\circ} 2'$ . (Näherung. \*) Blätterdurchgang: nicht wahrnehmbar.

Der Bruch muschlig. Von unvollkommenem Metallglanz. In dünnen Splintern durchscheinend. Rein schwarz. Bei durchfallendem Lichte gelblichbraun. Graubraunes Pulver. Spec. G. = 5,105. G. = 6. — Ueber den Kochpunkt des Wassers erhitzt, decrepitirend. Schnell bis zum Glühen erhitzt, eine Feuererscheinung zeigend beinahe wie Gadolinit, wobei die Farbe licht graubraun wird, das specifische Gewicht sich aber nicht verändert. W. d. L. für sich unschmelzbar. Im Borax auflöslich und dem Glase in der äußeren Flamme eine gelbe, in der inneren eine gelbbraune Farbe ertheilend. Von Salzsäure in der Wärme unvollständig, von Schwefelsäure vollständig zersetzt.

KrySTALLFORM: Fl. P(P Sch.). B'(a). B(b). E(p) =  $140^{\circ} 0'$ ,  $40^{\circ} 0'$ . — B'A  $\frac{1}{2}$  (h) =  $56^{\circ} 0'$ . — BD'3(r) =  $106^{\circ} 24'$ ,  $113^{\circ} 32'$ ,  $108^{\circ} 37'$ . — Combination sämmtlicher Flächen. — Die Krystalle gewöhnlich in der Richtung der Hauptachse verlängert, und nach der längeren Horizontalachse verkürzt.

## Anmerkung.

Der dem Polymignyt nahe verwandte Polykras findet sich mit Bitterspath, Orthit, Gadolinit, in Grantgängen auf Glimmerde in Norwegen.

\*) Nach den von Scheerer mit dem Anlegegoniometer gemessenen Winkeln berechnet.

## 5. Aeschnit.

Aeschnit. Berzelius, Årsber. 1829. 192. Aeschnite. Boud. Traité II. 648. Aeschnite. Phil. Min. 261. Dytomes Melan. Grz. Robt. Pöpy. 459.

Ti, Ta, Zr, Fe, La, Ce, Y, Ca, H u. s. w.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $136^{\circ} 36'$ ,  $83^{\circ} 24'$ ,  $112^{\circ} 52'$ . (Näherung \*). Blätterdurchgang: Spuren nach B'.

Der Bruch unvollkommen muschlig. Auf dem Bruche stark glänzend, von unvollkommenem Metallglanz, der dem Fettglanz sich nähert. Nur an den äußersten Kanten schwach durchscheinend. Eisenschwarz, ins Braune geneigt; bei durchfallendem Lichte hyazinthroth. Gelblichbrauner Strich. Spec. G. = 5,0—5,2. H. = 5,5. — Im Kolben etwas Wasser, in einer offenen Röhre Spuren von Flußsäure gebend. B. d. L. aufschwellend und rostbraun werdend, für sich aber nicht schmelzend, indem nur an den äußersten Kanten eine schwarze Schlacke sich bildet. Im Borax leicht auflöslich zu einem in der Hitze gelb erscheinenden, in der Reduktionsflamme auf Zusatz von Zinn blutroth werdenden Glase. Von schwächeren Mineralsäuren nicht angegriffen; selbst von concentrirter Schwefelsäure nur unvollkommen zersetzt.

Kryallform: Fl. P(o G. Rose). A. B(b). E(g) =  $127^{\circ} 19'$  \*\*,  $52^{\circ} 41'$ . —  $BB'2(\frac{1}{2}g) = 89^{\circ} 26'$ ,  $90^{\circ} 34'$ . —  $EA\frac{1}{2}$  (o Brooke) =  $128^{\circ} 18'$ ,  $56^{\circ} 36'$ ,  $158^{\circ} 32'$ . —  $BA\frac{1}{2}(2f) = 73^{\circ} 34'$ . — Gewöhnliche Combinationen: 2A. 2B. 4E. 2BA $\frac{1}{2}$ . — 2A. 2B. 4E. 8EA $\frac{1}{2}$ . — 8P. 2B. 4E. 4BB'2. 4BA $\frac{1}{2}$ . — Die Flächen der horizontalen Zone vertikal gereift; die übrigen Flächen oft uneben.

\*) Nach den von G. Rose gegebenen Winkelbestimmungen berechnet.

\*\*\*) Dieser von G. Rose mit dem Reflexionsgoniometer gemessene Winkel ist von Brooke zu  $127^{\circ}$ , von Descloizeaur zu  $129^{\circ}$  angegeben.

948 VIII. Klasse. Drygenide. VII. Ordnung. Titanate.

— Die Krystalle gewöhnlich in der Richtung der Hauptachse verlängert.

Gehalt: (1.) nach Hartwall (Ärsber. 1829. 192.); (2.) nach Hermann (Z. f. pr. Chem. XXXI. 89.).

	Titan- säure	Tantal- säure	Zirkon- erde	Eisen- oryd	Ger- oryd	Zinnoryd	Ytter- erde	Kalk	Wasser
1.	56,0	—	20,0	2,6	15,0	0,5	—	3,8	—
				Eisen- orydul	Ger- orydul	Tanthan- oryd			
2.	11,94	38,39	17,52	17,65	2,48	4,76	9,35	2,40	1,56*

\*) Spuren von Mangan, Talkerde, Wolframsäure, Fluor.

Anmerkungen.

1. Hermann wurde durch die sehr abweichenden Resultate seiner Analyse des Aeschynits und der früheren von Hartwall gestellten, auf die Vermuthung geführt, daß der letztere nicht den ächten Aeschynit untersucht habe, welches indessen Berzelius durch die Grünung widerlegte (Ärsber. 1845. 279.), daß von ihm selbst das von Hartwall analysirte Fossil mit dem Namen Aeschynit belegt wurde. Wenn nun, wie wohl zu glauben, von Hermann dasselbe Mineral untersucht wurde, so muß man, wie Berzelius a. a. D. bemerkt, entweder eine von jenen Analysen für unrichtig halten, oder, was wahrscheinlicher seyn dürfte, annehmen, daß die Zusammensetzung des Aeschynites abändere, indem Titan- und Tantal säure, Eisen- und Gerorydul einander theilweise ersetzen.

2. Der von Reuge aufgefundenene Aeschynit kommt bei Niast am Ural in einem Gläolith-freien Miascite vor, in einem großkörnigen Gemenge von fleischrothem bis gelblichweißem Feldspath und Albit mit grünlich-schwarzem Glimmer, in welchem sich auch Zirkon findet (G. Rose, Reise n. d. Ural. II. 70.).

3. Ueber die Krystallisation des Aeschynites: H. J. Brooke, Philos. Magaz. and Annals. X. 188. G. Rose, Reise n. d. Ural. II. 70. Taf. I. Fig. 4. Descloizeaux, Ann. d. min. 4. S. II. 349. Pl. VIII. Fig. 1—3.

## Achte Ordnung. Tantalate.

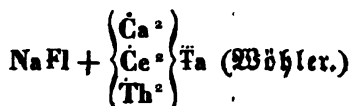
### Tantalsäure Salze.

**Starr.** Die Krystallisationssysteme, in so weit sie bekannt sind, isometrisch, monodimetrisch, orthorhombisch. Specifisches Gewicht = 3,8—8. Härte = 5—6,5.

Vor dem Löthrohre für sich theils unschmelzbar, theils schwer schmelzbar. Im Wasser unauflöslich. Nach glühendem Schmelzen mit saurem schwefelsauren Kali und Auflösen der Masse in Wasser, weiße Tantalsäure hinterlassend. Zink in die saure Lösung gestellt, dieselbe blau, zuletzt braun färbend.

### 1. Pyrochlor.

Pyrochlor. Wöhler, Pogg. Ann. VII. 417. Octaedrisches Titan-Erz. Gab. Anfangsgr. 172. Pyrochlore. Boud. Traité. II. 649. Pyrochlore. Phill. Min. 260. Octaedrisches Titan-Erz. Mohe Phys. 414. Pyrochlor. G. Rose, Reise n. d. Ural. II. 64. Taf. I. Fig. 3. Pyrochlore. Dana Min. 434. Pyrochlore. Dufrenoy Traité. II. 300. Pl. 45. Fig. 275. 276.



Isometrisch, mit vollzähligen Flächen-Combinationen. Blätterdurchgang: kaum wahrnehmbar nach den Octaederflächen.

Der Bruch muschlig. Von einem in das Glasartige, zuweilen in das Demantartige neigenden Fettglanz.

960 VIII. Klasse. Drygenide. VIII. Ordnung. Tantalate.

An den Ranten durchscheinend oder undurchsichtig. Röthlich-, schwärzlichbraun, in's Schwarze. Lichtbraunes Pulver. Spec. G. = 3,80—4,32. S. = 5—5,5. — B. d. L. eine hell braune gelbe Farbe annehmend und für sich sehr schwer zu einer schwarzbraunen, schlackigen Masse schmelzend. Mit Borax ein Glas gebend, welches in der äußeren Flamme eine rothgelbe, in der inneren eine dunkelrothe Farbe erhält. Als feines Pulver durch concentrirte Schwefelsäure vollständig zersetzt.

Kryallform: O. RD. Tr. 1. Tr. 2. — Am häufigsten das reguläre Octaeder; seltener die Combinationen von Octaeder- und Rhombenoktaeder-Flächen, oder von Octaeder-, Rhombenoktaeder-, und Trapezoeder-Flächen, von den letzteren bald nur die zweite Art, bald beide Arten. — Die Oberfläche der Krystalle theils eben und glatt, theils uneben.

In eingewachsenen Körnern.

Gehalt: nach Wöhler (Gött. gel. Anz. 1839. St. 134. 135.) v. Miael am Ural, v. Brevig in Norwegen.

Tantal- säure	Thor- erde u. Cer- oxyd	Titan- erde	Eisen- oxydul	Mang- gan- oxydul	Kalk	Na- trium	Fluor	Wasser
67,376	13,152	0,808 Uran- oxyd	1,285	0,146	10,984	3,930	3,233	1,160 <sup>1)</sup>
67,021	5,159	4,601	1,329	1,063	9,977	—	1,688	7,059 <sup>2)</sup>

<sup>1)</sup> Titansäure, Talkerde, Binoxid in nicht bestimmter geringer Menge. <sup>2)</sup> Titansäure, Binoxid, Talkerde, Natron? in nicht bestimmter geringer Menge.

Anmerkungen.

1. Wöhler untersuchte zuerst den Pyrochlor von Frederichsvärn in Norwegen und gab folgende Zusammensetzung desselben an: Titansäure 62,72 Kalk 12,85 Manganoxydul 2,75 Eisenoxyd 2,16 Uranoxyd 6,18, Ceroxyd 6,80 Binoxid 0,61 Wasser 4,20. Später fand er im Pyrochlor von Miael einen Gehalt an Thorerde auf (Pogg. Ann. XXVII. 80.). Durch wiederholte Untersuchungen überzeugte er sich, daß die von ihm anfangs für Titansäure gehaltene Substanz, titansaurehaltige Tantalssäure war, deren Eigenschaften, zu der Zeit,

in welcher jene Analyse gemacht wurde, unvollständig bekannt waren. Aus Böhlers Untersuchungen des Pyrochlor von Niass, Friedrichsvärn und Brevig geht hervor, daß die Zusammensetzung dieses Minerals sehr abändert. Mit der verschiedenen Mischung stehen auch andere Unterschiede im Zusammenhange. Bei dem Pyrochlor von Niass bemerkte Böhler, daß er beim Erhitzen zuerst decrepitiert, und dann, noch vor der Glühhitze, durch seine ganze Masse hindurch ein ähnliches Berglammungsphänomen wie gewisse Sapolithe zeigt, welche Erscheinung von ihm bei dem Pyrochlor von Brevig nicht wahrgenommen wurde, der aber bis zum Glähen erhitzt, über 7 Pct Wasser ohne Aenderung der Farbe verliert. Besondere Beachtung verdient auch die Verschiedenheit des specifischen Gewichtes, welches nach G. Rose bei dem Pyrochlor von Niass = 4,320, bei dem von Friedrichsvärn = 4,206—4,216, wogegen Böhler das eigenthümliche Gewicht des Pyrochlor von Brevig = 3,802 fand, welche Bestimmung indessen, da sie mit einer sehr kleinen Menge geschah, noch der Bestätigung bedarf. Wie sich nun diese verschiedenen Modifikationen des Pyrochlor zu einander verhalten mögen, ob sie in dem Verhältnisse verschiedener Formationen einer Mineralsubstanz zu einander stehen, oder ob gar eine specifische Differenz bei ihnen anzunehmen, werden erst fortgesetzte Untersuchungen zur Entscheidung bringen können. Die oben mitgetheilte, von Böhler aufgestellte Formel des Pyrochlor, bezieht sich auf die Zusammensetzung der Abänderung von Niass.

Wenn mit G. Rose die Tantal säure =  $\ddot{T}a$  angenommen wird, so erleidet die Formel natürlich eine Aenderung. G. Rose hat folgende gegeben:  $2Ca \cdot \ddot{T}a^2 + NaFl$  (Reise n. d. Ural. II. 446.).

Neuerlich hat Hermann eine Analyse des Pyrochlor von Niass geliefert (S. f. pr. Chem. XXXI. 93.) und folgende Zusammensetzung angegeben:

952 VIII. Klasse. Oxygenide. VIII. Ordnung. Tantalate.

Tantalsäure	62,25
Titansäure	2,23
Eisenoxyd	5,68
Zirkonerde	5,57
Geroryd	3,32
Eanthanoxyd	2,00
Manganoxyd	} 0,70
Yttererde	
Kalk	13,54
Kali	} 3,72
Natron	
Etzhion	
Fluor	nicht bestimmt
Wolframsäure	Spur
Wasser	0,50

99,51.

Mit Zugrundelegung von Wöhler's Fluorbestimmung, hat Hermann für den Pyrochlor folgende Formel berechnet:



Diese Untersuchung vermehrt noch das Problematische der Zusammensetzung des Pyrochlores, und würde, falls sich ihr Resultat bestätigen sollte, vielleicht ein neues Beispiel liefern, daß die unter jenem Namen bis jetzt begriffenen Fossilien bei gleicher Krystallisation abweichende Mischungen besitzen.

Der Pyrochlor von Friedrichsvärn ist neuerlich von Hayes untersucht worden, der darin gefunden haben will:

	a.	b.
Tantalsäure	53,10	59,00 (mit Ca und Ti)
Titansäure	20,20	18,33
Kalk	19,45	16,73
Eisenoxyd	2,35	} 0,70
Oxyde von U,	} 1,20	
Mn, Pb, Sn		
Natron	—	5,63
flüchtige Si.	0,80	0,80 (Dana Min. 434).

2. Der Pyrochlor kommt im Zirkonsyenit des südlichen Norwe.



gens eingewachsen vor, namentlich in den Gegenden von Frederick-  
várn und Brevig. Im Almengebirge bei Maas findet er sich in ei-  
nem Gemenge von Feldspath, Albit und Glimmer. Krystalle von  
Zircon kommen zuweilen mit ihm verwachsen vor.

3. Nach Dana (Min. 434.) gehört Shepard's Mikrolith  
(Sillim. Amer. Journ. of Sc. XXVII. 361.) zum Pyrochlor. Die  
Krystallisation jenes Minerals stimmt mit der des Pyrochlores über-  
ein. Unvollkommener Blätterdurchgang nach den Oktaeder-Flächen.  
Der Bruch muschlig, in's Unebene. Von Fettglanz. Durchscheinend,  
oder nur an den Kanten. Strohgelb, bis in's Röthlichbraune. Der  
Strich weiß, bei der braunen Abänderung bräunlich. Spec. G. =  
4,75—5,56.  $\rho$ . = 5—5,5. — B. d. L. für sich unveränderlich. Mit  
Borax ein gelbes Glas gebend, welches beim Abkühlen blasig wird.  
In Salpetersäure unauflöslich. Gehalt:

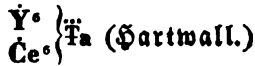
	nach Shepard	nach Hayes
	(Sillim. J. XXXII. 338.)	(Sillim. J. XLVI. 162.)
Tantal säure	75,70	79,60
Kalk	14,84	10,87
Wolframsäure	} 7,42	Fe 0,99
Titerterde		Ü, Mn 2,21
Uranoxydul		Pb 1,60
Wasser		Sn 0,70
	100	95,97.

Ob die chemische Zusammensetzung des Mikroliths in einem sol-  
chen Verhältniß zu der des Pyrochlores stehet, daß diese Körper als  
Formationen einer Mineral-Species gelten dürfen, werden erst wei-  
tere Untersuchungen entscheiden können.

Berzelius hat die Vermuthung geäußert, daß der Mikrolith  
gelber Titertantal sey (Araber. 1843. 216.).

## 2. Fergusonit.

Fergusonite. Haid. Trans. Roy. Soc. Edinb. X. 2. 271.  
Mohs, Treat. on Min. by Haid. III. 98. Fig. 110. 193. Fer-  
gusonit. v. Leonh. Handb. 738. Fergusonite. Beud. Traité.  
II. 732. Fergusonite. Phil. Min. 274. Pyramidales Me-  
lan-Gr. Robt. Phys. 460. Fig. 153. 154. Fergusonite.  
Dana Min. 435. Fergusonite. Dufrenoy Traité. II. 330. Pl.  
47. Fig. 292. 293.



Monodimetrisch, mit vollzähligen und halben, parallelellförmigen Combinationen. Grundform: Quadratoctaeder von  $100'' 28'$ ,  $128'' 27'$ . (Näherung. Haib.). Blätterdurchgang: Spuren nach P.

Der Bruch vollkommen muschlig. Von unvollkommenem Metallglanz, der in den Fettglanz neigt. Undurchsichtig; in dünnen Splittern durchscheinend. Schwarzlichbraun. Der Strich bläulichbraun. Spec. G. = 5,8—5,9. H. = 5,5—6. — W. d. L. für sich unerschmelzbar. Im Borax schwer auflöslich; das Glas, so lange es heiß ist, von gelber Farbe.

Kryallform: Fl. P(s Haib.). A(l). —  $\frac{BB5}{2}$  (r). —

$\frac{(BB5. EA \frac{n}{m})}{2}$  (z) =  $88^{\circ} 6'$ ,  $159^{\circ} 2'$ . — Gewöhnliche Combinationen: 2A. 4BB5. — 8P. 2A. 4BB5. — 8P. 2A. 4BB5. 8(BB5. EA  $\frac{n}{m}$ ). — Die Oberfläche etwas uneben.

Gehalt:

n. Hartwall (K. Vet. Acad. Handl. 1828. 170.)	Tantal- säure	Titan- erde	Cer- oxydul	Birkon- erde	Zinn- oxyd	Uran- oxyd	Eisen- oxyd
	47,75	41,91	4,68	3,02	1,00	0,95	0,34

### Anmerkungen.

1. Die oben mitgetheilte Formel gründet sich auf die Annahme, daß die außer der Titanerde und dem Ceroxydul in dem Fergusonit gefundenen Basen nicht zu den wesentlichen Bestandtheilen desselben gehören.

2. Lévy hat eine unter den obigen Formen nicht befindliche Kryallform des Fergusonits angeführt und abgebildet (Descr. d'une Collect. de Min. f. par M. Heuland. III. 412. Pl. LXXXI. Fig. 2.), bei welcher aber die Winkelangaben fehlen, und deren Zurückführung auf die von Haibinger bestimmten Formen zum Theil zweifelhaft ist.

3. Der nach Robert Ferguson Esq. benannte Fergusonit kommt in Quarz eingewachsen zu Kittertaursak unweit Cap Farewell in Grönland vor, wo er von Stefede aufgefunden wurde.

### 3. Uranotantal.

Uranotantal. C. Rose, Pogg. Ann. XLVIII. 565. Reise u. b. Ural. II. 72. Uranotantalite. Dana Min. 438. Uranotantal. Sab. Handb. d. b. Min. 548.

Fa, U.

Krystallisationensystem unbekannt.

Der Bruch muschlig. Im Bruch starkglänzend, von unvollkommenem Metallglanz. Undurchsichtig. Sammet-schwarz. Der Strich dunkel röthlichbraun. Spec. G. = 5,625 (C. Rose.). S. = 5,5. — Im Kolben schwach erhitzt, etwas decrepitiirend, einige Feuchtigkeit ausgebend und wie Gadolinit aufglimmend, wobei die Stücke etwas aufbersten und eine schwarzbraune Farbe erhalten. B. d. L. an den Kanten zu einem schwarzen Glase schmelzend. Sepulvert im Borax ziemlich leicht auflöslich und in der inneren Flamme ein gelbes, in der äußeren ein gelblichgrünes Glas gebend, welches bei stärkerem Zusatz einen Strich ins Rothe erhält. Im Phosphorsalz ebenfalls ziemlich leicht zum klaren Glase auflöslich, welches dadurch smaragdgrün gefärbt wird. In Salzsäure schwer aber vollständig zu einer grünlichen Flüssigkeit auflöslich.

In eingewachsenen, platten Körnern, welche unentliche Krystalle zu sehn scheinen.

### Anmerkungen.

1. C. Rose schloß aus den mit obigem Mineral angestellten Versuchen, daß es hauptsächlich Tantal und Uran enthält, und wahrscheinlich tantaltaures Uranoxydul ist.

2. Der Uranotantalit findet sich mit Aeschnit in Feldspath eingewachsen, im Stenengebirge bei Niast.

#### 4. Curenit.

Curenit. Scheerer, Pogg. Ann. L. 149. Euxénite. Dufrenoy Traité. II. 330. Euxonite. Dana Min. 436. Curenit. Sab. Handb. d. b. Min. 549.

Ta, Ti, Y, Ce, Ca, H.

Krystallisationsystem unbekannt.

Der Bruch unvollkommen muschlig. Von Fettglanz, in den Metallglanz neigend. In dünnen Splintern durchscheinend. Bräunlichschwarz; bei durchfallendem Lichte röthlichbraun. Röthlichbraunes Pulver. Spec. G. = 4,6. S. = 6,5. — W. d. L. für sich unerschmelzbar. Dem Boraxglase in der äußeren Flamme eine in das Bräunliche neigende, gelbe Farbe ertheilend, welche bei hinlänglichem Zusatze beim Erkalten nicht verschwindet. Von Säuren nicht angegriffen.

Derb.

Gehalt nach Scheerer: (a. a. D.)

Titanhaltige Tantal säure	Titan säure	Yttererde	Uranorydul	Cerorydul	Tantalorydul	Kalk	Talkerde	Wasser
49,66	7,94	25,09	6,34	2,18	0,96	2,47	0,29	3,97

#### Anmerkungen.

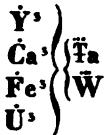
1. Bei der geringen Menge des Fossils, welche zur Untersuchung zu Gebote stand, und der Unvollkommenheit der Methoden zur Trennung mehrerer der Bestandtheile, konnte die Analyse des Curenits nur angenäherte Zahlenwerthe geben.

2. Dufrenoy hält dafür, daß der Curenit mit dem Yttertantalit zu vereinigen sey.

3. Der Curenit findet sich zu Jöfster im nördlichen Bergenshuus Amt in Norwegen.

## 5. Ytterantal.

Yttrotantal. Ekeberg, Kongl. Vet. Acad. n. Handl. XXIII. 1802. 80. Yttertantalit. Hausm. in Weber's Beitr. II. 95. Handb. 312. Tantale oxidé yttrifère. Havy Traité. IV. 389. Ytiro-Tantalite. Haid. Treat. on Min. by Mohs. III. 173. Ytiro-Tantalit v. Leonh. Handb. 352. Yttrotantale. Beud. Traité. II. 656. Yttrotantalite. Phill. Min. 273. Ytterantal. Mohs Phys. 2. Anh. 676. Yttrotantalite. Dufrenoy Traité. II. 327. Ytiro-Columbite. Dana Min. 435. Ytterantal. Halb. Handb. d. b. Min. 549.



Krystallisationensystem zweifelhaft. Blätterdurchgang zuweilen mehr und weniger deutlich in einer Richtung, anscheinend nach A.

Der Bruch muschlig oder uneben; oft körnig absondert. Von unvollkommenem Metallglanz, der zuweilen in den Fettglanz neigt. Undurchsichtig; zuweilen in dünnen Splintern durchscheinend. Eisenschwarz, bräunlichschwarz, gelblichbraun. Grauer oder weißer Strich. Spec. G. = 5,39—5,88. H. = 5—5,5. — W. d. L. braun oder gelblich werdend, aber für sich nicht schmelzend. Im Borax ziemlich leicht zu einem klaren, gelben Glase auflöslich. Von Säuren nicht angegriffen.

Krystallfct: in undeutlichen, anscheinend rechteckig vierseitigen, geschoben vierseitigen und irregulär sechseitigen Prismen.

Derb, in eingewachsenen unbestimmteckigen Parteen und Körnern.

958 VIII. Klasse. Oxygenide. VIII. Ordnung. Zantalate.

Gehalt: (1.) nach Berzelius (Abhandl. IV. 272. 277. 280. 285.) schwarzer, braunschwarzer, gelber a, b, von Otterby; (2.) nach Hermann (Bull. d. l. Soc. Imp. d. nat. d. Moscou. 1844. IV. 875.) a. b. Simengebirge.

	Zantal- säure	Mols- fram- säure	Otter- erde	Kalk	Uran- oxyd	Eisen- oxyd	Mang- gan- oxydul	Wasser
1.	57,00	8,25	20,25	6,25	0,50	3,50	—	—
	51,815	2,592	38,515	3,260	1,111	0,555	—	—
	a. 60,124	1,044	29,780	0,500	6,622	1,155	—	—
b.	59,50	1,25	29,90	3,29	3,323	2,72	—	—
					Uran- oxydul	Eisen- oxydul		
2.	61,33	—	19,74	2,08	5,64	8,06	1,00	1,66 1/2

1) Titanoxyd, Zirkonerde, Ceroxyd, Lanthanoxyd 1,50.

Anmerkungen.

1. Berzelius hat bei dem Ottertantal von Otterby eine schwarze, gelbe und dunkle Abänderung unterschieden, welche, wie vorstehende Analysen zeigen, in der Mischung abweichen. Ob aber diese Verschiedenheit eine so konstante und durchgreifende ist, daß sie zur Unterscheidung von Formationen berechtigt, läßt sich für jetzt nicht wohl ausmachen. Der von Hermann untersuchte Ottertantal vom Simengebirge, ist äußerlich bräunlich, inwendig schwarz. Sein spezifisches Gewicht = 5,398 stimmt mit dem von Berzelius bei dem schwarzen Ottertantal von Otterby gefundenen = 5,395 überein; wogegen er sich hinsichtlich der Bestandtheile mehr der gelben Abänderung von Otterby nähert, dessen spezifisches Gewicht von Cleberg zu 5,882 bestimmt wurde.

2. Nach v. Kobell (Grundz. 246.) soll das Krystallisationsystem des Ottertantals ein monodimetrisches seyn, indem von ihm als Grundform ein Quadratoctaeder mit Grundkanten von 129°32'38" angegeben wird. Hiernach würde diese Grundform mit der des Ferguson's nahe übereinstimmen, deren Grundkanten nach Haidinger 128°27', nach v. Kobell 129°31' messen. Hermann ist ebenfalls der Meinung, daß die Krystallform des Ottertantals vom Simengebirge auf eine gerade, quadratische Säule zurückzuführen sey. Unter den undeutlichen Krystallen des Ottertantals von Otterby kommen auch solche vor, die das Ansehen von geraden, rechtwinklig vierseitigen Prismen haben; andere erscheinen dagegen als geschoben vierseitige und irregulär sechsseitige Prismen; wonach, da der zuweilen

sichtbare Blätterdurchgang die Achse rechtwinklig zu schneiden scheint, auf ein orthorhombisches System zu schließen seyn dürfte.

3. Der Pittertantal wurde von Ekeberg in einem Steinbruche zu Pitterby, unweit Warholms-Festung in Roslagen in Schweden, entdeckt, wo er mit Gadolinit in fleischrothem Feldspath eingewachsen vorkommt. Später fand man ihn auf den Granitgängen von Finbo und Käraröberg bei Fahlun. In Finbo kommt er gewöhnlich in einem röthlichen Albite eingewachsen vor. Neuerlich hat man den Pittertantal auch im Almengebirge bei Masel gefunden.

## 6. Tantalit.

Tantalit. Ekeberg, Kongl. Vet. Acad. n. Handl. XXIII. 1802. 80. Tantalit. Haum. in Weber's Beitr. II. 91. Handb. 310. 3. Th. Tantale oxidé ferro-manganésifère. Hauy Traité. IV. 387. Tantalit aus Schweden. v. Leonh. Handb. 351. Columbite. Beud. Traité. II. 653. Tantalite. Phill. Min. 272. 3. Th. Prismatisches Tantal-Grz. Noth's Physf. 425. Tantalite. Dufrenoy Traité. II. 521. 3. Th. Tantalit. Galt. Handb. b. 5. Min. 548.

$$\left. \begin{array}{l} \text{Fe} \\ \text{Mn} \\ \text{Ca} \end{array} \right\} \text{Ta mit Stannaten und Wolframiaten derselben}$$

Basen.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $126^{\circ} 0'$ ,  $112^{\circ} 30'$ ,  $91^{\circ} 42'$  (Nordenskiöld.). Blätterdurchgang: sehr unvollkommen nach A, B' und B.

Der Bruch muschlig, in das Unebene. Von unvollkommenem Metallglanz, der in den metallähnlichen Demantglanz, zuweilen in den Fettglanz neigt. Undurchsichtig. Eisenschwarz. Zimmtbraunes, zuweilen kaffeebraunes Pulver. Spec. G. = 6,2–8. S. = 6–6,5. — B. d. L. für sich unveränderlich. Von Säuren wenig oder gar nicht angegriffen.

1. Siberotantal.

Tantalite. Ferro-Tantalite. Thomson, Records of gener. Science. IV. 407. Journ. f. pr. Chem. XIII. 217. Ferro-Tantalite. Dana Min. 438. Kimito-Tantalit, Tamela-Tantalit der Auct.



Specifisches Gewicht = 7—8. — Im Borax langsam auflöslich und dem Glase Eisensfärbung ertheilend. Das klare Glas durch Flattern unklar werdend. Mit Soda auf Mangan reagirend und bei der Reductionsprobe gewöhnlich einen geringen Zinngehalt zeigend.

KrySTALLFORM: Hl. P(P Nordensf.). B'(s). B(t). D(m) = 113° 48'. — BB $\frac{1}{4}$ (r) = 122° 54', 57° 6'. — AB6(n) = 167° 36'. BA $\frac{1}{2}$ (q) = 54° 10'. — B'D $\frac{1}{2}$ (v) = 134° 38', 89° 52', 107° 27'. B'D2(o) = 141° 48', 73° 37', 119° 45'. — Mehrere andere Flächen der horizontalen Zone, so wie von vertikalen und transversalen Zonen. — Von den vertikalen Flächen kommen B und BB $\frac{1}{4}$ , besonders oft vor. Vertikale Prismen durch die Flächen eines Rhombenoktaeders zugespitzt. Combination von sämmtlichen angeführten Flächen. — Die Oberfläche der Krystalle zum Theil eben, aber sehr selten spiegelnd, oft etwas löcherig. — Die Krystalle in der Richtung der Hauptachse gewöhnlich verlängert. — Oft mit einer Anlage zur Zwillingbildung.

Verb. in eingewachsenen, unbestimmteartigen Partien.



Gehalt:

	Tantal- säure	Eisen- oxydul	Mangan- oxydul	Zinn- oxyd	Kupfer- oxyd	Kalk	Kiesel- säure
n. Klaproth (Beitr. V. 5.)							
v. Kimito	88	10	2	—	—	—	—
n. Bauquelin (Hauy Trakté. IV. 388.)	83	12	6	—	—	—	—
n. Berzelius (Abhandl. IV. 364.)							
mit Kaffeebrau- nem Pulver	83,2	7,2	7,4	0,6	—	—	—
mit zimmitbrau- nem Pulver	85,85	12,94	1,60	0,80	—	0,56	0,72
n. Norden- stiöld							
(Arsber. 1832. 195.)							
v. Lammela	83,44	13,75	1,12	Spur	—	—	—
n. Jacobson (S. Rose, Pogg. Ann. LXIII. 331.)							
v. Lammela	84,15	14,68	0,90	0,32	1,81	0,07	—
n. Brooks (S. Rose, a. a. D.)							
ebendaher	84,70	14,29	1,78	0,50	0,04	—	—
n. Bornum (S. Rose, a. a. D. 332.)							
ebendaher kryfl.	77,831	8,474	4,885	6,807	0,241	0,497	—

## Anmerkungen.

1. Hatchett entdeckte 1801 in einem später mit dem Namen Columbit belegten Mineral aus Massachusetts das Oxyd eines bis dahin unbekanntes Metalles, welches er Columbium nannte. Deinahe gleichzeitig und ohne von der Hatchett'schen Entdeckung Kunde erhalten zu haben, fand Cleberg in zwei verschiedenen Mineralkörpern, in dem von ihm benannten Tantalit von Kimito in Finnland, und im Pyterantal von Pyterby in Schweden, die Tantalssäure auf. Klaproth beschäftigte die Eigenthümlichkeit der durch Cleberg im Finnländischen Tantalit aufgefundenen neuen Substanz, die er indessen nicht für

## 902 VIII. Klasse. Oxygeneide. VIII. Ordnung. Tantalate.

ein Metalloryd, sondern für eine Erde hielt, welche er Tantalerde nannte. Wollaston wies später die Identität von Galschett's Columblumoryd und Gefebergs Tantaloryd nach. Die Kenntnisse von der Zusammensetzung des Tantalits und den Eigenschaften der darin sich findenden eigenthümlichen Substanz, wurden nachher besonders durch die Untersuchungen erweitert, welche Berzelius theils allein, theils in Verbindung mit Gahn und Eggerz unternahm (Ahandl. i Fys. Kem. och Min. IV.). Die neuesten Aufschlüsse über die Zusammensetzung der Körper, welche früher unter dem Namen Tantalit zusammengefaßt wurden, so wie über die Natur der Tantal säure, verdankt man der umfassenden Arbeit von Heinrich Rose über diese Gegenstände (Pogg. Ann. LXIII. 317 ff.).

2. Auffallende Verschiedenheiten zeigt der Siberotantal bei nicht bedeutenden Unterschieden in der chemischen Zusammensetzung, in Ansehung des specifischen Gewichtes. Bei einer Abänderung von Kimito mit kaffeebraunem Pulver ist es nach Gefeberg = 7,236, nach Nordenstjöld = 7,03—7,3, nach Berzelius = 7,05—7,352. Bei einer anderen Abänderung von demselben Fundorte mit zimtbraunem Pulver, bestimmte es Gefeberg = 7,936, Nordenstjöld und Berzelius = 7,655. Hiermit kommt die Angabe Breithaupt's nahe überein, nach welchem das spec. Gewicht des Tantalits von Kimito = 7,801—7,841. Das eigenthümliche Gewicht des krystallisirten Siberotantals von Lammela wurde von Nordenstjöld = 7,264 bestimmt.

3. Der Siberotantal hat sich, nach der Angabe von Nordenstjöld, in Finnland bis jetzt an sieben Orten gefunden: zu Stogeshöle im Kirchspiele von Kimito, wo er zuerst entdeckt wurde, zu Katjala im Kirchspiele von Kuortane, zu Kivivuorenwehmais in der Nähe von Lorro im Kirchspiel von Lammela, zu Härkäsaari, ebenfalls unweit Lorro, zu Kavittastallo, auf Björskär, einer Insel unsern Ufenäs, und zu Kaibasuo bei Penikosa im Kirchspiele von Somero. Die ausgezeichnetsten Krystalle kommen zu Härkäsaari vor. Der Siberotantal findet sich in Granit, der gewöhnlich Albit oder Dilgollas \*), seltener Feldspath enthält, eingewachsen, und wird ge-

---

\*) Das früher für Albit gehaltene, felschrotte feldspathartige Gestein, in welchem zu Kimito der Siberotantal eingewachsen vorkommt, ist nach der Untersuchung von Ghodnew Dilgollas (Pogg. Ann. LXI. 391. u. oben S. 656. 667.).

ähnlich von Smaragd, zuweilen auch von Turmalin, zu Gärtsäaert von Gigantolith begleitet.

4. Ueber die Krystallisation des Siberotantal: N. Nordenskiöld, Acta Societatis scientiar. Fennicae. I. 119. Tab. VI. Fig. 1—3.

## 2. Kaffiterotantal.

Finbo-Tantalit, Brobbbo-Tantalit der Auct.

$$\left. \begin{array}{l} \text{Fe} \\ \text{Mn} \\ \text{Ca} \end{array} \right\} \text{Ta mit Stannaten und Wolframtaten derselben}$$

Basen.

Specifisches Gewicht = 6,2—6,5. — Im Borax leicht zu einem klaren gelblichen Glase auflöslich, das emailähnlich geflattert werden kann. Dem Phosphorsalz in der Reductionsflamme zuweilen eine rothe Farbe ertheilend. Mit Soda im Reductionsfeuer, besonders bei dem Zusatz von etwas Borax, ziemlich viel Zinn gebend.

Verb. in eingewachsenen, unbestimmteiligen Partteen.

Gehalt:

n. Berzelius (Abhandl. IV. 172. 205. 207.)	Tantal- säure	Zinn- oxyd	Wol- fram- säure	Eisens- oxydul	Mang- ganorxy- dul	Kalk
v. Finbo	66,99	16,75	—	6,89	7,16	2,40
v. Brobbbo bei Fahln						
a.	66,66	8,02	5,78	9,55	9,17	—
b.	68,22	8,26	6,19	8,60	6,43	1,19
c.	66,345	8,400	6,120	10,504	5,900	1,500

Der in der Original-Mittheilung dieser Analysen angegebene Gehalt von Eisens- und Manganorxyd ist hier als Oxydul aufgeführt, wie solches in der Abhandlung von H. Rose über die Zusammensetzung der Tantalite (Pogg. Ann. LXIII. 324.) geschehen.

## Anmerkung.

Der Kaffiterotantal hat sich auf dem mehr erwähnten, merkwürdigen Granit-Gänge zu Finbo und in einem losen granitischen Felsblock an der mit dem Namen Brobbbo bezeichneten Stelle in der

## 964 VIII. Klasse. Drygenide. VIII. Ordnung. Tantalate.

Legend von Fahlun in Schweden gefunden. Unter den mannichfaltigen Fossilien, in deren Gesellschaft jene Formation des Tantalites vorgekommen, sind wegen ihrer Verwandtschaft mit derselben besonders Pyterantal und Zinnstein zu bemerken. Wie einer Seite der Tantalit sich mit Zinnoryb in verschiedenen, unbestimmten Verhältnissen verbunden zeigt, so enthält anderer Seite der Zinnstein von Fiabo in variablen Quantitäten Tantalssäure. In einer Abänderung des Zinnsteins fand Berzelius: Zinnoryb 83,65 Tantalssäure 12,22 Eisenoryb 2,18 Manganoryb 1,22 Kalk 1,40; in einer anderen Abänderung, wie oben S. 220 bereits mitgetheilt worden: Zinnoryb 93,6 Tantalssäure 2,4 Eisenoryb 1,4 Manganoryb 0,8 (Abhandl. i Fys. IV. 167. 174.).

### 7. Columbit.

Tantalit. Hansm. Handb. 310. z. Th. Tantalé oxidé ferro-manganésifère. Haüy Traité. IV. 387. z. Th. Tantalit v. Leonh. Handb. 349. Baiérine. Beud. Traité. II. 655. Tantalite. Phill. Min. 272. z. Th. Columbit. G. Rose. Element d. Krystallogr. 152. 168. Torrelite. Columbite. Thomson, Records of gener. Science. IV. 407. Journ. f. pr. Chem. XIII. 217. Hemiprismatisches Tantal-Grz. Mohs Phys. 425. Fig. 70. Columbite. Dana Min. 436. Tantalite. Dufrenoy Traité. II. 521. z. Th. Baiérine. Desf. 525. Pl. 73. 74. Fig. 131—134. Niobit. Gath. Handb. d. b. Min. 549.

Fe, Mn, mit Niobssäure und einer anderen, der Tantalssäure ähnlichen (G. Rose.).

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $117^{\circ} 53'$ ,  $102^{\circ} 58'$ ,  $107^{\circ} 56'$ . (Dana.) Blätterdurchgang: deutlich nach B' und B, besonders in ersterer Richtung, undeutlich nach A.

Der Bruch unvollkommen muschlig oder uneben. Von unvollkommenem Metallglanz, der auf Spaltungs- und Krystallflächen in den metallähnlichen Demantglanz, auf dem Bruch in den Fettglanz neigt. Undurchsichtig. Eisenschwarz, bräunlich-, graulichschwarz. Das Pulver dunkel rothbraun oder bräunlichschwarz. Spec. G. =

5,69—6,46.  $\rho$ . = 6. Leiter der Elektrizität. — B. d. L. für sich unveränderlich. Mit Borax ein dunkel schwarzgrünes Glas gebend, welches, so lange es durchsichtig ist, nicht unklar geflattert werden kann. Von Säuren nicht angegriffen.

KrySTALLFORM: Fl. P(o G. Rose). A(c). B'(a). B(b). E(g) = 100° 40', 79° 20'. —  $B'B\frac{1}{2}$  = 130° 32', 49° 28'. —  $B'B2$  (2g) = 134° 58', 45° 2'.  $BB'3$  ( $\frac{1}{2}$  g) = 136° 12', 43° 48'. —  $AB'\frac{3}{2}$  = 109° 35'.  $AB'3$  ( $\frac{1}{2}$  d) = 141° 8'. —  $AB'6$  = 160° 0'.  $BA\frac{1}{2}$  (2f) = 59° 20'. —  $DB'\frac{1}{2}$  (u) = 150° 17', 100° 49', 86° 52'. —  $(EA\frac{1}{2}, DB'\frac{1}{6})$  (a) = 160° 11', 62° 16', 121° 38'. — Gewöhnliche Combinationen: 2A. 2B'. 4B'B $\frac{1}{2}$ . 8DB' $\frac{1}{2}$ . — 2A. 2B'. 2B. 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ . 8DB' $\frac{1}{2}$ . — 2B'. 2B. 4E. 4B'B2. 4BB'3. 8DB' $\frac{1}{2}$ . — 2A. 2B'. 4B'B $\frac{1}{2}$ . 4AB' $\frac{3}{2}$ . 4AB'3. 4AB'6. — 2A. 2B'. 2B. 4E. 4B'B2. 4BB'3. 4BA $\frac{1}{2}$ . 8DB' $\frac{1}{2}$ . 8(EA $\frac{1}{2}, DB'\frac{1}{6}$ ). — 8P. 2A. 2B'. 2B. 4E. 4B'B2. 4BB'3. 4BA $\frac{1}{2}$ . 8DB' $\frac{1}{2}$ . 8(EA $\frac{1}{2}, DB'\frac{1}{6}$ ). — Fl. B' stark vertikal geriffelt; die übrigen Flächen gewöhnlich glatt. — Die Krystalle in der Richtung der Hauptachse verlängert, dabei nicht selten nach der kürzeren Horizontalachse verkürzt, wobei eine Erweiterung der Fl. B' statt findet. — Zwillingkrystalle: Zusammensetzungsebene einer Fl. BA $\frac{1}{2}$  entsprechend; Umbrehungsachse auf derselben senkrecht. Ein- und auspringende Winkel von 120° 40' durch die Fl. A; oder an beiden Enden auspringende Winkel, an dem einen Ende durch zwei Fl. A, an dem anderen unter 118° 40' durch zwei Fl. BA $\frac{1}{2}$ . Die Fl. B' fallen in eine Ebene, und stellen eine federförmige Reifung dar, indem die Krystallachsen unter 59° 20' gegen einander geneigt sind.

Derb, dabei theils schaalig, theils körnig abgefondert.

966 VIII. Klasse. Drygembe. VIII. Ordnung. Tantalate.

Gehalt:	Tantal- säure	Eisen- orydul	Mangan- oryd	Zinn- oryd	Kupfer- oryd	Kalk	Wasser
n. Vogel (Schweigg. J. XXI. 60.) v. Bodenmais u. Dunin Borkowsky (J. de Phys. LXXXVII. 382.) ebendaher	75	17	5	1	—	—	—
n. Thomson (S. f. pr. Chem. XIII. 217.) ebendaher	79,65	14,00	7,55	0,50	—	—	0,05
v. Riddletown in Nordamerika (Torrelli) n. Schlieper (S. Rose, Pogg. Ann. LXIII. 330.) ebendaher	73,90	15,65	8,00	—	—	—	0,35
n. S. Rose (a. a. D. 329.) a. Nordamerika n. Marignac (Dufren. Traité. II. 523.) ebendaher	78,830	16,656	4,705	0,292	0,071	0,452	Rickel- oryd 0,220
n. S. Rose (a. a. D. 327.) ebendaher	79,62	16,37	4,44	0,47	0,06	Spur	—
frzß. v. Bodenmais ebendaher	77,30	13,00	9,50	0,50	—	—	Ytter- erde Spur
n. S. Rose (a. a. D. 327.) ebendaher	81,07	14,30	3,85	0,45	0,13	Spur	—
n. Bodenmais ebendaher	81,34	13,89	3,77	0,19	0,10	Spur	—
n. Bodenmais ebendaher	79,68	15,10	4,65	0,12	0,12	Spur	—
n. Awdejew (a. a. D.) ebendaher	80,64	15,33	4,65	0,10*)	—	0,21	—
n. Jacobson (a. a. D. 329.) ebendaher	79,732	14,768	4,772	0,102	1,512	—	—

\*) Kupferhaltig.

Anmerkungen.

1. Daß die Mischung des Columbites von der des Tantalites wesentlich verschieden ist, ergab sich schon aus den früheren Analysen. Ein neues Licht ist aber über die Natur beider Körper durch die umfassenden Untersuchungen von S. Rose (Pogg. Ann. LXIII. 317 ff.)

verbreitet worden, der die Entdeckung machte, daß die bisher Tantal-säure genannte Substanz im Tantalit und Columbit nicht dieselbe ist, sondern im letzteren aus zwei Säuren besteht, die zwar beide Aehnlichkeit mit der Tantal-säure aus dem Fimländischen Tantalit haben, aber doch in mancher Hinsicht sich nicht allein von dieser, sondern auch von einander unterscheiden. Die eine derselben ist das Dryd eines neuen Metalles, welches von S. Rose den Namen Niobium erhalten hat. Ueber die andere Säure sind noch weitere Aufschlüsse zu erwarten. Vielleicht wird der Columbit künftig in einer besonderen Ordnung aufzuführen seyn.

Bei den Körpern, die hier nach dem Vorgange von S. Rose und Dana unter dem Namen Columbit begriffen werden, glaubte Thomson zwei Species unterscheiden zu können, die er Torvelit und Columbit nannte. Jener ist der von Thomson untersuchte Columbit von Middletown in Nordamerika; zu diesem, dem er einen größeren Gehalt von Tantal-säure zuschreibt, rechnet er den Columbit aus Bayern (Records of gen. sciences IV. N<sup>o</sup> XXIV. 407. Journ. f. pr. Chem. XIII. 217.).

2. Nach den ersten Untersuchungen v. Leonhard's über die KrySTALLISATION des Bayerischen Columbits (Denkschr. der Akad. der Wissensch. zu München für 1816 u. 1817. 213.) schien den Formen desselben ein schiefes rechtwinklig vierseitiges Prisma zum Grunde zu liegen. Später berichtigte aber v. Leonhard seine frühere Bestimmung (Handb. 349.), indem er eine grade rechteckige Säule als Kernform annahm. Es erhielt sich indessen bei mehreren Mineralogen, namentlich bei Mohs (Anfangsgr. I. 496.) die Meinung, daß das KrySTALLISATIONSSYSTEM des Columbits ein klinorhombisches sey. Dana bestimmte und entwickelte dieses System genau als ein orthorhombisches (Min. 436. App. 65.). Seine, auf Messungen mit dem Reflexionsgoniometer gegründeten Bestimmungen, wurden von S. Rose, bei der neuesten Arbeit desselben über die KrySTALLFORMEN von Columbit und Wolfram (Pogg. Ann. LXIV. Taf. 1. Fig. 15—17.) benützt.

3. Die eigenthümliche Natur der in dem Columbit enthaltenen metallischen Substanz entdeckte Hatchett (s. oben S. 961) bei der Untersuchung eines Stückes, welches Gov. Winthrop an Sir Hans Sloane, den damaligen Präsidenten der Royal Society in London, übersandt hatte, und das zu Westmeague in Nordamerika gefunden seyn sollte. Dr. S. L. Mitchell bezeichnete New London in Connecticut als Fundort, wo sich indessen später kein Columbit gezeigt

268 VIII. Klasse. Oxygenide. VIII. Ordnung. Tantalate.

hat. Die Wiederanfindung dieses Minerals zu Gabbam, welche zuerst durch Dr. Torrey bekannt wurde (Sillim. Amer. Journ. IV. 52.), ließ vermuthen, daß dieses der ursprüngliche Fundort gewesen sey. Nachher hat man den Columbit in größerer Menge in der Gegend von Middletown in Connecticut in einem Feldspathbruch entdeckt. Zu Gabbam kommt er in einem Granitgange, zugleich mit Chrysoberyll, Beryll und Wahnit vor. Schönere und größere Kryalle haben sich bei Middletown gefunden. Professor Johnston hat einen Kryall von dieser Localität beschrieben, der ursprünglich vierzehn Pfund wog (Sillim. Amer. Journ. XXX. 387.). Auch Chesterfeld in Massachusetts hat schöne Kryalle geliefert. Der Columbit kommt hier in Granit vor, in Begleitung von Beryll und blauem und grünem Turmallin (Dana, Min. 437.).

Der Bayerische Columbit findet sich auf dem Rabenstein bei Zwiesel unweit Bodenmais im Granit, der außerdem gemeinen Smaragd beherbergt. Glimmerschuppen schmiegen sich zuweilen seinen Kryallen an. Er wurde zuerst von dem verstorbenen Brunner aufgefunden, anfänglich aber bald für Pechuran, bald für Wolfram gehalten. v. Flurl erkannte die Verschiedenheit jenes Fossils vom Wolfram und lieferte die erste Beschreibung desselben, wodurch der verewigte Gehlen zu einer chemischen Untersuchung veranlaßt wurde (Schweigg. Journ. VI. 256.), aus welcher die Aehnlichkeit jenes Minerals mit dem Tantalit aus Finnland hervorzugehen schien. Später lieferte zuerst Vogel eine vollständige Analyse des Bayerischen Columbits (Denkschr. d. Akad. d. Wissensch. zu München für 1816 und 1817. 213.).



## Neunte Ordnung. Wolframate.

### Wolframsaure Salze.

Starr. Krystallinisch; (orthorhombisch, monodimetrisch.) Specifisches Gewicht = 5,9—8,1. Härte = 3—5,5.

Vor dem Löthrohre für sich schmelzbar. Im Wasser unauflöslich. Bei dem Kochen mit Salpetersäure oder Salpetersalzsäure einen in Wolframsäure bestehenden, gelben Rückstand hinterlassend.

### 1. Wolfram.

Wolfram. Haum. Handb. 307. Wolfram. Bern. 304. Schéelin ferruginé. Hauy Traité. IV. 366. Pl. 118. Fig. 324—327. Wolfram. Beud. Traité. II. 659. Wolfram. v. Leonh. Handb. 343. Tungstate of Iron. Phil. Min. 236. Prismatisches Scheel-Grz. Mohs Phys. 427. Fig. 62. 68. 69. Wolfram. Dana Min. 439. Schéelin ferruginé. Dufrenoy Traité. II. 527. Pl. 74. Fig. 136—140. Trivialnamen: Wolfart, Wolfert, Wolfrig.



Orthorhombisch; mit vollzähligen und halben Rhombischen Flächen-Combinationen. Grundform: Rhombenoctaeder von  $118^{\circ} 47'$ ,  $103^{\circ} 34'$ ,  $106^{\circ} 30'$ . (Näherung \*). Blätterdurchgang: vollkommen nach B, unvollkommen nach B'.

\* Nach den von B. Phillips angegebenen Neigungen der Flächen E und AB'2 berechnet.

970 VIII. Klasse. Drygenide. IX. Ordnung. Wolframate.

Der Bruch uneben. Von metallähnlichem Demantglanz. Undurchsichtig. Dunkel graulich- oder bräunlich-schwarz, in das Eisenschwarze. Dunkel röthlich- oder schwärzlichbraunes Pulver. Spec. G. = 7,1–7,5.  $\rho$  = 5,5. Zuweilen schwach auf die Magnetnadel wirkend. Schwacher Leiter der Electricität. — B. d. L. für sich zu einer mit Krystallen bedeckten, dem Magnete folgamen Kugel schmelzend. Im Vorax ziemlich leicht zu einem durch Eisen gefärbten Glase auflöslich. Mit Phosphorsalz im Drydationsfeuer ein eifengrünes, im Reductionsfeuer ein dunkelrothes Glas gebend. Mit Soda auf Platinblech Manganreaction zeigend.

Krystallfirt: Fl. P(o G. Rose.) A(c). B'(a). B(h). D(r) = 99° 12'. E(g) = 101° 5', 78° 55'. — B'B2(2g) = 135° 16', 44° 44'. BB'2(½g) = 117° 27', 62° 33'. — AB'2(½, d) = 125° 20'. — BD'2(s) = 80° 24', 124° 41', 126° 42'. — In halben Combinationen kommen zuweilen vor: Fl. P, AB'2, BD'2. Von den Fl. AB'2 zwei oft sehr schmal gegen die beiden anderen. Combinationen mit vollzähligen Flächen: 4E. 4D. 8BD'2. — 2B'. 4E. 4D. 4AB'2. — 2A. 2B'. 2B. 8BD'2. — 2A. 2B'. 2B. 4E. 8BD'2. 8P. 2B'. 4D. 4E. 4B'B2. 8BD'2. — 8P. 2B'. 4D. 4E. 4B'B2. 4AB'2. 8BD'2. Combinationen mit zum Theil unvollzähligen Flächen: 4E. 2AB'2. — 4E. 4B'B2. 2AB'2. — 4E. 4B'B2. 4D. 2AB'2. — 2B'. 4D. 4B'B2. 2AB'2. — 8P. 2B'. 4D. 4E. 4B'B2. 2AB'2. 4BD'2. — 4P. 2B'. 4D. 4E. 4B'B2. 2AB'2. 4BD'2. — 4P. 2B'. 4D. 4E. 4B'B2. 4AB'2. 4BD'2. — 2A. 2B'. 4D. 4E. 4B'B2. 2AB'2. 4BD'2. — 4P. 2B'. 4D. 4E. 4B'B2. 4BB'2. 4AB'2. 4BD'2. — Die Flächen der horizontalen Zone gewöhnlich mehr und weniger stark vertikal gerieft oder gesurcht. Die vertikalen Rissen zuweilen von anderen schiefwinklig durchschnitten, in welchen die Bildung von Fl. BD'2 angedeutet zu seyn scheint. Durch die stumpfwinklliche Verbindung von mehreren Flächen der horizontalen Zone Uebergang in gebogene Flächen. Die übrigen Flächen gewöhnlich glatt; Fl. AB'2 zuweilen gekrümmt. Oft mit Krystallabsonderungen, die bald einzelnen Flächen, bald der ganzen Oberfläche entsprechen, und krystallinische Schalen bilden, welche nicht mit Blätterdurchgängen verwechselt werden dürfen. Die Krystalle in der Richtung der Hauptachse

mehr und weniger verlängert; nicht selten zugleich nach der kürzeren Horizontalachse verkürzt. — Zwillingkristalle: 1. Zusammensetzungsebene nach  $B'$ , Drehungsachse auf derselben senkrecht. 2. Zusammensetzungsebene einer Fläche  $AB^{3/2}$ , welche gegen die Achse unter  $60^{\circ}26'$  geneigt ist, aber nicht ausgebildet vorkommt, entsprechend, Drehungsachse auf derselben senkrecht; gegenseitige Neigung der Achsen =  $120^{\circ}52'$ . Die Individen setzen zuweilen über die Zusammensetzungsebene hinaus fort.

Derb, dabei gewöhnlich schaalig, zuweilen gerad- und auseinanderlaufend fänglig abgefordert.

In Pseudomorphosen nach Scheelit.

972 VIII. Klasse. Drygenide. IX. Ordnung. Wolframate.

Gehalt:	Wolfram- säure	Eisen- oxyd	Mangan- oxyd	Kiesel- säure
nach d. Gebr. d' Elhuyar (Mém. de l'Acad. de Toulouse. II. 141.)	64,0	13,5	22,0	—
v. Zinnwald nach Bauquellin (Ann. de Chim. et de Phys. XXX. 194.)				
a. d. Dep. d. Haute- Sienne a.	73,20	13,80	13,00	—
b.	68,4	15,6	16,0	—
nach Bergellius (Schweiz. J. XVI. 476.)				
a. Cumberland a.	78,775	18,320	6,220	1,250
b.	74,666	17,594	5,640	2,100
nach Richardson (Journ. f. pr. Chem. VIII. 44.)	73,60	11,20	14,75	—
nach Gr. Schaff- gotsch (Pogg. Ann. LII. 475.)	Wol- fram u. Eisen- stoff			
v. Monte Visco	75,89	19,24	4,97	—
v. Ehrenfriedersdorf	76,10	19,16	4,74	—
v. Chanteloupe a.	75,99	17,81	6,20	—
b.	76,00	18,33	5,67	—
c.	76,00	17,71	6,29	—
v. Zinnwald a.	75,33	9,55	15,12	—
b.	75,66	9,49	14,85	—
nach Gehlmen (Journ. f. pr. Chem. XXX. 403.)	Wol- fram- säure			Zink- erde
v. Limoges (Mittel v. 5 Anal.)	76,20	19,19	4,48	0,80
v. Zinnwald (Mittel v. 2 Anal.)	75,99	9,62	13,96	0,48
nach Rammels- berg (2. Supplem. 175.)				Kalk
v. Garzgerode	75,56	20,17	3,54	—

Anmerkungen.

1. Die Analysen sind darüber getheilt, ob der Wolfram Wolframsäure, wie früher allgemein angenommen wurde, oder ein niedri-

geres Wolframoryd enthalte. In der ersten Ausgabe meines Handbuchs S. 308 sprach ich die Vermuthung aus, daß das Letztere der Fall seyn dürfte, und durch die neueren Untersuchungen des Grafen Schaffgotsch isten wirklich diese Annahme erwiesen zu seyn. Auch steht mit der Ansicht, daß in dem Wolfram Wolframoryd ( $\dot{W}$ ) sich befinde, die von Breithaupt (Journ. f. pr. Chem. IV. 268.) bemerkte, und von G. Rose genau nachgewiesene, nahe Uebereinstimmung des Krystallisationsystems dieses Minerals mit dem des Columbits im Einklange. Demungeachtet hat nun Ebelmen durch entscheidende Versuche, deren Resultat durch Kammelsberg bestätigt worden, die frühere Meinung, daß der Wolfram Wolframsäure ( $\ddot{W}$ ) enthalte, auf's Neue geltend gemacht. Eine andere neuerlich von Margueritte (L'Institut, N<sup>o</sup> 511. 347.) aufgestellte Behauptung, daß in dem Wolfram das blaue Oryd =  $\dot{W} + \ddot{W}$  vorhanden und mit Eisen- und Manganoxyd verbunden sey, ist dagegen nach dem Urtheil von Berzelius, sehr unwahrscheinlich (Årsber. 1844. 243.).

2. Der Wolfram gehört zu den ausgezeichneten Fossilien der Manganlagerstätten. Er kommt auf diesen, zum Theil krystallisirt, zu Altenberg, Beyer und Ehrenfriedersdorf in Sachsen, zu Schlackenwald und Zinnwald in Böhmen, so wie in Cornwall vor. Auch auf anderen Erzgängen trifft man ihn zuweilen an, z. B. auf einigen Bleiglanz führenden, im Uebergangsgebirge des Harzes aufstehenden, namentlich auf dem Pfaffen- und Reifeberge im Anhalt'schen, zu Sträßberg im Stolberg'schen. Auf Gängen, zum Theil mit Erzen, findet er sich an verschiedenen Orten in den vereinigten Staaten von Nordamerika. In mehreren Gegenden von Frankreich kommt der Wolfram besonders auf Quarzgängen vor. Auf der Insel Kona, einer der Hebriden, führen ihn Gänge von Schriftgranit, die in Gneus aufsetzen. In der Gegend von Kertschnok in Sibirien, so wie auf Ceylon findet er sich im Granit.

3. Ueber das Krystallisationsystem des Wolframs: G. Rose, in Poggendorff's Annalen LXIV. 175. Taf. 1. Fig. 18—23.

## 2. **S.** Scheelit.

Tungston. Schoole, K. Vet. Acad. N. Handl. 1781. II. Scheelerz. Karst, Tab. 74. Schwerstein. Haüsm. Handb. 967. Schwerstein. Wern. 303. Scheelit. v. Leonh. Handb.

974 VIII. Klasse. Oxygenide. IX. Ordnung. Wolframate.

346. Schöelin calcaire. Haüy Traité. IV. 372. Pl. 119. Fig. 329—330. Scheelita. Boud. Traité. II. 661. Tungstate of Lime. Phll. Min. 162. Pyramibaler Scheel-Baryt. Mohs Phys. 134. Fig. 129. 149. Tungstate of Lime. Dana Min. 260. Schöelin calcaire. Dufrenoy Traité. II. 302. Pl. 45. Fig. 277—282. Scheelit. Gab. Handb. d. b. Min. 502.

Ca W = Wolframsäure 80,64 Kalk 19,36.

Monodimetrisch, mit vollzähligen und halben, parallellfächigen Combinationen. Grundform: Spitzes Quadratoeder von  $100^{\circ} 40'$ ,  $129^{\circ} 2'$  \*). Blätterdurchgang: nach P, weniger deutlich nach D, Spuren nach A.

Der Bruch muschlig, in das Unebene, zuweilen in das Splittige. Von einem Glasglanz, der auf den Krystall- und Spaltungsflächen in den Demantglanz, auf dem Bruche in den Fettglanz neigt. Vom Halbdurchsichtigen in das an den Kanten Durchscheinende. Weiß, in das Graue, Gelbe, Braune; selten orangengelb, in das Hyazinthrothe, grün; zuweilen theilweise viothlan. Weißer Strich. Spec. G. = 5,9—6,2. S. = 4,5. — B. d. L. für sich schwer zu einem halbdurchsichtigen Glase schmelzend. Im Borax leicht zu einem klaren Glase auflöslieh, das schnell unklar, milchweiß und krystallinisch wird. Von Phosphorsalz leicht zu einem klaren Glase aufgelöst, welches in der äußeren Flamme farblos erscheint, nach Behandlung in der innern bei dem Erkalten blau wird.

Krytallifort: H. P (P Haüy. Mohs.). A(o). D(g) =  $108^{\circ} 12'$ ,  $112^{\circ} 1'$ . — AE2 =  $118^{\circ} 26'$ ,  $92^{\circ} 44'$ . AE $\frac{3}{2}$ (c) =  $132^{\circ} 12'$ ,  $69^{\circ} 56'$ . AE $\frac{1}{2}$  =  $160^{\circ} 0'$ ,  $42^{\circ} 57'$ . — AB2(l) =  $130^{\circ} 10'$ ,  $73^{\circ} 8'$ . AB5(d) =  $156^{\circ} 48'$ ,  $33^{\circ} 3'$ . — BD3(b). Neigung gegen P =  $151^{\circ} 33'$ . BD $\frac{3}{2}$ (a). Neig. gegen P =  $165^{\circ} 33'$ . BD $\frac{1}{2}$ (a'). Neig. gegen P =  $157^{\circ} 0'$ . — Die oktaedrischen Formen im Ganzen vorherrschend. Selten sind die horizontalen Flächen sehr erwe-

\*) Nach den Messungen Lóvy's (Annals of Philosophy. N. S. XII. 365.). Der Grundtauwinkel des primären Oктаeders nach Haüy =  $130^{\circ} 20'$ , nach Phillips =  $128^{\circ} 40'$ .

weitere, und charakteristisch ist es, daß die in monobimetrischen Systemen sonst so gewöhnlichen Flächen B und E nicht beobachtet worden. Die Flächen der transversalen Hauptzonen pflegen nur zur Hälfte, und in Beziehung auf die primären Flächen, entweder rechts oder links geneigt vorzukommen. Außer den Octaedern 8P und 8D, folgende Combinationen: 8P. 8D. — 2A. 8D. — 2A. 8AB5. — 8P. 2A. 8D. 8AB2. — 8P. 2A. 8D. 8AB5. — 8P. 8D. 8rBD<sup>2</sup>/<sub>3</sub>. 8IBD3. — 8P. 8D. 8AE<sup>2</sup>/<sub>3</sub>. 8AB2. 8IBD3. — Die meisten Flächen, besonders die primären, glatt. Fl. A gewöhnlich drüsig oder rauh; Fl. D oft unregelmäßig geriffelt. — Zwillingkrystalle: Zusammenfügungsebene einer Fl. E entsprechend. — Zusammenhäufung und concentrische Gruppierung von Krystallen; dadurch Uebergang in nierenförmige Gestalten mit drüsigter Oberfläche, strahliger Textur und stänglicher Absonderung. Krystallinische Ueberzüge.

Derb, mit körniger Absonderung, eingesprenkt.

Gehalt:

	Bol- fram- säure	Kalk	Kieselsäure	Eisens- oxyd	Mangans- oxyd
nach Klaproth (Beitr. III. 47. 51.)					
v. Schladenwalb	77,75	17,60	3,00	—	—
a. Cornwall	75,25	18,70	1,50	1,25	0,75
nach Berzelius (Abhandl. i Fys. IV. 307.)					
a. Westmanland	80,417	19,400	—	—	—
nach Bucholz und Brandes (Schweigg. J. XX. 285.)					
v. Schladenwalb	78,00	19,06	2,00	—	—
v. Zinnwald	76,50	16,60	2,94	1,50	—*)
nach Bowen (Schweigg. J. XXXVI. 347.)					
v. Huntington in Connecticut	76,06	19,36	2,54	1,03	0,31
nach Domeyko (Ann. d. Min. 4. S. III. 17.)					
a. Chile	75,75	18,05	0,75	3,30	—
nach Choubine (Ann. d. Mines Russes 1841. 317.)					
a. Katharinenburg	78,41	18,88	0,65	—	—

\*) Thonerde und Kalk 1,10.

970 VIII. Klasse. Drygenide. IX. Ordnung. Wolframate.

ten, daß diese beiden Oxyde in der Verbindung mit derselben Säure einander substituiren können, ohne bedeutende Verschiedenheiten in den Krystallisationen zu bewirken.

2. Der Scheelbleispath findet sich auf den Innsteinlagerstätten zu Sinnwald in Thürten, auf Quarzvefen. Nach einer Bemerkung von Lövy ist es nicht unwahrscheinlich, daß das seltene Mineral auch als Begleiter des Wismuths zu Bleiberg in Kärnten vorkommt.

3. Ueber die Krystallisation des Scheelbleispathes: Lövy, *Annals of Philosophy, New Series*. XII. 364. Poggend. Ann. VIII. 513.



## Zehnte Ordnung. Molybdate.

### Molybdänsaure Salze.

Starr. Krystallinisch; (monodimetrisch). Specifisches Gewicht = 6,5—6,9. Härte = 2.

Vor dem Löthrohre für sich leicht schmelzbar. Im Wasser unauflöslich. Bei der Auflösung in starker Salpetersäure einen gelblichweißen Rückstand hinterlassend, welcher mit einem eisernen Spatel auf Papier gestrichen, eine blaue Farbe annimmt.

### Bleigelb.

Gelber Bleispath älterer Auctoren. Gelbbleierz. Karst. Tab. 68. Bleigelb. Hausm. Handb. 1100. Gelb Bleierz. Bern. 261. Plomb molybdaté. Havy Traité. III. 397. Pl. 94. 96. Fig. 77—88. Molybdänsaures Blei. v. Leonh. Handb. 346. Molybdänbleispath. Breith. Mälinose. Boud. Traité. II. 664. Molybdate of Lead. Phill. Min. 367. Pyramidaler Blei-Baryt. Mohs Phys. 145. Fig. 129—132. Molybdate of Lead. Dana Min. 280. Ballefent. Sab. Handb. d. best. Min. 604.

$PbMo$  = Molybdänsäure 39,19 Bleioxyd 60,81.

Monodimetrisch, mit vollzähligen, selten mit untergeordneten halben paralleleflächigen Combinationen. Grundform: spitzes Quadratoktaeder von  $99^{\circ}40'$ ,  $131^{\circ}35'$  (Mohs.). Blätterdurchgang nach P; weniger deutlich und nicht immer wahrnehmbar nach A und AE3.

Der Bruch muschlig, in das Unebene. Von Fettglanz, zuweilen in das Demantartige. Vom Halbdurchsichtigen bis in das an den Kanten Durchscheinende.

Wachsgelbe Farbe vorherrschend; daraus einer Seite in das Dranien-, Honiggelbe, bis in das Hyazinth- und Morgenrothe, anderer Seite durch das Strohgelbe in das Gelblichgraue, Graulichweiße; zuweilen in das Braune, Zelfig- und Olivengrüne. Weißer Strich. Spec. G. = 5,6—6,9: G. = 3. — U. d. L. stark verknirschend und auf der Kohle sich leicht zu Blei reducirend. Im Borax leicht in der äußeren Flamme zu einem wenig gefärbten Glase aufblühend, welches nach der Behandlung in der inneren Flamme dunkel und undurchsichtig wird. Von Phosphorsalz ebenfalls leicht aufgelöst und damit bei geringem Zusatz ein grünes Glas gebend, welches bei stärkerem Zusatz schwarz und undurchsichtig wird.

Kryallform: Fl. P (P Moßs.). A (s). B (l). E (m). D (o) = 106° 44', 115° 7'. — BB3 (r) = 143° 8', 126° 52'. BB5 = 157° 23', 112° 37'. — AE3 (b) = 130° 11', 73° 7'. AE16 = 169° 7', 15° 28'. — AB2 (c) = 128° 9', 76° 22'. AB $\frac{1}{2}$  (d) = 118° 26', 92° 43'. BA $\frac{1}{2}$  = 98° 46', 134° 4'. — Außer dem primären Quadrataeder mannichfaltige Combinationen: 8P. 2A. — 2A. 4E. — 2A. 8AE3. — 8AE3. 8AB $\frac{1}{2}$ . — 8P. 2A. 4E. — 2A. 4E. 8AE3. — 8P. 2A. 8AE3. — 2A. 4E. 8BB3. — 2A. 8AE3. 8AB2. — 2A. 4E. 8BB3. 8AE3. — 8P. 8D. 8AE3. 8AB $\frac{1}{2}$ . — 8P. 2A. 4B. 4E. 8BB3. 8AE3. 8AE16. 8AB2. 8BA $\frac{1}{2}$ . — — 8P. 4BB5. —

In den Formen entweder die Flächen verschiedener Quadratoctaeder vorherrschend, oder tafelförmiger Habitus, durch Erweiterung der Fl. A; zuweilen kurz säulenartig, durch Verlängerung in der Richtung der Hauptachse. — Fl. P, A und einige andere glatt; Fl. B, D, AB2 oft rauh; Fl. E, BB3 glatt aber oft gekrimmt, daher ihre Combinationsecken gerundet; Fl. E zuweilen horizontal geriffelt. Manche Kryalle ausgehöhlt oder wie zerfressen.

Verb. mit feckförmiger Absonderung. Mit Einträgen. In Pseudomorphosen nach Bleiglanz.

Gehalt:	Polys- dän- säure	Blei- oxyd	Kalk	Eisen- oxyd	Sielels- säure
nach Klaproth (Beitr. II. 275.) von Kammelsberg correctirt (Handwört. I. 252.) v. Bleiberg in Kärnthn	34,25	59,23	—	—	—
nach Satschett (Phil. Trans. 1796. 233.) ebendaher nach Göbel (Schweigg. J. XXVII. 71.) ebendaher	37,00	58,40	—	3,08	0,28
nach Kelling (Kammelsb. I. Suppl. 59.) ebendaher	40,5	59,0	—	—	—
nach Domeyko (Ann. d. Min. 4. S. III. 15.) a. Chile	40,293	61,963	—	—	—
	42,2	43,0	6,3	8,5	—

### Anmerkungen.

1. Wird bei vorstehender Analyse des Bleigels aus Chile das Eisenoxyd als unwesentlich in Abzug gebracht, so stimmt die Zusammensetzung mit der des gewöhnlichen Bleigels überein, worin ein Theil des Bleioxyds durch Kalk ersetzt ist.

In gewissen rothen Abänderungen des Bleigels scheint ein geringer Chromgehalt zu seyn (G. Rose, in Pogg. Ann. XLVI. 639.).

2. Wie das Bleigels eine stöchiometrische Analogie mit dem Scheelbleispath und Scheellit zeigt, so findet auch eine nahe Uebereinstimmung unter den Krystallisationsystemen dieser Mineralsubstanzen Statt, worauf Lévy zuerst aufmerksam gemacht hat (Annals of Philosophy. N S. XII. 365.).

3. Das Bleigels bricht vorzüglich auf Lager- oder gangartigen Erzlagerrstätten im Kalkstein, auf denen es in Begleitung von Bleiglanz, Bleispath, auch wohl von Kupferminern vorkommt. Auf diese Weise findet es sich ausgezeichnet zu Deutsch- und Windisch-Bleiberg, Schwarzenbach, Windisch-Kappel und an einigen anderen Orten in Kärnthn, zu Annaberg in Oesterreich; Keszbanja in Oberungarn, Gjasfa im Bannat. Auch auf der zwischen Granit und buntem

## 982 VIII. Klasse. Drygenide. X. Ordnung. Molybdate.

Sandstein befindlichen Bleierzlagerstätte zu Badenweiler am Rande des Schwarzwaldes hat sich das Bleigelb gefunden; so wie dieses im Ganzen seltene Bleisalz außerdem in der Mankneröh in Tyrol, zu Schneeberg und Johannegeorgenstadt in Sachsen, in der Gegend von Chalançes in Frankreich, auf den Bleigruben von Southampton in Massachusetts und von Perikomen in Pennsylvanien, an verschiedenen Orten in Mexico, in der Klagsfensteppe fünf Werke südlich von den Quellen der Nura vorkommt.

4. Da das Bleigelb nur in geringer Menge sich findet, so ist es für Bleigerinnung von keiner Bedeutung.

5. Das Bleigelb wurde zuerst durch Jacquin und Wulfen bekannt (Jacquin, *Miscell. Austriac.* II. 139 ff. *Collectan.* I. 3 ff. Xavier Wulfen, *Abhandlung vom Kärntherschen Bleispathe.* Wien, 1785. Fol). Klaproth zeigte, daß das Bleigelb von Bleiberg in Kärnten, welches man für eine Wolframverbindung gehalten hatte, molybdänsaures Bleiorzid sey (Beob. u. Entdeck. a. d. Naturf. IV. 1792. 96. V. 1794. 105. Klaproth's Beiträge. II. 265 ff.). Ueber einige Krystallformen des Bleigelbs: Bipppe, i. d. Verhandlungen d. Gesellsch. des Vaterländischen Museums in Böhmen. 1834.

6. Nach Bouffingault kommt zu Paramo-Alco bei Pamplona in Südamerika ein basisches molybdänsaures Bleiorzid ( $\text{Pb}^3\text{Mo}$ ) vor, welches kleine Concretionen von gelblichgrüner Farbe bildet, und dessen specifisches Gewicht = 6,0. Bouffingault fand darin: Bleiorzid 73,6 Molybdänsäure 10,0 Kohlenäure 2,9 Salzsäure 1,8 Chlormsäure 1,2 Eisenorzid 1,7 Thonerde 2,2 Quarz 2,7 (Ann. de Chim. et de Phys. XLV. 326. Pogg. Ann. XXI. 691.).

## Elfte Ordnung. Chromate.

### Chromsaure Salze.

Starr. Krystallinisch; (orthorhombisch? Monorhombisch). Specificisches Gewicht = 5,7—6,1. Härte = 2,5—3,5.

Dem Boraxglase in der äußeren Sdthrohrflamme, bei angemessenem Zusätze, eine Chromgrüne Farbe ertheilend. Im Wasser unauflöslich.

### 1. Kallochrom.

Rotbleierz. Karst. Tab. 68. Kallochrom. Gaudm. Handb. 1086. Rotbleierz. Bern. 260. Plomb chromaté. Hauy Traité. III. 367. Pl. 91. Fig. 47—50. Chromsaures Blei. v. Leonh. Handb. 337. Crocoïse. Boud. Traité. II. 600. Chromate of Lead. Phill. Min. 368. Crocoïst. v. Kobell Grundz. 282. Chrombleispath. Glocker, Grundr. 611. Gemspriemattlicher Blei-Geyst. Mohs Phys. 143. Fig. 73. 74. Krokott. Breith. Handb. II. 262. Chromate of Lead. Dana Min. 282. Krokott. Gaud. Handb. d. S. Min. 504.

Pb Cr = Chromsäure 31,85 Bleioxyd 68,15.

Monorhombisch, mit mikrodiagonaler Abweichung.

Grundform: Monorhombisches Oktaeder von  $\left\{ \begin{array}{l} 119^{\circ} 0' \\ 107^{\circ} 30' \end{array} \right\}$

$109^{\circ} 37'$ ,  $105^{\circ} 45'$ . Abweichung =  $12^{\circ} 30'$ . (Mohs.)

Blätterdurchgang: nach E, weniger deutlich nach B' und B.

Der Bruch kleinnuschlig oder uneben. Von Diamantglanz. Vom Halbdurchsichtigen bis in das an den Ranten Durchscheinende. Morgenroth, hyazinthroth,

284 VIII. Klasse. Drygenide. XI. Ordnung. Chromate.

bräunlichroth. Draniengelber Strich. Spec. G. = 6—6,1.  $\rho$ . = 2,5—3. Milde. — W. d. L. verknisternd; bei gelindem Erhitzen undurchsichtig und schwärzlich werdend, aber nach dem Erkalten Durchsichtigkeit und rothe Farbe wieder erlangend; leicht schmelzend und auf der Kohle zum Theil sich zu Blei reducirend. Mit concentrirter Salzsäure bei längerem Kochen unter Bildung von Chlorblei eine smaragdgrüne Flüssigkeit gebend.

KrySTALLFORM: Hl. P (t Soret, Mosé) =  $119^{\circ} 0'$ .  $P'(v) = 107^{\circ} 40'$ .  $A(P) = 77^{\circ} 30'$ .  $B'(r)$ .  $B(g)$ .  $E(M) = 93^{\circ} 40'$ ,  $86^{\circ} 20'$ .  $\bar{D}'(k') = 39^{\circ} 42'$ .  $\bar{D}'(k) = 52^{\circ} 40'$ .  $D(z) = 96^{\circ} 1'$ . —  $BB'\frac{1}{2}(q) = 121^{\circ} 16'$ ,  $58^{\circ} 44'$ .  $BB'\frac{1}{2}(r) = 114^{\circ} 47'$ ,  $65^{\circ} 13'$ .  $BB'2(a) = 123^{\circ} 53'$ ,  $56^{\circ} 7'$ . —  $EA\frac{1}{2}(s) = 97^{\circ} 39'$ . —  $\bar{B}'A'\frac{1}{4}(r') = 13^{\circ} 20'$ .  $\bar{B}'A'\frac{1}{4}(l) = 15^{\circ} 6'$ .  $\bar{B}'A'\frac{1}{2} = 20^{\circ} 9'$ . —  $BA'\frac{1}{2}(y) = 58^{\circ} 3'$ . —  $B'D3(b) = 124^{\circ} 50'$ . —  $(A'E3. B\bar{D}'\frac{1}{2})(n) = 129^{\circ} 12'$  \*).

Die häufigsten Flächen sind: P, E,  $BB'\frac{1}{2}$ ,  $EA\frac{1}{2}$ ,  $\bar{B}'A'\frac{1}{4}$ . An den Krystallen herrschen die vertikalen Prismen gewöhnlich vor. Diese sind an den Enden halb durch die Flächen A oder andere Flächen der Mikrobiagonalzone schräg begränzt, halb durch Flächen dieser Zone zugescharft, häufiger aber durch Hl. P, oder durch andere Flächen von Hemipyramiden schräg zugescharft oder zugespitzt, nicht selten durch solche und Flächen der Diagonalzonen zugleich begränzt. Zu den mannichfaltigen Combinationen gehören: 2A. 4E. — 4E. 2 $\bar{B}'A'\frac{1}{4}$ . — 4P. 4E. — 2A. 4E. 4 $BB'\frac{1}{2}$ . — 4P. 4E. 2 $\bar{B}'A'\frac{1}{4}$ . — 4P. 4P'. 4E. — 4P. 4E. 4 $EA\frac{1}{2}$ . — 4P. 4E. 4(A'E3.  $B\bar{D}'\frac{1}{2}$ ). — 4P. 4E. 4 $BB'\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{B}'A'\frac{1}{4}$ . — 4P. 2B. 4E. 4 $EA\frac{1}{2}$ . — 4P. 4E. 4 $B'B'\frac{1}{2}$ . 4 $BB'\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{B}'A'\frac{1}{4}$ . — 4P. 2B'. 4E. 4 $BB'\frac{1}{2}$ . 2 $\bar{B}'A'\frac{1}{4}$ . — 4P. 4P'. 2 $\bar{D}'$ . 2B. 4E. 4 $BB'\frac{1}{2}$ . — 4P. 4P'. 2B'. 2B. 2 $\bar{D}'$ . 4D. 4 $BA'\frac{1}{2}$ . 4 $BB'2$ . 4 $B\bar{D}'3$ . —

Die vertikalen Flächen vertikal, oft ziemlich stark geriffelt; Hl. P zuweilen schwach geriffelt, parallel den Combinationskanten mit E, übrigens glatt; Hl.  $\bar{B}'A'\frac{1}{4}$  oft gekrümmt. — Die Krystalle

\*) Nach Kupffer's Messungen: P =  $118^{\circ} 58'$ .  $P' = 107^{\circ} 55' 30''$ . A =  $78^{\circ} 1'$ . E =  $93^{\circ} 44'$ .  $\bar{D}' = 40^{\circ} 2'$ .  $\bar{D}' = 49^{\circ} 25' 30''$ .

in der Richtung der Hauptachse gewöhnlich stark verlängert; selten findet eine abnorme Verlängerung in der Richtung der Seiten D' Statt. Die langen Säulen an den Enden oft nicht rein ausgebildet; mit einer Seitenfläche aufliegend; oft zusammengeläuft, durcheinander gewachsen, breit gedrückt und plattenartig in einander verflochten. Spießige, nadelartige Kryalle.

Deerz, mit kuglich-körniger Absonderung; eingesprengt, angeflozen.

Gehalt:

nach Pfaff (Schweigg. J. XVIII. 72.)	Chrom- säure	Bleioryd
nach Berzelius (Schr. 1899. J. L. II. 54.)	31,725	67,912
	31,50	68,50

### Anmerkungen.

1. Banquelin entdeckte im Sibirischen Kallochrom i. J. 1797 das Chrom; seine Analyse jenes Minerals (Journ. des Mines N<sup>o</sup> XXXIV. 737.) bestimmte aber, wegen der Unvollkommenheit der Methode, das quantitative Verhältniß von Chromsäure und Bleioryd eben so wenig genau, als die spätere Zerlegung von Thénard (Journ. de Phys. LI. 71.).

2. Die Art des Vorkommens des Kallochroms auf den Gängen von Beresowok mit Bleiglanz, der oft eine zerfressene Oberfläche hat, läßt es nicht wohl bezweifeln, daß das chromsaure Blei, wie mehrere andere Bleisalze, aus der Zerlegung des Schwefelbleies hervorgegangen ist (G. Rose, Reise. I. 204.), wobei freilich die Herkunft der Chromsäure räthselhaft bleibt.

3. Das Kallochrom wurde zuerst in den Gruben von Beresowok in Sibirien gefunden, wo es in den schönsten Kryallen und in der größten Menge theils mit kryallisiertem Quarz auf Quarzgängen, theils neben denselben auf Klüften im Granit trübt. Es kommt außerdem am Ural auf den im Granit aufliegenden Quarzgängen der Lohschilnaja Gora bei Nurfinsk, und in geringer Menge auf der Beriwaja Gora bei Nischne-Tagilsk vor (G. Rose, Reise u. d. Ural. I. 204. 322. 437.). Von besonderer Schönheit findet sich das Kallochrom auch bei Congonhas do Campo in der Provinz Minas Geraes in Brasilien, auf Quarz, der einen Gang im Talksteine bildet.

## 586 VIII. Klasse. Drygenide. XI. Ordnung. Chromate.

4. Das künstlich dargestellte Chromgelb hat dieselbe chemische Zusammenfassung wie das Kallochrom, welches man auch vormalig in Sibirien zur Bereitung jener schönen Malerfarbe benutzt hat (Wauquelin, a. a. D. 759).

5. Erste Nachricht vom Kallochrom: J. G. Lehmann. de nova minerali plumbi specie crystallina rubra, Epist. ad de Buffon. Petrop. 1766. 4. Daraus i. d. mineralog. Belustigungen. V. 36. Weitere Notizen u. a. in Pallas Reisen durch versch. Provinzen des Russ. Reichs. II. 172 ff. Macquart, Essais ou Recueil de mémoires sur plusieurs points de Minér. Paris 1789. 137. 170. 258. Ueber die Krystallisationen des Kallochroms: Soret, Mémoire sur plusieurs cristallisations nouvelles de Plomb chromaté. Ann. d. Min. III. 479. Second Mémoire, Ann. d. Min. V. 281. Kupffer, in Kastner's Archiv. X. 3. 311.

### 2. Phönitochroit.

Melanochroit. H. Hermann, in Pogg. Ann. XXVIII. 162. Melanochroite. Phill. Min. 369. Melanochroit. G. Rose, Reise u. d. Ural. I. 206. Melanochroit. Mohs Physf. 2. Anh. 669. Phönitochroit. Glocker, Grundr. 612. Melanochroite. Dana Min. 283. Phönicit. Gab. Handb. d. best. Min. 504.

$\text{Pb}^2 \text{Cr}^2 = \text{Chromsäure } 23,64 \text{ Bleioxyd } 76,36$ .

Krystallisationensystem unbekannt; vielleicht orthorhombisch. Blätterdurchgang: in einer Richtung vollkommen.

Auf den Spaltungsflächen stark glänzend, von metallischem Demantglanz, sonst nur wenig glänzend, von Fettglanz. An den Kanten durchscheinend. Von einer Mittelfarbe zwischen kirschroth und kirschschwarz. Ziegelrother Strich. Spec. G. = 5,75 (Herm.).  $\rho = 3-3,5$ . Wenig spröde. — B. d. L. auf der Kohle schwach erhitzt nicht verknisternd, aber wie Kallochrom vorübergehend sich dunkler färbend; leicht schmelzend, sich ausbreitend und eine dünne Lage von grünem Chromoxyd bildend, die kleine Bleikugeln bedeckt, während sich Blei-



nach auf der Kohle absetzt. In Salzsäure leicht unter Auscheidung von Chlorblei zu einer grünen Flüssigkeit auflöslich.

Kryallform: in rhombischen Prismen von tafelförmigem Aussehen, die zuweilen nesselartig durcheinandergewachsen sind.

Derb, mit fleischaalig abgesonderten, aus- und durcheinandergewachsenen, aber fest verbundenen Stücken.

Gehalt:

nach Hermann	Chromsäure	Bleioryd
(a. a. D.)	23,31	76,69

### Anmerkung.

Der Rhönitechroit, welcher früher von dem Kallithrom nicht unterschieden worden, findet sich auf den Quarzgingen von Borsdorf am Ural, mit Bleiglanz und Kallithrom, von welchem er gewöhnlich bedeckt oder umhüllt ist.

### 3. Bauquelinit.

Vauqueline. Berzelius, Ahandl. i Fys. VI. 253. Plomb chromé. Haüy Traité. III. 363. Bauquelinit. Steffens Handb. IV. 337. Vauquelinite. Haid, Treat. on Min. by Mohs. III. 167. Bauquelinit. v. Leonh. Handb. 339. Hemiprismatischer Oliven-Malachit. Gaid. Anfangsgr. 152. Fig. 237. Vauquelinite. Beud. Traité. II. 670. Vauquelinite. Phill. Min. 369. Hemiprismatischer Melanochlor-Malachit. Mohs Phys. 166. Fig. 98. 115. Vauquelinite. Dana Min. 283. Bauquelinit. Gaid. Handb. d. best. Min. 507.

$\text{Cu} \cdot \text{Cr}^2 + 2 \text{Pb} \cdot \text{Cr}^2 = \text{Chromsäure } 28,42 \text{ Bleioryd } 60,78 \text{ Kupferoryd } 10,80.$

Rhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung. Grundform unbekannt. Abweichung =  $22^\circ 45'$ . (Gaid.) Blätterdurchgang nicht wahrnehmbar.

Der Bruch eben, einer Seite in das Flächmüschlige, anderer Seite in das Unebene und Erdige. Auf dem Bruche mehr und weniger glänzend oder schimmernd, von

988 VIII. Klasse. Drygenide. XI. Ordnung. Chromate.

**Wachs**glanz; die Kry stallflächen demantartig glänzend. Schwach durchscheinend oder undurchsichtig. Zeiffig, oliven-, schwärzlichgrün, dunkel ochterbraun, dunkelleberbraun. Der Strich zeiffiggrün, oft in's Braune neigend. Spec. G. = 5,8—6. H. = 2,5—3. Wenig spröde. — B. d. L. auf der Kohle zu einer dunkelgrauen, metallisch glänzenden Masse schmelzend, worin kleine Bleitriener. Mit Borax im Reductionsfeuer ein braunrothes, trübes Glas gebend. In Salpetersäure mit Hinterlassung eines gelben Rückstandes zu einer dunkelgrünen Flüssigkeit auflöslich.

Kry stallfkt: H. P (f. G. a. b.). A (P). D (h) = 36° 15'. — Com-  
 binationen: 4P. 2A. — 4P. 2A. 2D. — H. A glatt and eben,  
 die übrigen Flächen ein wenig gekrümmt. — Zwillingkry stallen:  
 Zusammensetzungsebene einer H. B entsprechend, Umkehrungs-  
 achse auf derselben senkrecht. — Spieflige, nabelförmige Kry-  
 stalle, oft hüschelförmig gruppirt.

Kleinereformig, getropft, mit krummschaaliger Absonderung  
 und rauher, drüsigter Oberfläche.

Gehalt:

nach Berzelius (a. a. D. 251.)	Chrom- säure	Bleioryd	Kupfer- oryd
a. Sibirien	28,33	60,87	10,80

Anmerkungen.

1. Bauquelin hat zuerst die Kry stallen des später von Ber-  
 zellius nach ihm benannten Minerals, die in Begleitung des Sibiri-  
 schen Kallochroms vorkommen, erwähnt, und die Reinigung geküfert,  
 daß sie aus letzterem entstanden seyen (Journ. d. Min. N. VI. 176a.).  
 Die erste Abänderung wurde von mir zuerst beschrieben (Handb.  
 1087.).

2. Der Bauquelinit findet sich in Begleitung des Kallochroms  
 auf den Quarzgängen von Beresowok am Ural (G. Rose, Reise n.  
 d. Ural. I. 206.). Auch scheint er zu Congonhas do Campo in Bra-  
 silien in Gesellschaft des Kallochroms vorzukommen (Binden, in des  
 Herrn von Schwabe Nachrichten aus Portugal und dessen Colonien.

1820. S. 253.). Außerdem soll der Bauquelinit zu Pontgibaud in Auvergne, und in Nordamerika sich finden.

3. Dem Bauquelinit scheint das von John (v. Leonh. u. Br. R. Jahrb. 1845. I. 67.) mit dem Namen Chrom-Phosphor-Kupferbleispath bezeichnete Fossil von Beresow in Sibirien nahe verwandt zu seyn. Es bildet einen traubigen Ueberzug, mit oberflächlich eingewachsenen, kleinen, haarförmigen Prismen. Der Bruch uneben, feinkörnig; an einzelnen Stellen unvollkommen faserig. Theils von wachsartigem Glanz, theils matt. Undurchsichtig, höchstens an den Ranten etwas durchscheinend. Außerlich zwischen pflanzlichen und zeifiggrün; im Bruche von einem Mittel zwischen Leber- und Olivenbraun. Der Strich hell zeifiggrün.  $H. = 2,5$ . John giebt folgende Bestandtheile an: Chromsaures Blei 45,0 Bleiorxyd 19,0 Kupferoxyd 11,20 Phosphorsäure 4,10 Chromsäure mit Spuren Mangans 7,50 Wasser 1,78 Schwarzbraunes, noch näher zu bestimmendes Dryd, weißes metallisches Dryd, Spuren von Salzsäure und Verluft: 11,42.

## Zwölfte Ordnung. Vanadate.

### Vanadinsaure Salze.

**Starr.** Krystallinisch; (ein Vanadat monoklinmetrisch). Specifisches Gewicht = 3,5–7,23.  $\bar{V}$ . = 3 und etwas darüber.

Dem Phosphorsalz, bei Behandlung vor dem Löthrohre am Natindrath, in der äußeren Flamme eine gelbe, in der inneren eine smaragdgrüne Farbe ertheilend. Im Wasser unauflöslich.

### 1. Volborthit.

Volborthite. Hess, Bulletin scient. publ. par l'Acad. Imp. d. sc. de St. Pétersbourg. IV. 22. Journ. f. pr. Chem. XIV. 52. Volborthit. G. Rose, Reise n. d. Ural. II. 515. Volborthite. Dana Min. 296. Volborthit. Freib. Handb. d. b. Min. 507.

$\text{Cu } \bar{V}$

Krystallisationensystem unbekannt.

Von Glas- oder auch Perlmutterglanz. In Splittern durchsichtig bis durchscheinend. Olivengrün, zitronengelb. Der Strich gelb, zum Theil ins Grünliche. Spec. G. = 3,55.  $\bar{V}$ . etwas über 3. — B. d. L. im Kolben etwas Wasser ausgehend und schwarz werdend, ohne zu verknistern. Auf der Kohle im Drydationsfeuer ohne Rauch und Beschlag leicht zu einer graphitähnlichen Schlacke schmelzend, welche Kupferkörner einschließt. Durch Soda wird Kupfer reducirt (Volborth.). In Salpetersäure auflöslich; die etwas verdünnte Auflösung giebt

nach einiger Zeit einen ziegelrothen Niederschlag von Vanadinhydrat.

Kryallform: in kleinen sechsseitigen Tafeln, welche theils einzeln, theils kuglig oder büschelförmig zusammengelagert sind. In strahligen oder schuppigen Partien, und als Anflug.

### Anmerkung.

Das von dem Doctor Volborth zuerst bestimmte und nach ihm benannte vanadinsaure Kupferoxyd findet sich auf Klüften eines mit erdigem Malachit gemengten, thonigen Gesteins in den Turtschinowschen Kupfergruben am Ural. Auf der Kupfergrube bei Nischne-Lagilsk am Ural kommt der Volborthit auf dichtem Brauneisenstein vor. Außerdem hat er sich auf Klüften des Kupfersandsteins im Gouvernement Perm, auf verschiedenen Kupfergruben gefunden (Gouvenement Perm, auf verschiedenen Kupfergruben gefunden (Gouvenement Perm, i. d. Russ. Bergwerks-Annalen v. 1839. Ann. d. Min. 4. S. III. 817.).

## 2. Vanadinit.

Vanadinbleierz. *C.* Rose, Pogg. Ann. XXIX. 455. Reise a. d. Ural. I. 209. Vanadate of Lead. Phil. Min. 370. Vanadinit v. Kobell Grundz. 283. Vanadinbleierzspath. Glöcker Grundz. 613. Vanadinbleierz. Mohs Phys. 2. Abh. 673. Vanadinite. Dana Min. 281. Vanadinit. Gabb. Handb. d. d. Min. 504.

$\text{Pb} \cdot \text{V}, \text{Pb Cl} + 2\text{Pb}$  (Berzelius. \*)

Monoclinometrisch. Grundform unbekannt. Blätterdurchgang undeutlich.

Der Bruch muschlig. Von Fettglanz. Schwach durchscheinend oder undurchsichtig. Strohgelb, wachsgelb, gelblich-, röthlichbraun, kastanienbraun; aus dem Gelben zuweilen in das Grünliche, Weiße. Weißer oder gelblicher Strich. Spec. G. = 6,83—7,23.  $\rho$ . = 3 und etwas darüber. — B. d. L. auf der Kohle leicht schmel-

\*) Diese Formel bezieht sich auf die Zusammensetzung des Vanadinites von Atzacan in Mexico.

922 VIII. Klasse. Oxygeneide. XII. Ordnung. Vanadate.

zend und zu Blei sich reducirend. In Salzsäure unter Abscheidung von Chlorblei zu einer grünen Flüssigkeit aufzösllich.

Kry stallicität: regulär sechsseitiges Prisma 2 A. 4 E. Die Oberfläche theils glatt, theils drusig. Die Krystalle zusammengehäuft, zuweilen Ueberzüge auf Krystallen von Pyromorphit bildend.

Kleinfuglig, kleinereformig.

Gehalt des Vanadinits von Simapan nach Berzelius (Äraber. 1831. 205.):

Basisch vanadinsaures Bleiorxyd	74,00
Basisches Chlorblei	25,33
Eisenoxydhydrat	0,67
Arseniksaures Bleiorxyd	Spur

100

Gehalt:

	Bana- din- säure	Chlor	Blei- oxyd	Blei	Eisen- oxyd u. Kiesel- säure	Kupfer- oxyd	Wasser
nach R. D. Thomson (Outl. of Min. I. 574.)	23,436	2,446	66,326	7,063	0,163	—	—
nach Damour (Ann. d. Min. 3. S. XI. 161.)	15,860	2,265	63,725	6,624	6,345	2,960	3,800

Anmerkungen.

1. Del Rio hat zuerst (1801) den Vanadinitt von Simapan in Mexico untersucht. Er fand darin 80,72 Bleioxyd und 14,8 der Säure eines neuen Metalles, welches er Erythronium nannte. Collet-Descoitils analysirte dasselbe, von A. von Humboldt aus Mexico mitgebrachte Mineral, und gab als Bestandtheile an: 74,2 Bleioxyd 3,5 Eisenoxyd 16 Chromsäure 1,5 Salzsäure (Journ. de Phys. LXII. 38.). Nachdem Sefström 1830 in schwedischem Eisen und dessen Frischschmelze das Vanadin entdeckt hatte, fand Wöhler, daß die in dem Fossil von Simapan enthaltene Säure, Vanadinsäure ist (Äraber. 1831. 204.).

Den Vanadinitt von Beresowek, welcher früher für Pyromorphit gehalten wurde, hat G. Rose zuerst erkannt und qualitativ untersucht. Johnson hat zu Banlockhead in Schottland verschiedene Abänderungen von vanadinsaurem Bleioxyd aufgefunden (Edinb. Journ.

of Sc. N. S. V. 166.). Eine derselben, welche krystallisirt und oranienfarben ist, scheidet nach Berzelius zweifach vanadinsaures Bleiorpb zu seyn (Äraber. 1832. 175.).

2. Der Vanadinit findet sich auf den Erzgängen von Simapan in Mexico. In Berehowel am Ural kommt er auf den dortigen goldführenden Gängen, besonders in der Gegend von Drowskoyt vor. Das vanadinsaure Blei von Banlochhead in Dumfriesshire wird von Galmei begleitet. Berzelius führt vanadinsaures Bleiorpb von Ratlock in Derbyshire an (die Anwend. des Lithrobs S. 224.); und nach Thomson (Outl. of Min. I. 578.) kommt es vermuthlich auch in der Grafschaft Wicklow in Irland vor.

Steinns fand in Begleitung eines Perchreans noch unbekanntem Fundort ein dunkelgrünes serpentinartiges Gestein von Tränmen, eines blättrigen, hartglänzenden, ziegelrothen Minerals durchzogen, welches sich in Salpetersäure ohne Rückstand auflöset, und als vanadinsaures Kalk zu erkennen gab (Journ. f. pr. Chem. XXVI. 35.).

## Dreizehnte Ordnung. Antimoniate.

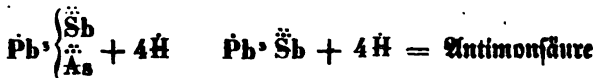
Antimon- und antimonsäure Salze.

Starr. Theils krystallinisch (monodimetrisch), theils unkrystallinisch. Die Gränzen des specifischen Gewichtes unbekannt. Vom Glasartigen bis in das Zerreibliche.

Vor dem Röhrchen auf der Kohle in der inneren Flamme entweder für sich, oder bei Zusatz von Soda, reducirt antimonhaltige Körner gebend, und Antimonrauch absetzend. Im Wasser unauflöslich.

### 1. Bleiniere.

Bleiniere. Karst. Lab. 1. A. 50 u. 77. Bleiniere. Handb. Handb. 1097. Arseniksaures Blei. v. Leonh. Handb. 332. 3. Th. Arséniate de plomb terreux. Beud. Traité. 595. 3. Th. Mimetone. Dana Min. 279. 3. Th.



31,32 Bleiorpd 62,01 Wasser 6,67.

Unkrystallinisch.

Undurchsichtig. Von verschiedenen, unbestimmten grauen und braunen Farben, aus dem Grauen in das Schwärzliche, aus dem Braunen in das Bräunlichrothe; schwefelgelb, in das Zitronen-, Ocher- und Strohgelbe, Gelblichweiße; mit wolfigen, gestamnten oder geaderten Zeichnungen. Graulicher oder gelblichweißer Strich. Spec. G. = 3,93–4,76 \*). — Im Kolben erhitzt, Was=

\*) Nach Karsten = 3,933; nach Hermann = 4,60–4,76.



fer ausgehend, dabei oft eine höhere gelbe Farbe annehmend. B. d. S. auf der Kohle, zuweilen unter Entwicklung von Arsenitgeruch, zu einer Verbindung von Blei und Antimon sich reducirend, und bei dem Verblasen die Kohle mit Blei- und Antimonrauch gelb und weiß beschlagend.

a. Dichte. Der Bruch muschlig, in das Ebene oder Uebene. Wenig glänzend oder schimmernd; von Wachsglanz.  $\rho = 4$ . Wenig spröde.

Nierenförmig, knollig; dabei oft krümmig abgeflacht.

b. Erdige. Erdig. Matt. Vom Weichen bis in das Zerreibliche.

Die nieren- und knollenförmigen Stücke der dichten Abänderung bellebend, zum Theil auch in ihrem Innern, aber aberförmig dieselben durchziehend; zuweilen unabhängig von der ersten Varietät, doch, eingesprengt, als Ueberzug.

Gehalt der Bleinere:

nach R. Hermann (Bulet. de la Soc. Imp. des natur. de Moscou. 1846. I. 251.) vermutlich von Kertschinsk	Antimon- säure	Bleioryd	Wasser
	31,71	61,83	6,46

### Anmerkungen.

1. Die erste chemische Analyse der Bleinere von Kertschinsk in Sibirien rührt von Bindheim her (Beobacht. z. Entdeck. d. Berl. Ges. natf. Fr. IV. 374.), der aber den Gehalt an Antimonsäure übersah und ohne Zweifel ein unreines Stück untersuchte. Er gab folgende Bestandtheile an: Blei 35,00 Arsenikssäure 25,00 Eisen 14,00 Silber 1,15 Kieselerde 7,00 Thonerde 3,00 Wasser 10,00. Später hat Pfaff eine Analyse jener Bleinere geliefert (Schweigg. J. XXVII. 1.) und als Bestandtheile derselben angegeben: Bleioryd 33,10 Antimonige Säure 43,96 Arsenikssäure 16,42 Kupferoryd 3,24 Eisenoryd 0,24 Kieselsäure 2,34 Schwefelsäure 0,62 Eisen, Mangan und ein unbekannter Stoff 3,32. Auch bei dieser Untersuchung wurde vermuthlich ein Gemenge verschiedenerartiger Setzungsproducte angewandt. Daß die Bleinere nicht immer, wie die von Hermann zerlegt, nur Anti-

996 VIII. Klasse. Drygenide. XIII. Ordnung. Antimoniate.

moniaure, sondern jawellen auch etwas Arseniksäure enthält, davon hat sich die Prüfung verschiedener Abänderungen vor dem Löthrohre überzeugt.

Die erdige Bleinere ist jawellen dem Antimonocher sehr ähnlich, läßt sich von diesem aber durch das abweichende Verhalten vor dem Löthrohre leicht unterscheiden.

2. Die Bleinere ist offenbar ein Zerlegungsproduct, und scheint hervorgeht aus dem Bleischimmer und dem Boulangerit zu entstehen. Jenes Erz bildet nicht selten den Kern der Bleinere von Kertschinof (S. oben S. 162.). Wie der Bleischimmer neben dem Antimon auch etwas Arsenik enthält, so hat die daraus gebildete Bleinere neben der Antimonensäure einen Gehalt von Arseniksäure. Der Boulangerit von Kertschinof wird auf ähnliche Weise von Bleinere, zumal von ihrer erdigen Abänderung, begleitet, wie der in derselben Gegend vorkommende Antimonerglanz von dem durch Zerlegung desselben gebildeten Antimonocher. Bei diesen Umwandlungen geht, wie bei der Zerlegung mancher anderer Sulfuride, der Schwefel davon; jawellen bleibt doch aber etwas davon als Schwefelsäure in dem Zerlegungsproduct zurück, wie die obige Analyse von Paff zeigt.

3. Das Vorkommen der Bleinere in der Gegend von Kertschinof in Sibirien, ist das einzige bis jetzt mit Sicherheit bekannte.

4. Die Bleinere läßt sich zur Gewinnung des Bleies benutzen.

## 2. Roméin.

Roméine. Damour, Ann. d. min. 3. S. XX. 247. Pogg. Ann. LVI. 124. Roméine. Dana Min. 262. Roméine. Dufrenoy Traité. II. 297. Roméin. Gab. Gené. b. 5. Min. 502.



Morbidimetrisch. Grundform: Quadratoctaeder von  $106^{\circ} 46'$ ,  $110^{\circ} 50'$ . (Dufrenoy.) Blätterdurchgang nicht wahrnehmbar.

Körnig. Spazinthroth, honiggelb. Die Krystalle dunkler als die derbe Masse. Glas ritzend. — B. d. L. für sich zu einer schwärzlichen Schlacke schmelzend. Im

Borax und Phosphorsalz sehr langsam auflöslich; das Glas, im Reductionsfeuer farbenlos, im Drydationsfeuer violett. Auf der Kohle mit Soda Antimonkugeln gebend. In Säuren unauflöslich.

Kryallfkt: in kleinen Quadratoctaedern, die von einer dicken Masse umgeben sind.

Gehalt:

nach Darcour (a. a. D.)	Antimonige Säure	Kalk	Mangan- oxydul	Eisen- oxydul	Kiesel- säure
	79,31	16,67	2,60	1,20	0,64

### Anmerkung.

Das zum Andenken an Romé de l'Isle mit dem Namen Roméin belegte Mineral, wurde von Bertrand de Lom auf der Braunfingrube von St. Marcel in Piemont entdekt, wo es in Gesellschaft von Feldspath, Quarz, Manganoxyd, Greenoxit vorkommt.

Nach Dornay kommt auf den Quecksilbergruben in Chile ein pulverförmiges, lichtrothes Mineral vor, welches für Binnober gehalten worden, das aber nach seiner Untersuchung antimonigsaueres Quecksilberoxyd ist. Dornay fand in dem Mineral:

von Mafel von Punitagui

Antimonige Säure, Sb	21,2	2,8
Quecksilberoxyd	23,8	4,5
Eisenoxyd	38,0	3,4
Kieselsäure	45,0	11,2
Wasser und Verlust	42,0	14,0

170,0      35,9.

Kieselsäure, Eisenoxyd und Wasser rühren von der die Quecksilbererze begleitenden Gangart her, die aus einem mit Eisenoxydhydrat gemengten Quarze besteht, worin außerdem quecksilberhaltiges Fahlerz und Kupferlasur vorkommen (Ann. d. Min. 4. S. VI. 183.).

## Vierzehnte Ordnung. Arseniate.

### Arsenit- und arsenigsaure Salze.

Starr. Theils krystallinisch (isometrisch, orthorhombisch, rhombisch, monoklinisch), theils unkrystallinisch. Specifisches Gewicht = 2–7,3. Härte höchstens = 6.

Vor dem Löthrohre auf der Kohle in der inneren Flamme für sich, oder mit kohlensaurem Natron gegli-  
het, Arsenitgeruch entwickelnd. Im Wasser unauflöslich.

### 1. Berzeliit.

Berzeliit. Kôhu, Ann. d. Chem. u. Pharm. XXXIV. 211. Magnesian Pharmacolite. Dana Min. 239. Chaux arseniatée anhydre. Dufrenoy Traité. II. 296. Berzeliit. Gab. Handb. d. b. Min. 495.



Krystallisation unbekannt. Blätterdurchgang nach einer Richtung.

Der Bruch uneben. Von Wachsglanz. Blau honiggelb, schmutzig weiß. Spec. G. = 2,52. H. = 5–6. Spröde. — B. d. L. grau werdend; für sich unerschmelzbar. Mit Soda Manganreaction zeigend. In Salpetersäure auflöslich.

Verb.

## 2. E. Haidingerit.

Gehalt:

nach Kühn (a. a. D. 214.)	Arsenik- säure	Kalk	Eisenerde	Nangan- oxyd	Glüh- verlust
a.	59,51	23,22	15,68	2,13	0,30
b.	56,46	20,96	15,61	4,26	2,95 <sup>*)</sup>

\*) Unlösliches 0,23.

### Anmerkung.

Der Bergkrist findet sich zu Långbanenhytta in Bergsland in Schweden.

## 2. Haidingerit.

Diatomous Gypsum-Halofde. Haid. Edinb. Journ. of Science. III. 303. Pl. VII. Fig. 6-7: Haidingerit. Turner, Pogg. Ann. V. 188. Haidingerite. Phyl. Min. 181. Prismatices Gullas-Haloid. Mohs Pöpyl. 65. Fig. 36. Haidingerite. Dana Min. 240. Haidingerite. Dufrenoy Trakté. II. 296. Haidingerit. Gab. Ganbb. b. 6. Min. 494.

$\text{Ca} \cdot \text{As} + 4\text{H} = \text{Arseniksäure } 55,344 \text{ Kalk } 27,365$   
Wasser 17,291.

Orthorhombisch. Hypoth. Grundform: Rhombenoktaeder von  $133^\circ 35'$ ,  $123^\circ 59'$ ,  $75^\circ 35'$ . (Haid.) Blätterdurchgang: ausgezeichnet nach B.

Von Glasglanz. Durchscheinend; in kleinen Krystallen durchsichtig. Weiß. Weißer Strich. Spec. G. = 2,848. S. = 2-2,5. Milde. In dünnen Blättchen biegsam. — Im Kolben erhitzt, viel Wasser ausgehend. B. d. L. für sich zu einem weißen Smalt schmelzend. Auf der Kohle in der inneren Flamme Arsenikgeruch entwickelnd. In Salpetersäure leicht auflöslich.

Krystallform: Hl. B'(f Haid.). B(d). D(e) =  $126^\circ 53'$ . E(e) =  $100^\circ 0'$ ,  $80^\circ 0'$ . —  $\Delta B^2(g) = 146^\circ 53'$ .  $B'A\frac{1}{2}(h) = 80^\circ 8'$ .  $B'A\frac{1}{4}(i) = 45^\circ 36'$ . —  $(EA\frac{1}{4}. D'B\frac{1}{2})(m) = 137^\circ 41'$ ,  $61^\circ 27'$ ,  $137^\circ 35'$ .  $(EA\frac{1}{4}. DB\frac{1}{2})(n)$ . — Combinationen:  $2B' \cdot 2B \cdot 4D \cdot 4E$ .  $4AB' \cdot 2 \cdot 4B'A\frac{1}{2}$ . —  $2B' \cdot 2B \cdot 4D \cdot 4E \cdot 4AB' \cdot 2 \cdot 4B'A\frac{1}{2} \cdot 4B'A\frac{1}{4}$ .

1000 VIII. Klasse: Dreyerthe. XIV: Ordnung: Arseniate.

$8(EA\frac{1}{4}, DB\frac{1}{2}), 8(EA\frac{1}{4}, DB\frac{2}{3})$ . — Fl. B. glatt oder schwach vertikal gestreift; D. glatt; die Flächen der Mikrobiagonalzone rauß; die Flächen des Rhombenoktaeder etwas convex. — Die Krystalle in der Richtung der Hauptachse verlängert.

In krystallinischen Rinden, von beinahe traubiger Gestalt.

Gehalt:

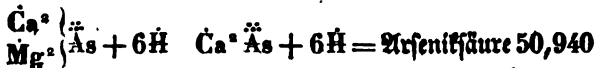
nach Turner	Arseniksaures Kalk	Wasser
(a. a. D.)	85,681	14,319

Anmerkung.

Der sehr seltene Halbingerit kommt mit dem ihm nahe verwandten Pharmakolith, mit einem dem Phticite ähnlichen Körper und mit rosenfarbenem Brauchkalk vor. Der Fundort des Stückes in der Ferguson'schen Sammlung, an welchem Halbinger das nach ihm benannte Mineral entdeckte, war nicht angegeben. Nach einer Bemerkung von Stype (Nohs Phys. 66.) stammte es wahrscheinlich von Joachimsthal in Böhmen.

3. Pharmakolith.

Pharmakolith. Kryst. Tab. 1. A. 36. 75. Pharmakolith. Hausm. Handb. 860. Arsenikbläthe. Wern. 301. z. Th. Chaux arseniate. Hauy Traité. I. 587. Hemi-prismatic Gypsum-Haloides. Haid. Edinb. Journ. of science. III. 302. Pl. VII. Fig. 1—4. Picropharmakolith. Strom. Unterf. I. 135. Pharmakolith. v. Leonh. Handb. 160. Pharmacolite. Bond. Trakt. II. 591. Pharmacolite. Phil. Min. 180. Hemiprismatisches. Gullias-Haloid. Nohs Phys. 64. Fig. 67. Pharmacolite. Dana Min. 239. Chaux arseniate. Dufrenoy Trakt. II. 298. Pharmakolith. Gaid. Handb. d. 5. Min. 493.



Kalk 25,188 Wasser 23,872.

Klinorhombisch, mit mikrobiagonaler Abweichung. Hypoth. Grundform: Klinorhombisches Oktaeder von  $(139^\circ 17')$   $\left\{ \begin{matrix} 119^\circ 39' \\ 129^\circ 21' \\ 97^\circ 8' \end{matrix} \right.$  Abweichung =  $24^\circ 56'$ .

(Haib.) Blätterdurchgang: ausgezeichnet nach B; Spuren nach B' und  $\bar{D}' = 54^\circ 55'$ .

Schnee-, granlich-, gelblich-, röthlichweiß; durch arseniksaures Kobalt- oder Nickeloryd, zuweilen rosenroth oder grünlich gefärbt. Weißer Strich. Spec. G. = 2,64—2,73. — Im Kolben erhitzt, viel Wasser'ausgebend. B. d. L. für sich zu einem weißen Email' schmelzend. Nach anhaltendem Glühen alkalisch reagirend. Auf der Kohle in der innern Flamme Arsenikgeruch entwickelnd. In Salpetersäure leicht auflöslich.

a. Blättriger. Von blättriger Textur. Von Glasglanz; auf den Kry stallflächen B und den ihnen entsprechenden Blätterdurchgängen, in den Perlmutterglanz. Vom Durchsichtigen in das Durchscheinende. G. = 2—2,5. Milde. In dünnen Blättchen biegsam.

Kry stallfret: Gl. P(1 Haib.) =  $139^\circ 17'$ . B(P). E(f) =  $117^\circ 24'$ ,  $62^\circ 36'$ . — B'B3(g) =  $157^\circ 5'$ ,  $22^\circ 55'$ . —  $\bar{A}\bar{E}2(n) = 141^\circ 8'$ . —  $\bar{A}\bar{B}'2(o) = 83^\circ 14'$ . — Combinationen: 2B. 4E. 4 $\bar{A}\bar{E}2$ . 2 $\bar{A}\bar{B}'2$ . — 4P. 2B. 4E. 4B'B3. 4 $\bar{A}\bar{E}2$ . 2 $\bar{A}\bar{B}'2$ . — Zwei einander parallele Flächen E zuweilen sehr erweitert, bis zum Verschwinden der beiden anderen. — Gl. E und B'B3 vertikal, Gl. B parallel den Intersectionslinien mit  $\bar{D}'$  gerichtet, Gl.  $\bar{A}\bar{E}2$  und  $\bar{A}\bar{B}'2$  ihren Combinationseanten parallel gefurcht. — Die Krystalle entweder in der Richtung der Hauptachse, oder nach den Combinationseanten der Flächen  $\bar{A}\bar{B}'2$ ,  $\bar{A}\bar{E}2$  und B verlängert, und zu büschel- oder sternförmigen Gruppen vereinigt.

b. Haarförmiger. In zarten haar- oder nadel- förmigen, gewöhnlich kuglig, büschel-, oder sternförmig gruppirten Krystallen. Seidenartig glänzend oder schimmernd, bei nadel- förmigen Krystallen in das Glasartige. Mehr und weniger durchscheinend.

c. Fasriger. Auseinanderlaufend fasrig, in das Strahlige. Mehr und weniger glänzend; von Seidenglanz. An den Kanten durchscheinend. G. = 2,5—3. Milde.

1002 VIII. Klasse. Dryogenide. XIV. Ordnung. Arseniate.

Körnchenartig, traubig; gewöhnlich mit rauher oder denföhrer Oberfläche.

d. Erdiger. Der Bruch erdig, in das Ebene; zum Theil als mehliges Pulver. Matt. Undurchsichtig. Sehr weich oder zerreiblich.

Kuglig, traubig, als Ueberzug, Anflug.

Gehalt des Pharmakoliths:

	Arsenik- säure	Kalk	Talk- erde	Kobalt- oxyd	Wasser
nach Klaproth (Beitr. III. 281.) v. Bittichen nach John (Gehlen's Journ. f. Chem. u. Phys. III. 539.)	50,54	25,00	—	—	24,46
v. Andreasberg nach Zurner (Pogg. Ann. V. 188.)	45,68	27,28	—	—	23,86
Krykallifriter v. unbekanntem Fundort	79,01	—	—	—	20,99
nach Stromeyer (Unters. I. 143.) Pitropharmakolith v. Riechelsdorf nach Kammels- berg (Pogg. Ann. LXII. 150.)	46,971	24,646	3,218	0,998	23,977
v. Glücksbrunn	51,58	22,59	—	u. Ei- senoxyd 1,43	23,40

Anmerkungen.

1. Der verehrte Selb erkannte zuerst die eigenthümliche Natur des Pharmakoliths, und mittelte qualitativ seine Bestandtheile aus (Scherer's Journ. d. Chem. IV. 537.), die nachmals durch die Analysen von Klaproth und John quantitativ genauer bestimmt wurden. Später zerlegte Stromeyer einen Pharmakolith von Riechelsdorf, in welchem er einen Talkerdegehalt auffand, und den er darum mit dem Namen Pitropharmakolith belegte. Das Resultat seiner Analyse stimmt nicht ganz zur obigen Formel, sondern entspricht genauer folgendem Ausbrude:





Die geringe Abweichung der gefundenen chemischen Zusammensetzung dürfte indessen, bei dem nicht wesentlich verschiedenen Aussehen, zu einer Trennung des Talkerde enthaltenden Pharmakoliths von den gewöhnlichen Abänderungen desselben nicht wohl berechtigen.

2. Der Pharmakolith ist gewissen Abänderungen der Arsenblüthe sehr ähnlich, und wurde auch früher wohl damit verwechselt. Indessen bietet das Verhalten gegen Wasser, worin der Pharmakolith unauflöslich, die Arsenblüthe hingegen auflöslich ist, ein einfaches Unterscheidungsmerkmal dar.

3. Der Pharmakolith ist ein neueres Gebilde \*), welches auf Erzlagersstätten, besonders in den oberen Teufen von Gängen und in alten Grubengebäuden sich da erzeugt, wo Arsenik und Arsenik enthaltende Erze, zumal Speiskobalt, durch Oxydation zerlegt werden, und die entstandene Arseniksäure sich mit Kalk verbinden kann, wozu der die Erze begleitende Kalkspath am häufigsten Gelegenheit darbietet. Findet die Arseniksäure statt des Kalkspathes Bitterspath, so kann dadurch ein Talkerdegehalt in den Pharmakolith gelangen, wie solches bei dem von Reichelsdorf zum Theil sich zeigt, wo die Kobalterze hin und wieder von Bitterspath begleitet werden. Die Zerlegung von Arsenikkobalt Decanlassung zur Bildung des Pharmakoliths, so findet man ihn gewöhnlich in Gesellschaft von zugleich erzeugter Kobaltblüthe.

4. Der Pharmakolith findet sich auf den im Uebergangsgebirge aufstehenden Silberergängen zu St. Andreasberg am Harz, besonders in den oberen Teufen der Gruben Katharina Neufang und Samson, mit Arsenik, Rothglitzerz, Elberschwärze, Bleiglanz, Kalkspath; zu Glücksbrunn am Thüringer Walde, zu Reichelsdorf und Bieber in Hessen auf Kobaltgängen im Kupferschiefergebirge, mit Speiskobalt, Kobaltblüthe, Erbkobalt u. s. w.; zu Joachimsthal in Böhmen auf Gängen im Onens, mit Arsenik, Speiskobalt, Kalkspath; zu Wittichen im Schwarzwalde, auf Gängen im Granit mit Speiskobalt, Kobaltblüthe; zu Marktschen im Elsaß mit Kobalterzen auf Gängen im Onens.

\*) Einen ausgezeichneten Beleg für die neue Entstehung dieses Minerals bewahrt die Sammlung des Verfassers, aus einem Stollen des Reichelsdorfer Bergbaues, nemlich eine Reihe kleintraubiger Concretionen von Pharmakolith an einem Menschenhaar, welches sich an die Zimmerung der Stollen-Firße gehängt hatte.

## 4. Roselit.

Rosélite. Lévy, Ann. of Phil. Dec. 1824. 439. Edinb. Journ. of Science. II. 177. Pl. III. Fig. 35. Roselite. Haid. Treat. on Min. by Mohs. III. 147. Fig. 195. Roselit. v. Leonh. Handb. 774. Roselite. Beud. Traité. II. 592. Roselite. Phil. Min. 290. Rosélite. Lévy, Descr. d'une Collect. de Min. form. par W. H. Howland. III. 264. Pl. LXXIV. Fig. 1. 2. Roselit. Mohs Phys. 633. Roselite. Dana Min. 273. Rosélite. Dufrenoy Traité. II. 570. Pl. 79. Fig. 168. Roselit. Handb. d. b. Min. 494.

As, Co, Ca, Mg, H.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $140^{\circ} 40'$ ,  $79^{\circ} 15'$ ,  $114^{\circ} 24'$ ). Blätterdurchgang: vollkommen nach B.

Der Bruch muschlig. Von Glasglanz. Durchscheinend. Tief rosenroth. Weißer Strich.  $\rho = 3$ . — B. d. L. im Kolben Wasser ausgehend und schwarz werdend. Dem Boraxglase im Drydationsfeuer eine tiefblaue Farbe ertheilend. In Salzsäure auflöslich (Children.).

KrySTALLIT: Fl. P (b' Lévy). A(g). B(P).  $E(a^2) = 132^{\circ} 48'$ ,  $47^{\circ} 12'$ . —  $AB\frac{1}{2}, (c\frac{1}{2}) = 135^{\circ}$ . — Fl. E rauh, in der Mitte ausgeschält; die übrigen Flächen glatt. Die Krystalle zuweilen linsenförmig durch Abrundung der Flächen E.

## Anmerkung.

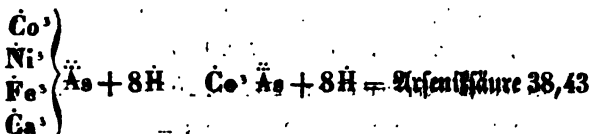
Von dem sehr seltenen Roselit, den Lévy zuerst als eine von der ähnlichen Kobaltblüthe wesentlich verschiedene Mineralspecies bestimmt und nach Gustav Rose benannt hat, sind bis jetzt nur wenige Stücke bekannt, die zu Schneeberg in Sachsen sich gefunden haben, an welchen die kleinen Krystalle auf dem Quarz sitzen. Die obige Angabe der Bestandtheile gründet sich auf eine von Children vorgenommene qualitative Prüfung.

\*) Nach den Angaben Lévy's, aber die Krystallisation in der Richtung betrachtet, in welcher sie sich bei Dana dargestellt findet, die naturgemäßer seyn dürfte, als die von Lévy angenommene, bei welcher den vertikalen Flächen B eine horizontale Lage gegeben worden. Nach Haidinger ist die von Lévy bestimmte Form ein Zwilling nach B, und das Krystallisationssystem ein Klinorhombisches.

## 5. Kobaltblüthe.

Kobaltblüthe. Haum: Handb. 1124. Kother Erzkobalt: Bern. 297. Cobalt arseniaté Haüy Traité. IV. 232. Arseniksaures Kobalt. v. Lechn. Handb. 162. Erythrine. Boud. Traité. II. 595. Cobalt-Bloom. Phil. Min. 299. Diatomes Gullas-Galold. Mohs Phys. 66. Fig. 64. Cobalt Bloom. Dana Min. 273. Cobalt arseniaté. Dufrenoy Traité. H. 586. Pl. 79. Fig. 165. 166. Erythrin. Sab. Handb. d. v. Min. 494.

Trivialnamen: Kother Erzkobalt. Kobaltbeschlag (die irdige Abänderung).



Kobaltoxyd 37,55 Wasser 24,02.

Rhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung.

Grundform: rhombisches Deltäeder von  $\left. \begin{array}{l} 118^{\circ} 23' \\ 111^{\circ} 8' \end{array} \right\}$

$134^{\circ} 44'$ ,  $82^{\circ} 50'$ . Abweichung =  $9^{\circ} 47'$ . (Näherung. Mohs.) Blätterdurchgang: ausgezeichnet nach B<sup>2</sup>; Spuren nach B.

Spec. G. = 2,9—3,1. Von rothen Farben, selten in das Braune, Graue, Grüne. — W. d. S. im kalten Wasser ausgehend und sich blau, grün oder bläulich färbend\*). Auf der Kohle im Reductionsfeuer unter Entwicklung von Arsenikblaus leicht zu einem grauen Korn von Arsenikkobalt schmelzend. Boraxglas smaragd blau färbend. In Salzsäure leicht zur rosenrothen Flüssigkeit auflöslich.

a. Blättrige. Von blättriger oder strahliger Textur. Auf den Spaltungsflächen von Perlmutterglanz,

\*) Kerkens hat gefunden, daß nur die Kobaltblüthe, welche reines arseniksaures Kobaltoxyd ist, bei dem Erhitzen blan wird, dagegen sie eine grüne, gelblichgrüne oder leberbraune Farbe annimmt, wenn ein Theil des Kobaltoxyds durch Eisenorydul ersetzt ist.

1006 VIII. Klasse. Drygenide. XIV. Ordnung. Arseniate.

übrigens von Glasglanz. Vom Durchsichtigen bis in das an den Ranten Durchscheinende. Senkrecht auf B' weniger durchsichtig als in anderen Richtungen. Carmesin-, Kirschroth, in's Kolombin-, Pfirsichblüthroth; selten perl-, grünlichgrau, in's Sauchgrüne. Die rothen Abänderungen in der Richtung senkrecht auf B' in's Blaue geneigt. Pfirsichblüthrother Strich.  $\delta = 1,5-2$ . Milde. In dünnen Blättchen etwas biegsam.

Kryallst: Gl. P (1 Rosh) =  $118^{\circ}28'$ . B'(P). B(T). $\dagger$ D(M) =  $55^{\circ}9'$  \*) —  $BB^{\frac{1}{2}}(s) = 94^{\circ}12'$ ,  $85^{\circ}48'$ .  $BB^{\frac{1}{3}}(k) = 130^{\circ}10'$ ,  $49^{\circ}50'$ . —  $AB^3(o) = 89^{\circ}52'$ .  $BA^{\frac{1}{4}}(q) = 27^{\circ}28'$ . — Ge-

wöhnliche Combinationen:  $2B' \cdot 2B' \cdot 2D^{\dagger}$ . —  $2B' \cdot 2D^{\dagger} \cdot 4BB^{\frac{1}{2}}$ .  $2AB^{\frac{1}{3}}$ . —  $2B' \cdot 2B' \cdot 2D^{\dagger} \cdot 4BB^{\frac{1}{2}}$ .  $4BB^{\frac{1}{3}}$ . —  $2B' \cdot 2B' \cdot 2D^{\dagger} \cdot 4BB^{\frac{1}{2}}$ .  $2BA^{\frac{1}{4}}$ . —  $4P \cdot 2B' \cdot 2B' \cdot 2D^{\dagger} \cdot 4BB^{\frac{1}{2}}$ .  $4BB^{\frac{1}{3}}$ . — Die vertikalen Flächen zum Theil ihrer Zonenanten parallel geritzt; oft nicht deutlich ausgebildet. Die Kryalle gewöhnlich in der Richtung der Hauptachse verlängert. Oft nadel- oder haarförmig. Würfelf- oder sternförmige Gruppierung; dadurch Uebergang in kugelige und nierenförmige Gestalten mit brüster Oberfläche, auseln- oder tafelförmiger Textur, und häufiger in das tafelige übergehender Absonderung. — In Pseudomorphosen nach Speisepbalt.

b. Erdige. Theils grob-, theils feinerdig, zuweilen in das Unebene, Ebene. Matt, zuweilen schwach schimmernd. Undurchsichtig. Pfirsichblüthroth, von verschiedenen Graden der Hölhe und Reinheit; zuweilen in das Carmesinrothe, Braune, Graue; dem Lichte ausge- setzt, bis in das Rötlichweiße verschiefend.

Kleinereuförmig, kleintraubig, verb., eingesprengt, als Ueberzug, Anflug.

c. Schlackige. Der Bruch muschlig. Von Wachsglanz. Durchscheinend. Schmutzig Carmesinroth, dunkel hyazinthroth, in das Kastanienbraune. Weich. Spröde.

Als dünner, zum Theil kleintraubiger Ueberzug.

\*) Nach Brooks =  $56^{\circ}$ .

## Gehalt der Kobaltblüthe:

	Arsenik- säure	Kobalt- oxyd	Nickel- oxyd	Eisen- oxyd	Kalk	Wasser
n. Bucholz (Gehlen's J. v. Chem. IX. 314.) v. Nickelodorf u. Langier (Mém. du Mus. d'hist. nat. IX. 233.)	37	39	—	—	—	12
v. Allemont im Dauphiné u. Kersten (Pogg. Ann. LX. 251.)	40,0	20,5	9,2	6,1	—	24,5
v. Wolfgang Raassen	38,430	36,520	Spur	Eisen- oxydul 1,011	—	24,102
v. Rappold Fund- grube	38,298	33,420	—	4,010	—	24,064
v. Daniel Fund- grube bei Schnee- berg	38,10	29,19	—	—	8,00	23,90

## Anmerkungen.

1. Die erdige Kobaltblüthe, der sog. Kobaltbeslag, ist, wie Kersten gefunden hat, zuweilen ein Gemenge von Kobaltblüthe und arseniger Säure. Heißes Wasser zieht letztere, und zuweilen auch etwas schwefelsaures Kobaltoxyd aus; und beim Erhitzen in verschlossenen Gefäßen bildet sich ein Sublimat von arseniger Säure. Kersten fand in der erdigen Kobaltblüthe

	von Wolfgang Raassen bei Schneeberg	von Marcus Köhling bei Annaberg
Arsenige Säure	51,00	48,10
Arseniksäure	19,10	20,00
Kobaltoxyd	16,60	18,30
Eisenoxydul	2,10	—
Wasser	11,90	12,13
	100,70	98,53

außerdem Spuren von Nickeloxyd, Kalk, Schwefelsäure (Pogg. Ann. LX. 264.).

Nach der Angabe von Kersten kommt zu Schneeberg wasserfreies arseniksaures Kobaltoxyd von krystallinischer Beschaffenheit und einer unvornehmen grünen Farbe vor (v. Leuzh. u. Bronn N. Jahrb. 1836. 216.).

1008 VIII. Klasse. Drygenide. XIV. Ordnung. Arseniate.

2. Proust hat zuerst bemerkt (Journ. de Phys. LXIII. 425.), daß auch arsenigsaures Kobaltoryd in der Natur vorkommt. Es erscheint als erdiger Anflug und Ueberzug von karmin- und rosenrother Farbe. Im Kolben erhitzt, giebt es ein krystallinisches Sublimat von arseniger Säure. Im Uebrigen verhält es sich wie die Kobaltblüthe (v. Kobell, Grundz. 299.).

3. Wenn gleich nicht behauptet werden kann, daß die Kobaltblüthe stets ein neueres Gebilde ist, so stellt sie sich doch sehr oft ganz unabweisend als solches dar. Besonders gilt dieses von der erdigen Varietät, deren fortgesetzte Bildung auf manchen durch Bergbau aufgeschlossenen Kobalterzlagerstätten beobachtet werden kann. Aus Erzen, welche Arsenkobalt enthalten, vorzüglich aus dem Speiskobalt, geht durch Oxydation und Aufnahme von Wasser, die Kobaltblüthe hervor... Da aber der Speiskobalt einen weit größeren Gehalt von Arsenik hat, als zur Bildung von arsenigsaurem Kobaltoryd durch Oxydation des Kobalts und Arseniks erforderlich ist, so können hieraus verschiedne Arseniate entstehen, indem die freie Arseniksäure sich mit andern Basen, z. B. mit Kalk zu Pharmakolith, verbindet, der oft in Gesellschaft der Kobaltblüthe angetroffen wird.

4. Die Kobaltblüthe findet sich auf Gängen und Lagern, welche Speiskobalt, Kobaltglanz und einige andere Erze führen, die Arsenkobalt enthalten. Sie kommt daher in Begleitung dieser Erze mit mehreren durch Herabsetzung derselben entstandenen Mineralkörpern, namentlich mit Erzkobalt, Kobaltschwärze, Pharmakolith, vor. Selten trifft man die Kobaltblüthe auf Lagerstätten an, denen andre Kobaltminerale fremd sind, wohn z. B. das Vorkommen derselben als Ueberzug von Augit auf einem Magnetkiessteinlager bei Köschitz unweit Krausau im Znauer Kreise in Böhmen gehört (Locher, in Pogg. Ann. LXV. 315.).

Die blättrige Kobaltblüthe ist ungleich seltener als die erdige. Besonders ausgezeichnet findet sich jene zu Schneeberg und Annaberg im Erzgebirge. In den zahlreichen Fundorten der erdigen Varietät gehören außer den eben genannten in Sachsen, Joachimsthal in Böhmen, Saalfeld und Glücksbrunn in Thüringen, Reichelsdorf und Bieber in Hessen, die Halben der alten Kobaltgruben bei St. Andreasberg und Hasserode am Harz, Wittichen im Schwarzwalde, Algemant im Dauphiné, St. Jean, im Thal von Gisors in den Pyrenäen, Rodum in Norwegen. Die schlackige Kobaltblüthe kam ehemals auf der Grube Sophia zu Wittichen am Schwarzwalde vor.

5. Die Kobaltblüthe wird, wo man sie in größerer Menge ge-

winnt, zu den Erzkobalten fortsetzt, und mit zur Blausäurefabrication benutzt.

## A n h a n g.

### Erzkobalt.

Erzkobalt. Hausm. Handb. 334. Brauner Erzkobalt. Selber Erzkobalt. Wern. 295. 296. Brauner Erzkobalt v. Leonh. Handb. 239. Erzkobalt. Handb. d. d. Min. 576.

Trivialname: Leberkobalt.

Inniges Gemenge von wasserhaltigem arseniksaurem Eisenoryd, Kobaltoxyd und Kalk.

Unkrystallinisch.

Der Bruch grob- oder feinerdig. An sich matt, aber durch den Strich wachhartig glänzend werdend. Undurchsichtig. Vom Leberbraunen durch das Ocherbraune, schmutzig Strohgelbe, bis in das Bräunlich- und Gelblichgraue. Braunes, bräunlich- oder gelblichgraues Pulver. Spec. G. = 2—2,67. H. = 1—2,5. Milde. — Im Kolben erhitzt, Wasser ausgebend. W. d. L. auf der Kohle anfangs rothbraun werdend, Arsenidampf entwickelnd und zur schwarzen, dem Magnete folgamen Schlacke schmelzend. Boraxglas, smaltzblau färbend.

Derb, zuweilen von zerfressener Gestalt, oft zerbrochen, eingesprenzt, als Ueberzug, Aufzug.

### Anmerkungen.

1. In dem Erzkobalt von Ramsdorf fand Kammelberg die oben angegebene Bestandtheile, und außerdem einen geringen Antimon-Gehalt: (Pogg. Ann. LIV. 551.).

2. Der Erzkobalt ist ein Zerfetzungsproduct, welches besonders aus dem Speiskobalt und Eisenkobalterz hervorzugehen scheint.

3. Der Erzkobalt kommt auf einigen Lagerstätten des Speiskobaltes, in Gesellschaft von Kobaltblüthe und Kobaltsschwärze vor. In seinen Fundorten gehören: Ramsdorf und Saalfeld in Thüringen, Riechelsdorf in Hessen, Allevard im Dauphiné.

## 1010 VIII. Klasse. Drygenide. XIV. Ordnung. Arseniate.

4. Wo der Kobalt in größerer Menge sich darbietet, wird er mit zur Emailfabrication benutzt.

5. Mit dem Namen Gänsefüßigerz oder Gänsefüßigsilber (Mine d'argent merde-d'oise, Romé de l'isle Crist. III. 150. Cobalt arseniaté terreux argentifère, Haüy Traité, IV. 234.) hat man vordem ein Gemenge von erdiger Kobaltbläthe, Erzkobalt, Nickelbläthe u. s. w. mit Gebiegen-Silber belegt, welches bei Allemont im Dauphiné und zu Schemnitz in Ungarn sich fand. Später hat man jene unschickliche Benennung von Harz auf ein Gemenge von Arsenik, Antimon Silber, Rothgiltigerz, Silberchwärze, schlackigem Kauschgelb, schlackiger Arsenikbläthe u. s. w. übertragen, welches besonders in der oberen Leufe der Grube Katharina Neufang vorkommt, in älteren Zeiten aber auch auf Bergmannstrost und Claus-Friedrich zu St. Andreasberg sich gefunden hat.

## 6. Lavendulan.

Lavendulan. Breith. Journ. f. p. Chem. X. 505. Lavendulan. Mohs Phys. 2. Anh. 667. Lavendulan. Breith. Handb. II. 325. Lavendulan. Dana Min. 527. Lavendulan. Dufrenoy Traité. II. 570. Lavendulan. Galt. Handb. d. best. Min. 577.

As, Ni, Co, Cu, H.

Amorph.

Der Bruch muschlig. Von Wachsglanz, in den Glasglanz geneigt. Durchscheinend. Lavendelblau. Der Strich von derselben Farbe, nur blasser. Spec. G. = 3,014. S. = 2,5—3. Leicht zerspringbar. Nicht sehr spröde. — Im Kolben erhitzt, Wasser ausgehend, blaulichgrau und zerreiblich werdend. W. d. L. für sich leicht schmelzbar; die geschmolzene Probe bei'm Abkühlen krystallisirend. Auf der Kohle im Reductionsfeuer starken Arsenikrauch gebend. Im Borax und Phosphorsalz leicht auflöslich; das Glas so lange es heiß ist, blaulichgrün, abgekühlt, smaltelblau. Mit Soda und Borax zugleich bekommt man auf der Kohle im Reductionsfeuer eine Perle, aus welcher unter Entwicklung von Arsenikdäm-



pfen eine metallische Kugel zu erhalten, welche sich als eine Verbindung von Arsenik mit Kobalt, Nickel und Kupfer zeigt (Plattner).

Nierenförmig, krümmförmig abgeflacht; meist als dünne Ueberzug.

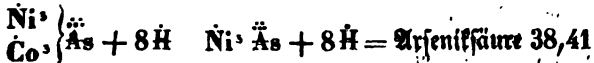
### Anmerkung.

Der Lavendulan, der als ein neues Gebilde erscheint, kommt als Seitenheit auf einem Gange, mit Spieskobalt, Kobaltblüthe, Schwefelkies und Quarz, auf der Grube Gallische Wirkschaft bei Mansberg im Sächsischen Erzgebirge vor.

## 7. Nickelblüthe.

Nickelblüthe. Gann. Handb. 1129. Riffeloxer. Bern. 290. Nickel arseniaté. Hauy Traité. III. 421. Arsenik-saures Nickel. v. Leonh. Handb. 164. Nickelina. Boud. Traité. II. 586. Nickel Ochre. Phill. Min. 292. Nickelgrün. Breith. Handb. II. 143. Nickel Green. Dana Min. 296. Nickel arseniaté. Dufrenoy Traité. II. 584. Nickel-ocher. Gab. Handb. d. k. Min. 512.

Trivialnamen: Grüner Erbskobalt; Nickelmulm.



Nickeloryd 37,59 Wasser 24,00.

Rhinorhombisch? \*)

Apfelgrün, von verschiedenen Graden der Dichte und Reinheit, zuweilen in das Graue, Olivengrüne, Zeisiggrüne; dem Lichte ausgesetzt bis in das Grünlichweiße verschiefend. Grünlichweißer Strich. Spec. G. = 3,078—3,131. (Breith.) — Im Kolben erhitzt, Wasser ausgebend. B. d. L. auf der Kohle Arsenikdämpfe ent-

\*) Die haarförmigen Krystalle der Nickelblüthe zeigen nach Breithaupt unter dem Vergrößerungsglase ganz den Habitus der Krystalle der Kobaltblüthe. Graf von Arnon will bei der Nickelblüthe Spuren von sechsseitigen Säulen gefunden haben (Catalogue. 352.).

1012 VIII. Klasse. Drygenide. XIV. Ordnung. Arseniate.

wickelnd und zu einem Korn von Arsenitnickel schmelzend. In Salpetersäure leicht auflöslich.

a. Haarförmige. In zarten, haarförmigen Kry-  
stallen.

b. Dichte. Der Bruch splittig, einer Seite in  
das Ebene, anderer Seite in das Unebene. Matt. An  
den Kanten durchscheinend.  $\rho = 3$ . Etwas spröde.

Derb, aberig, eingesprengt.

c. Erdige. Theils grob-, theils feinerdig. Matt.  
Undurchsichtig.  $\rho = 2,5$  bis in das sehr Weiche und  
Zerreibliche. Milde. Sanft anzufühlen. An den Lip-  
pen hängend.

Derb, eingesprengt, als Ueberzug, Anflug.

Gehalt:

nach Stromeyer (Gött. gel. Anz. 1817. 2036.)	Arsenik- säure	Schwefel- säure	Nickel- oxyd <sup>1)</sup>	Kobalt- oxyd	Eisen- oxyd	Wasser
v. Kieselörf nach Berthier (Ann. de Chim. et de Phys. XIII. 52.)	36,97	0,23	37,35	—	1,13	24,32
v. Klemont im Dauphiné nach Kersten (Pogg. Ann. LX. 261.)	36,8	—	36,2	2,5	—	25,5
vom Gottes Geschie- den stehenden Gange	38,30	—	36,20	1,53	Eisen- oxydul	23,01
von Adam Heber	38,90	—	35,00	—	Spur	24,02
von weißen Hirsch zu Schneeberg	37,21 <sup>2)</sup>	—	36,10	Spur	1,10	23,92

<sup>1)</sup> Rest einer nicht zu schmelzenden Menge Kobaltoxyd.

<sup>2)</sup> Arsenige Säure 0,52.

Anmerkungen.

1. Daß die frühere Angabe von Lamy abt us, nach welcher die  
Nickelblüthe in 100 Theilen aus 67 Nickeloxyd 23,2 Eisenoxyd 1,5  
Wasser bestehen sollte, durchaus irrig sey, wurde in der ersten Ausgabe  
des Handbuchs S. 1130 bemerkt, wo jenes Mineral zuerst als arse-  
nisaures Nickeloxyd eine Stelle unter den Salzen erhielt. Meine

qualitative Untersuchung der Nickelblüthe wurde nochmals durch die Analysen von Stromeyer und Berthier bestätigt.

2. Die Nickelblüthe ist neuerer Entstehung; ein Product der Oxydation des Nickel- und Arsenikgehaltes verschiedener Erze, zumal des Kupfernickels, aber auch des Weisnickelerzes, des Nickelglanzes und Antimonnickelglanzes. Auf den durch Bergbau aufgeschlossenen Lagerstätten dieser Erze hat man Gelegenheit, die fortgesetzte Bildung jenes Arseniates zu beobachten, welches selbst wohl in Mineralansammlungen sich erzeugt.

3. Die Nickelblüthe findet sich auf den Lagerstätten des Kupfernickels und anderer Erze, welche Arseniknickel enthalten, und wird besonders in Begleitung derselben, so wie mit Kobalterzen und deren Zerlegungsproducten angetroffen. Sie kommt zu Andreasberg am Harz vor, wo sie ehemals besonders auf der Grube fünf Bücher Moße sich fand. Sie wird zu Nischelsdorf in Hessen gewonnen, wo sie sowohl in der erdigen, als auch in der dichten Abänderung ausgezeichnet vorkommt. Sie findet sich zu Bieber im Hanauischen, zu Glücksbrunn und Saalfeld in Thüringen, zu Annaberg, Schneeberg und an einigen anderen Orten in Sachsen, zu Joachimsthal in Böhmen, Almont im Dauphiné u. s. w.

4. Die Nickelblüthe wird, da sie gewöhnlich mit Kobaltminern gemengt vorkommt, als sogenannter grüner Erzkobalt, bei der Blaufarbenfabrication mit benutzt. Sie trägt dann zur Bildung der Speise bei, welche zur Nickelgewinnung dient.

5. Bei dem Schmelzen des Smaltglases erzeugt sich häufig Nickelblüthe, welche als ein schön gefärbtes Sublimat die inneren Theile der Schmelzöfen auf den Blaufarbenwerken bedeckt. Sie kommt auf solche Weise von apfel-, gras-, zellgrüner Farbe, theils krySTALLINISCH, theils unKRYSTALLINISCH vor. Die krySTALLINISCHE Abänderung stellt sich in kleinen, undentlichen, zusammengehäuften, glasartig glänzenden, durchscheinenden KrySTALLen dar, welche rhombische Prismen zu seyn scheinen; wogegen die nicht krySTALLINISCHE Abänderung erdig, matt und undurchsichtig ist.

---

Bei dieser Gelegenheit mag ein noch nicht vollständig untersuchtes, in der ersten Ausgabe des Handbuchs S. 331 mit dem Namen Nickel Schwärze bezeichnetes Mineral erwähnt werden, welches zuwollen zugleich mit der Nickelblüthe aus der Zerlegung des Kupfernickels hervorgeht. Es ist unKRYSTALLINISCH; erdig; an sich matt, aber durch den Strich wachsartig glänzend werdend; undurchsichtig; dunkel

## 1014 VIII. Klasse. Drygenide. XIV. Ordnung. Arseniate.

grünlichschwarz, in das Kohlenschwarze; weich; wenig abfärbend. Versuche lassen darin einen Gehalt von Nickel und Arsenik erkennen. Vielleicht ist es nur ein Gemenge von schwarzem Nickeloxyd und arseniger Säure.

Die Nickelschwärze findet sich verb, eingesprengt, als Auzug, mit Kupfernickel und Nickelbläthe auf den im Kupferschiefergebirge aufstehenden Kobalträden der Gegend von Nischelsdorf in Hessen, vorzüglich auf der Grube Friedrich Wilhelm.

Beudant, der die Nickelschwärze ebenfalls beschrieben und mit dem Namen Néoplasse belegt hat (Traité. II. 611.), giebt zugleich an, daß Berzelius für ihre Zusammensetzung die Formel  $Ni^2 As + 18H$  aufgestellt habe. Bei dieser Mittheilung, welche offenbar zum Theil aus meinem Handbuche abstammt, sind die Quellen nicht angezeigt, und vergebens habe ich mich bemühet, die Stelle aufzufinden, von welcher jene Formel entlehnt worden. Uebrigens ist die Angabe, daß Berzelius der Nickelschwärze jene Formel beigelegt habe, auch in Dufrenoy's neuem Werke (Traité de Min. II. 586.) wiederholt, wo dieses Mineral, wie es mir scheint mit Unrecht, als Nickel arsenié aufgeführt worden.

## 8. Sympleffit.

Sympleffit. Breith. Journ. f. pr. Chem. X. 501. Handb. II. 139. Sympleffit. Mohs Phys. 2. Anh. 670. Sympleosite. Dana Min. 532. Sympleosite. Dufrenoy Traité. II. 547. Sympleffit. Schw. Handb. d. E. Min. 494.

As, Fe, H.

Rhinorhombisch. Grundform unbekannt. Blätterdurchgang: vollkommen nach B'.

Der Bruch eben. Auf den Spaltungsflächen von Perlmutterglanz, übrigens von Glasglanz. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Blau indigblau, in's Seladongrüne; äußerlich zuweilen zwischen berg- und lauchgrün. Blaulichweißer Strich. Spec. G. = 2,957. S. = 2,5 ungesch. Ziemlich milde. — Im Kolben erhitzt braun werdend und 25 Theil Wasser ausgebend. B. d. L. auf der Kohle starken Arsenikgeruch verbreitend,

schwarz und magnetisch werdend, aber für sich nicht schmelzend. Mit Flüssigkeiten auf Eisen reagirend und eine Spur von Mangan zeigend.

KrySTALLFORM: in sehr zarten, oft nur mikroskopischen Kry stallen, in der Form den Kry stallen der Kobaltblüthe ähnlich. Büschel förmige Zusammenhäufungen, von kräftiger Textur.

In kleinen, zerbrochenen Partien.

### Anmerkungen.

1. Nach Plattner's Versuchen scheint der Symplektit arsenik saures Eisenorydul mit Wasser zu seyn, und außerdem etwas Schwefelsäure und Manganorydul zu enthalten. Vermuthlich ist er ein neues Erzeugniß.

2. Der Symplektit findet sich auf der Grube Freundiger Bergmann zu Klein-Freies bei Zobenstein im Böhmisches, mit Eisenspath und Nidelglanz.

## 9. Arsenkysiberit.

Arsénio-Sidéríta. Dufrenoy, Ann. d. Min. 4. S. II. 343. Arseno-Siderite. Dana Min. 521. Arsénio-Sidéríte. Dufrenoy Traité. II. 547. Arsenkysiberit. Gaid. Handb. d. Min. 508.

$2(\text{Ca} \cdot \ddot{\text{As}} + 2\text{H}) + [3(\text{Fe} \cdot \ddot{\text{As}} + \text{H}) + 2\text{Fe} \cdot \text{H}] =$   
Arseniksäure 40,52 Eisenoryd 39,37 Kalk 11,88 Wasser 8,23 (Kammelsb.).

Kry stallisations system unbekannt.

Dreit = schuppig = faserig, in das Dreitstängliche. Von metallähnlichem Perlmutterglanz. Undurchsichtig. Ober braun. Bräunlichgelbes Pulver. Spec. G. = 3,52 (Dufrenoy) — 3,88 (Kammelsb.) Weich, zwischen den Fingern für sich leicht zertheilend; auf Papier schnurzend. — U. d. L. für sich mit schwachem Arsenikgeruch zum schwarzen Email schmelzend. Im Kolben Wasser ausgasend. In Salpeter- und Salzsäure auflöslich.

In krummstäbigen Concretionen.

1016 VIII. Klasse. Oxygeneide. XIV. Ordnung. Arseniate.

Gehalt:	Arse- niffäure	Eisen- oxyd	Mang- ganoxyd	Kalk	Kali	Kiesel- säure	Wasser
u. Dufrenoy (a. a. D.)	34,26	41,31	1,29	8,43	0,76	4,04	8,75
u. Kammer- berg (2. Supplem. 20.)	39,16	40,00	—	12,18	—	—	8,66

Anmerkung.

Der Arsenkieserit kommt auf der Braunsteinlagerstätte von Ro-  
manèche bei Racon in Frankreich vor, wo er von dem Apotheker  
Lacroix aufgefunden worden.

10. Pharmakosiderit.

Würfelez. Karst. Lab. 66. Pharmakosiderit. Gaudm.  
Handb. 1065. Würfelez. Wern. 232. Fer arseniaté.  
Hauy Traité. IV. 135. Würfelez. v. Leonh. Handb. 165.  
Pharmacosiderite. Beud. Traité. II. 606. Arseniate  
of Iron. Phill. Min. 284. Heraedrischer Eirokon = Mala-  
chit. Roßs Phys. 162. Cube Ore. Dana Min. 268. Fer ar-  
seniaté. Dufrenoy Traité. II. 540. Pl. 76. Fig. 148—150.  
Pharmakosiderit. Gaud. Handb. d. b. Min. 507.

$Fe^{\circ} As^{\circ} + Fe^{\circ} As^{\circ} + 18H =$  Arseniksäure 40,77 Ei-  
senoxyd 27,70 Eisenoxydul 12,43 Wasser 19,10.

Isometrisch, mit vollzähligen und halben geneigtflä-  
chigen Combinationen. Blätterdurchgang: unvollkommen  
nach den Würfelflächen.

Der Bruch uneben, in das Muschlige. Von Glas-  
glanz, der äußerlich in den Demantglanz, auf dem Bru-  
che in den Fettglanz neigt. Vom Halbdurchsichtigen bis  
in das an den Kanten Durchscheinende. Olivengrün,  
einer Seite in das Pistazien-, Graß-, Smaragdgrüne,  
anderer Seite in das Bräunlichgrüne, Gelblich-, Schwarz-  
lichbraune. Licht strohgelber Strich. Spec. G. = 2,9—  
3. G. = 2,5. Pyroelektrisch. (Lévy.)— W. d. L. in  
Kolben Wasser ausgehend und roth werdend. Auf der

Kohle starken Arsenitrauch gebend und im Reductionsofen leicht zur metallisch glänzenden, dem Magnete folgamen Schlacke schmelzend, die dem Boraxglase Eisensfärbung ertheilt. In Salzsäure auflöslich.

Kryallförm: O. W. RD. PO. I. — T. PT = 4AE 46. 8BD 46.

Neigung geg. d. Achse =  $88^{\circ} 14' 20''$ . TD. I. — Gewöhnlichste

Form: der Würfel. Seltene Combinationen: W. T. — W. PT.

— W. TD. I. — W. RD. T. — O. W. RD. PO. I. PT. — Die

Würfelflächen oft vollkommen eben und glatt; zuweilen in dia-

gonaler Richtung geriffelt, oder gekrümmt. Auch die übrigen Flä-

chen, mit Ausnahme der Rhombendobekaderflächen, oft gekrümmt.

— Die Krystalle von geringer Größe; theils einzeln, theils zusammengebrust.

Selten verb., mit körniger Absonderung.

Gehalt:

n. Berzelius (Åraber. 1824. 156.) v. Cornwall	Arsenik- säure	Phos- phor- säure	Eisens- oxyd	Kupfer- oxyd	Wasser	Bergart
	40,20	2,53	37,82	0,65	18,61	1,76

### Anmerkungen.

1. Die Resultate der früheren Analysen des Pharmakosiderites von Chevenix (Phil. Trans. 1801. 199.) und von Bauquelin (Brongniart. Traité de Min. II. 183.) weichen sowohl unter sich, als von dem Resultat der Berzelius'schen Zerlegung sehr ab, und können daher jetzt nicht weiter in Betracht kommen.

2. Der Pharmakosiderit erleidet eine Zersetzung, wobei die grüne Farbe in eine braune oder röthliche umgewandelt wird, die krystallinische Form sich aber erhält.

3. Der Pharmakosiderit gehört zu den selteneren Salzen. Besonders ausgezeichnet findet er sich auf Kupfererzgängen in Cornwall, mit Kupferkies, Kupferglanz, Mispickel, Pharmakochalcit, Quarz. Außerdem kommt er umweit St. Leonard im Dep. de la Haute-Loire in Frankreich auf einem Quarzganze, zu Langeborn im Speessart und zu Forthausen im Nassauischen mit Brauneisenstein, zu Lobenstein im Reußischen, zu Schwarzenberg in Sachsen, und an mehreren Orten in den vereinigten Staaten von Nordamerika vor.

4. Lévy hielt den Pharmakosiderit von Forthausen für eine be-

## 1018 VIII. Klasse. Drygenide. XIV. Ordnung. Arseniate.

feinere Mineralpecies, die er mit dem Namen *Benbantit* belegte, und deren Grundform er für ein Rhomboeder mit Kanten von  $93^{\circ} 30'$  ansah (Ann. of Phil. N. S. XI. 194). Descloizeaux hat in dessen gezeigt, daß die KrySTALLISATION jenes Minerals mit den Formen des Pharmakosiderites übereinstimmt; und Damour hat durch eine qualitative Untersuchung, Arseniksäure, Eisenoxyd und Wasser darin nachgewiesen (Ann. de Chim. et de Phys. 3. S. X.).

5. Ueber die KrySTALLISATIONEN des Pharmakosiderites: W. Phillips, Trans. of the geol. Soc. of London. I. 21.

### II. Skorodit.

Cupreous Arseniate of Iron. Bournon, Phil. Trans. 1801. 191. Skorodit Breith. Goffm. Handb. d. Min. IV. 2. 182. Cuivre arseniaté ferrifère. Haüy Traité. III. 512. Skorodit v. Leonh. Handb. 166. Soorodite. Beud. Traité. II. 605. Néocotèse. Beud. Traité. II. 607. Scorodite. Phil. Min. 335. Neocotese. Phil. Min. 403. Peritomés Fluss-Galob. Mohs Phys. 79. Fig. 19. Scorodite. Dana Min. 269. Scorodite. Dufrenoy Traité. II. 543. Pl. 76. 77. Fig. 151—155. Skorodit. Gaff. Handb. d. b. Min. 497. Arsenifinter. R. Hermann; Bullet. de la Soc. Imp. des natural. de Moscou. 1845. I. 254.

$\text{FeAs} + 4\text{H} = \text{Arseniksäure } 49,84 \text{ Eisenoxyd } 34,59$   
Wasser 15,57. (Damour.)

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $115^{\circ} 6'$ ,  $102^{\circ} 1'$ ,  $111^{\circ} 34'$ . (Näherung. Mohs. \*)  
Spuren von Blätterdurchgängen nach B' und B.

Spec. G. = 2,5—3,3. H. = 3—4. — Im Kolben erhitzt, Wasser ausgebend und gelb werdend. U. d. L. auf der Kohle starken Arsenikrauch entwickelnd, und im Reductionsfeuer leicht zu einer grauen, dem Magnete folgamen Schlacke schmelzend, die dem Boraxglase Eisensärbung erteilt. In Salzsäure leicht auflöslich.

a. Muschlig. Der Bruch muschlig, in das Unebene. Von Glasglanz, an der Oberfläche in den De-

\*) Nach Phillips (Ann. of Philos. 1824. 97.) der kleinere Seitenkantenwinkel =  $108^{\circ} 45'$ , der Grundkantenwinkel =  $112^{\circ} 36'$ .



metallglanz, auf dem Bruche in den Fettglanz geneigt. Vom Durchsichtigen bis in das an den Ranten Durchscheinende. Lauchgrün, durch das Seladongrüne in das Grünlichblau und Schwärzlichgrüne, durch das Delgrüne in's Leberbraune, durch blaß grüne Nüancen bis beinahe in's Weiße. Grünlichweißer Strich.

Kry stallförm: Fl. P (P Rhö s.). A (k). B' (s). B (r). E = 99° 6', 80° 54'. — BB' 2 (d) = 119° 2' \*) , 60° 58'. — AE 2 = 131° 48', 126° 25', 72° 39'. — B'A 1/2 (m) = 47° 50'. — Gewöhnliche Combinationen: 8P. 2A. — 8P. 2B'. 2B. — 8P. 2B'. 2B. 4BB' 2. — 8P. 2A. 2B. 4BB' 2. 4B'A 1/2. — 8P. 2B'. 2B. 4BB' 2. 4B'A 1/2. — 8P. 2B'. 2B. 4BB' 2. 8AE 2. 4B'A 1/2. — 8P. 2B'. 2B. 4E. 4BB' 2. 8AE 2. 4B'A 1/2. — Fl. P zum Theil uneben, und in der Richtung der Otaerflächen unregelmäßig gereift. Fl. B, auch zum Theil BB' 2, vertikal gereift. Die übrigen Flächen eben und glatt. Zuweilen mit einer roßbraunen Rinde. — Die Krystalle bald von normalen Dimensionsverhältnissen, bald in der Richtung der Hauptachse verlängert.

Krautig, nierenförmig, rindenförmig. Derb, mehr und weniger körnig abgefondert; eingesprengt.

Gehalt:

nach Berzelius (Arsber. 1825. 208.) a. Brasilien nach Damour (Ann. d. Chim. et d. Phys. 3. S. X.) v. Bantny in Frank- reich a. Cornwall a. Sachsen a. Brasilien	Arsenik- säure	Phos- phor- säure	Eisen- oxyd	Kupfer- oxyd	Wasser
	50,78	0,67	34,95	Spur	15,56
	50,95	—	31,89	—	15,64
	51,06	—	32,74	—	15,68
	52,16	—	33,00	—	15,58
	50,96	—	33,20	—	15,70

b. Sinterartiger \*\*). Der Bruch uneben, einer Seite in das Feinsplittrige, andererseits in das Erdige. Vom Matten bis in das Weniggänzende; von Fettglanz. Vom Undurchsichtigen bis in das Durchscheinende. Von

\*) Nach Phillips = 120° 2'.

\*\*\*) Dufrenoy's Scorodite terreuse, Germann's Arsenikfänter.

1000 VIII. Klasse. Drygenide. XIV. Ordnung. Arseniate.

einer schwachgrünen und gewöhnlich blaffen, graulichgrünen, in das Gelblich- und Bräunlichgrüne sich ziehenden Farbe. Grünlichweißer Strich.

In verben, löcherigen, zelligen, röhrenförmigen Massen; hin und wieder getropft, rindenförmig; die Oberfläche oft rauh, warzig.

Gehalt:

	Arsenik- säure	Eisen- oxyd	Blei- oxyd	Wasser
n. Boussingault (Ann. d. Chim. et d. • Phys. XL. 337.)				
v. Marmato in Neu- Granada	49,6	34,3	0,4	16,9
n. R. Hermann (a. a. D. 256.)				
a. Sibirien	48,05	36,41	—	15,54

Anmerkungen.

1. Graf Bournon hat den Storobit unter dem Namen Cupreous Arseniate of Iron in seiner oben angeführten Abhandlung über die in Cornwall vorkommenden Arten des arseniksauren Kupfers zuerst beschrieben. Die von ihm gewählte Bezeichnung wurde durch eine Analyse von Chevreux veranlaßt, der in jenem Mineral 33,5 Arseniksäure, 27,5 Eisenoxyd 22,5 Kupferoxyd 12,0 Wasser 3,0 Kieselsäure gefunden haben wollte (Phil. Trans. 1801. 220.). Vermuthlich wurde von diesem Chemiker ein mit arseniksaurem Kupfer verwachsener Storobit analysirt; denn R. Phillips, der später die vom Grafen Bournon beschriebenen Krystalle des Cornwaller Storobits untersuchte, hat keine Spur von Kupfer darin gefunden.

Der ausgezeichnete, von Berzelius analysirte Storobit von San-Antonio-Petra in Brasilien wurde anfangs für eine besondere Mineralspecies gehalten, und von Deubant mit dem Namen Néoctase belegt. G. Rose hat zuerst die Identität dieses Minerals und des Sächsischen Storobits bemerkt, die nun auch durch die vergleichende krystallographische und chemische Untersuchung der Storobite verschiedener Fundorte von Descloizeaux und Damour bestätigt worden.

Das von R. Hermann mit dem Namen Arsenikfinter belegte Fossil aus der Gegend von Kertschinsk in Sibirien stimmt in der Mischung vollkommen mit dem Storobit überein, so wie im Aeussern mit der von Boussingault untersuchten Abänderung desselben von Marmato.

2. Der Skorodit ist vermuthlich ein secundäres Gebilde, welches aus der Oxydation von Erzen, welche Arsenkiesen enthalten, hervorgeht: Das Zusammenvorkommen des Skorodits mit Arsenkalkies und Nispikel an mehreren Orten spricht für diese Annahme.

3. Der muschlige Skorodit findet sich in Sachsen zu Schwarzenberg, mit Kupferkies und Nispikel, zu Johannegeorgenstadt auf quarzigem, dichtem Braunseisenstein, zu Schneeberg auf einem Quarz- und Hornsteinlager. In Böhmen trifft man ihn auf den Schlackenwälder und Schönsfelder Zinnstein-Lagerstätten, in Gesellschaft von Nispikel, Quarz, Topas an. Er kommt in der Lölting bei Hüttenberg in Kärnten auf Lagern von Eisenspath mit Arsenkalkies und Blomath vor. In Vaulry bei Limoges in Frankreich, so wie zu St. Austle in Cornwall, findet sich der muschlige Skorodit auf Zinnstein führenden Gängen. Besonders ausgezeichnet kommt er in Brasilien zu San-Antonio-Peretra, unweit Villa Rica in den Hölungen und auf den Klüften eines dichten, zum Theil löcherigen Pyrrhosiderites vor. Der finterartige Skorodit hat sich auf einem Gold führenden Gange zu Loahsa bei Narmato in der Provinz Popayan in New-Granada, so wie in der Gegend von Nerzhinsk in Sibirien, hier in Begleitung von Topas und Beryll gefunden.

4. In Nertschinskoi im Nertschinskischen findet sich ein Kossil, welches als eine unreine Abänderung des Skorodits zu betrachten seyn dürfte. Es erscheint dorb, ohne Spuren von Krystallisation und Wälderdurchgang. Der Bruch sehnspalttrig. Matt. An den Rändern schwach durchscheinend. Von einer unbestimmten und schmutzigen, gelbbraunen Farbe, zum Theil in das Grünliche. Gelblichweißer Strich. Spec. G. = 3,0773. S. = 25-4. Spröde. Im Kolben erhitzt, Wasser abgebend. B. d. L. auf der Kohle mit Blasenwerfen und unter starker Entwickelung von Arsenikrauch, leicht zu einer graulich-schwarzen, dem Magnete folgamen Schlacke schmelzend. Im Borax zum olivengrünen Glase leicht auflöslich. Von diesem Mineral, welches ich vor vielen Jahren von Herrn Hansner aus Petersburg erhalten habe, wurde auf meinen Wunsch im hiesigen Akademischen Laboratorium, unter der Leitung des Herrn Hofr. Wöhler, durch Herrn C. Reiffner eine Analyse unternommen, welche folgende Zusammensetzung ergeben hat: Arseniksäure 44,78 Schwefelsäure 1,58 Eisenoxyd mit einer Spur von Mangan 35,65 Nicroxyd 2,28 Kalk 1,83 Talkerde eine Spur, Wasser 13,88.

## 12. Pitticit.

Eisenbesetz. Karben, Tab. 68. Magaz. d. Ges. natf. Fr. zu Berlin. 1808. 111. Klav. Beitr. V. 217. Pittizit. Handb. Handb. 285. Eisen-Sinter. Bern. 56. Fester Eisen-sinter. Freiesleben, Geogn. Arb. V. 76. Fer oxidé résinita. Haüy Traité. IV. 107. Eisensinter. v. Leonh. Handb. 128. Sidérotins. Boud. Traité. II. 609. Pitehy Iron-Ore. Phal. Min. 226. Unthellbarer Kettin-Allophan. Roßs Ppys. 191. Iron Sinter. Dana Min. 268. Pittizita. Dukénoy Traité. II. 554. J. Th. Pittizit. Halb. Handb. d. b. Min. 512.

$(\text{Fe}^{\cdot} \text{As} + 15\text{H}) + (\text{Fe}^{\cdot} \text{S}^{\cdot} + 15\text{H}) = \text{Arseniksäure}$   
 25,60 Schwefelsäure 8,91 Eisenoxyd 35,52 Wasser 29,97.  
 (Kammelsb.)

Amorph.

Der Bruch muschlig; die Bruchstücke unbestimmt-eckig, zum Theil sehr scharfkantig. Von Fettglanz, zuweilen dem Glasglanze genähert. Durchscheinend, einer Seite in das Halbdurchsichtige, anderer Seite in das an den Kanten Durchscheinende. Gelblich-, röthlich-, schwärzlichbraun, in das Bräunlichgelbe, Hyazinthrothe, seltener in das Graulich-, Grünlichschwarze, Dunkelleberbraune; zuweilen verschiedene Farben in Streifen, Flecken wechselnd; der Strich licht ockergelb, gelblichweiß. Spec. G. = 2,2—2,5. H. = 2—3. Etwas spröde. Sehr leicht zerspringbar. — Im Kolben erhitzt, viel Wasser ausgehend, welches sauer reagirt. Bei anfangendem Glühen schwebeliche Säure entwickelnd, B. d. F. auf der Kohle mit Blasenwerfen und starker Entwicklung arsenikalischer Dämpfe, leicht zu einer eisenschwarzen, magnetieschen Schlacke schmelzend. Von Salzsäure leicht mit gelber Farbe aufgelöst.

Kleinereformig, kleintrabig, dabei gewöhnlich mit rauher Oberfläche, zuweilen krümmig abgetrennt; oft mit einem erdigen, matten, gelblichen oder bräunlichen Ueberzuge. Derb, rindenförmig, dabei oft rissig und zerbrochen.

Gehalt:	Arsenik- säure	Schwe- felsäure	Eisen- oxyd	Kupfer- oxyd	Bleisäure
n. Stromeyer (Unterf. I. 257.) v. Freiberg n. Langier (Ann. d. Chm. et d. Phys. XXX. 325.)	26,0591	10,0381	33,0960	0,6417	29,2556
n. Kammelsberg (2. Supplem. 46.) v. Sieglitzhollen im Rathhausberge b. Wasseln	20	14	35	Spur	30
a.	24,67	5,20	54,66	—	15,47
b.	28,45	4,36	58,00	—	12,59

Anmerkungen.

1. Das Vorkommen des Pinitits auf Gruben des Sächsischen Erzgebirges ist schon seit 1755 bekannt (Freyesleben, a. a. D. 76). Die erste Beschreibung desselben hat der Licentiat Schulze gegeben (Dresdnisches Magazin, 1765. B. II. St. 8. S. 465). Eine spätere Nachricht von jenem Mineral rührt von Ferber her (Beobachtungen in den sächsischen Gebirgen, 1778. I. 108.), der es als ein Eisenbraunerz bezeichnete und bereits den Arsenikgehalt desselben bemerkte. Laproth hat die erste Analyse des Pinitits von Freiberg geliefert, aber den Gehalt an Arseniksäure übersehen (Wett. V. 217.). Bei einer darauf von Bellner mit einer Abänderung aus der Kohlengrube Heinrichs Glück bei Nieder-Luzisk in Schleßen vorgenommenen Untersuchung, wurde ebenfalls die Arseniksäure nicht gefunden (Schweigg. J. XIII. 330.), welche Stromeyer später sowohl in dem Freiburger, als auch in dem Schlesißen Pinitit nachwies. Auf das von demselben gefundene Mischungsverhältniß bezieht sich die obige stöchiometrische Formel. Die unter der Leitung Kammelsbergs untersuchte Abänderung von Wasseln, war sichtlich nicht homogen.

2. Daß der Pinitit ein neueres Gebilde ist, leidet keinen Zweifel. Vermuthlich giebt die Zersetzung von Nispidel Hauptveranlassung zu seiner Entstehung (Stromeyer, a. a. D. 257.). Nach den von Freyesleben mitgetheilten, auf der Grube Alte Hoffnung Gottes zu Großvoigtsberg von dem Herrn von Weissenbach angestellten Beobachtungen, kommt jenes Fossil ursprünglich in einem küssigen Zustande vor, und scheidet sich erst allmählig in fester Gestalt ab. Die Flüssigkeit hat eine Mittelfarbe zwischen bräunlich- und hyacinthroth,

## 1084 VIII. Klasse. Oxygene. XIV. Ordnung. Arseniate.

sieht sich fettig und klebrig an, hat die Consistenz eines Syrops, ist im geringen Grade durchsichtig und schmeckt stark bituminös. Spec. G. = 1,52. Herr von Weissenbach fand darin bei einer ohngefähren Analyse 21 Pct Schwefelsäure und 22 Pct Eisenoryd.

3. Der Pitticit kommt besonders in alten Grubengebäuden, selbst zuweilen an der Zimmerung derselben vor. Man hat ihn bei Freiberg, Schwarzenberg und Schneeberg in Sachsen, zu Platten und Bleistadt in Böhmen, zu Nieder-Lajlok in Schlesien, auf dem Sieglitz-Stollen im Rathhausberge bei Gastein gefunden.

Auf dem tiefen Fürstestollen bei Freiberg kommt ein dem Pitticite verwandtes, weißes Fossil vor, dessen Bestandtheile nach Kerssen sind: Arsenikssäure 30,25 Eisenoryd 40,45 Wasser 28,50 (Schweigg. J. XIII. 176.), welchem die Formel  $\text{Fe}^2 \text{As} + 12\text{H}$  entspricht. Diesem Mineralkörper dürfte, wenn seine äußeren Merkmale genau bestimmt seyn werden, eine besondere Stelle im System, in der Nähe des Pitticites gebühren.

## 13. Condurrit.

Condurrite. Phillips, Ann. of Phil. Oct. 1827. Condurrite. Boud. Traité. II. 611. Condurrit. v. Kobell Char. II. 112. Condurrite. Dana Min. 294.

$\text{Cu}^2 \text{As} + 4\text{H} =$  Arsenige Säure 26,56 Kupferoryd 63,78 Wasser 9,64.

Unkrystallinisch.

Der Bruch flachmuschlig. Durch den Schnitt metallähnlichen Glanz bekommend. Bräunlichschwarz, in's Blaue. Rußschwarzes Pulver. Spec. G. = 5,204. Weich. Mitte. — Q. d. L. im Kolben Wasser und ein Sublimat von krystallinirter arseniger Säure gebend; auf der Kohle Arsenikdampf entwickelnd und Arsenikkupfer hinterlassend. In Salpetersäure leicht auflöslich.

Derb.

14. C. Pharmakochalzit. 1883

Gehalt:

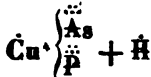
nach Karaday (Phil. Mag. 1827: 286.)	Arsenige Säure	Kupfer- oxyd	Wasser	Schwefel	Nickel
	25,944	60,498	8,987	8,064	1,507

Anmerkung.

Der Conburrit findet sich auf einem Kupfererze führenden Gange der Conburrow-Grube in Cornwall.

14. Pharmakochalzit.

Arseniate of Copper, 3 Species, in the form of an acute octaedron. Bourmon, Phil. Trans. 1801: 177. Olivenerz. Karst. Lab. 64. Olivenerz, als Formation des Pharmakochalzits. Haussm. Handb. 1045. Olivenerz. Dem. 230. Cuivre arseniaté Octaédre aigu, aculeaire, mamelonné fibreux, terreux. Haüy. Traité. III. 510—512. Pl. 102. Fig. 150. 151. Oliventit, v. Leach. Handb. 168. Oliventite. Beud. Traité. II. 601. Right prismatic Arseniate of Copper. Phill. Min. 332. Prismatischer Olivenerz. Melasch. Rehs Phys. 163. Fig. 8. Oliventita. Dana Min. 292. Oliventit. Holzschufterz. Handb. d. best. Min. 507.



Orthorhombisch. Hypoth. Grundform: Rhombenoktaeder von 121° 33', 118° 21', 89° 48' \*). Spuren von Blätterdurchgängen nach D und E.

Spec. G. = 3,9—4,3. — Im Kolben erhitzt, etwas Wasser ausgehend. V. d. L. in der Pinzette leicht schmelzbar zu einer mit prismatischen Krystallen bedeckten Kugel. Auf der Kohle mit Detonation und Entwickelung von Arsenikrauch ein weißes Korn von Arsenkupfer gehend. In Salpetersäure leicht auflöslich.

a. Gemeiner. Der Bruch kleinmuschlig oder un-

\*) Nach den von Phillips angegebenen Winkeln berechnet (Sylve, a. a. D.).

2286 VIII. Klasse. Arsenide, XIV. Ordnung. Arseniate.

eben. Von Glasglanz, in den Fettglanz, zum Theil in das Diamantartige, bei dünnflügeliger Absonderung in das Perlmutterartige geneigt. Vom Halbdurchsichtigen bis in's Undurchsichtige. Olivengrün, einer Seite in das Lauch-, Pistazien-, Zeisiggrüne, anderer Seite in das Schwärzlichgrüne, zuweilen in das Braune. Der Strich gleichfarbig, aber lichter.  $\delta = 3$ . Spröde.

Kry stallstr.: Fl. B' (n R o h e). B. D(l) =  $110^{\circ}50'$ . E(r) =  $92^{\circ}30'$ ,  $87^{\circ}30'$ . Eine Fläche der Mikrodiagonalzone (a P h i l.). — Gewöhnliche Combinationen: 4D. 4E. — 2B'. 4D. 4E. — 2B'. 2B. 4D. 4E. — Fl. B eben und glatt; Fl. B' und D einwärts, Fl. E anwärts gekrümmt. — Die Krystalle in der Richtung des Hauptachsens oft verlängert. Durch Zusammenhängen derselben Uebergang in kugelige und kleeblattartige Gestalten, mit auseinanderlaufend-, seltener durcheinanderlaufend- dünnflügeliger Absonderung.

Verb. In und wieder mit Einträden; krystallinisch dünnflügelig, zuweilen zugleich krummschalig abgefondert.

Gehalt:

	Arsenik- säure	Phos- phor- säure	Kupfer- oxyd	Wasser
nach v. Kobell (Pogg. Ann. XVIII. 249.)	36,71	3,36	56,43	3,50
a. Cornwall nach Richardson (Thomson, Outl. I. 614.)	39,9	—	56,2	3,9
ebendasselbe nach Vermander (Ann. Chem. Phys. XXXIII. 291.)	33,50	5,98	56,38	4,16

B. Nadelstrahliger. In zarten nadel- und haarförmigen Krystallen, die gewöhnlich stern-, büschel-, oder fächerförmig, zuweilen auch ganz unregelmäßig zusammengehäuft sind. Von Glasglanz, zuweilen in's Seidenartige. Vom Halbdurchsichtigen bis in das Undurchsichtige. Olivengrün, Lauch-, Blauschgrün, einer Seite in das Zeisiggrüne und Dressiggelbe, anderer Seite in das Schwärzlichgrüne.



**Gehalt:**

nach Klaproth. (Beitr. III. 192.) a. Cornwall nach Richardson (Thomson, Outl. I. 614.) *) ebenbayer	Arsenik- säure	Kupfer- oxyd	Wasser
	45,00	50,62	3,50
	39,80	56,65	3,55

c. Fasriger \*\*). Auseinanderlaufend zartfasrig. Inwendig schimmernd, in das Wenigglänzende; von einem in das Wachartige geneigten Seidenglanz. Undurchsichtig, oder an den Ranten durchscheinend. Grasgrün, oliven-, zisiggrün, in das Kastanien-, Gelblichbraune, Strohgelbe, bis in das Gelblich-, Grünlich-, Graulich-weiße; verschiedene Farben oft in concentrischen Zagen wechselnd, und von der Peripherie nach der Mitte in einander verlaufend. S. = 3 und weit darunter.

Kernenförmig, dabei oft mit krümschaligen, der äußeren Form entsprechenden Absonderungen; herb, eingesprengt.

**Gehalt:**

nach Thomson (Outl. I. 615.) nach Hermann (Journ. f. pr. Chem. XXXII. 293.) a. Cornwall	Arsenik- säure	Phos- phor- säure	Kupfer- oxyd	Eisen- oxydul	Wasser
	40,61	—	54,98	—	4,41
	40,50	1,00	51,0	3,64	3,83

d. Muschliger. Der Bruch muschlig, in das Ebene. Vom wachstartig Wenigglänzenden bis in das Matt. Undurchsichtig, oder an den Ranten durchscheinend. Dunkel pistaziengrün; daraus in das Olivgrün-, Blaugrün-, Spangrüne.

Kleinkernenförmig, kerntrüblich, zuweilen mit krümschaligen Absonderungen; herb, eingesprengt.

\*) Nach der Angabe Thomson's möchte es scheinen, daß diese Analyse sich auf den Kalkschaleit bezieht. Offenbar hat sie aber Richardson nicht mit diesem, sondern mit einer nachfolgenden Abänderung des Pharmaschaleites unternommen.

\*\*) Wood-Copper der Engländer.

e. Erdiger. Der Bruch erdig. Matt. Undurchsichtig. Olivengrün, span-, pflanzengrün, zeisiggrün, in das Strohgelbe, Gelblich-, Grünlich-, Graulichweißliche. Vom Weichen in's Zerreibliche.

Kleinereformig, zuweilen mit krummschaligen Absonderungen: verb, eingesprengt.

### Anmerkungen.

1. Die früheren von Chevreux gelieferten Analysen des gemeinen, nadelförmigen und saftigen Pharmakochalites (Phil. Trans. 1801. 199. 200.) weichen sowohl unter einander, als auch von den Resultaten der neueren Untersuchungen so sehr ab, daß ihre Genauigkeit bezweifelt werden muß.

Die muschlige und erdige Varietät des Pharmakochalites gehören zu dem eisen-schüffigen Kupfergrün Werner's (Mineral. System 225.). Ihre chemische Zusammensetzung ist zwar noch nicht genau bekannt; da sie aber zuweilen mit anderen Abänderungen jenes Arsenates vorkommen, und ein ähnliches Verhalten vor dem Löthrohre zeigen, so dürfte die ihnen einzuweisen hier angewiesene Stelle wohl die richtige seyn.

2. Der Pharmakochalit ist, gleich den übrigen Arseniaten des Kupfers, wohl ohne Zweifel ein neueres Gebilde, dessen Entstehung besonders in der Zersetzung arsenikhaltiger Fäulerze zu suchen seyn dürfte (Vergl. oben S. 181.). Muschliger und erdiger Pharmakochalit schließen nicht selten Kerne von Kupferfäulerz ein; und in der Nähe von den auf Gängen in Cornwall sich findenden Abänderungen jenes Arsenates, kommt der Tenuantit vor. Vielleicht giebt auch die gemeinschaftliche Zersetzung von Kupfer und Arsenikkies Veranlassung zur Bildung des Pharmakochalites, so wie zur Erzeugung anderer Arseniate des Kupfers.

3. Die verschiedenen Abänderungen des Pharmakochalites kommen mit einander und in Gesellschaft von anderen Arseniaten des Kupfers, auf Kupfererzgängen in Cornwall, zumal in den Gruben von Carrarach, Tin Croft, Wennap, St. Day vor. Auch zu Alston Moor in Cumberland hat sich der Pharmakochalit gefunden. Die muschlige und erdige Abänderung trifft man an manchen anderen Orten in der Begleitung von Fäulerzen an, namentlich zu Ramboorf und Saalfeld am Thüringer Walde, zu Schwab, und am Rogel in

## 15. E. Euchroit.

Tyrol, im Bannat, in Sibirien, in Asien, in: ~~USA~~ Als Fundorte des Phosphorsalzes werden auch Blankwand und Schlackenwand in Böhmen, Rheinbreitenbach am Rhein, Döhlen in Rußien, angegeben.

## 15. Euchroit.

Euchroit Breith. Char. 1. N. 172. Euchroite. Haid. Edinb. Journ. of science. II. 133. Pl. III. Fig. 29. 30. Euchroit. v. Leonh. Handb. 173. Euchroite. Phill. Min. 333. Prismatischer Smaragd = Malachit. Ross Phys. 174. Fig. 47. Euchroite. Dana Min. 289. Euchroit. Haid. Handb. d. N. Min. 509.

$\text{Cu} \cdot \text{As} + 7\text{H} = \text{Arseniksäure } 34,21 \text{ Kupferoxyd } 47,09$   
Wasser 18,70. (v. Kobell.)

Orthorhombisch. Hypoth. Grundform: Rhombenoktaeder von  $119^\circ 7'$ ,  $81^\circ 47'$ ,  $120^\circ 54'$ . (Näherung. Haid.) Spuren von Blätterdurchgängen nach D und E.

Der Bruch uneben, in das Muschlige. Von Glasglanz. Vom Durchsichtigen in das Durchscheinende. Von bedeutender doppelter Strahlenbrechung. Smaragdgrün. Apfelgrüner Strich. Spec. G. = 3,35—3,45.  $\rho = 3,5$ —4. Wenig spröde. — Im Kolben erhitzt, Wasser ausgebend, gelblichgrün und zerreiblich werdend. B. d. L. auf der Kohle mit Detonation und Entwicklung von Arsenikrauch ein weißes, sprödes Korn von Arsenikkupfer gebend. In Salpetersäure leicht auflöslich.

KrySTALLFORM: Fl. A (P. Haid.). B (k). D (n) =  $87^\circ 52'$ . E (M) =  $117^\circ 20'$ ,  $62^\circ 40'$ . —  $\text{BB}'\frac{1}{2}$  (s) =  $84^\circ 48'$ ,  $95^\circ 12'$ .  $\text{BB}'2$  (l) =  $101^\circ 13'$ ,  $78^\circ 47'$ . — Combinationen: 2A. 4D. 4E. 4BB'2. — 2A. 2B. 4D. 4E. 4BB' $\frac{1}{2}$ . 4BB'2. — Die Flächen der horizontalen Zone vertikal gereift; Fl. A oft zugerundet.

2020 VIII. Klasse. Zwölfte. XIV. Ordnung. Arseniate.

Bestzt:

nach Larnac (Edinb. Journ. of sc. II. 303.) nach Kühn (Ann. d. Chem. u. Pharm. LI. 128.)	Arsenit- säure	Kupfer- oxyd	Kalk	Wasser
	33,02	47,85	—	18,80
a.	34,42	46,97	—	19,31
b.	32,42	46,99	1,12	19,31
nach Böhler (Ann. d. Chem. u. Pharm. LI. 285.)				
a.	33,27	48,34	—	18,39
b.		48,09 <sup>*)</sup>		

\*) Spuren von Eisen, Nidel und Phosphorsäure.

Anmerkung.

Der Euchroit hat sich bis jetzt nur zu Elbethen bei Menzob in Ungarn, in quarzigen Stimmerschiefer gefunden.

16. Erinit.

Erinite. Min. Ann. of Phil. 1828. IV. 154. Dytomer Gabbroem-Malachit. Gald. Aufgange. 153. Erinite. Phil. Min. 334. Monotomer Dytom-Malachit. Rohs Phyl. 187. Erinite Dana Min. 298. Erinit. Gald. Handb. d. J. Min. 511.

$Cu^2 As + 2H =$  Arseniksäure 34,75 Kupferoxyd 59,82 Wasser 5,43.

Krystallisation unbekannt. Spuren von Spaltbarkeit nach einer Richtung.

Der Bruch unvollkommen muschlig oder uneben. Matt, oder von schwachem Fettglanz. An den Ranten durchscheinend. Smaragdgrün, in's Grasgrüne. Der Strich von ähnlicher Farbe, dem Apfelgrünen sich nähernd. Spec. G. = 4,043. H. = 4,5—5. Spröde.

In unvollkommenen Kugeln und nierenförmig, mit drufiger Oberfläche, trummschaaligen, der äußeren Form entsprechenden Absonderungen.

17. C. Kupferschaum 18. 117 2001

Gehalt:

von LXXXII (Ann. of Min. 1828. IV. 154.) v. Werner	Arsenik- säure	Kupfer- oxyd	Wasser	Kohl- ensäure	Wasser
	33,78	59,41	5,01	1,79	

Anmerkung.

Der Armit findet sich in der Grangschicht Eimerit in Irland, in Gesellschaft von Pharmakocalcit und Chalkophacit.

17. Kupferschaum

Kupferschaum. Wern. 226. 51. Kupferschaum. v. Leonh. Handb. 756. Kupferschaum. Phill. Min. 334. Prismatischer Euklor: Malachit. Mohs Phys. 181. Copper Froth. Dana Min. 294. Tirolf. Gald. Handb. d. b. Min. 509.

$(\text{Cu} \cdot \text{As} + 10\text{H}) + \text{CaO} = \text{Arseniksäure } 25,37$  Kupferoxyd 43,67 Wasser 19,82 Kohlensäurer Kalk 11,14. (v. Kobell.)

Orthorhombisch. Grundform unbekannt. Blätterdurchgang: vollkommen nach A.

Der Bruch nicht wahrnehmbar. Auf den Kristallflächen A und den entsprechenden Spaltungsflächen von Perlmutterglanz; auf den vertikalen Flächen von Glasglanz. Durchscheinend, oder nur an den Kanten. Licht apfels- oder spangrün, in das Himmelblaue geneigt. Der Strich von ähnlicher Farbe, nur etwas blasser. Spec. G. = 3,020—3,098. S. = 1—1,5. Sehr milde. In dünnen Blättchen biegsam. — In Kolben erhitzt, Wasser ausgebend, sich schwärzend und sehr stark verknisternd. D. v. L. auf der Kohle ruhig und ohne Detonation schmelzend, Arsenikgeruch entwickelnd, und nach und nach eine strengflüssige Schlacke gebend. Mit Soda: erhält man eine unvollkommen geflossene Masse, welche weiße Metallkörnchen einschließt. In Salpetersäure leicht, und

1888 VIII. Klasse: *Dryaside*. XIV. Ordnung: *Arseniate*.

bei Erwärmung unter Aufbrausen aufblösch. Von Ammoniak mit Hinterlassung von kohlensaurem Kalk aufgelöst. (v. Kobell.)

Kryallform: Fl. A. B. E. — Combinationen: 2A. 4E. — 2A. 2B. 4E. — Fl. E horizontal geritzt, die übrigen Flächen glatt.

Nierenförmig, traubig, zum Theil mit drüsigter Oberfläche; von auseinanderlaufend strahliger Textur und kryallinisch-stänglicher Absonderung; außerdem oft mit krummschaaligen, der äußeren Gestalt entsprechenden Absonderungen. Verb. dabei blättrig-strahlig. Angeflogen.

Gehalt:

nach v. Kobell (Bogg. Ann. XVIII. 253.) v. Falkenstein in Tyrol	Arsenik- säure	Kupfer- oxyd	Wasser	Kohlen- saurer Kalk
	25,01	43,88	17,46	13,65

Anmerkung.

Der Kupferstein kommt auf Gängen und Lagern, gewöhnlich als Begleiter von Kupfererzen, namentlich von Fahlerz, Kupferkies, und in Gesellschaft anderer Kupfererze, besonders von Malachit und Kupferlasur, zuweilen aber auch mit Zinnglas, oder mit Kobaltblüthe und anderen Kobaltminern vor. Er findet sich besonders zu Falkenstein und an mehreren anderen Orten in Tyrol, zu Libethen in Ungarn, zu Campiglia bei Plombino in Italien, in Axturien und zu Linares an der Sierra Morena in Spanien, zu Ratlock in Derbyshire, bei Saalfeld in Thüringen, bei Schneeberg im Erzgebirge, zu Kieselborsdorf in Hessen.

18. *Klinoklas*.

Arseniate of Copper. 4. Species, in the form of triedral prism. Bournon, Phil. Trans. 1801. 181. Strahlenkopper. Karst. Tab. 64. Strahlenkopper. Gausm. Handb. 1050. Strahlerz. Wern. 231. Cuivre arseniaté prismatique triangulaire. Haüy Traité. III. 618. Strahlerz. v. Leonh. Handb. 170. Krotomer Habronem. Malachit. Hab. Anfangsgr. 153. Fig. 244. Aphanèse. Beud. Traité. II. 602. Oblique prismatic Arseniate of Cop-

per. Phil. Min. 331. Diatomer, Sabronem, Malachit.  
 Rohe Phys. 179. Kinnofas. Breiſſ. Handb. II. 150. Apha-  
 nesite. Dana Min. 290. Abicht. Gab. Handb. d. 5. Min.  
 509.

$Cu^{\circ} \overset{\circ}{As} + 3H =$  Arsenikſäure 30,30 Kupferoxyd 62,50  
 Waſſer 7,11. (Rammelsb.)

Rhombiſch, mit makrodiagonaler Abweichung.  
 Grundform unbekannt. Abweichung =  $10^{\circ} 42'$  \*). Blät-  
 terdurchgang ausgezeichnet nach A.

Der Bruch uneben. Von Glasglanz, auf den Späl-  
 tungsf lächen in den Perlmutterglanz, ſonſt in den Fett-  
 glanz geneigt. Vom Durchſcheinenden bis in das Un-  
 durchſichtige. Außerlich rabenſchwarz, in's Schwärzlich-  
 grüne; innwendig himmelblau, oder zwiſchen ſpangrün  
 und himmelblau, ſelten zwiſchen ſmaragd- und grasgrün.  
 Blaulichgrüner Strich. Spec. G. = 4,1—4,3. H. =  
 2,5—3. Wenig ſpröde.

Kryſtalliſirt: H. A (P Phil.) =  $79^{\circ} 18'$ . E (M) =  $56^{\circ} 0'$ ,  $124^{\circ}$   
 0'. —  $\overline{BA}n(c) = 20^{\circ} 12'$ . Mehrere andere Flächen der Rhombo-  
 gonakone. — Die Flächen theils glatt, theils rauh, zuweilen  
 etwas gekrümmt. — Die Kryſtalle in der Richtung der Haupt-  
 achſe verlängert. Durch ihre Zuſammenhäufung Uebergang in  
 halbkuglige, nierenförmige Maſſen, mit bruſtiger Oberfl äche und  
 kryſtalliſch - fänglicher Abſonderung.

Gehalt:

u. Rammels- berg (2. Suppl. 79.) a. Cornwall	Arsenik- ſäure	Phos- phor- ſäure	Kupfer- oxyd	Waſſer	Eiſen- oxyd	Kalk	Kieſel- ſäure
	29,71	0,64	60,60	7,64	0,39	0,50	1,12

\*) Nach der auf die Winkelangaben von Phillips ſich gründenden  
 Beſtimmung von Sipyre, I. d. Anfangsgr. d. Naturgeſch. d. Mi-  
 neralr. v. Rohe. II. 179. Nach Phillips iſt die Neigung der H.  
 A gegen E =  $95^{\circ}$ . So iſt ſie auch von Haidinger in den An-  
 fangsgründen d. M. angegeben; wogegen derſelbe in dem Handbuche  
 d. beſt. Min. dieſen Winkel der Neigung von A gegen B beilegt, und  
 daher die Abweichung =  $5^{\circ}$  angiebt.

## Anmerkungen.

1. Chenevir hat folgende Zusammensetzung des Mineralas angegeben: Arseniksfäure 30 Kupferoxyd 54 Wasser 16 (Phil. Trans. 1801. 209.). Diese Analyse hat sich indessen, wie die Vergleichung mit der vorstehenden zeigt, eben so wenig bewährt, als keine andere Untersuchung der verschiedenen Arseniate des Kupfers:

2. Der Mineralas findet sich auf Kupfererzlagern in Cornwall in Gesellschaft anderer Arseniate des Kupfers. Nach Breithaupt's Angabe kommt er auch auf Altväter sammt Gichtig im Nordelgrunde bei Saibda im Erzgebirge vor.

## 19. Chalkophyllit.

Cuivre arseniaté lamellaire. Hauy Traité. 1. Ed. III. 578. Arseniate of Copper, 2 Species, in hexagonal laminae with inclined sides. Bournon, Phil. Trans. 1801. 176. Kupferglimmer. Karst. Tab. 64. Kupferglimmer. Gaudet. Handb. 1043. Kupfer-Glimmer. Wern. 229. Cuivre arseniaté hexagonal lamellaire. Hauy Traité. III. 509. Pl. 102. Fig. 149. Kupferglimmer. v. Leonh. Handb. 171. Krinitz. Bond. Traité. II. 508. Rhomboidal Arseniate of Copper. Phill. Min. 330. Rhomboedrischer Kupfer-Kalchit. Mohs Phys. 180. Fig. 167. Chalkophyllit. Breith. Handb. H. 149. Copper Mica. Dana Min. 293. Chalkophyllit. Handb. Handb. d. k. Min. 609.

$\text{Cu} \cdot \text{As} + 23 \text{H} =$  Arseniksfäure 18,02 Kupferoxyd 49,61 Wasser 32,37. (Rammeisb.)

Monotrimetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst. Grundform: spitzes Rhomboeder von  $68^\circ 45'$ ,  $111^\circ 15'$ . (Brooke. \*) Blätterdurchgang: ausgezeichnet nach A; Spuren nach P.

Der kaum wahrnehmbare Bruch muschlig. Auf den Kristallflächen A und den entsprechenden Spaltungsflächen von einem etwas in das Metallische neigenden Perlmutterglanz; auf anderen Flächen von Glasglanz, der zum Theil dem Demantglanz hinneigt. Vom Durchsich-

\*) Edinb. Phil. Journ. VI. 132. Nach Phillips =  $69^\circ 12'$ .



tigen bis in das Durchscheinende. Sauergrün, wenn man in das Graß oder Spangelline. Der Strich lechter als die äußere Farbe. Spec. G. = 2,43—2,65. S. = 2. Milde. — Im Kolben erhitzt heftig decrepitiert und viel Wasser ausgebend. W. d. L. auf der Kohle als Pulver ohne Detonation, später Entwicklung von Arsenitrauch, zu einem spröden Metallkorn schmelzend, welches mit Soda ein geschmeidiges Kupferkorn giebt. In Salpetersäure leicht auflöslich.

Kryallform: H. P (P. Phil.). A(a). G(m) = 86° 4', 93° 56'. — AH 626(b) = 170° 30', 0, 30'. — Combinationen: 6P. 2A. — 6P. 6AH 626. — 6P. 2A. 6G. — H. A glatt, B zuweilen etwas uneben. Die Kryalle erscheinen gewöhnlich als dünne Tafeln durch starke Verklärung in der Richtung der Hauptachse. Kryallinisch; brüch, mit körniger Absonderung; eingeprengt.

Gehalt:

nach Hermann (Journ. f. pr. Chem. XXXIII. 294.)	Arsenik- säure	Kupfer- oxyd	Eisen- oxydul	Thonerde u. Phos- phorsäure	Wasser
a. Cornwall	17,51	44,45	2,92	3,93	31,19

### Numerkungen.

1. Ich habe die von Breithaupt herrührende Benennung dieser Mineralsubstanz dem früher gebräuchlicheren Namen Kupferglimmer vorgezogen, um eine Verwechslung mit einem krystallinischen Kupferhüttenproduct, welches ebenfalls Kupferglimmer genannt wird, zu verhindern.

2. Frühere Analysen des Chalkophyllits von Vanquelin und Chevenix weichen sowohl unter einander, als auch von dem Resultate der Hermann'schen Verlegung so sehr ab, daß ihre Richtigkeit wohl zweifelhaft erscheinen muß. Nach Vanquelin soll der Chalkophyllit enthalten: Arseniksäure 43 Kupferoxyd 29 Wasser 17 (Journ. d. Min. Nr. 55. 562). Chevenix hat dagegen folgende Zusammen- setzung angegeben: Arseniksäure 21 Kupferoxyd 58 Wasser 21 (Phil. Trans. 1801. 201.).

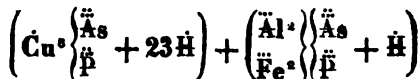
3. Der Chalkophyllit findet sich in Gesellschaft von Pharmako- galcit, Kupferroth, Kupferlies, Kupferglanz, Malachit, Braunstein- stein und Quarz auf den Gängen mehrerer Gruben in der Nähe von

1636 VIII. Klasse. Drygnade. XIV. Ordnung. Arseniate.

Nebstlich in Cornwall. Auch soll dieses Arseniat auf Andover sammt Gfchig im Nordelgrunde bei Saiba im Erzgebirge und zu Malakoff im Bannate vorkommen.

20. Chaltophacit.

Arseniate of Copper, I. Species, in the form of an obtuse octahedron. Bourton, Phil. Trans. 1801. 174. Zinseuery. Karst. Tab. 64. Zinseukupfer. Hausm. Handb. 1051. Zinseuery. Wern. 229. Cuivre arseniaté octaèdre obtus. Hauy Traité. III. 509. Pl. 102. Fig. 147. Prismatischer Lirocon-Malachit. Mohs Grundriss. II. 180. Prismatic Lirocon-Malachite. Haid. Treat. on Min. by Mohs. II. 160. Fig. 1. Zinseuery. v. Leonh. Handb. 172. Liroconite. Beud. Traité. II. 600. Octahedral Arseniate of Copper. Phil. Min. 329. Prismatischer Lirocon-Malachit. Mohs Phys. 161. Fig. 1. Chaltophacit. Bloder, Grundr. 576. Liroconite. Dana Min. 291. Liroconit. Sab. Handb. d. b. Min. 506.



$(\text{Cu}^{\circ} \ddot{\text{As}} + 23\text{H}) + (\overset{\text{Al}^{\circ}}{\text{Fe}^{\circ}} \ddot{\text{As}} + \text{H}) =$  Arseniksäure  
26,59 Kupferoxyd 36,81 Thonerde 11,87 Wasser 24,93  
(Kammelsb.).

Orthorhombisch \*). Späth. Grundform: Rhombenoktaeder von 129° 25', 85° 11', 116° 40'. (Näherung. Haid.) Blätterdurchgang: unvollkommen nach D' und E, in ersterer Richtung etwas deutlicher.

Der Bruch uneben in das Muschlige. Von Glasglanz, auf dem Bruche in das Fettartige geneigt. Durchscheinend, seltener halbdurchsichtig. Himmelblau, selten dem Berlinerblauen hinneigend; in das Span-, Gras-, Apfelgrüne, Blaulichweiße. Der Strich ähnlich gefärbt, aber gewöhnlich blaß. Spec. G. = 2,88—2,99. S. = 2—2,5. Fast milde. — Im Kolben erhitzt, viel Was-

\*) Nach Breithaupt (Handb. II. 167.) rhombisch.

fer ausgehend, ohne zu verknistern. W. d. L. auf der Kohle mit etwas Aufwallen, aber ohne Detonation und unter Entwicklung von Arsenikdampf, zu einer bräunlichen Schlacke schmelzend, welche Metallförner einschließt. Mit kohlensaurem Natron ein arsenikhaltiges Kupferorn gebend. In Salpetersäure auflöslich.

KrySTALLFIT: Fl. D' (o Gaib.) = 71° 59'. E (d) = 119° 45', 60° 15' \*). Zwei Arten von Flächen transversaler Nebenzone. — Gewöhnlichste Combination: 4D' 4E. Die Kanten, welche die Flächen D' und E mit einander machen, zuweilen durch Flächen transversaler Nebenzone zugeshärft, wodurch, bei nicht reiner Ausbildung, die Krystalle ein linsenförmiges Ansehen erhalten. Die Flächen D' und E' gewöhnlich nach ihren Combinationsecken schwach gereift. Die Krystalle in der Richtung der Hauptachse zuweilen etwas verlängert.

Selten verb., dabei körnig abgeändert.

Gehalt:

nach W. Trolle- Wachmeister (K. Ver. Acad. Bandh. 1832. 80.) a. Cornwall nach Hermann (J. f. pr. Chem. XXXIII. 296.) a. Cornwall	Arsenik- säure	Phos- phor- säure	Kupfer- oxyd	Eisen- erde	Eisen- oxyd	Wasser
	20,79	3,61	35,19	8,03	3,41	22,24 *)
	23,06	3,73	36,38	10,86	0,98	28,01

\*) Kieselsäure 4,04 Gangart 2,96.

### Anmerkungen.

1. Chenevix hat zuerst eine Analyse des Chalkophacites unternommen, und folgende Zusammensetzung angegeben: Arseniksäure 14 Kupferoxyd 49 Wasser 35 (Phil. Trans. 1801. 202.). Von diesem Resultate erkennen sich die obigen Angaben weit; da diese aber unter einander gut stimmen, wenn bei der Analyse des Grafen Trolle Wachmeister die Beimengungen in Abzug gebracht werden, so dürfte die Richtigkeit der von Chenevix herrührenden Bestimmung zweifelhaft erscheinen.

2. Der Chalkophacit, dessen Benennung sich auf die Linsenforn

\*) Nach Phillips: D' = 72° 22'; E = 119° 20', 60° 40'.

1040 VIII. Klasse: Orygenide. XIV. Ordnung: Arseniate.

Gehalt:

	Arsenik- säure	Phos- phor- säure	Salz- säure	Blei- oxyd
nach Gregor (Phil. Trans. 1809. 196.)				
v. Gueld-Natty Grube in Cornwall nach B. Rose (Ann. f. d. Chem. u. Phys. I. 2. 229.)	26,40	—	1,58	69,76
v. Johannegeorgen- stadt in Sachsen nach Wöhler (Pogg. Ann. IV. 167.)	12,5	7,5	1,5	77,5
ebendaher	21,20	1,32	1,89	75,59
	Arsenik- saurer Blei- oxyd	Phos- phor- saurer Bleioxyd	Chlorblei	
	82,74	7,50	9,80	

b. Flockiger. Theils in zarten, nadelförmigen, flockig zusammengelassenen Krystallen, theils in gerundeten, seidenartigen, wenig biegsamen, leicht zerreiblichen Fäden, von zitronengelber, zuweilen in das Grüne sich ziehender Farbe.

c. Erdiger. Erdig. Matt. Von gelber Farbe. Zerreiblich.

Als Uebersetz.

Anmerkungen.

1. Probst und Augé haben zuerst das Vorkommen eines aus Bleioxyd und Arseniksäure bestehenden Minerals in Andalusien angezeigt. Delcroz bemerkte darauf diese Verbindung in dem Nimitzkit aus dem Dreisgau, und Vanquelin beschäftigte ihr Vorkommen (Hauy Traité. III. 256.). Das sogenannte Flockenerz von St. Pirr ebenfalls ein Blei-Arseniat ist, ergab sich aus dem von Champeaur, Lelièvre und Vanquelin damit angestellten Versuchen (Hauy Traité. I. Ed. III. 466.).

Außer den oben mitgetheilten Analysen des Nimitzkit von Johannegeorgenstadt hat früher Laugier eine Untersuchung desselben geliefert (Ann. d. Mus. VI. 171.).

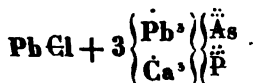
2. Der Nimitzkit kommt vorzüglich auf Bleiglanzlagerstätten,

aber nicht häufig vor. Von seiner ersten Abänderung sind die meisten Fundorte bekannt und besonders ausgezeichnet ist sein Vorkommen zu Johannegeorgenstadt in Sachsen, zumal auf der Grube Neujahrs Raafen, wo sich überaus schöne Krystalle in Begleitung von Schwertspath und Quarz gefunden haben. In Krystallen und traubigen Gestalten trifft man den Arsenit auf der Grube Hans Baden bei Badenweiler, in Gesellschaft von Weiglantz, Pyromorphit, Bleispath, Schwertspath, Flußspath an. Schöne Krystalle finden sich auf den Gruben Huel Alfred, Huel Unity in Cornwall, zu Westalton in Devonshire, zu Galdbek Fell in Cumberland. Flodiger und erdiger Arsenit kommen besonders zu St. Priz im Saône- und Loire-Departement in Frankreich vor.

3. Der Arsenit kann, indem er andere Bleierze begleitet, mit zur Gewinnung von Blei dienen.

## 2. Hedyphan.

Hedyphan. Breith. Schweigg. J. 1830. II. Handb. II. 283. Hedyphane. Dana Min. 278. Hedyphan. Gaid. Handb. d. 5. Min. 503.



Der Bruch unvollkommen muschlig. Von Demantglanz, in den Fettglanz geneigt. Durchscheinend. Graulichweiß. Spec. G. = 5,460—5,493. H. = 3,5—4. — W. d. L. in der Pincette zu einem weißen Email schmelzend; die Flamme grünlichblau färbend. Auf der Kohle für sich zum Theil reducierbar und Arsenitgeruch entwickelnd, zum Theil eine weiße Schlacke gebend, welche für sich geschmolzen, krystallisirt.

Verb.

Gehalt:

nach Kersten (Schweigg. J. 1831. 5. 22.)	Arsenit- saurer Bleiorpb	Arsenit- saurer Kalk	Phosphor- saurer Kalk	Chlorblei
	60,100	12,980	15,510	10,289

## Anmerkungen.

1. Der Gebypphan ist in chemischer Hinsicht dem Bergellit verwandt, indem das stöchiometrische Verhältniß, in welchem die Basen mit der Arseniksäure verbunden sind, bei Beiden dasselbe ist. Die Verschiedenheit liegt nur darin, daß der Gebypphan statt der Talkerde und des Manganoxyduls, welche bei dem Bergellit den Kalk begleiten, Bleioryd enthält, und daß bei ersterem ein Theil der Arseniksäure durch Phosphorsäure ersetzt ist. Ein wesentlicherer Unterschied, der die Bereitung dieser Mineralkörper in einer Species verhindert, besteht darin, daß der Gebypphan eine Chlorverbindung enthält, die dem Bergellit fehlt. Bemerkenswerth ist es übrigens, daß beide Arseniate an demselben Orte vorkommen.

2. Der Gebypphan findet sich mit blättrigem Rhodont und braunem Granat zu Långbanshytta in Wermland in Schweden.

## Fünfzehnte Ordnung. Phosphate.

### Phosphorsaure Salze.

**Starr.** Die meisten krystallinisch (monodimetrisch, orthorhombisch, rhombisch, monotrimetrisch), einige unkrystallinisch. Specifisches Gewicht = 1,5—6,5. Härte höchstens = 6.

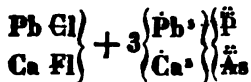
Die meisten färben die Böhmerflamme entweder für sich, oder wenn sie mit Schwefelsäure befeuchtet worden, bläulichgrün. Fast ohne Ausnahme im Wasser unauflöslich. (Nur dem Strubit ist eine kaum bemerkbare Auflöslichkeit eigen.)

### Erste Unterordnung. Wasserfreie Phosphate.

Vor dem Böhmerrohr im Kolben kein Wasser ausgehend.

#### 1. Polychrom.

Polychrom. Handw. Handb. 1869. 2. Th. Phosphorbley-  
spath. Glocker Grundr. 613.



$\text{Pb Cl} + 3\text{Pb} \cdot \text{P} =$  Phosphorsäure 15,79 Bleiorpb  
73,91 Chlor 2,62 Blei 7,68.

Monotrimetrisch, mit vollzähligen Flächen = Combina-  
tionen. Grundform: Dipyramidaltridodekaeder von 142°

12', 80° 44' \*). Blätterdurchgang: unvollkommen nach P; Spuren nach A.

Spec. G. = 5,8—7,09. Härte höchstens = 4. — B. d. L. leicht schmelzend. Auf der Kohle nicht für sich, aber wohl mit Soda, Bleireduction zeigend. In Salpetersäure auflöslich.

### 1. Pyromorphit.

Phosphorblei. Karst. Tab. 68. z. Th. Pyromorphit. Hansm. Handb. 1090. Traubenblei. das. z. Th. Braunbleierz. Wern. 256. Grünbleierz. Wern. 259. z. Th. Buntbleierz. Weis. z. Th. Plomb phosphaté. Haüy Traité. III. 385. Pl. 93. 94. Fig. 669—76. Phosphorfaures Blei. v. Leonh. Handb. 272. Pyromorphite. Beud. Traité. II. 549. Phosphate of Lead. Phill. Min. 362. Rhomboedrischer Blei-Var. Mohs Phys. 140. Fig. 157. 165. Pyromorphite. Dana Min. 278. Pyromorphit. Handb. v. v. Min. 503.

Mit sehr geringem oder gar keinem Gehalt von phosphorfaurem Kalk; zuweilen ein Theil der Phosphorsäure durch Arseniksäure ersetzt.

Spec. G. = 6,5—7,09. — B. d. L. auf der Kohle zuweilen schwachen Arsenikrauch entwickelnd. Die geschmolzene Kugel im Erkalten polyedrisch krystallförmig. Aus der salpetersauren Auflösung wird durch Silberfällung Chlor Silber gefällt.

a. Gemeiner. Der Bruch unvollkommen muschelig, uneben, selten in das Splitttrige. Von Fettglanz; bei einigen, besonders bei braunen Spielarten, in den

\*) Nach der von Haidinger an kleinen, glänzenden Krystallen des sog. Grünbleierztes aus dem Breisgau mit dem Reflexionsgoniometer vorgenommenen Messungen (Treat. on Min. by Fr. Mohs. II. 134. 135. Obs. 1.). G. Rose fand den Seitenantenwinkel des obigen Pyramidenobeloiders an einem Krystall des sog. Braunbleierztes von Bleihütten in Böhmen, mit ziemlich glänzenden und glatten Flächen, = 142° 15'; dagegen bei einem sog. Braunbleierz von Ries, dessen Flächen keine Bilder mit scharfen Umrissen reflectirten, = 141° 3' (Pogg. Ann. IX. 209.). Der letzteren Bestimmung kommt Haüy's Angabe am nächsten, nach welcher jener Winkel = 141° 47'



Demantglanz geneigt. Vom Halbdurchsichtigen bis in das an den Kanten Durchscheinende. Grüne und braune Farben herrschend. Gras-, pistazien-, oliven-, öl-, zersig-, spargelgrün, bis in's Grünlich- oder Gelblichweiße; stroh-, wachs-, honig-, oraniengelb, in das Morgen- und Spazinthrothe; haarbraun, nellkenbraun; von verschiedenen grauen Farben. Verschiedene Farben zuweilen an demselben Krystallindividuum, entweder von dem einen Ende gegen das andere in einander verlaufend, oder in Streifen mit einander wechselnd. Weißer, zuweilen in das Gelbe geneigter Strich. Spec. G. = 6,9—7,09.  $\rho$ . = 3,5—4. Spröde.

Krystallform: Fl. P. (P. s. Gauh). A(o). B(g). E(n). —  $EA\frac{1}{2}$  (t. r.) =  $128^{\circ}56'$ ,  $119^{\circ}4'$ .  $EA\frac{1}{4}$  =  $122^{\circ}40'$ ,  $147^{\circ}14'$ . —  $BA\frac{1}{2}$  =  $131^{\circ}5'$ ,  $111^{\circ}38'$ . — Gewöhnlichste Form: das reg. sechseckige Prisma 2A. 6E. Seltenerer Combinationen: 12P. 2A. — 12P. 6E. —  $12EA\frac{1}{2}$  6E. — 12P. 2A. 6E. — 2A. 6B. 6E. — 12P. 2A. 6B. 6E. — 12P. 2A. 6E.  $12BA\frac{1}{2}$ . — Fl. A rauh und oft ausgehöhlt. Fl. E gewöhnlich horizontal gerieft, oft etwas uneben. Durch die Anlage zur Bildung verschiedener, stumpfwinkelig verbundener Bipyramidalabkantaeder, Krümmung der Flächen E gegen die Enden, so daß die Prismen hauchig (tonnenförmig) erscheinen. — Die Krystalle häufig in der Richtung der Hauptachse verlängert, seltener in derselben Richtung verkürzt; zuweilen nabelförmig; theils einzeln, theils auf verschiedene Weise gruppiert, oder drufige Ueberzüge habend.

Kuglig, nierenförmig, traubig, haufenförmig, zum Theil mit fänglicher Absonderung. Verb. dabei oft entweder fänglich oder körnig abgefordert; eingesprengt. In Pseudomorphosen nach Bleiglanz und Bleispath.

1046 VIII. Kl. Dryg. XV. Ord. Phosph. I. u. Wasserfr. Ph.

**Gehalt:**

	Phos- phor- saures Bleioryd	Phos- phor- saurer Kalk	Arsenil- saures Bleioryd	Chlorblei	Fluor- Calcium
nach Wöhler (Pogg. Ann. IV. 161.)					
grüner P. von Bishopau	89,943	—	—	10,054	—
weißer P. ebenbacher orauensfarbener P. v. Leabhills	86,87	—	2,01	10,08	—
nach Kerston (Schweiz. S. LXII. I. 1.)	88,16	—	Spur	9,91	—
tryß. P. v. Nies	89,268	0,848	—	9,684	0,219
tryß. P. v. Bleibadt	89,174	0,771	—	9,918	0,137
tryß. P. a. Englaub	89,110	0,682	—	10,074	0,130
tryß. P. v. Boul- laouen	89,910	—	—	10,800	— <sup>1)</sup>
berber P. ebenbacher nach Bergemann (Chem. Unt. d. Min. d. Bleiberges. 204.)	89,931	—	—	10,069	— <sup>2)</sup>
	92,56	—	—	7,45	—
nach Lerch (Ann. d. Chem. u. Pharm. XLV. 328.)			Phos- phorsan- res Blei- senoryd		
brauner P. v. Blei- stabt a.	87,38	0,86	0,77	10,23	0,07
b.	88,42	1,58	0,59	9,57	0,20

<sup>1)</sup> Eine Spur von Eisenoryd. <sup>2)</sup> Eine Spur von Eisenoryd.

b. **Fastiger. Fastig.** Inwendig vom seidenartig Schimmernden, bis in das fett- oder demantartig Glänzende. Vom Durchscheinenden bis in das Undurchsichtige. Pfirsichgrün, röthlichbraun; kaiserlich zuweilen mit einem gelblichgrauen Beschlag. Lichterer Strich. Spec. G. = 6,50—6,57.

Traubig, mit rauher und matter Oberfläche.

**Gehalt:**

nach Klaproth (Beitr. V. 204.) v. Pontigband in Auvergne	Phos- phorsäure	Arsenil- säure	Salz- säure	Blei- oryd	Wasser
	13,00	7,00	1,75	76,00	1,75

c. **Erdiger.** Der Bruch erdig, in das Unebene, selten in das Flachmuschlige. Auf dem Bruche theils matt, theils wachsbartig schimmernd. Undurchsichtig. Von

grünen, in das Gelbe sich ziehenden Farben. Weich oder zerreiblich.

Knollig, zerstreut, verb, eingesprengt, als Ueberzug, Anflug. Die knollenförmigen und verben Massen zuweilen krümmenartig abgesondert.

### Anmerkungen.

1. Klaproth hat den Phosphorsäure-Gehalt des sogenannten Grün-Bleierzes i. J. 1784 aufgefunden (v. Crell's chem. Ann. 1784. 5. St. 394.). Etwas später lieferte er eine Analyse des sog. Grün-Bleierzes von der Grube heil. Dreifaltigkeit zu Bischofan (Beitr. z. d. chem. Ann. 1. Bd. 2. St. 13.). Bei seinen nachfolgenden Untersuchungen des grünen gemeinen Pyromorphites von Bischofan in Sachsen und Hofgrund im Dreisgan, einer braunen Spielart von Guelsgoët in Bretagne, und einer gelben von Wanlockhead in Schottland (Beitr. III. 146 ff.), wurde von ihm auch ein Salzsäure-Gehalt nachgewiesen. Klaproth's quantitative Bestimmungen der Phosphorsäure und des Bleiorxydes sind zuerst durch Wöhler (a. a. O.) berücksichtigt worden, der auch zeigte, daß die Verbindung der Phosphorsäure mit dem Bleiorxyd im Pyromorphit keine neutrale ist, wofür man sie genommen hatte, und daß ein Gehalt an Chlorblei zu den wesentlichen Theilen der Zusammensetzung jenes Minerals gehört. In einem orangengelben Pyromorphit von Wanlockhead in Schottland, fand Nev. W. Bernson ungefähr 1 Theil von chromsaurem Bleiorxyd (Phil. Mag. and Ann. of Phil. I. 133.), und G. Rose hat in dem gelblichgrünen und grünlichgelben Pyromorphit von Berezowok einen Chromgehalt nachgewiesen, der nach seinen Versuchen als Chromsäure und als Chromorxyd darin vorhanden ist. Die letztere dieser Abänderungen enthält außerdem auch etwas Arseniksäure (Reise n. d. Ural. I. 206.).

2. Der Pyromorphit ist gewiß in den meisten Fällen ein neues Gebilde, welches vorzüglich aus der Zersetzung von Bleiglanz hervorgegangen. Es spricht dafür die Art des Vorkommens auf den Lagerstätten des Bleiglanzes, besonders in den oberen Theilen seiner Gänge, wo das Schwefelblei oft von dem phosphorsauren Bleiorxyd umgeben ist, oder das letztere in Räumen sich befindet, welche früher von Bleiglanz eingenommen wurden. Einen Beweis für jene Entstehungsweise liefert auch das Vorkommen von Pseudomorphosen des Pyromorphites nach Bleiglanz-Kristallen, wie sie sich zu Ries in Böh-

men gefunden haben, bei welchen die Umwandlung des Schwefelbleies in phosphorsaures Bleioryd von Außen nach Innen fortgeschritten erscheint (Zippe, i. d. Verhandl. d. vaterl. Museums in Böhmen. 1832. 65.). War der Bleiglanz, aus welchem der Pyromorphit sich bildet, silberhaltig, so konnte ein Silbergehalt in den letzteren übergehen. Sage entdeckte bereits im sog. grünen Bleierz durch Kupellation des daraus erhaltenen Bleies einen Silbergehalt (Chem. Unterf. versch. Mineralien. Uebers. v. Beckmann. 160.); und Bauerzachs fand durch dasselbe Mittel im Probircentner des grünen, gemeinen Pyromorphites vom Galgenberge bei Clausthal, und von Hofgrund im Breisgau  $\frac{1}{2}$  Loth Silber (Hausm. Norddeutsche Beitr. 3. Berg u. Schichtenkunde. I. 130.). Das phosphorsaure Bleioryd ist manchmal zugleich mit dem kohlensauren, selten mit dem chromsauren, aus dem Bleiglanze entstanden, wie das Zusammenkommen dieser Mineralkörper zeigt. Zuweilen hat sich indessen zuerst kohlensaures Bleioryd gebildet, aus dessen Umwandlung dann später phosphorsaures hervorgegangen, wie an den von Blum beschriebenen Pseudomorphosen des Pyromorphites nach Bleispath erkannt wird (Die Pseudomorph. d. Minerale. 182.). Die Abkunft der Phosphorsäure, so wie des Chlorgehaltes dürfte in den meisten Fällen wohl schwer nachzuweisen seyn; doch ist es wohl nicht unwahrscheinlich, daß beide Bestandtheile von Außen den Erzlagerstätten, auf welchen der Pyromorphit sich findet, zugeführt worden, und daß die Phosphorsäure einen organischen Ursprung hatte; in welcher Beziehung das Vorkommen jenes Minerals auf den Klüftflächen und in den Höhlungen eines zerfressenen Quarzes im Ausgehenden des Ganges der auf Brauneisenstein bauenden Grube Neufang am Galgenberge bei Clausthal, Beachtung verdient.

3. Der Pyromorphit findet sich auf verschiedenartigen Lagerstätten des Bleiglanzes, in Begleitung dieses Erzes und anderer Bleisalze, zumal des kohlensauren Bleies. Am Häufigsten kommt er auf Gängen, und besonders in oberen Teufen derselben vor. Außerst selten trifft man den Pyromorphit unabhängig von Bleiglanz an.

Bei dem großen Reichthum des Erzes an Bleiglanggängen, ist das seltene Vorkommen des Pyromorphites auffallend; nur auf der Grube Neufang am Galgenberge bei Clausthal, in einem alten verlassenen Baue der Grube Bleiseld auf dem Zellerfelder Hauptzuge, und in der Gegend von Lanne hat er sich gefunden. Ausgezeichnet ist sein Vorkommen zu Ischopau in Sachsen; zu Prjibram, Mies, Bleistadt in Böhmen; zu Hofgrund im Breisgau; zu Poullaouen,

Gnelvoët, Pontgibaud und a. m. a. D. in Frankreich; zu Leadhills und Wanlockhead in Schottland, Beresowok in Sibirien, u. s. w.

4. Wo der Pyromorphit in größeren Massen bricht, wird er zur Bleigewinnung mit benutzt.

2. Polysphärit.

Polysphärit. Breith. Char. 54. Handb. II. 284. Resitiner Blei-Spath. Breith. Char. 54. Resit. Breith. Handb. II. 285. Polyspharite. Phill. Min. 363. Polysphärit. Resit. Handb. d. b. Min. 503.

Mit einem bedeutenden Gehalte von phosphorsaurem Kalk.

Der Bruch muschlig. Von Fettglanz. Vom Durchscheinenden bis in das Undurchsichtige. Von verschiedenen braunen Farben, gelblichgrau, isabellgelb, gelblichweiß. Verschiedene Farben oft in concentrischen Streifen wechselnd. Weißer Strich. Spec. G. = 5,89—6,44. S. = 3—3,5. — W. d. L. für sich mit Anschwellen zu einer weißen, emailähnlichen Masse schmelzend. Nach Abscheidung des Bleies aus der salpetersauren Auflösung durch Schwefelwasserstoff, mit Klee säure stark auf Kalk reagirend.

Selten krystallförmig, in regulär sechsseitigen, gewöhnlich bauchigen Prismen, die in krummflächige Gestalten übergehen, welche im Innern eine Anlage zum auseinanderlaufend Fasrigen zeigen. Meist kuglig, niereenförmig, traubig.

Gehalt:

nach Kersten (Schweigg. J. LXII I. 1.) v. Freiberg v. Pils in Böhmen	Phos- phorsau- res Blei- oxyd	Phos- phorsau- rer Kalk	Chlorblei	Fluorcal- cium
	77,015	11,053	10,838	1,094
	81,651	7,457	10,642	0,248*)

\*) Eine Spur von Eisenoxyd.

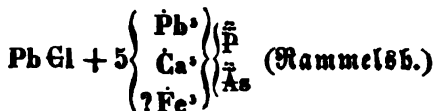
**Anmerkung.**

Der Polyhydrat ist vermutlichlich neuerer Entstehung als die ihn begleitenden Erze. Er findet sich auf der Grube Sonnenwärdel bei Freiberg in Sachsen, mit Bleiglanz, schwarzer Zinkbleude und Schwefelkies auf einem Gange im Gneise; zu Ries in Böhmen, mit Bleiglanz, Schwefelkies u. s. w.

**Anhang.**

**1. Nussierit.**

Nussierite, Danhauser; G. Barruel, Ann. de Chim. et de Phys. LXII. 217. Nussierit, Glocker Grundr. 615. Nussierite, Dana Min. 279. Nussierit, Gsch. Handb. d. b. Min. 503.



Monotrimetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Grundform unbekannt.

Der Bruch splittrig. Wenig glänzend, von Fettglanz. Gelb, in's Grüne und Graue. Selbstschmelzer Strich. Spec. G. = 5,0415. H. = 4—4,5. — W. d. L. auf der Kohle zu einer emailähnlichen Kugel schmelzend. Mit Borax ein gelbliches Glas gebend. In Salpetersäure leicht auflöslich.

Kryallform: in rhomboedrischen, an den Seitenkanten stark abgestumpften, beinahe linsenförmigen Kryallen; zum Theil in warzenähnlichen Anhäufungen.

Gehalt:

	Phosphorsäure	Arsenik-säure	Bleis-oryd	Kalk	Eisens-orydul	Chlor-blei	Kieselsäure
n. Barruel (a. a. D.)	19,80	4,06	46,50	12,30	2,44	7,65	7,20

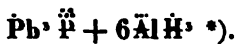
## Anmerkungen.

1. Für jetzt läßt sich noch nicht wohl mit Sicherheit darüber entscheiden, ob der Russierit als selbstständige Species aufzuführen, oder vielleicht nur als eine Formation der Polychrom-Substanz zu betrachten sey, daher ihm hier einstweilen in einem Anhange eine Stelle angewiesen worden.

2. Der Russierit wurde nebst dem Bleigummi und Dreelit, von Danhauser auf der Halde der verlassenen Bleigrube la Russière bei Beaujeu im Rhonedepartement auf Quarz gefunden.

## 2. Bleigummi.

Plomb rouge en stalactites. Romé de l'Isle, Crist. III. 309. Plomb gomme. Gillet-Laumont, Journ. de Phys. 1786. 395. F. 16. Leonh. Taschenb. IX. 1. 310. Plomb hydro-alumineux. Haüy Traité. III. 410. Bleigummi. v. Leonh. Handb. 229. Plombgomme. Beud. Traité. II. 636. Plombgomme. Phill. Min. 356. Bleigummi. Roßs Phys. 1. Anh. 607. Gummibleyspath. Gleditsch. Gumb. 617. Plumbo-Rosinita. Dana Min. 285. Bleigummi. Gab. Handb. d. s. Min. 505.



Krystallisation unbekannt \*\*).

Der Bruch muschlig. Von Fettglanz, in das Glasartige. Durchscheinend. Gelblich-, röthlichbraun; die Farben in Streifen wechselnd. Weißer Strich. Spec. G. = 6,421. (Dreith.) \*\*\*). D. = 5. Isolirt gerieben, negativ elektrisch werdend. (Haüy.) — Im Kolben erhitzt stark decrepitiirend und Wasser ausgebend. B. d. L. auf der Kohle mit Anschwellen zu einem schlackigen Email schmelzend. Mit Soda Bleireduction zeigend.

\*) Nach der Analyse des Bleigummi's von Quelgoët von Dammour, wobei aber das darin gefundene Chlorblei nicht berücksichtigt worden.

\*\*) Dreithaupt gab in der Charakteristik d. M. S. 56. bei dem Bleigummi ein domatisches Prisma als Primärform an; erwähnt aber im Handb. d. M. II. S. 306. keine Krystallisation.

\*\*\*). Das specifische Gewicht des Bleigummi's von Beaujeu nach Dufrenoy = 4,88.

1662 VIII. Kl. Dryg. XV. Ord. Phosph. I. U. Wasserfr. Ph.

Mit Kobaltauflösung ein schönes Blau gebend. In concentrirter Salpetersäure auflöslich.

Nierenförmig, traubig, mit glatter Oberfläche, zum Theil mit safriger oder dünnfänglicher Absonderung.

Gehalt: (1.) nach Dufrenoy (Ann. d. Chim. et de Phys. LIX. 440.) von Beaujeu; (2.) nach Damour (Ann. d. min. 3. S. XVII. 191.) von Huelgoët.

	Phosphorsäure Bleioryd	Bleioryd	Thonerde	Eisenoxyd	Kalk	Chlorblei	Schwefelsäure	Wasser
1.	7,79	37,51	34,23	—	—	—	—	16,13*)
2.	8,06	35,10	34,32	0,20	0,80	2,27	0,30	18,70

\*) Quarz 2,11.

### Anmerkungen.

1. Es dürfte noch ungewiß seyn, ob das Bleigummi eine eigenthümliche Mineralspecies, oder vielleicht nur ein Gemenge von Pyromorphit und einem Thonerdehydrat ist; daher es hier einstellten in einem Anhang angeführt worden.

Bei einer vor langer Zeit von Berzelius unternommenen Analyse des Bleigummi's von Huelgoët, war der Phosphorsäure-Gehalt entgangen (Nouveau Syst. de Minéralogie. 1819. p. 284.), daher jener Körper früher für ein wasserhaltiges Bleialuminat galt.

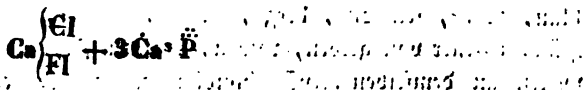
In einem dem Bleigummi verwandten, sinterartigen Fossil von der Grube Kofleres bei Carmeaur in Frankreich fand Berthier: Phosphorsäure mit Spuren von Arseniksäure 25,6 Bleioryd 10,0 Kupferoxyd 3,0 Thonerde 23,0 Wasser und organische Stoffe 38,0 (Ann. d. min. 3. S. XIX. 669.). Berzelius hält hiernach jenes Mineral für ein wasserhaltiges Gemenge von  $\text{Al} \cdot \text{P}$  und  $\text{Pb} \cdot \text{P}$  (Årsber. 1842. II. 163.).

2. Das Bleigummi ist seit langer Zeit von den Bleigruben von Huelgoët bei Poullaouen in Bretagne bekannt, wo es sparsam mit Bleiglantz, Zinkblende, Schwefelkies und Bleispath vorkommt. Außerlich ist es auch auf der Halbe der verlassenen Bleigrube la Ruffière bei Beaujeu im Rhonedepartement gefunden. Vermuthlich ist das Bleigummi ein neueres Gebilde.



## 2. Apatit.

Apatit. Werner, Bergmänn. Journ. 1788. I. 77 ff. Apatit. Phosphorit. Karst. Tab. 52. Apatit. Phosphorit. Handb. Handb. 869. 872. Apatit. Spargelstein. Phosphorit. Bern. 160. 161. 162. Chaux phosphatée. Haüy Traité. I. 487. Pl. 26. 27. Fig. 1—14. Phosphorsaurer Kalk. v. Leonh. Handb. 278. Apatite. Boud. Traité. II. 546. Apatite. Phill. Min. 170. Rhomboedrisches Fluß-Salzb. Mohs. Phys. 84. Fig. 198. 197. Grundf. Fig. 145. 146. Anfangsgr. I. Fig. 147. 148. Apatite. Dana Min. 237. Chaux phosphatée. DuRoiroy Traité. II. 266. Pl. 43. 44. Fig. 263—274. Apatit. Gabb. Handb. v. b. Min. 497.



Monocimtrisch, mit vollständigen und untergeordneten halben, parallellflächigen Combinationen. Grundform: Dipyramidalkuboktaeder von  $142^{\circ} 20'$ ,  $80^{\circ} 25'$ . (Mohs \*) Blätterdurchgang: nach A und E.

Spec. G. = 3,0—3,24. H. = 5 und darunter. Das Pulver durch Erwärmen gewöhnlich phosphorescirend \*\*). — B. d. L. für sich mehr und weniger schwer zum Glase schmelzbar. In Borax und Phosphorsalz voll-

\*) Nach Messungen mit dem Reflexionsgoniometer. Nach Haüy sind die Winkel der Grundform =  $143^{\circ} 7' 48''$ ,  $78^{\circ} 27' 46''$ . G. Rose fand den Grundkantwinkel am Apatit vom Saacher See =  $80^{\circ} 12'$   
 — — — — — aus Spanien =  $80^{\circ} 28'$   
 — — — — — vom St. Gotthard =  $80^{\circ} 34'$   
 — — — — — von Ehrenfriedersdorf =  $80^{\circ} 37'$ .

Das Mittel aus diesen Bestimmungen weicht kaum um 3 Minuten von der Angabe von Mohs ab. Aus den Messungen Descloizers ergibt sich der Grundkantwinkel zu  $80^{\circ} 20'$ .

\*\*) Haüy glaubte gefunden zu haben, daß die Phosphorescenz des Apatites in einer gewissen Beziehung zu seiner Krystallisation stehe, und daß bei den zugespitzten Prismen sich keine Phosphorescenz zeige (Traité de Min. I. 488.).

rig, in das Unebene und Feinsplittrige. Matt oder schimmernd. Wenig an den Ranten durchscheinend oder undurchsichtig. Graulich-, gelblich-, röthlichweiß, in's Braune, Gelbe, Braune; zuweilen gefleckt oder gestreift. Weißer Strich.

Kleinförmig, trüblich, verb, zum Theil schön abgefondert, zuweilen mit Einbrüchen.

Gehalt:

n. Pelletier u. Donadei (Mém. et Obs. d. Chim. I. 309.) a. Strombora in Spanien	Phos- phor- säure	Salz- säure	Fluor- säure	Kohl- len- säure	Kiesel- säure	Kalk	Eisen- oxyd
	34,0	0,5	2,5	1,0	2,0	59,0	1,0

c. Erdiger. Der Bruch erdig, in's Unebene, zuweilen in losen, feinerdigen Theilen. Matt. Undurchsichtig. Graulich-, gelblich-, röthlichweiß, blaß grünlichgrau. Weich oder zerreiblich.

Selten krystallförmig in reguläre sechsseitigen Prismen, mit schimmernder Oberfläche, im Innern zum Theil von zerfressenem Aussehen (Sog. Pseudoapatit). Gewöhnlich verb.

Gehalt:

n. Klaproth (Beit. IV. 373.) a. Sabelokampa bei Szigeth in Ungarn	Phos- phor- säure	Fluor- säure	Kiesel- säure	Kalk	Eisen- oxyd	Wasser
	32,35	2,50	0,50	47,00	0,75	1,00

### Anmerkungen.

1. Der Apatit, welcher in früheren Zeiten mit verächtlicher Beschaffenheit, namentlich mit Geröll, Christlich, Sphärit bezeichnet wurde, haben zuerst v. Bern (in Kera, vom Spatkrystall. 1776. S. 23.) und v. Charpentier (Kön. Geognostie v. Sachsen 1778. S. 196.) als besonders, doch unbekannter Steinart erwähnt. Durch Werner, u. a. D. wurde darauf höchst Rinnlich genauer beschrieben und mit dem Namen Apatit Kruglingz' belegt. Doch ließ auch Werner sich noch durch den Namen Apatit in's Irre täuschen, daß er eine Amphibole, durch vollkommen unrichtigen Versuch ungeschicklich mit Hintertung bestritten unter dem Namen Sparzeolith als be-

sondere Mineralspecies unterschied. Bald nachdem Werner den Apatit in die Mineralogie eingeführt hatte, wies Klaproth (a. a. D.) seine eigenthümliche chemische Zusammensetzung nach, woraus sich eine merkwürdige Ähnlichkeit im Qualitativen der Mischung mit den Hauptbestandtheilen der gebrannten Knochen ergab. Beinahe gleichzeitig fand Brout ähnliche Bestandtheile in dem saftigen Apatit von Ehrenabura (Journ. de Phys. 1788. Avril. 319.).: Bauquelin bestätigte durch die Analyse des sog. Spargelsteins (a. a. D.) die Klaproth'sche Untersuchung, wodurch zugleich die Identität dieses Minerals und des Werner'schen Apatites erwiesen wurde. Karsten führte daher in der ersten Ausgabe seiner Tabellen v. J. 1800 jene beiden Fossilien als Abänderungen des Apatites auf, ließ sich aber durch eine angeblliche, vermuthlich nur auf dem Papiere gemachte Analyse Kåildgaard's verleiten, eine spangrüne; oder himmelblaue Varietät von Arendal in Norwegen, unter dem Namen Noroxit davon zu trennen (Min. Tab. 36. 74.). Der Name Apatit behauptete indessen nicht bloß bei Mineralogen, sondern auch bei Chemikern sein Recht; denn Trommsdorf wählte in dem mit Beryll verwechselten Apatit von Johannegeorgenstadt in Sachsen, eine neue Erde aufgefunden zu haben, welche er Augusterde nannte, wonach jenes Fossil mit dem Namen Augustit belegt wurde (Trommsdorff's Journ. d. Pharm. VIII. L. 153. Scherer's Journ. d. Chem. IV. 312.). Bauquelin erkannte zuerst den Irrthum (Journ. d. min. XV. Nr. 86. p. 81.), und Klaproth und Bucholz bestätigten die Wahrnehmung des Proust'schen Chemikers. Bei der Analyse des saftigen Apatites oder sogenannten Phosphorites von Melletter und Donabel ergab sich ein Gehalt von Salz- und Flußsäure, so wie Klaproth den letzteren in der erdigen Varietät aus der Marmaroscher Gegend in Ungarn auffand. Diese Bestandtheile waren bei den früheren Untersuchungen des blättrigen Apatites übersehen, und wurden zuerst von G. Rose nachgewiesen, wodurch zugleich die Ansicht von der chemischen Zusammensetzung des Apatites und der stöchiometrischen Analogie derselben mit der des Polychroms und Arsenbleispathes, in das rechte Licht gestellt, und wobei die damit zusammenhängende, nahe Verwandtschaft der Krystallisationsysteme dieser Mineralsubstanzen dargelegt wurde.

2. Es kommen unreine Abänderungen des Apatites vor. Klaproth fand in einer dichten, lichtgrünlich grauen, in das Ölvengrüne sich neigenden Varietät von Uts, deren spezifisches Gewicht = 3,200, phosphorfauren Kalk 92 kohlensauren Kalk 6 Kieselsäure 1 Mangan oxyd eine Spur, Verlußt durch's Glähen 0,50 (Beitr. V. 181.).

3. Obgleich der Spatit ein ziemlich verbreitetes Mineral ist, so kommt er doch nur sehr selten in größeren Massen vor. Auch giebt es Wechsellagerungen, in denen er gänzlich zu fehlen scheint, wohin z. B. der Harz und der Thüringer Wald gehören. Ohne einen wesentlichen oder bedeutenden Gemengtheil tragend einer Feldart auszumachen, findet er sich wie hin und wieder in verschiedenen krystallinischen Gesteinen, namentlich im Granit, Gneis, Glimmerschiefer, Talk- und Chloritschiefer; im Hornblendgestein, Marmor, Dolomit, Basalt und in verschiedenen vulkanischen Gesteinen. Häufiger im Ganzen trifft man den Spatit auf untergeordneten Lagern, auf Gängen und Klüften an. Zu den ersteren gehören zumal Lager von Magnetkiesstein und Eisenglanz; zu den Gängen vor Allen Binnstein führende. Gold kommt der Spatit im Blöthgebirge vor, z. B. in der Steinsohlenformation mit thonigem Sphäroberit.

Ungezeichnete Krystalle der spargelgrünen Abänderung finden sich namentl. Jauchla in Murcia in Spanien (nicht, wie in manchen Mineralogien angegeben ist, am Cabo de Gata), mit Eisenglanz in einem bläulichen, aufsteigend vulkanischen Gestein. Krystalle von bedeutendem Flächenreichtum und zum Theil von besonderer Klarheit kommen im St. Gotthard-Gebirge, im Roggia- und Lavethal vor; weiter, in Chlorit eingewachsene Krystalle im Allenthal in Tyrol. Besonders reich an schönem Spatit-Krystallen sind die Zinnsteinlagerstätten von Zinnwald und Schladmawald in Böhmen, von Spangsdorf in Sachsen. Ungezeichnete Krystalle haben sich auch auf einigen Zinnfrüchtlingen in Cornwall, so wie bei Dover Limes in Devonshire, zu Cadbee-Hill in Cumberland gefunden. Krystalle, namentl. von bedeutender Größe, gewöhnlich an Ranten und Ecken wie geschmolzen, gehören zu den mannichfaltigen Begleitern der Magnetkiessteinlager von Arendal in Norwegen. Auf Fungus in Island kommen ebenfalls an Ranten und Ecken gerundete Spatitkrystalle, in dergleichen Kalk eingewachsen vor. In den vorerwähnten Gängen von Zinnwald findet sich der Spatit an vielen Orten, an einigen z. B. zu Gammels in Henn-Dorf, Bestenelands in Henn-Samsvitz, von bedeutender Größe.

In beiden Klüften von größtem Umfange trifft man den Spatit auf einigen Hundert Stücken z. B. im Dachtel-Stein an. Für diese Abänderung ist noch von besonderem Interesse das von Wähler entdeckte Vorkommen des krystallinischen, nur besonders in dem erwähnten Dachtel Spatit von Hundel ungleichartig eingewachsen ist, und in sehr dünnen, parallel liegenden Krystallnadeln auf dem zum Dachtel

kommt, wenn man den Apatit in ganzen Stücken in verdünnte Salpetersäure legt (Nachrichten v. d. G. A. Universität u. d. Kön. Gesellschaft. d. W. zu Gött. 1846. N<sup>o</sup> 2. 19.). Auch Grönland besitzt den berben Apatit an mehreren Orten in bedeutenden Massen.

Der saftige Apatit (sog. Phosphorkit) ist nur von wenigen Orten bekannt. Besonders ausgezeichnet ist sein Vorkommen zu Logroza unweit Truxillo in Extremadura, wo er mit blättrigem Apatit und Quarz in bedeutenden Massen sich findet. Sein Pulver auf glühende Kohlen oder ein erhitztes Blech gestreuet, zeigt die schönste Phosphorescenz. Außerdem kommt er am Erzberge bei Amberg in Bayern in der Nähe eines Brauneisenstein-Lagers im Jurakalk, und zu Schlackenwald in Böhmen auf Zinnsteingängen vor.

Der erdige Apatit bildet eine Kristallfällung zwischen Quarz und Apatit neben einem Eisensteingange zu Robolobanya (Robolo = vojana) bei Szeged in der Karmarosscher Gespannschaft in Ungarn. Auch hat er sich auf einem Gange in der Gegend von Marienberg in Sachsen, bei Fuchsmühl in Bayern, in einem Thonlager zu Vitteaur im Depart. de la Côte d'Or in Frankreich gefunden. Breithaupt's sog. Pseudo-Apatit ist auf der Grube Churprinz bei Freiberg auf Quarz mit Bleiglanz und Kalkblende vorgekommen.

4. In Extremadura wendet man den in bedeutenden Massen bei Truxillo vorkommenden Apatit als Haufstein an (Journ. de Phys. 1788. Avril. 241.). Dieses dürfte wohl die einzige Anwendung seyn, welche von dem Apatit gemacht wird. Von größerer Bedeutung als sein Nutzen ist der Schaden, den er an einigen Orten bei der Eisengewinnung verursacht. Wo er, wie auf einigen Arendaler Gruben und am Gellivareberge in Luleå-Lappmark, dem Magneteisenstein oder dem Eisenglanz so beigemengt ist, daß er durch mechanische Schelbung sich nicht davon trennen läßt, wirkt er ungünstig auf den Schmelzproceß, und durch seinen Phosphorsäuregehalt nachtheilig auf die Darstellung des Stabeisens, welches durch die Aufnahme von Phosphor kaltbrüchig wird (Reise durch Skandinavien. II. 175.).

5. Ueber die Krykallisationen des Apatites: Haidinger, Edinh. Phil. Journ. N<sup>o</sup> XIX. 140. Daraus i. d. Jhs. 1824. S. 845. G. Rose, in Pogg. Ann. IX. 185 ff. Taf. V. Fig. 1. 2. Descloizeaux, Ann. d. min. 3. S. II. 352. Pl. VIII. Fig. 1-3.

## A n h a n g.

### Talkapatit.

Talkapatit. R. Hermann, im *Bullet. de la Soc. Imp. d. nat. de Moscou*. 1913. I. 149. *Journ. f. pr. Chem.* XXXI. 101.

Mit einem Gehalt von Mg, P.

Ohne Spuren von Blätterdurchgängen. Der Bruch splittig. Schimmernd. An den Kanten schwach durchscheinend. Milchweiß. Spec. G. = 2,70—2,75. S. = 5.  
— Verhält sich vor dem Löthrohre wie Apatit. In Salpetersäure auflöslich.

Kryallform: in regulär sechsseitigen Säulen. Die Krystalle gewöhnlich gruppiert.

Gehalt: nach Hermann (a. a. D.)

Phosphorsäure	Schwefelsäure	Kalk	Talkerde	Eisenoxyd	Chlor	Fluor Thonerde u. Berl.	Fremdartiges
39,20	2,10	37,50	7,74	1,00	0,91	2,23	9,50

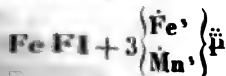
### Anmerkungen.

1. Außerlich ist der Talkapatit gewöhnlich verwittert; erdig, undurchsichtig, gelblich, zerreiblich.

2. Der Talkapatit findet sich auf einem Gange im Chloritfels mit Apatit, Gahnit, Chlorit, Glimmer, Magnetisenstein, in der Nähe von Kusinsk im Districte von Slatoust am Ural.

### 3. Eisenapatit.

Eisenapatit. Fuchs. *Journ. f. pr. Chem.* XVIII. 499. Zwisfelt. *Beitrag. Handb.* II. 299. Eisen Apatite. *Dufrenoy Traité.* II. 427. Zwisfelt. *Handb. Handb.* d. s. Min. 499.



Orthorhombisch. Grundform unbekannt\*). Blätterdurchgang: vollkommen nach einer Richtung, undeutlich nach mehreren anderen, welche senkrecht auf jener stehen.

Der Bruch unvollkommen muschlig, in's Unebene. Von Fettglanz. An den Kanten durchscheinend. Nebenbraun. Graulichweißer Strich. Spec. G. = 3,97. D. = 5. — W. d. L. verknisternd und für sich unter Aufwallen sehr leicht zu einer metallisch schimmernden, magnetischen Kugel von blaulichschwarzer Farbe schmelzend. Mit Flüssigkeiten auf Eisen und Mangan reagirend. In Salzsäure bei'm Erwärmen auflöslich. Bei Behandlung mit concentrirter Schwefelsäure Flußsäure entwickelnd.

Kryallinisch verb.

Gehalt:

nach Buch & (a. a. D.)	Phosphorsäure	Eisenoxydul	Manganoxydul	Fluor	Eisen	Kieselsäure
	35,60	35,44	20,34	3,18	4,76	0,68

### Anmerkung.

Der Eisenapatit, der diesen Namen nach der Analogie seiner chemischen Zusammensetzung mit der des Apatites erhielt, findet sich zu Zwiesel in Bayern.

### 4. Herderit.

Herderite. Haid. Ann. of Phil. 1828. IV. 1. Allgonit. Breith. Char. 78. Herderite. Phil. Min. 172. Prismatisches Fluß = Haloid. Mohs. Phys. 88. Fig. 7. Herberit. Breith. Handb. II. 275. Herderite. Dana Min. 234. Herberit. Handb. d. S. Min. 497.

$\ddot{P}$ ,  $\ddot{Al}$ ,  $\ddot{Ca}$ ,  $\ddot{Fl}$ .

\*) Breithaupt (a. a. D.) nennt als Primärform ein domatisches Prisma an, mit dem größeren Seitenantenwinkel von ungefähr  $129\frac{1}{2}^\circ$ . Der Blätterdurchgang soll nach B deutlich, nach A weniger deutlich, nach E undeutlich sein.

sen, auf Gängen im Granit, mit Tarnallu, Lopaé. Auch wird Arenbal in Norwegen als Fundort angegeben, wo er mit Granat und Aegit vorkommen soll.

### 6. Wagnerit.

Wagnerit. Zuss, Schwefig. J. XXXIII. 269. Wagnerite. Haid. Treat. on Min. by Fr. Mohs. III. 169. Fig. 197. Phosphoraurer Fäll. v. Leonh. Handb. 277. Wagnerite. Boud. Traité. II. 551. Pleünoffas. Berth. Cher. 83. Wagnerite. Phill. Min. 186. Hemiprismatischer Dystom. Spath. Mohs Phys. 244. Fig. 96. Wagnerite. Dana Min. 234. Magnésis phosphatée. Dufrenoy Traité. II. 320. Pl. 47. Fig. 290. 291. Wagnerit. Gab. Handb. d. b. Min. 526.

$MgFl + Mg^2P = \text{Phosphorsäure } 43,32 \text{ Talkerde } 37,64 \text{ Fluor } 11,35 \text{ Magnesium } 7,69.$

Rhombisch, mit metadiagonaler Abweichung.

Grundform: Rhombisches Oktaeder von  $\left\{ \begin{matrix} 111^\circ 59' \\ 108^\circ 50' \end{matrix} \right\}$   
 $143^\circ 34', 81^\circ 7'.$  Abweichung =  $4^\circ 57'$  (Évy.). Blätterdurchgang: unvollkommen nach E und B, Spuren nach D.

Der Bruch unvollkommen muschlig, in das Unebene oder Splittige. Von Glasglanz. Vom Durchsichtigen bis in's Durchscheinende. Weingelb, zuweilen in das Draniengelbe, oder in's Graue. Weißer Strich. Spec. G. = 2,98—3,13. H. = 5. Spröde. — W. d. L. für sich schwer zu einem grünlichgrauen Glase schmelzend. In Borax und Phosphorsalz leicht und vollkommen auflöslich. Das Pulver von Salpeter- und Schwefelsäure bei'm Erwärmen, unter Entwicklung von etwas Flußsäure, aufgelöst.

Verhältnisse:  $Fl : P^2 : Mg^2 : \left\{ \begin{matrix} P(P) : B(r) : D(p) = 63^\circ 25' \\ D(p) = 71^\circ 53' \\ D^2(f) = 106^\circ 18' \\ E(g) = 57^\circ 35', 122^\circ 25' \\ BB^2(m) = 95^\circ 25', 84^\circ 35' \\ BB^2(h) = 117^\circ 32', 62^\circ 28' \\ AB^2(n) = 138^\circ 56' \\ DB^2(t) = 142^\circ 48' \\ DB^2(l) = 140^\circ \end{matrix} \right.$



38'.  $\overline{BD}2(s) = 69^{\circ}54'$ . —  $\overline{BD}'3(s) = 127^{\circ}32'$ . — H. E glatt; die übrigen vertikalen Flächen vertikal gereift. Die gegen die Achse geneigten Flächen mehr und weniger glatt; am Vollkommensten  $\overline{BD}2$ .

Combinationen: 4P. 4P'. 2B. 2 $\overline{D}$ . 4D'. 4E. 4BB'. 4BB'3. 4AB'2. 4 $\overline{DB}'\frac{1}{2}$ . 4 $\overline{BD}2$ . — 4P. 4P'. 2B. 2 $\overline{D}$ . 2 $\overline{D}$ . 4D'. 4E. 4BB'2. 4BB'3. 4AB'2. 4 $\overline{DB}'\frac{1}{2}$ . 4 $\overline{DB}'\frac{1}{2}$ . 4 $\overline{BD}2$ . 4 $\overline{BD}'3$ . — Die Krystalle gewöhnlich in der Richtung der Hauptachse verlängert.

Gehalt:

	Phosphorsäure	Tallerde	Kalk	Eisenoxyd	Manganoxyd	Flusssäure
nach Fuchs (a. a. D.)	41,73	46,66	—	5,00	0,50	6,50
nach Kammelsberg (Pogg. Ann. LXIV. 256.)	40,61	46,27	2,38	Eisenoxydul 4,59	—	Fluor 9,36

### Anmerkungen.

1. Der Wagnerit ist ein seltenes Mineral. Er findet sich mit Quarz auf Klüften eines mürben, thonchieferartigen Gesteins im Höllengraben bei Berzen im Salzburgerischen.

2. Ueber die Krystallisation des Wagnerits: Lövy, Phil. Mag. and Ann. of Phil. I. 133. Pogg. Ann. X. 326.

3. Mit dem Wagnerit kommt eine weiche und matte, röthliche Substanz vor, welche vermuthlich durch eine Metamorphose aus jenem entstanden ist. Kammelsberg fand darin: Kieselsäure 93,81 Phosphorsäure 1,87 Thonerde und Eisenoxyd 1,41 Talkerde 1,49 Kalk 2,58 (a. a. D. 259.).

### 7. Ytterspath.

Phosphorsyrad Ytterjord. Berzelius. K. Vet. Acad. Handl. 1824. II. 334. Phosphate of Yttria. Haid. Edinb. Journ. of sc. 1825. Oct. 327. Phosphorsaure Yttererde. v. Leonh. Handb. 276. Xenotime. Beud. Traité. II. 562. Phosphate of Yttria. Phill. Min. 191. Ytterspath. Glocker Grundr. 655. Pyramidaler Kettin. Daryt. Nochs Phys. 114. Xenotime. Dana Min. 260. Yttria phosphatée.

1066 VIII. Kl. Dryg. XV. Ord. Phosph. I. U. Wasserfr. Ph.

Dufrénoy Traité. II. 324. Fenotim, Sab. Handb. d. best. Min. 499.

Y. P. = Phosphorsäure 37,18 Utererde 62,82.

Monometrisch. Grundform: stumpfes Quadratozieder von  $124^{\circ} 44'$ ,  $82^{\circ}$ . (Näherung. Scheerer.) Blätterdurchgang: deutlich nach E.

Der Bruch splittig, in das Unebene. Von Fettglanz. Durchscheinend, oder nur an den Kanten. Schokoladebraun, haarbraun, in's Gelblichbraune und Fleischrothe. In dünnen Splittern mit bräunlicher oder röthlicher Farbe durchscheinend. Nichtbrauner Strich. Spec. G. = 4,39 (Scheerer) — 4,557 (Berzel.). S. = 4,5 — 5. — W. d. L. eine dunklere Farbe annehmend, aber für sich unerschmelzbar. In Boraxglas mit Eisenreaction auflöslich. In Säuren unauflöslich.

Krystallform: Kl. P. E. — Combination: 8P. 4E. — Dreh, eingeprängt.

Gehalt:

	Phosphor- säure mit Sp. v. Flusssäure	Uter- erde	Basisch phosphor- saurer Ei- senoxyd
nach Berzelius (a. a. D.) a. Norwegen	33,49	62,58	3,93

Anmerkungen.

1. Nach der Untersuchung von Scheerer enthält der Norwegische Uterspath etwa 68 Proc Utererde und Eisenoxyd; die übrigen 32 Proc bestehen nach ihm in Phosphorsäure und Kieselsäure.

2. Der Uterspath kommt auf der Norwegischen Insel Gitterde bei Hedeffjord in einem Gange von grobkörnigem Granit, in Begleitung von Allant (Orthit) vor. Auch findet er sich zu Uterby in Schweden mit Gadolinit verwachsen, wo er von Dr. Fiedler entdeckt wurde.

3. Ueber den Norwegischen Uterspath: Th. Scheerer, in Pogg. Ann. LX. 591.

8. Monazit.

Monazit. Breith. Schweigg. Journ. LV. 301. Pogg. Ann. XLVII. 385. Mengite. Brooks, Phil. Mag. 1831. X. 139. Pogg. Ann. XXIII. 362. Edwardsite. Eremite. Shepard, Sillim. Journ. XXXII. 162. 341. Pogg. Ann. XLIII. 148. Monazite. Phil. Min. 402. Monazit. Robt. Pbyf. I. Anh. 628. Monazite. Dana Min. 424. Cérium phosphaté. Dufrenoy Traité. II. 378. Pl. 53. Fig. 1—3. Monazite. Dufrenoy Traité. II. 379. Pl. 53. Fig. 4. 5. Monazit. Gadh. Handb. d. best. Min. 550.

$\bar{P}$ , Ce, La, Th.

Klinorhombisch, mit mikrodiagonaler Abweichung. Grundform: klinorhombisches Octaeder.  $P = 119^\circ 22'$ .  $P' = 106^\circ 36'$ . Abweichung =  $13^\circ 46'$  (Dana.). Blätterdurchgang: mehr und weniger vollkommen nach A, unvollkommen nach B' und B.

Der Bruch uneben. Auf den deutlichsten Spaltungsflächen perlmutterartig glänzend, auf dem Bruche wenig fettartig glänzend; äußerlich von Glasglanz. Vom Halbdurchsichtigen bis in das an den Kanten Durchscheinende. Drämlichroth, hyazinthroth, bis röthlichbraun. Röthlichgelber Strich. Spec. G. = 4,8—5,0. S. = 5,5. — D. d. P. für sich unschmelzbar, oder schwer an den Kanten schmelzbar. In Borax und Phosphorsalz zu einem durchsichtigen Glase auflöslich, das, so lange es heiß ist, gelblichroth erscheint, beim Erkalten aber die Farbe verliert. Von Salzsäure zersetzt.

KrySTALLFORM: St.  $P(\bar{o} \text{ Dana}) = 119^\circ 22'$ .  $P'(\bar{o}) = 106^\circ 36'$ .  $A(P) = 76^\circ 14'$  Neigung gegen  $B' = 103^\circ 46'$  \*).  $B'(\bar{o})$ .  $B(\bar{o})$ .  $\bar{D}(\bar{a}) = 39^\circ 20'$  \*\*),  $\bar{P}(\bar{a}) = 53^\circ 52'$  \*\*\*).  $D(\bar{a}) = 96^\circ 16'$  †).  $E(M) =$

\*) Nach einer Messung von G. Rose an dem sog. Edwardsit mit dem Reflexionsgoniometer =  $103^\circ 58'$ ; nach Descloiseaux =  $104^\circ 30'$ .

\*\*\*) Nach G. Rose =  $35^\circ 27'$ , nach Descloiseaux =  $38^\circ 55'$ .

\*) Nach G. Rose =  $53^\circ 4'$ .

†) Nach G. Rose =  $96^\circ$ .

1068 VIII. Kl. Dryg. XV. Ord. Phosph. I. u. Wasserfr. Ph.

93° 10' \*), 86° 50'. — BB'2(σ') = 124° 18', 55° 42'. — BA½ (α') = 58° 18'. — DD'2(σ') = 81° 4'. — Gewöhnliche Combinationen: 2B'. 2B. 2D'. 2D̄'. 4D. 4E. — 4P'. 2A. 2B. 2D'. 2D̄'. 4D. 4E. — 4P'. 2B'. 2B. 2D'. 2D̄'. 4D. 4E. 4BB'2. — 4P. 4P'. 2B'. 2B. 2D'. 2D̄'. 4D. 4BA½. — 4P. 4P'. 2B'. 2B. 2D'. 2D̄'. 4D. 4E. 4BB'2. 4BA½. 4BD'2. — Die Krystalle gewöhnlich in makroblagonaler Richtung, zuweilen auch in der Richtung der Hauptachse etwas verlängert; durch Vergrößerung der Flächen B' von dem Ansehen aufgerichteter Tafeln.

Gehalt:

n. Kersten (Pogg. Ann. XLVII. 395.) vom Ural	Phosphorsäure	Ceroryd	Lanthanoryd	Thorerde	Kalk	Zinnoryd	Manganorydul
a. Hermann (S. f. pr. Chem. XXXIII. 90.) ebendaher	28,50	26,00	23,40	17,95	1,68	2,10	1,86 *) Eisen u. Mangan Spuren
	28,05	40,12	27,41	0,80	1,46	1,75	

\*) Spuren von Kalk und Titansäure.

Anmerkungen.

1. Shepard gab als Bestandtheile des sog. Edwardsit's von Norwich in Connecticut an: Phosphorsäure 26,66 Cerorydul 56,53 Thorerde 4,44 Zirkonerde 7,77 Kieselsäure 3,33 Spuren von Eisensorydul, Beryllerde, Talkerde (Sillim. Amer. Journ. ~~1842~~ 162.). Durch G. Rose wurde indessen die mineralogische Uebereinstimmung von Monacit und Edwardsit nachgewiesen (Pogg. Ann. XLIX. 223.), welches Shepard veranlaßte, seine Analyse des letzteren zu wiederholen, wodurch die Behauptung von G. Rose Bestätigung erhielt, indem ein Gehalt von Thorerde und Lanthanoryd aufgefunden wurde, und es sich ergab, daß die Zirkonerde von der Gemengung kleiner Zirkone herrührte (G. Rose Reise II. 492.). Uebrigens ist die Thorerde, welche Hermann in dem Monacit vom Ural nicht fand, auch durch die von Wöhler mit demselben angestellten Versuche nachgewiesen worden (Nachrichten v. d. G. A. Univ.- u. R. Gesellsch. d. W. zu Göttingen. 1846. N<sup>o</sup> 2. 23.).

\*) Nach G. Rose = 94° 35', nach Descloiseaux = 93°. Die von Breithaupt und Brooke herrührenden Winkelangaben weichen von obigen Bestimmungen zum Theil noch mehr ab.

2. Der Monact kommt in kleinen einzelnen Kryhallen in einem Gemenge von Feldspath, Albit und Glimmer eingewachsen im Ilmengebirge bei Nisoi in Sibirien vor. In den vereinigten Staaten von Nordamerika findet er sich zu Norwich mit Sillimanit im Oneuse; auch zu Chester; mit Birkon und Karmelin in einem Albitgranit in dem nördlichen Theil von Watertown in Connecticut; in guten Kryhallen mit dem Sillimanit von Yorktown in Berkshire Co., N. Y.

3. Ueber die Kryhallisationen des Monacts: G. Rose, in Pogg. Ann. XLIX. 223. Reise u. d. Ural. II. 87. Taf. I. Fig. 6. Descloizeaux, Annales des mines. 4. S. T. II. 362. Pl. VIII. Fig. 1. 2.

## 9. Kryptolith.

Kryptolith. Wöhler, Nachrichten v. d. G. N. Univ. u. d. Kön. Gesellsch. d. W. zu Göttingen. 1846. Nr. 2. 19.

Phosphorsaures Cerorydul.

Kryhallisationensystem unbekannt.

In durchsichtigen, blaß weingelben Kryhallnadeln, welche unter starker Vergrößerung als sechsseitige Prismen sich darzustellen scheinen. Spec. G. = 4,6 (Näherung). — In mäßiger Glühhitze unveränderlich. Als feines Pulver von concentrirter Schwefelsäure in der Wärme vollständig zerlegt.

Gehalt:

nach Wöhler (a. a. D. 21.)	Ceroryd	Eisenoxydul	Phosphorsäure
	73,70	1,61	27,37

### Anmerkungen.

1. Der Gewichts-Überschuß bei der Analyse rührt, nach Wöhler, davon her, daß das Cerium als Dryd gewogen wurde, offenbar aber, wie die Farbe des Minerals zeigt, in diesem als Drydul enthalten ist. Bei den unvollständigen Kenntnissen, die wir bis jetzt von den Cerit-Dryden, dem Cer-, Didym- und Lanthan-Dryd, haben, und bei dem Mangel aller sicherer Mittel, diese drei Dryde von ein-

ander zu kennen, läßt es Wöhler dahin gestellt seyn, ob sie alle drei in dem aus dem Kryptolith abgesehienen Dryde enthalten sind.

2. Die Krykallnadeln des Kryptoliths sind unter einander parallel, in einem dicken, grünlichen und röhlichen Spalt von Arendal in Norwegen unsterkbar eingewachsen, und kommen zum Vorschein, wenn man den Spalt in ganzen Stücken in verdünnte Salpetersäure legt, in welcher der Kryptolith sich nicht auflöst. Gewöhnlich erhält man seine feinen Prismen gemengt mit kleinen Partikeln von Magnetiseisenstein, Hornblende, und einem hyazinthrothen Mineral, welches, nach Wöhler's Bemerkung, vielleicht der dem Kryptolith verwandte, aber doch wesentlich davon verschiedene Monacit seyn könnte.

## 10. Triphylin.

Triphylin. Fuchs, Journ. f. pr. Chem. III. 98. V. 319. Pogg. Ann. XXXVI. 473. Triphyllin. Mohs Phys. I. Abt. 639. Triphyllin. Fuchs, Naturgesch. d. Mineralr. 286. Triphylline. Dana Min. 269. Triphylline. Dufrenoy Traité. II. 424. Triphyllin. Gab. Handb. d. Min. 499.



oxydul 49,16 Manganoxydul 4,75 Lithion 3,45.

Klinorhombisch, mit mikrodiagonaler Abweichung. Grundform unbekannt. Blätterdurchgang: vollkommen nach der sehr wenig gegen die stumpfe Seitenkante eines Klinorhombischen Prisma von ungefähr 132° geneigten Endfläche; unvollkommen nach den Seitenflächen desselben und der Klinodiagonalebene.

Der Bruch klein- und unvollkommen muschlig. Von Fettglanz, auf den vollkommeneren Spaltungsflächen in den Perlmutterglanz geneigt. Durchscheinend oder nur an den Kanten. Grünlichgrau, stellenweise zuweilen blau-lich. Graulichweißes Pulver. Spec. G. = 3,6 (Fuchs.). G. = 5. — W. d. L. für sich sehr leicht und ruhig schmelzend zu einer dunkelstahlgrauen, magnetischen Kugel. Mit Borax Eisen-, mit Soda nur schwache Man-

ganreaction zeigend. In Salzsäure leicht auflöslich. Wird die Auflösung zur Trockne abgedampft, mit Weingeist digerirt und zum Kochen erhitzt, so brennt der Weingeist mit purpurrother Flamme (Fuchs.).

Kryallform: H. A. B. E. D. D. — Combination sämmtlicher Flächen. (An ganz oder theilweise verwitterten Exemplaren beobachtet.) Die Kryalle oft von bedeutender Größe, zuweilen mit einem frischen Kern, manchmal hohl.

Derb; meist in großblättrigen Massen.

Gehalt:

nach Fuchs (Pogg. Ann. XXXVI. 473.)	Phosphor- säure	Eisen- oxydul	Mangan- oxyd	Ätzhlen	Kiesel- säure	Wasser
41,47	48,57	4,70	3,40	0,53	0,68	

### Anmerkungen.

1. Der Triphylin erleidet allmählig eine Zersetzung, wobei er das Ätzhlen verliert, Wasser aufnimmt, und Eisen- und Manganoxydul in Eisen- und Manganoxyd verwandelt werden. Dieser verwitterte Triphylin hat Aehnlichkeit mit dem Triplit, wofür man ihn auch gehalten hat. Seine Blätterdurchgänge wie bei dem frischen Triphylin. Der Bruch uneben. Matt, zuweilen schimmernd. Undurchsichtig. Schwärzlichbraun, in's Bräunlich- und Blaulichschwarze. Gelblichbrauner Strich. Spec. G. = 3,0. S. = 3,5. — Im Kolben Wasser ausgehend, übrigens v. d. L. sich wie Triphylin verhaltend.

Gehalt:

nach Fuchs (a. a. D.) nach Delfs (Blam's Besch. d. Drypt. 537.)	Phosphor- säure	Eisen- oxyd	Mangan- oxyd	Kiesel- säure	Wasser
35,70	48,17	8,94	1,40	5,30	
35,712	51,002	8,065	0,699	4,522	

Delfs giebt die Formel:  $\left. \begin{matrix} \text{Fe}^{\text{a}} \\ \text{Mn}^{\text{a}} \end{matrix} \right\} \text{Fe}^{\text{a}} + 3\text{H}.$

2. Der Triphylin findet sich am Habenstein bei Zwiesel unweit Bodenmais in Bayern nesterweise in einem quarzreichen Granit, mit Quarz, Aemmer, Aplit, gemeinem Smaragd.

3. Mit dem Triphylin vom Habenstein kommt ein wasserhaltiges Phosphat vor, welchem Fuchs den Namen Melanchlor gege-

1072 VIII. Kl. Dryg. KV. Ord. Phosph. I. u. Wasserfr. Ph.

ben hat, dessen chemische Zusammensetzung aber noch nicht genau an-  
gemittelt worden. Es findet sich in kleinen verben Partien, die theils  
kurzfasrig und schmalstrahlig, theils dicht sub. Im frischen Zustande  
ist es schwärzlichgrün, im Strich gelblichgrün; bei'm Verwittern geht  
es aber durch das Bleigrün bis in's Ockergelbe über. Es besteht  
nach Buchs hauptsächlich aus phosphorsaurem Eisenoxyd mit nur we-  
nig phosphorsaurem Eisenoxydul; im frischen Zustande vielleicht ganz  
aus phosphorsaurem Eisenoxydul. (Naturgesch. des Mineralr. 287.).

4. In Kelti im Kreispleie Lammela in Finnland kommt ein  
Mineral vor, welches dem Triphylin sehr nahe zu stehen scheint.  
Nordenfkiöld gab ihm den Namen Perowekin; Berzelius  
schlug dagegen den Namen Tetraphylin vor. Das Fossil ist ober-  
flächlich gelb, wird aber an der Luft bald schwarz, und besteht nach  
einer vorläufigen Untersuchung von Berzelius und Nordenfkiöld  
aus: Phosphorsäure 42,6 Eisenoxydul 38,6 Manganoxydul 12,1 Li-  
thion 8,2 Talkerde 1,7 (Ärsber. 1835. 214.).

## 11. Triplit.

Phosphormangan. Karst. Tab. 72. Triplit. Handb. Handb.  
1079. Eisen-Pecherz. Bern. 250. z. Th. Manganöse  
phosphaté. Hauy Traité. IV. 276. Phosphorsaures Man-  
gan. v. Leonh. Handb. 284. Triplite. Beud. Traité. II. 554.  
Phosphate of Manganese. Phill. Min. 248. Prismati-  
scher Kellu-Baryt. Mohs Phys. 115. Triplite. Dana  
Min. 266. Manganöse phosphaté ferrifère. Dufrenoy  
Traité. II. 426. Triplit. Gab. Handb. d. b. Min. 499.

$\text{Fe} \cdot \text{P} + \text{Mn} \cdot \text{P} = \text{Phosphorsäure } 33,51 \text{ Eisenoxydul}$   
 $32,99 \text{ Manganoxydul } 33,50 \text{ (Berzel.)}$

Orthorhombisch. Grundform unbekannt. Blätter-  
durchgang: deutlich nach B, weniger deutlich nach B',  
unvollkommen nach A.

Der Bruch unvollkommen muschlig, in das Ebene,  
Uebene. Von Fettglanz. An den Kanten durchschei-  
nend oder undurchsichtig; in dünnen Splintern halbdurch-  
sichtig. Vom Rußbraunen in das Pechschwarze, zuwei-  
len dem Rostenbraunen hingeneigt. Bleisahlgraues Pul-  
ver. Spec. G. = 3,4—3,8. H. = 5,5. — B. d. L.



für sich sehr leicht, mit Aufwallen, zur eisenschwarzen, metallisch schimmernden, dem Magnete folgamen Perle schmelzend. Mit Borax im Oxydationsfeuer eine unreine Manganfarbe, im Reduktionsfeuer Eisenfarbe zeigend. In Salzsäure leicht auflöslich.

KrySTALLINISCH-DEB; groß- und verwachsen körnig abgefonbert.

Gehalt:

nach Bauquelin (Journ. d. min. N <sup>o</sup> 64. 299.) v. Limoges	Phos- phor- säure	Eisen- oxyd	Man- gan- oxyd	Phos- phor- saurer Kalk
nach Berzelius (Schweigg. J. XXVII. 70.) ebendaher	27	31	42 Man- gan- oxydul	—
	32,8	31,9	32,6	3,2

### Anmerkungen.

1. Der Triplit kommt zu Limoges in Frankreich im Granit, auf einem Quarz gange vor, der zugleich gemeinen Smaragd enthält. In den vereinigten Staaten von Nordamerika hat er sich in bedeutender Menge zu Washington, Conn., unter ähnlichen Verhältnissen wie in Frankreich, in geringer Menge in Begleitung von Triphan, zu Sterling, Mass., gefunden.

2. Bauquelin hat den Gedanken geäußert (a. a. D. 293.), daß der Triplit zur Glasur von Töpferwaare, so wie bei der Porzellan- und Email-Malerei anzuwenden seyn dürfte.

## Zweite Unterordnung. Wasserhaltige Phosphate.

Vor dem Löthrohre im Kolben Wasser ausgebend.

### I. Hureaulit.

Hureaulite. Alluaud. Ann. d. sc. nat. VIII. 334. Hureaulite. Dufrenoy Ann. d. Chim. et de Phys. XLI. 337. Pogg. Ann. XVII. 493. Hureaulite. Beud. Traité. II. 554. Hureaulite. Phill. Min. 247. Hureaulit. Mohs Phys. I. Anh. 620. Hureaulite. Dana Min. 267. Hureaulite. Dufrenoy Traité. II. 422. Pl. 58. Fig. 34—36. Hureaulith. Sab. Handb. d. b. Min. 494.

$3\text{Mn} \cdot \text{P} + \text{Fe} \cdot \text{P} + 30\text{H} = \text{Phosphorsäure } 36,52$   
 $\text{Eisenoxydul } 11,24 \text{ Manganoxydul } 34,98 \text{ Wasser } 17,26.$

Rhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung. Grundform nicht vollständig bekannt. Abweichung =  $22^\circ$  (Ungefähr)\*). Blätterdurchgang nicht wahrnehmbar.

Der Bruch muschlig. Von Glasglanz. Durchsichtig. Gelblichroth, röthlichbraun. Spec. G. = 2,270 (Dufren.).  $\text{H.} = 5$ . — B. d. L. für sich leicht schmelzend zu einer schwarzen, metallglänzenden Kugel. In Salzsäure auflöslich.

KrySTALLISIRT: H. P (e. Dufren.) =  $88^\circ 0'$ . B(h'). E(M) =  $62^\circ 30'$ ,  $117^\circ 30'$ . — Combinationen: 4P. 4E. — 4P. 2B. 4E. — H. E vertikal geritzt; die übrigen Flächen glatt. Die Krystalle in der Richtung der Hauptachse etwas verlängert.

In unvollkommen kugligen, knolligen Gestalten, die Oberfläche mit Krystallen bedeckt; zum Theil körnig oder fänglich abgefondert.

\*) Nach den Winkelangaben von Dufrenoy (a. a. D.), Zippe, t. b. Anfangsgr. d. Naturgesch. d. Min. v. Mohs. II. 620.

## Gehalt:

nach Dufrenoy (Ann. d. Chim. et de Phys. XLI. 337.)	Phos- phor- säure	Eisen- oxydul	Mangan- oxydul	Wasser
	36,52	11,24	34,98	17,26

## Anmerkung.

Der Surenault kommt in Geaden und kleinen Gängen im Gra-  
nate von Surenault unweit Elmoges in Frankreich vor.

## 2. Heterosit.

Hétérozite. Alluau. Ann. d. sc. nat. VIII. 334. Hétéro-  
zite. Dufrenoy Ann. de Chim. et de Phys. XLI. 337. Pogg.  
Ann. XVII. 495. Hétérosite. Boud. Traité II. 555. Hetero-  
site. Phill. Min. 231. Heterozite. Mohs Phys. I. Anh. 617.  
Heterozite. Dana Min. 267. Hétérozite. Dufrenoy Traité  
II. 423. Heterosit. Gab. Handb. d. best. Min. 494.

$2\text{Fe} \cdot \text{P}^2 + \text{Mn} \cdot \text{P}^2 + 5\text{H} = \text{Phosphorsäure } 42,53$   
Eisenoxydul 34,88 Manganoxydul 18,12 Wasser 4,47.

Klinorhombisch, mit mikrodiagonaler Abweichung.  
Grundform unbekannt. Blätterdurchgang: nach den Flä-  
chen eines Klinorhombischen Prisma, mit dem größeren  
Seitenkantenvinkel von  $100''$  bis  $101^\circ$  (Dufrenoy).

Der Bruch uneben. Auf den Spaltungsflächen we-  
nig glänzend, von Fettglanz; auf dem Bruche matt. An  
den Kanten durchscheinend oder undurchsichtig. Grünlich-  
grau, etwas in's Blaue geneigt; an der Luft eine schöne  
violette Farbe annehmend. Spec. G. im frischen Zu-  
stande = 3,524 (Dufren.). Im frischen Zustande Glas  
leicht ritzend. — B. d. L. für sich zu einem dunkelbrau-  
nen Smalt von unvollkommenem Metallglanz schmelzend.  
In Salzsäure auflöslich.

Det.

1076 VIII. Kl. Dryg. XV. Ord. Phosph. II. u. Wasserb. Ph.

Gehalt:

nach Dufrenoy (Ann. d. Chim. et de Phys. XLI. 337.)	Phos- phor- säure	Eisen- oxydul	Ran- ganox- ydul	Wasser	Kiesel- säure
	41,77	34,89	17,57	4,40	0,22

Anmerkungen.

1. Der Heterosit erleidet an der Luft äußerst schnell eine Umwandlung. Außer der oben bemerkten Veränderung der Farbe, vermindern sich specifisches Gewicht und Härte, indem nach Dufrenoy jenes = 3,390, diese = 3 wird. Auch läßt es sich in dem veränderten Zustande leichter spalten, und erlangt einen etwas zum Metallischen hinneigenden Glanz.

Fuchs hat die Meinung geäußert, daß der Heterosit verwitterter Triphyllin sey (Naturgesch. d. Mineral. 287.). Doch ist der größere Seitenkantenwinkel des Klinorhombischen Prisma bei dem Triphyllin weit stumpfer als bei dem Heterosit.

2. Der Heterosit findet sich im Granite von Sureault unweit Limoges in Frankreich.

3. Eisenblau.

Eisenblau. Hansm. Handb. 1075. 3. Th. Blaue Eisenerde. Bern. 251. 3. Th. Fer phosphaté. Haüy Traité. IV. 126. Pl. III. Fig. 243. 244. Phosphorsaures Eisen. v. Leonh. Handb. 137. Phosphate de Fer. Beud. Traité. II. 556. 3. Th. Phosphate of Iron. Phill. Min. 229. Dichromatisches Gussas-Galoth. Robt. Phys. 69. Fig. 64. Vivianita. Dana Min. 270. Vivianita. Dufrenoy Traité. II. 533. Pl. 75. 76. Fig. 141—147. Fer phosphaté bleu terreux. Dufrenoy Traité. II. 535. Vivianit. Gab. Handb. d. best. Min. 494. Die erdige Abänderung: das fälschlich sogenannte natürliche Berlinerblau. Trivialname der erdigen Abänderung in Dänemark: Stiffel.

$6(\text{Fe} \cdot \text{P} + 8\text{H}) + (\text{Fe} \cdot \text{P} + 8\text{H}) = \text{Phosphorsäure}$   
 29,10 Eisenoxydul 33,00 Eisenoxyd 12,22 Wasser 25,68  
 (Rammelsh.).

Klinorhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung.

Grundform: Klinorhombisches Oktaeder von  $\left. \begin{matrix} 119^\circ 4' \\ 110^\circ 59' \end{matrix} \right\}$

134° 31', 82° 48'. Abweichung = 10° 53' (Näherung. Mohs.). Blätterdurchgang: ausgezeichnet nach B'; Spuren nach B, D und einer zweiten Fläche der Klinodiagonalzone.

Spec. G. = 2,6—2,7. H. = 3 und darunter. — B. d. L. für sich leicht zu einer schwarzen, dem Magnete folgamen Kugel schmelzend. Den Flüssigkeiten Eisensfärbung ertheilend. In Salz- und Salpetersäure leicht auflöslich.

a. Blättriges (Vivianit.). Von blättriger Textur. Der Bruch nicht wahrnehmbar. Auf den Kristallflächen B' und den ihnen entsprechenden Spaltungsflächen von beinahe metallähnlichem Perlmutterglanz; auf anderen Flächen von Glasglanz. Vom Durchsichtigen in das Durchscheinende, am Wenigsten in mikrodiaagonaler Richtung. Die Flächenfarben schwärzlich olivengrün und indigblau; bei dem Hindurchsehen nach der Hauptachse und in orthodiagonaler Richtung von einem hellen Olivengrün, welches in der ersten Richtung schwach bräunlich ist, in klinodiagonaler Richtung von einem dunklen Berlinerblau (Said.). Der Strich licht smalteblau oder blaulichweiß, im letzteren Fall blau werdend. H. = 1,5 — 2. Milde. In dünnen Blättchen biegsam.

Krykallstr: Hl. P (P Hausm.) = 119° 4' \*. P' (v) = 110° 59' \*\*. A = 79° 7'. Neigung gegen B = 100° 53' \*\*\*. B' (r). B (s). D (t) = 54° 13' †. D̄ (u) ††). — BB'2 = 111° 6', 68° 54'. BB'6 (M) = 154° 14', 25° 46'. — Gewöhnliche Combinationen: 2B'. 2B. 2D̄. — 4P. 2B'. 2B. — 4P. 2B'. 4BB'6. — 2A. 2B'. 2B. 4BB'2. — 4P. 2B'. 2B. 2D̄. — 2B'. 2B. 2D̄. 2D̄. — 4P. 2B'. 2B. 2D̄. 4BB'2. — 4P. 2B'. 2B. 2D̄. 4BB'6. — 2B'. 2B. 2D̄. 4BB'2. 4BB'6. — 4P. 4P'. 2B'. 2B. 2D̄. 2D̄. 4BB'6. — Hl.

\*) Nach Phillips = 120° 45'; nach Dufrenoy = 120° 4'.

\*\*) Nach Dufrenoy = 108° 24'.

\*\*\*) Nach Haus = 100° 1'.

†) Nach Hausmann = 55°; nach Phillips = 54° 42'; nach Dufrenoy 54° 54'.

††) Nach Dufrenoy = 70° 56'.

1078 VIII. Cl. Dryg. XV. Ord. Phosph. II. u. Wasserph.

B' glatt, die übrigen Flächen parallel den Combinationskanten mit B' gewöhnlich gereift.

KrySTALLINISCH verb, dabei theils blättrig, theils strahlig, zuweilen in das Fasrige.

Gehalt:

	Phosphorsäure	Eisensorydul	Eisensoryb	Wasser
nach Stromeyer (Unterf. 278.)				
a. Cornwall	31,1825	41,2266	—	27,4643
nach Vogel (Gibb. Ann. LIX. 174.)				
v. Bodenmais	26,4	41,0	—	31,0
nach Dufrenoy (Traité. II. 535.)				
v. Sole de France	26,90	42,10	—	28,50
nach Rammelsberg (Pogg. Ann. LXIV. 410.)				
a. New-Jersey	28,40	33,91	12,06	27,49
v. Bodenmais	29,01	35,65	11,60	

b. Haarförmiges. In haarförmigen, büschelförmig gruppirten Kry stallen von smalteblauer Farbe.

c. Erdiges. Der Bruch erdig. Matt. Undurchsichtig. Indig-, smalteblau. Theils fest, dann die Härte zuweilen bis 3, theils zerreiblich oder lose. Die weichen Abänderungen abfärbend.

Verb, in stumpfedigen Stücken, eingesprengt, als Ueberzug, Anflug.

Gehalt:	Phos- phor- säure	Eisen- oxydul	Kie- sel- säure	Thon- erde	Kan- gan- oxyd	Wasser	Su- mus- säure
n. Klaproth (Beitr. IV. 122.)							
v. Scharfberg n. Laugler (Ann. d. mus. III. 405.)	32,0	47,5	—	—	—	20,0	—
v. Jöle de France n. R. Brandes (Schweigg. J. XXXI. 77.)	19,25	41,25	1,25	5,00	—	31,25	—
v. Silkenrup im Elypsechen n. Berthier (Ann. d. min. XII. 303.)	30,320	43,775	0,025	0,700	—	25,000	—
v. Aléyras n. Wiegmann (Köfn. Arch. XII. 4. 422.)	23,1	43,0	—	0,6	0,3	32,4	—
vom Hagenbrü- che bei Braun- schweig	28	42	—	—	—	26	4

## Anmerkungen.

1. Das erdige Eisenblau erscheint, ehe es mit der Luft eine längere Zeit in Berührung war, weiß, und nimmt erst durch Einwirkung derselben die blaue Farbe an. In jenem Zustande ist seine chemische Zusammensetzung =  $\text{Fe}^{\text{II}} \cdot \text{P} + 8\text{H}$ . Durch Austausch von Wasser gegen Sauerstoff wird ein Theil davon in  $\text{Fe}^{\text{III}} \cdot \text{P} + 8\text{H}$  verwandelt (Vergl. Kammerz. 2. Supplem. 27.). Der ursprünglichen Mischung des Eisenblaus ist die Zusammensetzung der Kobaltblüthe =  $\text{Co}^{\text{II}} \cdot \text{As} + 8\text{H}$  analog. Da nun auch die Krystallisationsysteme beider Mineralsubstanzen nahe übereinstimmen, so wird man annehmen dürfen, daß das blättrige Eisenblau ebenfalls ursprünglich =  $\text{Fe}^{\text{II}} \cdot \text{P} + 8\text{H}$  und farbenlos war. Daraus folgt dann aber, daß die Krystallisationen desselben als Austerkrystalle zu betrachten sind.

Aus den oben mitgetheilten Analysen des erdigen Eisenblaus geht hervor, daß diese Varietät oft unrein und namentlich mit thonigen Theilen in verschiedenen Verhältnissen gemengt ist. Der von Wiegmann in dem erdigen Eisenblau aus dem Hagenbrüche bei Braunschweig

aufgefundene Gehalt von Humusäure, verdient bei künftigen Analysen dieses Minerals beachtet zu werden; es ist aber wohl nicht unwahrscheinlich, daß er durch die Art des Vorkommens des Eisenblaus bedingt wird und daher nicht immer der erdigen Abänderung eigen ist.

2. Fasriges und erdiges Eisenblau haben Aehnlichkeit mit fasrigem und erdigem Krokydolith, womit sie früher verwechselt worden (Vergl. oben S. 744. Num. 1.). Hiernach sind die noch in einigen neueren Schriften enthaltenen Angaben über das Vorkommen von Eisenblau in Grönland, im Stronsphenit des südlichen Norwegens, im Hornblendegestein von Kongsberg in Norwegen zu berichtigen.

3. Nach den Untersuchungen von G. R. Marx zeigt das blättrige Eisenblau ähnliche Lichtpolarisations-Erscheinungen wie der Turmalin.

4. Das Eisenblau ist gewiß in vielen, vielleicht in den meisten Fällen neuerer Entstehung, und oft ist offenbar der Phosphorsäuregehalt organischen Ursprungs, namentlich bei den Abänderungen, welche in Begleitung von Thier- oder Pflanzen-Ueberresten z. B. an Fischabdrücken, im Innern von Conchyliolithen, im Torf sich finden. Nach den Untersuchungen von Wiegmann (Ueb. die Entstehung, Bildung u. d. Wesen des Torfes. 72.) soll sich das erdige Eisenblau auf die Weise aus dem Raseneisenstein erzeugen können, daß durchflinternbes Wasser aus demselben phosphorsaures und humussaures Eisen aufnimmt, und solches auf den Torf u. s. w., womit es in Berührung kommt, absetzt.

5. Das blättrige Eisenblau findet sich auf Lagerstätten, welche Gold, Zinnstein, Kupfererze, Magnet- und Schwefelkies führen, zuweilen auch im Brauneisenstein, im thonigen Sphärosiderit, in basaltischen Gesteinen. In Höhlungen von basaltischem Mandelstein kommt die haarförmige Abänderung vor. Die erdige Varietät wird vorzüglich in jungen Gebirgen, namentlich im Thon, Lehm, Raseneisenstein, Torf, zuweilen auch in vulkanischen Gesteinen angetroffen.

Ausgezeichnete KrySTALLISATIONEN des blättrigen Eisenblaus haben sich besonders auf den Goldgängen zu Bördöpatat in Siebenbürgen, den Zinnstein und Kupfererze führenden Gängen von St. Agnes in Cornwall, zu Bodenmais und Amberg in Baiern, dort mit Kupfer- und Schwefelkies, hier in Brauneisenstein, zu Imletown und Harlem in New-Jersey gefunden. In krySTALLINISCHEN, zum Theil strahligen oder fasrigen Parteen ist es in Jole de France auf basaltischer Lava, in Begleitung von Conchyliolithen in thonigem Sphärosiderit in der Gegend von Kertsch in der Krimm, zu Allentown und Mallica Hill (Thomson's Mallica) in New-Jersey vorgekommen. Die haarförmige Abänderung findet sich u. a. in der Gegend von Siegen.



Am häufigsten ist die erdige Varietät. Nicht selten kommt sie in den deutschen Torfmooren vor, z. B. in Ostfriesland, zu Weselbe und im Hagenbruche bei Braunschweig, zu Westerhausen ohnweit Halberstadt, zu Drez in der Gurmard, in der Lausitz, in Schlessen, Böhmen, Steyermard, Kärnthén, Baden. Unter ähnlichen Verhältnissen findet sie sich in Dänemark und Schweden. Im Rhon trifft man das erdige Eisenblau u. a. zu Hillentrup im Fürstenthum Lippe, zu Alleyras im Depart. de la Haute-Loire in Frankreich, an beiden Orten in Begleitung von Ueberresten von Baumstämmen an. Im Innern von Conchylienresten kommt es in der Gegend von Kerisch in der Krimm vor. In vulkanischen Gesteinen zeigt es sich u. a. am Puy de la Vache in Auvergne, in Sicilien.

6. Das erdige Eisenblau wird in einigen Gegenden, z. B. in Härjedalen in Schweden, als Farbematerial benutzt (Berzel. Årsber. 1828. 222.). In Ostfriesland steht der Torf, welcher erdiges Eisenblau (sog. Stiffel) führt, im Ruf besonderer Güte, daher man schlechten Torf dadurch wohl verkäuflicher zu machen sucht, daß man ihn mit Stiffel bestreut (Wifelen's Anleitung. zur näheren Kenntn. d. Torfweßens. I. 30.).

7. Ueber das blättrige Eisenblau von Bodenmais: Hausmann, l. d. Denkschriften d. Münchner Akad. d. W. f. 1816 u. 1817. 233 ff.

8. Der sogenannte Anglarit, der zu Anglar im Depart. Haute-Vienne vorkommt, scheint vom Eisenblau nicht wesentlich verschieden zu seyn. Er ist theils strahlig, theils dicht. Durchscheinend. Grau ins Blaue. — W. d. L. zur schwarzen Perle schmelzend. In Salzsäure leicht auflöslich. Gehalt nach Berthier: Phosphorsäure 24,8 Eisenoxydul 51,0 Manganoxyd 9,0 Wasser 15,0; oder wenn man mit Berthier das Manganoxyd für unwesentlich ansieht, Phosphorsäure 27,3 Eisenoxydul 56,0 Wasser 16,5 (Ann. d. min. XII. 303.).

#### 4. Grüneisenstein.

Fasriche Grön Eisenerde. Wern. 252. c. Strahliger Grön-Eisenstein. Chalkosiberit. Ullmann's Syst. tab. Ueberf. d. min. einf. Fossilien. 152. 319. 323. Grön-Eisenstein. v. Leonh. Haub. 236. 3. Th. Phosphate de Fer. Boud. Traité. II. 556. 3. Th. Grüneisenstein. Mohs Phys. 614. Green Iron Ore. Dana Min. 271. Dufrenöite. Brongniard. Dufrenöy Traité. II. 537. 3. Th. Dufrenit. Haub. d. best. Min. 508.

$2\text{Fe} \cdot \ddot{\text{P}} + 5\text{H} = \text{Phosphorsäure } 28,12 \text{ Eisenoxyd } 63,01 \text{ Wasser } 8,87.$

Orthorhombisch. Grundform unbekannt.

Von Glasglanz, zum Theil in den Fettglanz, oder, bei feigiger Structur, in den Seidenglanz geneigt. In kleinen Krystallen durchsichtig; sonst im Ganzen vom Durchscheinenden bis in's Undurchsichtige. Gras-, lauch-, olivengrün, einer Seite in's Schwärzlichgrüne, anderer Seite in das Pistazien-, Berggrüne; durch Verwitterung in das Gelbe und Braune. Der Strich lichtgrün, in's Grünlichweiße. Spec. G. = 3,50—3,55 (Ullmann.).  $\text{H.} = 4$ . Wenig spröde. — B. d. L. für sich leicht zu einer schwarzen Kugel schmelzend. Auf der Kohle mit Borax zuweilen Kupferreduction zeigend. In Salzsäure auflöslich.

Krystallförmig: in Diaphoebem, an welchen die stumpfen Seitenkanten des rhombischen Prisma nicht selten in eine Zurundung übergehen. Die vertikalen Flächen vertikal geriffelt; die gegen die scharfen Seitenkanten gesetzten Zuschärfungsflächen glatt. Die sehr kleinen Krystalle gewöhnlich kuglig, traubig, kleinierenförmig, garbenförmig gruppirt.

Kuglig, traubig, kleinierenförmig, mit brüchiger Oberfläche; verb; von auseinanderlaufend strahliger Textur; zum Theil feig.

Gehalt:

nach Karsten (Arch. f. Bergb. u. Hüttenw. XV. 243.) vom Höllester Buge	Phosphor- säure	Eisen- oxyd	Wasser
	27,717	63,450	8,560

### Anmerkungen.

1. Der Grüneisenstein ist lange verkannt worden. Jordan hielt ihn für ein dem Strahlstein verwandtes Fossil (Min. berg. u. hüttenm. Reisebemerk. 243. Nr. 13.); Cramer gab ihn für feigiges Olivenerz aus (Vollst. Beschreib. des Berg-, Hütten- u. Hammerwesens i. d. Nassau Urknigischen l. 1. 44. S. 29.). Ullmann beschrieb

ihn zuerst unter obiger Benennung genauer, trennte ihn aber vom Chalkoferit, der offenbar von dem Grüneisenstein nicht wesentlich verschieden ist, ob er gleich etwas Kupfer enthält. Auch erkannte Ullmann die wahre Natur jenes Minerals nicht, welche erst durch Karsten's Analyse aufgeklärt wurde. Ullmann's scharfster Grün-Eisenstein, oder Werner's zerreibliche Grün-Eisenerde scheint nicht zu der hier unter dem Namen Grüneisenstein aufgeführten Mineralsubstanz zu gehören.

2. Der Grüneisenstein kommt mit dichtem Pyrrhofiderit auf dem Hollerer Zuge im Saarnischen, hauptsächlich auf den Gruben Dffhäuser und Mittelberg vor.

3. Bauquelin hat ein mit dem Namen von Alluaudit belegtes Eisenphosphat aus dem Départ. Haute Vienne untersucht, welches vielleicht zum Grüneisenstein gehört, sich aber von dem von Karsten zerlegten durch einen Manganoxyd-Gehalt unterscheidet. Bauquelin fand darin: Phosphorsäure 27,85 Eisenoxyd 56,20 Manganoxyd 6,76 Wasser 9,29 (Ann. de Chim. et de Phys. XXX. 202.).

## 5. Delbaurit.

Delvauxine. Dumont, L'Institut. N<sup>o</sup> 276. p. 121. Phil. Mag. S. III. XIV. 474. Pogg. Ann. XLVII. 496. Delvauxene. Dana Min. 524. Delvauxine. Dufrenoy Traité II. 538. Delbaurit. Gaid. Handb. d. best. Min. 512.

$\text{Fe} \cdot \text{P} + 24\text{H} =$  Phosphorsäure 16,08 Eisenoxyd 35,27 Wasser 48,65.

Amorph.

Der Bruch muschlig. Theils wachsartig glänzend, theils matt. Undurchsichtig oder schwach an den Ranten durchscheinend. Bräunlichschwarz, kastanienbraun, bräunlichgelb. Dicht bräunlichgelbes Pulver. Spec. G. = 1,85.  $\rho = 2,5$ . Sehr spröde und zerbrechlich. Etwas an der Zunge hängend. Im Wasser mit Geräusch in kleine Stücke sich zertheilend. — W. d. L. verknüpfend und zu einer grauen, stark magnetischen Kugel schmelzend. In Salzsäure mit brauner Farbe auflöslich.

Klarenförmig, verb.

## Gehalt:

nach Dumont (a. a. D.)	Phosphor- säure	Eisen- oxyd	Wasser
rothbraune B.	16,04	34,20	49,76
schwarzbraune B.	16,57	36,62	46,81

## Anmerkungen.

1. Die vorstehenden Angaben der chemischen Zusammensetzung beziehen sich auf das reine Fossil. Bei den Analysen fanden sich kohlen-saurer Kalk und Kieselsäure als fremdbartige Beimengungen, und zwar in der ersten Partieletät 11 Pctt kohlen-saurer Kalk und 3,6 Pctt Kieselsäure; in der zweiten, 9,2 kohlen-s. Kalk und 4,4 Kieselsäure.

2. Der Delvauxit kommt auf den Halben eines alten Bleibergwerks unweit Verneau bei Visé in Belgien vor, wo er zuerst von Hrn Delvaux gefunden wurde.

## 6. Diadochit.

Diadochit. Breith. Journ. f. pr. Chem. X. 503. Handb. II. 328. Diadochit. Hab. Handb. d. best. Min. 512.

$(\text{Fe} \cdot \text{P}^2 + 12\text{H}) + 2(\text{Fe} \cdot \text{S}^2 + 12\text{H}) =$  Phosphor-säure 13,90 Schwefelsäure 15,62 Eisenoxyd 38,94 Wasser 31,54 (Kammelsb.).

Amorph.

Der Bruch muschlig. Von Wachsglanz, in den Glasglanz. Vom Durchscheinenden bis in's Undurchsichtige. Gelb, besonders dunkel wachsgelb, dem Gelblich-braunen zuweilen genähert. Weißer Strich. Spec. G. = 2,035—2,037. S. = 3. — Im Kolben viel Wasser ausgehend, welches sauer reagirt. B. d. L. etwas aufbläsend und an den Ecken zur schwarzen, wenig magnetischen Fritte schmelzend. Mit Flüssigkeiten auf Eisen reagirend.

Nierenförmig, getropft, mit krümm-schaaligen Absonderungen.

## Gehalt:

nach Plattner (Breith. Handb. II. 328.)	Phos- phorsäure	Schwefel- säure	Eisen- oxyd	Wasser
	14,060	14,366	37,650	33,300

## Anmerkungen.

1. Rammelsberg giebt folgende etwas abweichende Zusammensetzung des Diabochits nach einer Privatmittheilung Plattner's an: Phosphorsäure 14,811 Schwefelsäure 15,145 Eisenoxyd 39,690 Wasser 30,354 (Handwört. I. Supplem. 45.).

Der Diabochit ist dem Delvaurit zunächst verwandt; doch zeigt die Mischung beider wesentliche Verschiedenheiten; daher es wohl nicht zulässig ist, jene Fossilien mit Breithaupt als Abänderungen einer Mineralspecies zu betrachten.

2. Der Diabochit ist ein neueres Gebilde, welches an den Piliticit erinnert, zu welchem jenes Mineral auch in chemischer Hinsicht in einer gewissen Beziehung steht. Er findet sich in Maunschieferbauen und Brüchen, zu Arnobach bei Gräfenthal und zu Warnsdorf bei Saalfeld am Thüringer Walde.

3. Dem Delvaurit und Diabochit scheint auch Breithaupt's Karyhosiderit (Handb. II. 330.) verwandt zu seyn. Er ist unkrystallinisch. Der Bruch uneben. Von geringem Fettglanz, der im Strich zunimmt. Undurchsichtig. Strohgelb. Gleichfarbiger Strich. Spec. G. = 2,492—2,506.  $\rho$ . = 4,5. — Im Kolben Wasser ausgehend. B. d. L. etwas schwer zur schwarzen, magnetischen Schlacke schmelzend. Er findet sich nierenförmig, traubig, in zerbrochenen rindenförmigen Massen, und soll nach Hartort aus wasserhaltigem phosphorsauren Eisenoxyd mit etwas Zinkoxyd bestehen. Er kommt an der Küste von Labrador auf Klüften eines eisenschüssigen Glimmerschiefers vor.

7. *G.* Childrenit.

Childrenite. Lévy. Brooke, Brande's Quarterly Journ. XVI. 274. Childrenite. Haid. Treat. on Min. by Fr. Mohs. III. 85. Pogg. Ann. V. 163. Childrenit. v. Leonh. Handb. 728. Childrenite. Beud. Traité. II. 578. Childrenite. Phill. Min. 158. Childrenite. Lévy, Descript. d'une Collect. de Min. formée par M. Heuland. III. 409. P. 81. Fig. 2. *G*hil-

## 1086 VIII. Cl. Dryg. XV. Ord. Phosph. II. u. Wasserh. Ph.

brenit. Mohs Phys. 1. Abh. 609. Childrenite. Dana Min. 235. Chilibrenit. Gab. Handb. d. S. Min. 496.

P, Al, Fe, H (Wollaston.).

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $130^{\circ} 20'$ ,  $102^{\circ} 30'$ ,  $97^{\circ} 50'$  (Brooke.). Unvollkommene Blätterdurchgänge.

Der Bruch uneben. Von Glasglanz, in den Fettglanz geneigt. Durchsichtig. Gelblichweiß, weingelb, ochergelb, blaß gelblichbraun. Weißer Strich. H. = 4,5—5.

Kryallform; H. P (e Brooke). A(f). B(P). —  $BB'x(d)$ . —  $AE\frac{1}{4}(b) = 135^{\circ} 56'$ ,  $111^{\circ} 42'$ ,  $85^{\circ} 3'$ . —  $BA\frac{1}{3}(a) = 55^{\circ} 6'$ . — Combinationen: 8P. 2B. 4BB'x. 4BA $\frac{1}{3}$ . — 8P. 2B. 8AE $\frac{1}{4}$ . 4BA $\frac{1}{3}$ . — Die Kryalle zuweilen in mikrotagonaler Richtung verlängert.

### Anmerkungen.

1. Lóvy bemerkt (a. a. D. 410.), daß der Chilibrenit vielleicht mit dem Kalken zu vereinigen seyn dürfte; wogegen Andere die Frage aufgeworfen haben, ob er nicht zum Lazulith gehöre? So lange das quantitative Verhältniß der Bestandtheile des Chilibrenits nicht ausgemittelt worden, läßt sich nicht darüber entscheiden, ob er auf die Selbstständigkeit, welche sein Kryallisationsystem in Verbindung mit seinen übrigen Eigenschaften zu begründen scheint, mit Recht Anspruch hat oder nicht.

2. Der Chilibrenit findet sich in einzelnen Kryallen und als kryallinischer Ueberzug bei Tavistock in Devonshire, mit Schwefelkies, Eisenpath, Quarz, zuweilen auch mit Apatit. Nach Lóvy kommt er außerdem zu Grinnis in Cornwall in kleinen netten Kryallen auf Schiefer vor.

### 8. Kalken.

Kalken. Steinmann, Abhandl. d. kön. böhm. Gesellsch. d. W. 1825. Kalken. v. Leonh. Handb. 749. Kakoxen. Boud. Traité. II. 578. Kakoxene. Phill. Min. 157. Kalken. Mohs Phys. 1. Abh. 622. Cacoxene. Dana Min. 238. Kakoxene.

Dufrénoy Traité. II. 639. Katozen. Halb. Handb. d. best. Min. 496.

P, Fe, Al, H, Fl.

KrySTALLISATIONSSYSTEM unbekannt; vermuthlich orthorhombisch.

Von metallähnlichem Perlmutterglanz, in das seidenerartig Schimmernde bis in's Matte. Vom Durchscheinenden bis in's Undurchsichtige. Dergelb, in das Zitronengelbe, Wachsgelbe, Bräunlichrothe. Gelber Strich. Spec. G. = 2,336 (Richardson) 3,38 (Dhotokly). Sehr weich. — W. d. L. anfangs rothbraun sich färbend und dann zu einer schwarzen, schlackigen, dem Magnete folglichen Masse schmelzend. Dem Boraxglase Eisensfärbung ertheilend. In Säuren auflöslich.

In zarten haarförmigen, zu Büscheln von sammetartigem Ansehen gruppirten Kry stallen. In aufgewachsenen Kugeln und nierenförmigen Gestalten, mit concentrisch fasriger Absonderung. Als Nebenzug, dann zuweilen von erdigem Ansehen.

Gehalt:

n. Steinmann (a. a. D.) v. d. Grube Erbel bei St. Wenzlana in Böhmen	Phosphorsäure	Eisenoxyd	Thonerde	Kieselsäure	Kalk	Kalkerde	Wasser u. Flußsäure
	17,86	36,32	10,01	8,90	0,15	—	25,95
n. Richardson (Thomson Outl. I. 476.) ebendaher	20,5	43,1	—	2,1	1,1	0,9	30,2

### Anmerkungen.

1. Außer vorstehenden Analysen hat auch v. Holzer eine Bestimmung des Katozens geliefert (Baumgartner's Zeitschr. VIII. 129.), nach welcher die Bestandtheile seyn sollen: Phosphorsäure 9,20 Schwefelsäure 11,29 Eisenoxyd 36,83 Thonerde 11,29 Kieselsäure 3,30 Kalkerde 7,58 Zinkoxyd 1,23 Wasser und Flußsäure 18,98.

Nach der Steinmann'schen Analyse hat v. Kobell mit Abzug

der wohl nur zufällig im Kalkoren enthaltenen Kieselsäure, folgende

Formel, jedoch nur fraglich, vorgeschlagen:  $\left. \begin{matrix} \text{Fe}^{\circ} \\ \text{Al}^{\circ} \end{matrix} \right\} \ddot{\text{P}}^{\circ} + 20 \text{H}$

(Grundz. 308. Anm.). Hierbei ist freilich auch der Fluorgehalt vernachlässigt worden, der doch vermuthlich, wie bei dem Wavellit, zu den wesentlichen Theilen der Mischung gehört. Es wird erst durch eine wiederholte Untersuchung entschieden werden können, in welchem Verhältnisse die chemische Zusammensetzung des Kalkorens zu der des Wavellit's steht; ob beide Mineralkörper unter derselben stoichiometrischen Formel sich vereinigen lassen, und folglich als Formationen einer Mineralsubstanz betrachtet werden können, oder ob sie ferner als wesentlich verschiedene Mineralspecies aufzuführen sind.

2. Der Kalkoren findet sich auf einer Lagerstätte von Brauneisenstein im Grauwackengebirge, auf der Grube Erbeck bei St. Wenzel und auf Klüften in Grauwacke bei Rauth in Böhmen. Auch soll er zu Amberg in Bayern und an mehreren Orten in den vereinigten Staaten von Nordamerika vorkommen.

3. Der Name Kalkoren bezieht sich darauf, daß dieser Mineralkörper bei häufigerem Vorkommen in Begleitung des Brauneisensteins, wegen seines Phosphorsäuregehaltes, einen nachtheiligen Einfluß auf die Güte des darzustellenden Eisens würde äußern können.

4. Dem Kalkoren scheint Breithaupt's Weraunit (Journ. f. pr. Chem. XX. 66.) nahe verwandt zu seyn. Er bildet theils durcheinander, theils büschelförmig auseinanderlaufend strahlige Partikeln. Vollkommen spaltbar nach einer Richtung, unvollkommen nach einer zweiten, rechtwinklig dagegen gesetzten. Von Glasglanz, auf den vollkommeneren Spaltungsflächen von Perlmutterglanz. In dünnen Blättchen halbdurchsichtig. Dunkel hyazinthroth. Strich ocker-gelb, ins Röthlichbraune. Spec. G. = 2,878. S. = 2,5. Wenig spröde. — Im Kolben viel Wasser ausgebend und v. d. L. für sich schmelzend. In Salzsäure auflöslich. Nach Plattner sind seine Bestandtheile, phosphorsaures Eisenoxyd mit Wasser.

## 9. Wavellit.

Hydrargillite. Davy, Phil. Trans. 1805. I. 155. Devonnite. Thomson. Wavellite. Babington. Strahliger Hydrargillit. Haüsm. Handb. 443. Wavellit. Wern. 48. La-



stonit. Fuchs, Schweigg. J. XVIII. 288. XXIV. 121. Wavellit. v. Leonh. Handb. 133. Wavellite. Beud. Traité. II. 574. Strieglsan. Breith. Char. 128. Wavellite. Phill. Min. 156. Prismatisches Wavellin-Galob. Mohs Pöpyf. 76. Wavellite. Dana Min. 233. Wavellite. Dufrenoy Traité. II. 362. Pl. 51. Fig. 318. 319. Wavellit. Sab. Handb. d. best. Min. 496.

(AlFl + 2Äl) + 6(Äl·P + 18H) = Phosphorsäure 34,95 Thonerde 36,34 Aluminium 0,75 Fluor 1,53 Wasser 26,43 (Rammelsh.).

Krystallisationssystem: orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $146^{\circ}29'$ ,  $110^{\circ}22'$ ,  $79^{\circ}32'$  \*).

Blätterdurchgang: ziemlich vollkommen nach B, D' und E.

Der selten wahrnehmbare Bruch unvollkommen muschelig. Von Glasglanz, auf den Spaltungsflächen in den Perlmutterglanz geneigt. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Farblos, schnee-, graulich-, gelblich-, grünlichweiß; gras-, pistacien-, blgrün; grünlichgrau, in das Himmelblau; auch von gelben, braunen Farben; zuweilen verschiedene Farben in concentrischen Streifen wechselnd. Weißer Strich. Spec. G. = 2,3—2,4. H. 3,5—4. Spröde. — Im Kolben viel Wasser ausgehend, welches Flußsäure enthält. B. d. L. für sich unerschmelzbar; mit Kobaltauflösung eine blaue Masse gebend. In Säuren auflöslich. Mit Schwefelsäure flusssaures Gas entwickelnd.

Krystallfkt: Fl. P.(s Senff). B(l). D'(P) =  $106^{\circ}47'$  \*\*). E(M) =  $126^{\circ}25'$  \*\*\*),  $53^{\circ}35'$ . — B'B13(q) =  $175^{\circ}35'$ ,  $4^{\circ}25'$ . BB<sup>1/2</sup>(p) =  $67^{\circ}54'$ ,  $112^{\circ}6'$ . — BD'2(o) =  $117^{\circ}53'$ ,  $118^{\circ}33'$ ,  $93^{\circ}7'$  †). — Fl. B sehr glatt und glänzend, E vertikal gereift, die übrigen Flächen gewöhnlich wenig glänzend. — Die Kry-

\*) Nach den von Senff mit dem Reflexionsgoniometer gemessenen Neigungen der Flächen D' und E.

\*\*) Nach Phillips =  $107^{\circ}26'$ .

\*\*\*) Nach Phillips =  $122^{\circ}15'$ .

†) Dufrenoy giebt Flächen B'A an, mit der gegenseitigen Neigung von  $94^{\circ}10'$ , die aber zur Neigung von D' in keinem einfa-chen Verhältnis steht.

1090 VIII. Kl. Dryg. XV. Ord. Phosph. II. u. Wasserph.

stalle in der Richtung der Hauptachse verlängert, gewöhnlich nabeiförmig und concentrisch gruppirt; dadurch Uebergang in aufgewachsene Kugeln, nierenförmige, traubige Gestalten, mit concentrisch strahliger Textur und feigiger Absonderung; zuweilen auch concentrisch schaalig abgefondert. Die Oberfläche gewöhnlich brüsig oder rauh. Platten-, gangförmig, dabei auch stern- oder käschelförmig auseinander laufend strahlig und feigig, zum Theil mit körnig oder schaalig abgefonderten Stücken; als Ueberzug.

Gehalt:

	Phosphorsäure	Thonerde	Eisenu. Mangoxyd	Kalk	Flusssäure	Wasser
n. Fuchs (Schweigg. J. XVIII. 288. XXIV. 121.)						
v. Amberg in Bayern	34,72	36,56	—	—	—	28,00
v. Barnstaple in Devonshire a.	34,84	37,16	—	—	—	28,00
b.	35,12	37,20	—	—	—	28,00
n. Berzelius (Schweigg. J. XXVII. 63.)						
ebendaher	33,40	35,35	1,25	0,50	2,06	26,80
n. Erdmann (Schweigg. J. LXIX. 154.)						
v. Freiberg blauer	34,064	36,600	1,000	—	Spuren	27,400
grüner und gelber	33,290	36,393	2,694	—	Spuren	27,099
				Kieselsäure		
brauner	31,553	34,900	2,210	—	Spuren	24,010
schwarzer	32,458	35,392	1,500	—	Spuren	24,000
n. Hermann (J. f. pr. Chem. XXXIII. 288.)						
v. Böhrow b. Werraun in Böhmen	34,29	36,39	1,20	—	1,69	26,34

Anmerkungen.

1. Früher ist der Wawellit von G. Davy, Klaproth, Gregor und John untersucht worden, die indeffen darin im Wesentlichen nur Thonerde und Wasser fanden, worauf sich der von Davy gegebene Name Hydrargillit bezog. Fuchs fand zuerst (1816) in einem Fossil von Amberg, dem er den Namen Lasionit gab, den

Phosphorsäuregehalt auf, und erkannte später die Uebereinstimmung seiner Mischung mit der des Baveilit aus Devonshire. Berzelius entdeckte (1819) den Fluorgehalt dieses Minerals.

2. Der Baveilit kommt auf schmalen Klüften und in gangförmigen Räumen des Uebergangsgebirges, namentlich in Thon- und Kiefelschiefer, Grauwacke und Quarzfels vor. Außerdem hat man ihn auch auf Gängen im Granit und auf Klüften in Flözgebirgsmassen angetroffen.

Im Uebergangsgebirge findet sich der Baveilit ausgezeichnet zu Barnstable in Devonshire, zu Cork in Irland, auf den Hebriden, bei Gießen in Hessen-Darmstadt, zu Frankenberg und Langenriedels in Sachsen, zu Grebowitz, Ivina, Golubkau, im Berauner Kreise in Böhmen. Wie der Harz überhaupt auffallend arm an Phosphaten ist, so hat sich auch bis jetzt keine Spur von Baveilit im Uebergangsgebirge desselben gezeigt. Im Granit kommt der Baveilit bei St. Austle in Cornwall, zu Roxborough in Pennsylvanien vor. Zu Amberg in Bayern findet er sich in Begleitung von Brauneisenstein, der in der Dolithformation bricht. Mit Manganoxyd kommt der Baveilit in der Gegend von Villa Rica in Brasilien in dem sogenannten Lapanhosocanga vor.

3. Ueber die Krystallisation des Baveilit: J. Senff, in Poggenb. Ann. XVIII. 474. Taf. VII. Fig. 13.

## 10. Fischerit.

Fischerit. Ischuroffsky. R. Hermann, Bullet. de la Soc. Imp. des nat. de Moscou. 1845. I. 244. Journ. f. pr. Chem. XXXIII. 285. Fischerite. Dufrenoy Traité. II. 355. Fischerit. Gab. Handb. d. best. Min. 496.

$Al_2P + 8H =$  Phosphorsäure 28,99 Thonerde 41,75 Wasser 29,26 (Kammelsb.).

Krystallisationensystem unbekannt; vielleicht monometrisch.

Von Glasglanz. Durchsichtig. Nicht grasgrün, in's Olivengrüne, Spangrüne. Spec. G. = 2,46.  $\rho$ . = 5. — Bei'm Erhitzen die Durchsichtigkeit verlierend, schmutzig weiß, stellenweise schwärzlich werdend, dabei viel brennliches Wasser, aber keine Flußsäure gebend. Mit Borax

1092 VIII. Kl. Dryg. XV. Ord. Phosph. II. u. Wasserph.

und Phosphorsalz zu Gläsern schmelzend, die, so lange sie heiß sind, schwache Eisenreaction zeigen, und nach dem Erkalten eine Kupferfarbe bekommen. Mit Kobaltlösung gebrannt, schön blau werdend. Von Salzsäure und Salpetersäure wenig angegriffen, dagegen von Schwefelsäure vollständig aufgelöst.

Kryallstr.: in kleinen Kryallen, welche sechsseitige Prismen zu seyn scheinen. In kryallinischen Rinben.

Gehalt:

nach Hermann (a. a. D.)	Phosphorsäure	Thonerde	Kupferoxyd	Eisen- u. Manganoxydul	Phosphorsäurer Kalk u. Gangart	Wasser
	29,03	38,47	0,80	1,20	3,00	27,50

Anmerkung.

Der Fisserit, welcher nach Herrn Fischer von Waldheim in Moskau benannt worden, findet sich in der Gegend von Rischnei Tsigol am Ural auf Klüften eines eisenhaltigen Sandsteins.

II. Peganit.

Peganit. Breith. Schweizg. Journ. LX. 308. Char. 77. Peganit. Mohs Phys. I. Anh. 631. Péganite. Dufrenoy Traité. II. 355. Peganit. Schw. Handb. d. best. Min. 496.

$\text{Ä}^2 \text{P} + 6\text{H} = \text{Phosphorsäure } 21,29 \text{ Thonerde } 45,05 \text{ Wasser } 23,66 \text{ (Mammelsb.)}$

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von unbekanntem Winkeln. Blätterdurchgang: undeutlich nach A und B.

Der Bruch muschlig. Von Glasglanz, auf dem Bruche in den Fettglanz. Vom Halbdurchsichtigen in das Durchscheinende. Smaragd-, pistaciens-, lauch-, apfels-, grasgrün; grünlichgrau, grünlichweiß. Weißer Strich. Spec. G. = 2,492 — 2,501 (Breith.). S. =

3—4. — B. d. L. weiß und trübe werdend; für sich unerschmelzbar.

Kryallifirt:  $\text{Hl. P(r Br.). A(A). B(b). BA2?(M) = 127^{\circ}0'$ ,  $53^{\circ}0'$  (ungefähr. Br.). — Combinationen dieser Flächen. — Derb, kleine Gangtrümmer bildend, auf welchen sich in Höhlen sehr kleine Kryalle finden.

Gehalt:

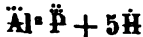
nach Hermann (Journ. f. yr. Chem. XXXIII. 297.)	Phos- phor- säure	Thon- erde	Kupfer- oxyd Si- senoxyd u. Gangart	Wasser
	30,49	44,49	2,20	22,82

### Anmerkung.

Der Peganit findet sich mit Baveellit auf Klüften von Kiesel-  
schiefer bei Frankenberg in Sachsen.

## 12. Kallait.

Callais. Plin. Hist. nat. XXXVII. 8. s. 33. 10. s. 56. Hard.  
II. 781. 788. Dichter Hydrargillit. Hansm. Handb. 444.  
Calaita. Agaphite. Johnita. Fischer, Essai sur la Tur-  
quoise. Moscou 1816. Türkis. v. Leonh. Handb. 135. Tur-  
quoise. Beud. Traité. II. 577. Calaita. Phill. Min. 69.  
Untheilbarer Lafur-Spath. Mohs Phys. 329. Turquois.  
Dana Min. 346. Turquoise. Dufrenoy Traité. II. 359. Tür-  
kis. Gaid. Handb. d. best. Min. 538.  
Trivialnamen: orientalischer Türkis; Turquoise de  
vielle roche.



Kryallifiration unbekannt, vermuthlich amorph.

Der Bruch flachmuschlig, in das Unebene. Von  
schwachem Wachsglanz oder matt. Undurchsichtig, selten  
bis in das Durchscheinende. Smalte-, himmelblau; span-  
pistaciens-, apfel-, seladon-, berggrün, in das Grünlich-  
graue, Grünlichweiße; auch gelblich. Weißlicher Strich.  
Spec. G. = 2,62—3. H. = 6. Nicht sehr spröde. —  
Im Kolben Wasser ausgebend, stark decrepitiirend und

sich schwärzend. B. d. L. für sich unerschmelzbar. In Borax und Phosphorsalz zum klaren Glase aufschmelzbar, welches so lange es heiß ist Eisensfärbung, nach dem Erkalten Kupfersfärbung zeigt. In Säuren aufschmelzbar.

Nierenförmig, traubig; herb, eingesprengt, als Ueberzug; in Gesehteben.

Gehalt:

nach John (Bull. univ. d. sc. nat. 1827. 440.)	Phos- phor- säure	Eisen- erde	Ku- pfer- oxyd	Eisen- oxydul	Mang- gan- oxyd	Phos- phor- saurer Kalk	Wasser
v. Jordansmühle in Schlesien	30,90	44,50	3,75	1,80	—	—	19,00
nach Zellner (Zts. 1834. 637.)				Eisen- oxyd			
ebendaber	38,90	54,50	1,50	2,80	—	—	1,00
nach Hermann (Journ. f. pr. Chem. XXXIII. 282.)							
a. Perken							
Himmelblauer grüner	27,34 5,64	47,45 50,75	2,02 1,42	1,10 1,10	0,50 0,60	3,41 18,10	18,18 18,13 <sup>*)</sup>

\*) Kieselsäure 4,26.

### Anmerkungen.

1. Die obige Formel entspricht der Zusammensetzung des von Hermann untersuchten blauen orientalischen Kallait, so wie der von John zerlegten Varietät aus Schlesien. Mit den wesentlichen Bestandtheilen sind Phosphate von Kupferoxyd, Eisenoxyd (oxydul) und Kalk gemengt, deren Quantitätsverhältnisse sehr abändern, wie aus der Hermann'schen Analyse des grünen orientalischen Kallait zu ersehen.

2. Der Hauptfundort des sogenannten orientalischen Lärthes ist in der Gegend von Kischabur in Opperßen, wo er gangförmig, aber auch in Thonlagern vorkommen soll. Auch Lätet und die Gegenden zwischen Beck-Lätet und dem Babach'schen liefern den Kallait. In Schlesien findet er sich auf Klüften im Kieselschiefer bei dem Dorfe Steine unweit Jordansmühle, so wie auch bei Demsdorf. Auf den Ritterbergen bei Striegen kommt er im Thonschiefer vor; bei Nickei in der Oberlausitz, zu Delonitz, Planen und Reichenbach im Sächsi-

sehen Volglände, im Kiefelschiefer. (Ueber das Vorkommen des Kallait in Schlesien: Glocker, Beiträge zur miner. Kenntn. d. Sude-tenländer. I. 58. Pogg. Ann. LXIV. 633.)

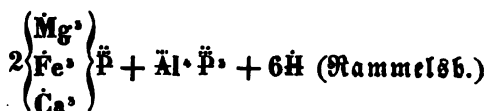
3. Mit dem ächten oder sog. orientalischen Türkis darf der unächte (Sahntürkis, Turquoise de nouvelle roche) nicht verwechselt werden, der aus fossilen, durch Kupferoxydhydrat oder phosphorsaures Eisen gefärbten Thierzähnen und Knochen besteht, und u. a. bei Niast in Sibirien, zu Simorre, Auch, Trevoir in Frankreich sich findet (Vergl. Cuvier, Journ. d. Phys. LII. 263. Bouillon Lagrange, Ann. d. Chlm. LX. 180.).

4. Der Kallait wurde schon im Alterthum in der Steinschneidkunst angewandt. Die schöneren Abänderungen werden noch jetzt ziemlich hoch geschätzt. Man verarbeitet ihn zu mancherlei Schmuckstücken, und vorzüglich wird er in Persten und in der Türkei dazu verwandt, u. a. zur Verzierung von Waffen. Uebrigens ist Manches von dem was als Türkis in den Handel kommt, theils der sog. Sahntürkis, theils nachgemachter.

5. Breithaupt's Variolit (Journ. f. pr. Chem. X. 506.) scheint dem Kallait sehr nahe verwandt zu seyn. Er ist im Bruche muschlig, in das Uebene. Von schwachem Wachsglanz oder matt. Durchscheinend. Apfelgrün. Der Strich weiß. Spec. G. = 2,345—2,379.  $\rho$ . = 5. Etwas fettig anzufühlen. — Im Kolben Wasser ausgehend. W. d. L. für sich unschmelzbar, aber weiß werdend. Mit Borax und Phosphorsalz schwach gelblichgrüne Gläser gebend. Mit Kobaltlösung geblähet, blau werdend. Nach Plattner enthält der Variolit hauptsächlich Phosphorsäure und Thonerde; außerdem Ammoniak, Talkerde, Eisenoxydul, Chromoxyd und Wasser. Er findet sich nierenförmig und in Gangtrümmern zu Neßbach im Volglände im Kiefelschiefer.

### 13. Lazulith.

Siberit v. Rosl. Lazulith. Karst. Tab. 46. Lazulith. Gausm. Handb. 371. Lazulith. Blauspath. Wern. 86. 87. Lazulit Haüy Traité. IV. 503. Lazulith v. Leonh. Handb. 136. Klaprothine. Beud. Traité. II. 576. Azurite. Phill. Min. 159. Prismatischer Lasur-Spath. Mohs Phys. 327. Prismatoïdischer Lasur-Spath. das. 328. Lazulite. Dana Min. 347. Klaprothine. Dufrenoy Traité. II. 358. Pl. 51. Fig. 320. 321. Lazulith. Gald. Handb. d. s. Min. 538.



Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $99^\circ 16'$ ,  $96^\circ 39'$ ,  $136^\circ 20'$  \*). Blätterdurchgang: unvollkommen nach B und E.

Der Bruch uneben, einer Seite in das Kleinfuschige, anderer Seite in das Splittige. Von Glasglanz, auf den Spaltungsflächen in den Perlmutterglanz geneigt. Vom Durchscheinenden bis in's Undurchsichtige. Indig-, berliner-, himmel-, smalteblau, zuweilen in's Grüne fallend, oder in's Graue, Milchweiße verlaufend. Weißer Strich. Spec. G. = 2,9—3,1. S. = 5—6. Spröde. — W. d. L. anschwellend, die blaue Farbe verkerend und zerfallend, aber für sich nicht schmelzend; mit Kobaltauflösung wieder blau werdend. Von Säuren weder angegriffen noch entfärbt.

Kryallifirt: Fl. P (o Phill.). B'(f). E(a) =  $91^\circ 30'$ ,  $88^\circ 30'$ . D'(M) =  $58^\circ 26'$ . D(c') =  $58^\circ 44'$ . — AE2(d) =  $114^\circ 1'$ ,  $112^\circ 1'$ ,  $102^\circ 36'$ . — AB3(c<sup>2</sup>) =  $119^\circ 44'$ . — Combinationen: 8P. 4E. — 8P. 4D'. 4D. 4E. — 8P. 2B'. 4D'. 4D. 4E. 8AE. 2. 4AB3. — Die Oberfläche glatt.

Kryallinsch. verb. mit theils los-, theils feinkörniger Absouderung, von verschiedener Größe der abgesonderten Stücke; eingesprengt.

\*) Nach den von Phillips angegebenen Neigungen von P gegen E =  $158^\circ 10'$  und von E gegen E =  $91^\circ 30'$  berechnet. L'Évy giebt den letzteren Winkel zu  $91^\circ 10'$  an (Descr. d'une Colloct. de Min. II. 152.). Dufrénoy hat hierauf, so wie auf L'Évy's Angabe des ohngefähren Dimensionsverhältnisses des zur Grundform angenommenen rhombischen Prisma, seine Winkelbestimmungen gegründet, so wie auch die von ihm gegebene Zeichnung eines Lazulith-Kryalls eine Copie der L'Évy'schen ist. Die Combination ist dieselbe, welche auch Phillips nach einem ausgezeichneten Kryall in der Brook'schen Sammlung, nur in einer anderen Richtung dargestellt hat. Die hier angenommene stimmt mit der von L'Évy gewählten überein.



Gehalt:		Phos-	Thon-	Zell-	Kalk-	Eisen-	Kiesel-	Wasser
		phor-	erde	erde	erde	oxydul	säure	
		säure						
n. Fuchs (Schweigg. J. XXIV. 373.)								
v. Hädelgraben im Salzburgi- schen	41,81	35,73	9,34	—	2,64	2,10	6,06	
n. Brandes (Schweigg. J. XXX. 385.)								
v. Krieglach in Steiermark	43,32	34,50	13,56	0,42	0,80	6,50	0,50	
n. Rammels- berg (Pogg. Ann. LXIV. 264.)								
ebendaher a.	40,95	36,22	12,85	1,42	1,64	—	6,92	
b.	47,36	30,05	12,20	5,32	2,91	—	6,04	
c.	48,73	27,48	12,16	5,32	2,91	—	6,04	
v. d. Fischbacher Alpe in Steier- mark								
a.	42,41	29,58	10,67	1,12	10,60	—	5,62	
b.	43,84	33,09	9,00	1,44	6,69	—	5,94	
c.	46,99	27,62	11,19	2,12	6,47	—	5,61	
d.	41,33	32,68	9,54	0,77	9,54	—	6,14	
e.	47,04	26,92	10,67	1,21	7,84	—	6,32	

## Anmerkungen.

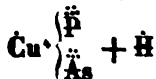
1. Der eine Zeit lang für blauen Feldspath gehaltene Lazulith von Krieglach in Steiermark wurde zuerst von Kaproth untersucht (Weitz. IV. 279.), der indessen den Phosphorsäure-Gehalt übersah. Eben so wenig wurde dieser von Trommsdorff in dem von ihm analysirten Lazulith, angeblich von Vorau in Steiermark, gefunden (Journ. f. Chem. u. Phys. I. 2. 211.). Fuchs schloß zuerst die wahre Natur des Lazuliths durch seine Zerlegung der Abänderung aus dem Hädelgraben auf, und N. Brandes fand eine ähnliche Zusammensetzung in dem sog. Blauspath von Krieglach, den man früher für ein von dem Lazulith verschiedenes Mineral angesehen hatte.

2. Der Lazulith findet sich selten in ausgezeichneten Krystallen, häufiger aber im Schlamming und Hädelgraben unweit Werfen im Salzburgischen, auf Klüften von Thonschiefer mit Quarz und Eisenspath. Auch am Rathhausberge in Salzburg kommt er vor. Auf Quarzlagern im Glimmerschiefer findet er sich an der Fischbacher Alpe und im Fressnitzgraben unweit Krieglach in Steiermark. Am Inze

des Wechsels bei Ehrenberg in Niederösterreich trifft man ihn an. Ausgezeichnet, sowohl krystallisiert als auch körnig-verb kommt der Lazulith zu Itzaco in Minas Geraes in Brasilien; mit Quarz verwachsen vor \*).

## 14. Libethenit.

Phosphorsaures Kupfer. v. Leonh. i. d. Mineralog. Studien. I. 86. Blättricher Pseudomalachit. Gausm. Handb. 1036. z. Th. Olivenerg. Wern. 230. z. Th. Cuivre phosphaté. Haüy Traité. III. 519. z. Th. Octaedrisches phosphorsaures Kupfer. v. Leonh. Handb. 143. Aphérese. Boud. Traité. II. 569. Libethenit. Breith. Phosphate of Copper. Phill. Min. 327. Dipyrismatischer Oliven-Malachit. Mohs Phys. 165. Fig. 5. Libethenita. Dana Min. 292. Libethenit. Gab. Handb. d. best. Min. 507.



$\text{Cu} \cdot \text{P} + \text{H} = \text{Phosphorsäure } 29,86 \text{ Kupferoxyd } 66,37$   
Wasser 3,77.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $122^{\circ}58'$ ,  $117^{\circ}8'$ ,  $89^{\circ}59'$  \*\*). Blätterdurchgang: sehr unvollkommen nach B' und B.

Der Bruch muschlig, in's Unebene und Ebene. Von Fettglanz; auf den Krystallflächen in den Glasglanz. Wenig durchscheinend, zum Theil nur an den Kanten, in's Undurchsichtige. Olivengrün, in das Schwärzlichgrüne; berg-, pistaciengrün. Der Strich berggrün. Spec. G. = 3,6 — 3,8. S. = 4. — W. d. L. in der Zange leicht zu einer im Erkalten krystallisirenden Kugel schmelzend, die sich mit einer dunkel stahlgrauen, metallisch schimmernden Schlackenrinde überzieht. Auf der Kohle

\*) Der Lazulith aus Brasilien wurde von Zincken unter dem Namen Spathum beschrieben, in des Hrn v. Schwinge Nachrichten a. Portugal u. dessen Colonien. S. 278.

\*\*\*) Nach v. Leonhard's Messungen. Mohs a. a. O.

leicht zu Kupfer reducierbar. In Salpetersäure leicht auflöslich.

Kryallform:  $\text{Hl. P (P Mohs)}$ .  $\text{B. D(o)} = 111^\circ 58'$ .  $\text{E(u)} = 95^\circ 2'$  \*\*. —  $\text{B'B} 2 = 130^\circ 48'$ ,  $49^\circ 12'$ . — Gewöhnliche Combinationen: 4D. 4E. — 8P. 4D. 4E. — 8P. 2B. 4D. 4E. —  $\text{Hl. P}$  sehr glatt und eben.  $\text{Hl. D}$  zum Theil nach den Combinationen mit P,  $\text{Hl. E}$  schwach vertikal geritzt, oft uneben. — Die Kryalle halb von normalen Dimensionsverhältnissen, halb in der Richtung der Hauptachse, oder in mikrogonaler Richtung etwas verlängert. Theils einzeln, theils gruppiert.

Kugelig, nierenförmig, verb.

Gehalt:

nach Berthier (Ann. d. min. VIII. 334.) v. Eibethen Kryallform verb	Phosphorsäure	Kupferoxyd	Eisenoxyd	Wasser	Kohlensäure
nach Kühn (Ann. d. Chem. u. Pharm. LI. 124.) ebendaher Kryallform	28,7 22,8	63,9 64,8	— 1,6	7,4 9,0	— 1,0
	29,44	66,94	—	4,05	—

### Anmerkungen.

1. Berzelius hat in Kryallen des Eibethenits einen nicht unbedeutenden Gehalt von arseniksaurem Kupfer gefunden (Årsber. 1824. 155.).

Auf die analoge chemische Zusammensetzung und die dieser entsprechende Ähnlichkeit der Kryallisation von Eibethenit und Pharmakocalcit (Düvenit) haben v. Kobell (Charakteristik d. Min. 104.) und G. Rose (Elemente d. Kryallogr. 1. Aufl. 162.) aufmerksam gemacht.

2. Der Eibethenit kommt zu Eibethen in Ungarn, in Drusenräumen von Glimmerschiefer vor. Auch soll er sich zu Gunnis Lake in Cornwall mit Quarz und Brauneisenstein finden. Nach G. Rose

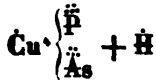
\*) Nach G. Rose =  $109^\circ 52'$ .

\*\*) Nach Phillips =  $95^\circ 15'$ ; nach G. Rose =  $92^\circ 20'$  (Reise n. d. Ural. I. 316.).

des Wechfels bei Ehrenberg in Niederösterreich trifft man ihn an. Ausgezeichnet, sowohl kryallfirt als auch könnig-verb kommt der Lazulith zu Tijuca in Minas Geraes in Brasilien, mit Quarz verwachsen vor \*).

## 14. Libethenit.

Phosphorsaures Kupfer. v. Leonh. l. d. Mineralog. Studien. I. 86. Blättrischer Pseudomalachit. Gaudm. Handb. 1036. 3. Th. Olivenerz. Wern. 230. 3. Th. Cuivre phosphaté. Haüy Traité. III. 519. 3. Th. Octaedrisches phosphorsaures Kupfer. v. Leonh. Handb. 143. Aphérese. Beud. Traité. II. 569. Libethenit. Breith. Phosphate of Copper. Phill. Min. 327. Dipyramidischer Oliven-Malachit. Mohs Phys. 165. Fig. 5. Libethenite. Dana Min. 292. Libethenit. Haub. Handb. d. best. Min. 507.



$\text{Cu} \cdot \text{P} + \text{H} = \text{Phosphorsäure } 29,86 \text{ Kupferoxyd } 66,37$   
Wasser 3,77.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $122^\circ 58'$ ,  $117^\circ 8'$ ,  $89^\circ 59'$  \*\*). Blätterdurchgang: sehr unvollkommen nach B' und B.

Der Bruch muschlig, in's Unebene und Ebene. Von Fettglanz; auf den Kryallflächen in den Glasglanz. Wenig durchscheinend, zum Theil nur an den Kanten, in's Undurchsichtige. Olivengrün, in das Schwärzlichgrüne; berg-, pistaciengrün. Der Strich berggrün. Spec. G. = 3,6 — 3,8. S. = 4. — B. d. L. in der Zange leicht zu einer im Erkalten kryallfirtenden Kugel schmelzend, die sich mit einer dunkel stahlgrauen, metallisch schimmernden Schlackenrinde überzieht. Auf der Kohle

\*) Der Lazulith aus Brasilien wurde von Zinden unter dem Namen Spodumene beschrieben, in des Hrn v. Eschwege Nachricht. a. Portugal u. dessen Colonien. S. 270.

\*\*\*) Nach v. Leonhard's Messungen. Mohs a. a. D.

leicht zu Kupfer reducirtbar. In Salpetersäure leicht auflöslich.

Kryallform:  $\text{Gl. P (P Rhö)}$ .  $\text{B. D(o)} = 111^\circ 58'$  \*).  $\text{E(u)} = 95^\circ 2'$  \*\*),  $84^\circ 58'$ . —  $\text{BB2} = 130^\circ 48'$ ,  $49^\circ 12'$ . — Gewöhnliche Combinationen: 4D.4E. — 8P.4D.4E. — 8P.2B.4D.4E. —  $\text{Gl. P}$  sehr glatt und eben.  $\text{Gl. D}$  zum Theil nach den Combinationsecken mit P,  $\text{Gl. E}$  schwach vertikal geriffelt, oft uneben. — Die Kryalle halb von normalen Dimensionsverhältnissen, halb in der Richtung der Hauptachse, oder in mitrوديagonaler Richtung etwas verlängert. Theils einzeln, theils gruppirt.

Kugelig, nierenförmig, verb.

Gehalt:

nach Berthier (Ann. d. min. VIII. 334.) v. Eibethen Kryallform verb	Phosphorsäure	Kupferoxyd	Eisenoxyd	Wasser	Kohlensäure
nach Kühn (Ann. d. Chem. u. Pharm. LI. 124.) ebendaher Kryallform	28,7 22,8	63,9 64,8	— 1,6	7,4 9,0	— 1,0
	29,44	66,94	—	4,05	—

### Anmerkungen.

1. Berzelius hat in Kryallen des Eibethenits einen nicht unbedeutenden Gehalt von arseniksaurem Kupfer gefunden (Äraber. 1824. 155.).

Auf die analoge chemische Zusammensetzung und die dieser entsprechende Aehnlichkeit der Kryallisation von Eibethenit und Pharmakochalcit (Disvenit) haben v. Kobell (Charakteristik. d. Min. 104.) und G. Rose (Elemente d. Kryallogr. 1. Aufl. 162.) aufmerksam gemacht.

2. Der Eibethenit kommt zu Eibethen in Ungarn, in Drusenräumen von Glimmerschiefer vor. Auch soll er sich zu Gunnis Lake in Cornwall mit Quarz und Brauneisenstein finden. Nach G. Rose

\*) Nach G. Rose =  $109^\circ 52'$ .

\*\*\*) Nach Phillips =  $95^\circ 15'$ ; nach G. Rose =  $92^\circ 20'$  (Reise u. d. Ural. I. 316.).

kommt ein dem Eibethenit sehr ähnliches Fossil auf der Kupfergrube bei Mische Tagilok am Ural auf nierenförmigem Malachit vor, dessen Kryalle aber in den Winkeln von denen des Eibethenits aus Ungarn etwas abweichen (Reise n. d. Ural. I. 316.).

3. Breithaupt's Ghelit (Handb. II. 154.) kommt zwar nach Bergemann's Untersuchung in der Mischung dem Eibethenit nahe, weicht aber im Aeußern so sehr davon ab, daß er nicht wohl damit zu vereinigen. Er ist dem Kupferschaume ähnlich. In einer Richtung spaltbar. Auf den Spaltungsflächen von Perlmutterglanz. Spangrün; der Strich etwas blasser.  $\rho = 1,5-2$ . Kleinereisförmig, mit geförnter Oberfläche, und einer Anlage zum Concentrischfasrigen, und zugleich krummschaalig abgefordert. Gehalt nach Bergemann (Schweigg. J. LIV. 305.) Phosphorsäure 24,931 Kupferoxyd 65,990 Wasser 9,068. Findet sich auf Ghalzedon und Quarz zu Ghel unweit Ling am Rhein.

## 15. Pseudomalachit.

Phosphorsaures Kupfer. Karst. i. d. N. Schriften d. Berl. Ges. natf. Fr. III. 304. Phosphorkupfer. Karst. Tab. 64. Pseudomalachit. Hausm. Handb. 1035. z. Th. Phosphorkupfererz. Bern. 234. Cuivre phosphaté. Hayy Traité. III. 519. z. Th. Prismatisches phosphorsaures Kupfer. v. Leonh. 144. Ypoleime. Beud. Traité. II. 570. Hydrous Phosphate of Copper. Phill. Min. 328. Phosphorchalcit. v. Kobell Grundz. 263. Gemiprismatischer Dystom-Malachit. Mohs Phys. 186. Fig. 100. Pseudo-Malachite. Dana Min. 291. Lunuit Bernhardt. Galb. Handb. d. best. Min. 511.

$\text{Cu}^{\circ} \text{P} + 3\text{H} = \text{Phosphorsäure } 21,22 \text{ Kupferoxyd } 70,75 \text{ Wasser } 8,03.$

Klinorhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung. Grundform: Klinorhombisches Oktaeder von  $117^{\circ} 49'$ ,  $137^{\circ} 10'$ ,  $101^{\circ} 32'$ . Abweichung = 0 (Näherung. Mohs). Blätterdurchgang: unvollkommen nach B.

Dunkelspangrün, einer Seite in's Schwärzlichgrüne, anderer Seite in das Smaragd-, Pistaciengrüne, zuweilen in das Seladon-, Berggrüne; äußerlich oft dunkel. Spangrüner Strich. Spec. G. = 4-4,3.  $\rho = 4,5-5$ .

— **B. d. L.** in der Zange leicht zu einer im Erkalten krystallisirenden Kugel schmelzend, die sich mit einer dunkel stahlgrauen, metallisch schimmernden Schlackenrinde überzieht. Auf der Kohle leicht zu Kupfer reducirtbar. In Salpetersäure leicht auflöslich.

**a. Blättriger.** Unvollkommen blättrig. Der Bruch kleinschüßig, in das Unebene. Von Glasglanz, in den Demantglanz geneigt. Vom Halbdurchsichtigen bis in das an den Kanten Durchscheinende.

Krystallfirt:  $\text{Fl. P (P Mohs)} = 117^{\circ}49'$ .  $A(a)$ .  $B(o)$ .  $D'(o) = 112^{\circ}37'$ . —  $B'B2(f) = 38^{\circ}56'$ ,  $141^{\circ}4'$ . —  $AB2^{\dagger}(b) = 76^{\circ}34'$ .  $AB2(b') = 76^{\circ}34'$ . —  $D'B\frac{1}{2}(d)$ . — Gewöhnliche Combinationen:  $2A.4B'B2$ . —  $4P.2A.4D'.4B'B2$ . —  $4P.2A.2B.4D'.4B'B2.2AB2.2AB2.4D'B\frac{1}{2}$ . —  $\text{Fl. P}$  und  $A$  gewöhnlich rauß aber eben;  $B'B2$  glatt, hoch uneben;  $D'B\frac{1}{2}$  gewöhnlich gekrümmt. Die übrigen Flächen glatt und eben.

Die Krystalle in der Richtung der Hauptachse gewöhnlich etwas verlängert. Selten einzeln, häufiger gruppiert.

**b. Fasriger.** Auseinanderlaufend fasrig. Der Bruch splittig, in das Unebene. Inwendig vom Glänzenden bis in das Schimmernde, von einem Mittel zwischen wachs- und seidenartigem Glanz; äußerlich matt, höchstens schimmernd. Schwach an den Kanten durchscheinend oder undurchsichtig.

Kernförmig, traubig, kugelig, knollig; zum Theil krummschaalig abgefordert. Die Außenfläche theils drüsig, theils mit einer Chalzedonrinde besetzt. Verb., eingesprengt.

**c. Erdiger.** Der Bruch uneben in das Erdige. Matt. Undurchsichtig.

Verb., eingesprengt, angeflögen.

## Gehalt des Pseudomalachits:

	Phosphorsäure	Kupferoxyd	Wasser
nach Klaproth (Beitr. III. 206.) v. Rheinbreitenbach nach Lynu (Edlnb. phil. Journ. IX. 213.) ebendaher	30,95	68,13	—
nach Arfwedson (Äraber. 1824. 155.) ebendaher	21,687	62,847	15,454
nach Kühn (Ann. d. Chem. u. Pharm. LI. 126.) ebendaher	24,70	68,20	5,97
nach Kühn (Ann. d. Chem. u. Pharm. XXXIV. 218.) v. Hirschberg im Voigtlande	21,52	68,74	8,64
	20,87	71,73	7,40

## Anmerkungen.

1. Der Pseudomalachit wurde zuerst auf der Kupfererzlagerstätte des Stroneberges bei Rheinbreitenbach am Rhein, mit Quarz und Ghalzedon gefunden. Außerdem kommt er zu Siebenbürgen unweit Hof in Bayern, in Höhlungen von Braunnestein, zu Hirschberg im Reussischen Voigtlande, auch bei Nischne Tagilsk am Ural vor.

2. Kühn hat ein Kupferphosphat von Libethen in Ungarn untersucht, welches faserig, von concentrisch schaaliger Absonderung ist, und welches derselbe Kupferdiaspor zu nennen vorschlägt, weil es beim Glühen, ohne zu decrepitiren, stark umhergeworfen wird. Er fand darin: Phosphorsäure 24,13 Kupferoxyd 69,61 Wasser (Verlust) 6,26. Hiernach wäre das Mineral:  $\text{Cu}^{\text{II}} + 2\text{H}$  (Ann. d. Chem. u. Pharm. LI. 125.).

## 16. Thrombolith.

Thrombolith. Breith. Journ. f. pr. Chem. XV. 321. Thrombolithe. Dana Min. 532. Thrombolith. Galt. Handb. d. best. Min. 511.



$\text{Ca} \cdot \text{P}^2 + 6\text{H} = \text{Phosphorsäure } 45,22 \text{ Kupferoxyd } 37,68 \text{ Wasser } 17,10.$

Krystallisation unbekannt.

Der Bruch muschlig. Von Glasglanz. Undurchsichtig oder sehr wenig an den Kanten durchscheinend. Dunkellauchgrün, in das Smaragdgrüne; durch Anlaufen schwärzlichgrün. Strich beinahe smaragdgrün. Spec. G. = 3,381—3,401. H. = 3—4. Ziemlich spröde. — Im Kolben viel Wasser ausgebend und schwarz werdend. B. d. L. auf der Kohle leicht zur schwarzen Kugel schmelzend, dann sich ausbreitend und Kupferkörner zeigend.

Verb.

Gehalt:

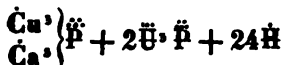
nach Plattner (S. f. yr. Chem. XV. 321.)	Phosphor- säure	Kupfer- oxyd	Wasser
	41,0	39,2	16,8

### Anmerkung.

Der Thrombolith kommt mit Malachit auf dichtem oder feinförnigem Kalkstein zu Rezbanya in Ungarn vor.

## 17. Uranglimmer.

Uranglimmer. Hansm. Handb. 327. Uran-Glimmer. Bern. 313. Urane oxidé. Haüy Traité. IV. 319. z. Th. Pl. 116. Fig. 305. Uranglimmer. v. Leouh. Handb. 140. Pyramidal Euchlore-Mica. Haid. Treat. on Min. by Mohs. II. 182. Pyramibaler Euchlor-Malachit. Roßs Physf. 183. Uranite. Dana Min. 297.



Monodimetrisch. Grundform: spitzes Quadratoctaeder von  $95^\circ 46'$ ,  $143^\circ 2'$  (Näherung. Haid.). Blütdurchgang: ausgezeichnet nach A, Spuren nach E.

Der Bruch nicht wahrnehmbar. Auf den Spaltungs- und entsprechenden Krystallflächen von Perlmutter-

1104 VIII. Kl. Dryg. XV. Ord. Phosph. II. u. Wasserh. Ph.

terglanz, auf andern Flächen von einem zum Theil in das Demantartige geneigten Glasglanz. Vom Durchsichtigen bis in's Durchscheinende. Grün oder gelb. Spec. G. = 3—3,6. S. = 2—2,5. — W. d. L. für sich ziemlich leicht zu einer schwärzlichen Masse schmelzend. In Säuren auflöslich.

1. Chalkolith.

Chalkolith. Bern. Chalkolite. Boud. Traité. II. 573. Chalkolite. Phill. Min. 270. Chalcolite. Dana Min. 297. Chalkolith. Gab. Handb. d. best. Min. 510.

$\text{Cu}^{\circ} \text{P} + 2 \text{U}^{\circ} \text{P} + 24 \text{H} = \text{Phosphorsäure } 15,15$   
 Uranoxyd 61,14 Kupferoxyd 8,42 Wasser 15,29 (Kammelsb.).

Emeragde-, grasgrün; seltener lauch-, apfel-, zieffgrün. Grüner Strich. Spec. G. = 3,4—3,6. — W. d. L. mit Borax im Drydationsfeuer ein grünes Glas gebend, welches im Reduktionsfeuer röthlichbraun und emailartig wird. Die salpetersaure Auflösung gelblichgrün.

Kryallit: Gl. P(P Mo h s). A(o). B(m). E(n). D(p) = 100° 32', 129° 24'. — AE½(f) = 101° 35', 126° 44'. — AE3(o) = 120° 5', 89° 50'. AE5(d) = 137° 0', 61° 47'. — AB2(c) = 118° 10', 93° 13'. — Gewöhnliche Combinationen: 8P. 2A. — 2A. 4E. — 8P. 2A. 4E. — 8P. 2A. 4B. — 8P. 2A. 8D. — 2A. 4E. 8D. — 8P. 2A. 8AE3. — Gl. A glatt; B rauh; P und die übrigen Flächen der vertikl. Primärzonen horizontal gereift. — Die Kryalle halb in der Richtung der Hauptachse tafelförmig verkürzt, halb in derselben Richtung etwas verlängert; zuweilen in der Richtung einer Grundantenlinie des primären Oktaeders verlängert.

In kryallinischen Blättern und Schuppen; kryf. berb., angeschlossen.

Gehalt:

nach R. Phillips (Ann. of phil. 1822. Dec. 409. 1823. Jan. 57.)	Phosphor- säure	Uran- oxyd	Kupfer- oxyd	Wasser
a. Cornwall nach Berzelius (Pogg. Ann. I. 374. u. Kammelsb. I. Suppl. 149.) ebendaſer	16,0	60,0	9,0	14,5
	15,57*)	61,39	8,44	15,05

\*) Mit einer Spur von Arſenikſäure.

### Anmerkungen.

1. Klaproth entdeckte im Chalkolith von Johann-Georgenſtadt in Sachſen den Urangehalt, und hielt dieſes Mineral für kryſtalliſirtes, durch Kupfer gefärbtes Uranoxyd (Beitr. II. 217.). Gregor lieferte eine Analyſe des Chalkoliths von Gunnislake in Cornwall, bei welcher ihm inbeſſen der Phosphorſäure-Gehalt entging (Ann. of phil. 1815. N<sup>o</sup> 28. 284.). Dieſer wurde von R. Phillips darin gefunden.

2. Der Chalkolith kommt auf Gängen im kryſtalliniſchen Schiefergebirge und im Granit, beſonders zu Johann-Georgenſtadt, Eibenſtock, Schneeberg in Sachſen, zu Joachimsthal und Zinnwald in Böhmen, an verſchiedenen Orten in Cornwall vor. Im Granit hat er ſich auch zu Bodenmais in Bayern, zu Reinerzau in Württemberg, ſo wie an mehreren Orten in den vereinigten Staaten von Nordamerika gefunden. Zuweilen wird der Chalkolith von Peſchuran und Uranocher begleitet; ſonſt kommen auf den Gängen, auf welchen er ſich findet, entweder Zinnſtein, oder Kupfererze, Silber- und andere Erze vor.

3. Ueber den Cornwaller Chalkolith: W. Phillips, Trans. of the geol. Soc. III. 112.

### 2. Uranit.

Uranite. Beud. Trakté. II. 572. Uranite. Phill. Min. 268. Uranite. Dana Min. 297. Uranit. Gald. Handb. d. beſt. Min. 510.

$\text{Ca} \cdot \ddot{\text{P}} + 2 \ddot{\text{U}} \cdot \ddot{\text{P}} + 24 \text{H} = \text{Phosphorſäure } 15,52$   
 $\text{Uranoxyd } 62,63 \text{ Kalk } 6,19 \text{ Waſſer } 15,66 \text{ (Kammelsb.)}$   
 Citronengelb, ſchwefelgelb, biß in's Zeiſſiggrüne.

1106 VIII. Kl. Drng. XV. Ord. Phosph. II. u. Wasserph.

Selber Strich. Spec. G. = 3-3,2. — B. d. L. mit Borax im Oxydationsfeuer ein gelbes, im Reductionsfeuer ein grünes Glas gebend. Die salpetersaure Auflösung gelb.

KrySTALLFIRT: dieselben Flächen wie bei dem Chalkolith; auch ähnliche Combinationen, zumal 2A. 4E. Unter den zusammengehöreren: 8P. 2A. 4B. 4E. 8D. 8AE½, 8AE3. 8AE5. 8AB2. — Die Krystalle oft in der Richtung der Hauptachse tafelförmig vergrößert, seltener in derselben Richtung etwas verlängert. Oft gruppirt, besonders sächerförmig.

Kryst. verb. körnig abgefondert; angefliegen.

Gehalt:

n. Bergelius (Vogg. Ann. I. 374. u. Kam- melsh. I. Sup- plem. 148.) v. Kutun n. Laugier (Ann. d. Chim. et de Phys. XXIV. 239.) ebendaher	Phos- phor- säure	Uran- oxyd	Kalk	Tal- erde u. Ran- gan- oxydul Kiesel- säure u. Eisen- oxyd	Baryt	Zinn- oxyd	Wasser
	15,20	61,73	5,88	0,20	1,57	0,06	15,48
	14,5	55,0	4,6	3,0	—	—	21,0

Anmerkung.

Der Urant ist seltener als der Chalkolith. Ausgezeichnet findet er sich zu St. Symphorien bei Kutun, und zu St. Orléans unweit Limoges in Frankreich im Granit.

18. Struvit.

Struvit. G. L. Uler, i. d. Mittheilungen a. d. Verhandlungen d. naturwissensch. Gesellsch. in Hamburg v. J. 1845. S. 79. G. Marx, zur Charakteristik des Struvits. Controverse über d. Frage: Was ist Mineral-Species? Hamb. 1846. S. 45.

(Mg<sup>2</sup> P<sup>5</sup> + NH<sup>3</sup>) + 13H = Phosphorsäure 28,93  
Tallerde 16,74 Ammoniak 6,88 Wasser 47,45.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoctaeder von

104° 10', 92° 18', 135° 39' \*). Mangel der Symmetrie in der Ausbildung der beiden Krystallenden. Blätterdurchgang: vollkommen nach B'.

Der Bruch muschlig. Von Glasglanz. Im reinen Zustande durchsichtig oder halbdurchsichtig; durch fremdartige Beimengung bis in's Undurchsichtige; manche Krystallindividuen zum Theil durchsichtig, zum Theil undurchsichtig. Farbenlos, in das Gelbliche; durch Verunreinigung in das Braune; in demselben Krystallindividuum die Färbung oft ungleich vertheilt. Weißes Pulver. Spec. G. = 1,66—1,75 (Marr). S. = 1,5—2. Durch Erwärmung polarisch elektrisch. — In der Glasröhre erhtigt, viel Wasser und Ammoniak entwickelnd, dabei schwindend, ohne zu decrepitiren. B. d. E. für sich zu einem farblosen Glase schmelzend, das beim Erkalten zu einem weißen Email erstarrt. Im Wasser höchst wenig löslich. In Salzsäure auflöslich.

Krystallform: Fl. P (t Marr). A (r) B' (o). D' (h) = 57° 10'. D (u, s) = 63° 7'. E (p) = 96° 51', 83° 9'. — AB'2 (m) = 94° 55'.

In den Combinationen ist das vertikale Prisma 2B'. 4E. besonders oft vorhanden; zuweilen sind jedoch die Flächen E durch die Flächen D verdrängt. An dem einen (unteren) Ende, womit die Krystalle oft aufgewachsen vorkommen, findet sich am Häufigsten Fl. A, seltener mit dieser, oder auch allein 2D', nicht selten 2D, am Seltensten Fl. P, und zwar gewöhnlich nur 2P, indem die eine primäre Fläche an der vorderen, die andere an der hinteren Seite liegt; zuweilen 4P. Das andere (obere) Ende wird am Häufigsten durch 2AB'2, oder 2D, oder durch diese beiden Flächenarten, zu denen sich selten Fl. A gesellt, begrenzt. Sehr selten sind beide Enden gleichartig ausgebildet, wie in der Combination 2B'. 4D. — Combinationen mit ungleichen Enden: A. 2B'. 2D. — A. 2B'. 4D. 2AB'2. — 2A. 2B'. 4D. 2AB'2. — 2B'. 4E. 2D'. 2AB'2. — A. 2B'. 4E. 2D'. 2AB'2. — 2P. A. 2B'. 4E. 2D'. 2AB'2. — 2P. A. 2B'. 4E. 4D. 2AB'2. — 2P. A. 2B'. 4E. 2D'. 2D. 2AB'2. — 4P. A. 2B'. 4E. 2D'. 2D. 2AB'2. —

\*) Nach den Messungen von C. Marr.

Fl. AB'2 und die mit ihnen an dem oberen Ende befindlichen Flächen D gewöhnlich glatt und glänzend; Fl. A und die mit ihr an dem unteren Ende liegenden Flächen D meistens uneben und von geringerem Glanz \*); B' gewöhnlich horizontal gerieft, warzig und weniger glänzend. Seltener sämmtliche Flächen glatt und glänzend.

Die Krystalle oft in makrodiagonaler Richtung verlängert. Sind sie dabei in mikrodiagonaler Richtung verkürzt, so haben die Krystalle durch Erweiterung der Flächen B', ein tafelfartiges Ansehen. Seltener findet eine Verlängerung in mikrodiagonaler Richtung Statt. Das untere Ende nicht selten unvollkommen ausgebildet, löcherig.

Zusammengesetzte Krystalle: Zusammensetzungsebene einer Fl. A entsprechend. 2 Flächen D bilden zuweilen an der einen Seite einen einspringenden, an der anderen einen anspringenden Winkel.

### Anmerkungen.

1. Die von Herrn Ulex mit dem zu Hamburg gefundenen Struvit vorgenommene chemische Untersuchung hat Phosphorsäure, Talkerde, Ammoniak und Wasser als Bestandtheile desselben in einem der obigen Formel nahe kommenden quantitativen Verhältnisse ergeben. Außerdem wurde ein wechselnder Gehalt von Eisenorydul, von unwägbarer Spuren bis zu 10 Procent gefunden, welches einen Theil der Talkerde ersetzt (Controverse u. s. w. S. 53.). Im Wesentlichen der Mischung stimmt der Struvit mit der künstlich dargestellten phosphorsauren Ammoniak-Talkerde überein, welche nach Otto enthält: Phosphorsäure 28,12 Talkerde 16,28 Ammoniak 6,83 Wasser 48,77.

2. Das Krystallisationsystem des Struvits ist wegen der eigenthümlichen Hemiedrie überaus merkwürdig. Wollte man die Krystalle so ansehen, wie sie von Herrn Hofr. Marr in den Zeichnungen dargestellt sind, so würde die Hemiedrie derselben nach den bisherigen Erfahrungen einzig in ihrer Art seyn; wogegen sie mit der des Zinkglases einige Analogie zeigt, wenn man das System so betrachtet, wie es hier geschieht. Für diese Anschauungsweise spricht auch die

\*) Diese unvollkommener ausgebildeten Fl. D am unteren Ende weichen auch im Neigungswinkel zum Theil etwas von den anderen beiden Flächen D am oberen Ende ab; die Abweichung ist indessen zu gering, um die Annahme zu begründen, daß die Flächen wesentlich verschiedene seyen.

Wahrnehmung, daß die Krystalle mit dem Theil, der das untere Ende genannt worden, oft aufgewachsen, und an demselben unvollkommen ausgeblüet vorkommen; ferner, daß das obere, freie Ende, wie an manchen andern Krystallkationen, oft durchsichtiger und farblos, überhaupt reiner von fremdartigen Theilen ist als das untere. Außerdem läßt ganz besonders das elektrische Verhalten des Struvits die hier angenommene Stellung seiner Krystalle als eine naturgemäße erscheinen. Nach der von dem Hrn Hofr. Marx gewählten würden  $h = E$ ,  $fl. p = D'$ ,  $fl. m = BB'2$  seyn. Uebrigens bemerkt derselbe, daß es nach dem optischen Verhalten passender sey, der vertikalen Fläche  $o = B'$  eine horizontale Lage zu geben, indem die Zwischenebene der beiden optischen Achsen senkrecht auf dieser Fläche stehen.

3. Die Krystalle des Struvits zeigen bei schwacher Erwärmung keine Elektricität; diese giebt sich aber ausgezeichnet und konstant zu erkennen, wenn man die Krystalle an einer Lichtflamme so stark erhitzt, daß ein weißer Beschlag sich zu bilden beginnt. Gerade so wie bei dem Zinkglase erweist sich das Ende, an welchem die horizontale Fläche sich befindet, analog, das entgegengesetzte, gewöhnlich zugeschärfte Ende, antilog elektrisch. An diesem oder dem oberen Ende pflügt sich die Erscheinung stärker als an dem unteren zu zeigen. An andern Theilen der Krystalle giebt sich keine Elektricität zu erkennen. Dem Struvit ist mithin, gleich dem Zinkglase, eine elektrische Achse eigen, welche bei der im Obigen gewählten Betrachtungsweise der Krystalle, ebenso wie bei dem letzteren Körper, mit der Hauptkrystallachse zusammenfällt (Hausm. i. d. Nachrichten v. d. S. A. Universität u. Kön. Gesellsch. d. W. zu Göttingen. 1846. N<sup>o</sup> 8. S. 121.).

4. Die ausgezeichneten Krystalle des von Herrn Ulex nach dem Herrn Minister von Struve mit dem Namen Struvit belegten natürlichen Phosphates, welches künstlich dargestellt, als ein feines, sandiges Krystallpulver zu erscheinen pflügt, haben sich zuerst im Herbst 1845 bei dem Grundbau der St. Nicolai Kirche zu Hamburg gefunden. Die bei dieser Gelegenheit aufgedeckten Schichten enthalten in einer Tiefe von 6–12 Fuß, mit Stroh vermengten, in Verwesung übergegangenen Blehbünger, der allmählich in eine graulich- oder bräunlichschwarze Moorerde übergeht, die bei einer Tiefe von 26 Fuß auf Sand lagert. Die Moorerde, eine 10–12 Fuß starke Schicht, besteht aus einer gleichförmigen Masse, die sparsam mit unzersehten, zertheilten Pflanzenrudimenten vermengt ist, und hin und wieder erdiges Eisenblau enthält. An einen warmen Ort gebracht, riecht sie anfangs nach Ammoniak; später ist sie geruchlos. Bei dem Trocknen

an der Luft schwindet sie zu einer compacten, zähen, einem schweren, schwarzen Backstein ähnlichen Masse. In dieser Moorerde haben sich die Kryalle des Struvits in sehr großer Menge von verschiedener Größe, die bei manchen wohl über einen Zoll beträgt, gefunden. Die Art ihres Vorkommens läßt ihre Entstehungsweise nicht zweifelhaft erscheinen (Hierüber vergl. Ulex, a. a. D.). Kryalle des Struvits kommen übrigens auch an anderen Orten und unter verschiedenen Verhältnissen vor. Sie haben sich u. a. bei dem Ausbringen der Abzugskanäle einer Caserne in Dresden, auch zu Kopenhagen gefunden (Controverse u. s. w. S. 52.), und besonders ausgezeichnet im Guano der Käste von Afrika (L'Institut. 1846. N<sup>o</sup> 628. p. 16.). Die kleinen zu Dresden und Kopenhagen gefundenen Kryalle neigen, nach der Beobachtung des Hrn Ulex, leicht zur Verwitterung hin, indem sie sich, selbst in Glasröhren verwahrt, mit einem Pulver bedecken; wogegen die Hamburger Kryalle eine größere Haltbarkeit zeigen. Die ersteren enthalten kein Eisenorydul (Controverse u. s. w. S. 53. Anm.).



---

## Sechzehnte Ordnung. Seleniate.

### Selen- und selenigsaure Salze.

Starr. Härte 3—4. Vor dem Löthrohre Selen-  
geruch entwickelnd.

---

### Selenbleispath.

Selenichtsaures Bleioxyd. Kersten, in Pogg. Ann. XLVI.  
277. Selenbleispath. Breith. Handb. II. 310. Selenate  
of Lead. Dana Min. 280. Selenbleispath. Haid. Handb.  
d. best. Min.

#### Selenigsaures Bleioxyd.

Krystallisationssystem unbekannt. Blätterdurchgang:  
nach einer Richtung.

Faserig. Der Bruch uneben. Von Fettglanz, in  
das Glasartige. Schwefelgelb. Weißes Pulver. Spröde.  
— Im Kolben erhitzt, etwas verknistert, aber kein  
Wasser ausgebend. Bei'm Rothglühen zu schwarzen Tro-  
pfen schmelzend, und eine geringe Menge Selen entwi-  
ckelnd; bei stärkerer Hitze oberhalb der Probe einen weiß-  
hen Ring von seleniger Säure bildend. Auf der Kohle  
sehr leicht zur schwarzen Schlacke schmelzend, wobei sich  
ein starker Selengeruch entwickelt und Metallreduction  
Elatte findet; zunächst der Probe einen bedeutenden Blei-  
oxydbeschlag, entfernter einen Selenbeschlag absetzend. Mit  
Flüssen Reactionen auf etwas Kupfer und Eisen zeigend.  
In Salpetersäure ruhig zu einer schwach grün gefärbten  
Flüssigkeit aufzösllich.

In kleinen Kugeln und traubigen Massen.

1112 VIII. Klasse. Oxygenide. XVI. Ordnung. Seleniate.

Anmerkung.

Der Selenbleispath, welcher dem Rimetestit ähnlich ist, und nach Kersten's Untersuchung im Wesentlichen aus selenigsaurem Bleioryd besteht, hat sich auf einem Erzgange in Begleitung von Selenkupferblei, Kupferblei, Malachit u. s. w. auf der Grube Friedrichsgräf im Glasbachgrunde am Thüringer Walde gefunden. Wahrscheinlich ist er durch Zersetzung des Selenkupferbleies, auf welchem er einen Ueberzug bildet, entstanden.

---

---

## Siebzehnte Ordnung. Sulfate.

### Schwefelsaure Salze.

Starr. Die meisten krystallinisch (isometrisch, orthorhombisch, Monorhombisch, Klinorhomboidisch, monotrimetrisch), einige unkrystallinisch. Specifisches Gewicht = 1,4—6,4. Härte höchstens = 5.

Mit kohlensaurem Natron auf Kohle in der inneren Löthrohrflamme stark geglühet, Schwefelnatrium bildend. Im Wasser entweder auflöslich oder unauflöslich; die auflöslichen geben mit Barytsalzen einen weißen, in Säuren unlöslichen Niederschlag.

---

### Erste Unterordnung. Wasserfreie Sulfate.

Vor dem Löthrohre im Kolben fein oder nur Spuren von Wasser ausgehend.

---

#### 1. Bleivitriol.

Bleitriol. Gausm. Handb. 1113. Vitriol-Bleierz. Bern. 262. Plomb sulfaté. Hauy Traité. III. 402. Pl. 96. 97. Fig. 89—99. Blei-Vitriol. v. Leonh. Handb. 249. Anglesite. Boud. Traité. II. 459. Sulphate of Lead. Phill. Min. 365. Prismatischer Blei-Baryt. Noth. Phys. 149. Fig. 30. Anglesite. Dana Min. 277. Anglesit. Schw. Handb. d. best. Min. 505. Bleiglas. 3. Th.

Pb S = Schwefelsäure 26,44 Bleioxyd 73,56.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von 128° 58', 89° 59', 111° 48' (Mohs. R. G.). Blät-

terdurchgang: unvollkommen nach B und D'; Spuren nach A.

Der Bruch muschlig, zuweilen in's Unebene. Von Demantglanz, in den Fettglanz, zum Theil in den Glasglanz geneigt. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Weiß, gelblich-, graulich-, grünlichweiß; gelblich-, rauch-, aschgrau; selten blaß wein- oder honiggelb; blaß apfel-, smaragdgrün; durch Kupfer zuweilen blau gefärbt. Weißer Strich. Spec. G. = 6,25 — 6,4.  $\rho$  = 3. Spröde. — B. d. L. gewöhnlich verknisternd; auf der Kohle in der äußeren Flamme zu einem Email schmelzend, welches so lange es glühet, gelb erscheint, beim Erkalten aber weiß wird; in der inneren Flamme unter Drausen zu Blei sich reducirend. In Salpetersäure wenig auflöslich.

KrySTALLFIT: Gl. P(s Raum. Mohs). A(x). B'(o). B(n). D'(u) =  $76^{\circ}49'$  \*). D(t) =  $104^{\circ}55'$  \*\*). — BB'2(M) =  $101^{\circ}15'$  \*\*\*),  $78^{\circ}45'$ . BB'4 =  $135^{\circ}23'$ ,  $44^{\circ}37'$ . — AE2(z) =  $119^{\circ}2'$ ,  $126^{\circ}1'$ ,  $72^{\circ}53'$ . — AB' $\frac{1}{3}$  =  $93^{\circ}11'$ . AB'2(c) =  $115^{\circ}32'$ . — AB8 =  $169^{\circ}4'$ . — BD'2(r) =  $89^{\circ}55'$ ,  $109^{\circ}0'$ ,  $132^{\circ}31'$ . BD'6(d) =  $150^{\circ}4'$ ,  $38^{\circ}29'$ ,  $156^{\circ}23'$ . — DB' $\frac{1}{2}$ (a) =  $126^{\circ}52'$ ,  $113^{\circ}57'$ ,  $90^{\circ}21'$ . — (AE2. DB' $\frac{1}{2}$ ). — (BB'2. EA' $\frac{3}{4}$ )(v).

Gewöhnliche Combinationen: 2B. 4D'. — 4D'. 4BB'2. — 2B. 4D'. 4BB'2. — 8P. 2B. 4D'. 4BB'2. — 2B. 4D'. 4D. 4BB'2. — 8P. 2B. 4D. 4BB'2. — 4D'. 4BB'4. 8AE2. 8(AE2. DB' $\frac{1}{2}$ ). — 8P. 2B. 4D'. 4D. 4BB'2. — 8P. 2A. 2B. 4D'. 4D. 4BB'2. — 8P. 2B. 4D. 4AB' $\frac{1}{3}$ . 4AB'2. 8DB' $\frac{1}{2}$ . — 8P. 2A. 2B'. 2B. 4D'. 4D. 4BB'2. — 8P. 2B'. 2B. 4D. 4BB'2. 8BD'2. 8DB' $\frac{1}{2}$ . — 8P. 2B. 4D'. 4D. 4BB'2. 8AE2. 8DB' $\frac{1}{2}$ . — 8P. 2B'. 2B. 4D. 4AB' $\frac{1}{3}$ . 4AB'2. 8BD'6. 8DB' $\frac{1}{2}$ . —

Gl. B, BB'2 und BB'4 zuweilen vertical, B' horizontal, DB' $\frac{1}{2}$  parallel den Combinationsecken mit D gesetzt. Gl. AE2 und

\*) Nach Haüy =  $76^{\circ}12'$ ; nach Phillips =  $76^{\circ}18'$ ; nach Kupffer =  $76^{\circ}22'$ .

\*\*) Nach Phillips =  $104^{\circ}30'$ .

\*\*\*) Nach Haüy =  $101^{\circ}32'$ ; nach Phillips =  $101^{\circ}4'$ ; nach Kupffer =  $101^{\circ}15'$ .

(AE2. DB<sup>1</sup>/<sub>2</sub>) oft gekrümmt und rauß; die meßten Flächen gewöhnlich glatt.

Die Kryftalle oft in der Richtung der Hauptachse etwas verlängert. Zuweilen in mikrodiagonaler Richtung etwas verlängert; aber in makrodiagonaler Richtung verkürzt, wodurch, bei Erweiterung der Flächen B, die Kryftalle das Anfehen aufgerichteter Tafeln erlangen.

Derb, zum Theil körnig abgefonert; zuweilen von zerfetztem Anfehen; eingefprengt. In Pseudomorphofen nach Bleiglanz. Gehalt:

nach Klaproth (Beitr. III. 164. 166.) v. Anglesea v. Wanlockhead	Phosphorsäure	Bleioryd	Eisenoxyd	Manganoryd	Kieselsäure	Waffer
	24,8	71,0	1,0	—	—	2,0
	25,75	70,50	—	—	—	2,35
nach Stromeyer (Unterf. I. 241.) v. Zellerfeld	26,0942	72,4665	Eisenoxydhydrat 0,0879	0,0666*	0,5087	0,1242

\*) neßt einer Spur von Thonerde.

### Anmerkungen.

1. Der Bleivitriol ist ohne Zweifel oft aus der Zerfetzung von Bleiglanz hervorgegangen (Vergl. oben S. 96.). Es spricht dafür die Art seines Vorkommens auf Bleiglanzlagerstätten, zumal in oberen Theilen von Gängen, auf denen der Bleivitriol zuweilen den Bleiglanz bekleidet, oder die Räume erfüllt, welche früher von diesem Erze eingenommen wurden. Auch die hin und wieder sich findenden, nach Bleiglanz gebildeten Afterkryftalle des Bleivitriols, so wie die Spuren von den Blätterdurchgängen des Bleiglanzes, die man an verben Massen jenes Sulfates zuweilen wahrnimmt, liefern Beweife für die Entftehung desselben aus dem Schwefelblei (Gafpinger, in Pogg. Ann. XI. 367. Blum, Pseudomorph. 31.). War in dem Bleiglanze, aus welchem der Bleivitriol sich bildete, ein Gehalt von Schwefel Silber, so ist auch letzterem ein Silbergehalt eigen. Bauerfachs fand durch Cupellation in 100 Pfund des Bleivitriols von Zellerfeld  $\frac{1}{2}$  Loth Silber; in 100 Pfund eines Englischen Bleivitriols  $\frac{1}{4}$  Loth Silber (Gausm. Norddeutsche Beitr. 3. Verg. u. Hüttenf. I. 131.). In Gefellfchaft des Bleivitriols trifft man oftmals Bleispath an, der zugleich aus dem Bleiglanze hervorgieng. Seltene Be-

gletter Sub der Leadhillit und Zanakrit, in welchen die Bildung von Bleivitriol und Bleispath sich in verschiedenen Verhältnissen vereinigt zeigt. Oft kommt mit dem Bleivitriol, besonders auch als Uebergang seiner Krystalle, Brauneisenstein vor, der entweder von einem geringen Gehalte von Schwefelblei im Bleiglanze, oder von einer gleichzeitigen Schwefelkies - Zerlegung herzuleiten seyn dürfte. Die zuweilen durch Kupfer bewirkten grünen und blauen Färbungen des Bleivitriols, können entweder von einem Gehalte des Bleiglanzes an Schwefelkupfer, oder von einer gleichzeitigen Zerlegung von Kupferkies, den man dann und wann auch in der Begleitung des Bleivitriols antrifft, herühren.

2. Der Bleivitriol bricht am Harz auf den Gruben St. Joachim und Bleisfeld bei Zellerfeld, und auf dem Stepenbache und der Schaastrift bei Tanne, hier in besonders ausgezeichneten Krystallen. In schönen Krystallen kommt er zu Larnowitz in Oberschlesien vor. Er findet sich zu Rösen und an einigen anderen Orten im Rheinischen Uebergangsgebirge; an verschiedenen Punkten im Schwarzwalde, zumal auf der Grube Hans Baden bei Badenweiler; in der Bulowina; vorzüglich schön krystallisirt zu Leadhills und Baulochhead in Schottland; außerdem auf der Insel Anglesea, so wie an einigen Orten in Cornwall; zu Elnares in Spanien; zu Beresowok in Sibirien; an mehreren Orten in den vereinigten Staaten von Nordamerika, namentlich zu Southampton in Massachusetts, in den Bleigruben von Missouri.

3. Wo der Bleivitriol in größeren Massen vorkommt, kann er in Verbindung mit anderen Bleimineralen, zum Ausbringen von Blei, und wenn er Silber enthält, auch zur Gewinnung dieses Metalles benutzt werden.

## 2. Celestin.

Schugit, Gerhart. Celestin. Werner Karz. Tab. 2. 9. 51. Celestin. Gann. Handb. 961. Celestin. Bern. 173. Strontiane sulfatée. Havy Traité. II. 30. Pl. 43. 44. Fig. 79—91. Schwefeljaurer Strontian. v. Knoch. Handb. 262. Celestine. Deud. Traité. II. 463. Celestine. Phil. Min. 193. Triematritischer Sal. Darst. Röhrl. Pl. 126. Fig. 29. Celestine. Dana Min. 254. Strontiane sulfatée. Dubronoy Traité. II. 300. Pl. 19. 20. Fig. 115—126. Celestin. Gann. Handb. v. Knoch. Min. 261.

$\begin{matrix} \text{Sr} \\ \text{Ba} \end{matrix} \left\{ \begin{matrix} \text{S} \\ \text{S} \end{matrix} \right. \quad \text{Sr S} = \text{Schwefelsäure 43,64 Strontianerde} \\ 56,36.$

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $128^{\circ} 35'$ ,  $89^{\circ} 33'$ ,  $112^{\circ} 35'$  (Mohs. N. G.). Blätterdurchgang: ausgezeichnet nach B, deutlich nach D', weniger deutlich nach A, Spuren nach B'.

Wasserhell, von weißen und blauen Farben, zuweilen in das Graue; Gelbe, Rothe, Grüne. Weißer Strich. Spec. G. = 3,6—4. S. = 3—3,5. — B. d. L. oft verknisternd; die Flamme schwach purpurroth färbend; ziemlich leicht zu einem alkalisch reagirenden Smal schmelzend. In Salzsäure unauflöslich.

a. Späthiger. Von blättriger Textur. Der Bruch unvollkommen muschlig. Von Glasglanz, der auf den vollkommenen Spaltungsflächen etwas in das Perlmutterartige neigt. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Wasserhell, graulich-, blaulich-, gelblich-, röthlichweiß; smalt-, himmel-, indigblau; von grauen Farben; selten in das Gelbe, Grüne; zuweilen fleischroth.

KrySTALLFORM: Fl P (z Gauy, Mohs). A (k). B' (s). B (P). D' (M) =  $76^{\circ} 2'$  \*. D (o) =  $103^{\circ} 58'$  \*\*. — BB' 2 (d) =  $101^{\circ} 25'$ ,  $78^{\circ} 35'$  \*\*\*). BB' 3 (g) =  $122^{\circ} 47'$ ,  $57^{\circ} 13'$ . BB' 4 (l) =  $135^{\circ} 30'$ ,  $44^{\circ} 30'$ . — BA  $\frac{1}{2}$  =  $46^{\circ} 11'$ . — BD' 3 (f) =  $69^{\circ} 24'$ ,  $126^{\circ} 43'$ ,  $138^{\circ} 57'$ . BD' 4 (q) =  $54^{\circ} 54'$ ,  $137^{\circ} 25'$ ,  $144^{\circ} 28'$ . — DB'  $\frac{1}{2}$  (y) =  $126^{\circ} 29'$ ,  $113^{\circ} 14'$ ,  $90^{\circ} 37'$ . DB'  $\frac{1}{2}$  (n) =  $142^{\circ} 52'$ ,  $108^{\circ} 34'$ ,  $83^{\circ} 22'$ .

Von diesen Flächen finden sich B, D', D und BB' 2 am häufigsten. Sie prägen in den Combinationen vorzuherrschen, und daher den Haupteinfluß auf den Totalhabitus der Formen zu haben.

\* Nach Gauy =  $75^{\circ} 12'$ ; nach Knyffer =  $75^{\circ} 40'$ ; nach Phillips =  $76^{\circ}$ .

\*\* Nach Gauy =  $102^{\circ} 58'$ ; nach Kupffer =  $104^{\circ} 4'$ .

\*\*\* Nach Gauy =  $78^{\circ} 28'$ .

1120 VIII. Kl. Dryg. XVII. Drb. Sulf. I. u. Wasserfr. Sulf.

Gehalt: (1.) nach Stromeyer (Unters. 221.) v. Stregenti in Sicilien; (2.) nach R. Brandes (Schweigg. J. XXI. 188.) a. d. Fassathale; (3.) nach Gruner (Gillb. Ann. LX. 72.) v. Northen ohnweit Hannover; (4.) nach Thomson (Outl. L. 111.) v. Ober-Canada (Baryt-Gölestin).

	Schwe- felsäure	Stron- tianerde	Schwe- felsäu- rer Kalk	Kohl- saure Stron- tianerde	Koh- lenäu- rer Kalk	Eisen- oxyd- hydrat	Kiesel- säure	Wasser
1.	43,0757	36,3546	—	—	0,0905	0,0298	—	0,1788
2.	92,1454	1,8750	1,3333	1,6470	0,5900	Eisen- oxyd Eisen- haltige Thon- erde 0,213	1,0000	—
3.	73,000	26,166 *)	—	—	—	—	—	—
4.	63,204	35,195	Schwe- fels. Eisen- oxydul 1,241	—	—	—	—	0,720

\*) Turner fand in einer Abänderung des Gölestins von Northen 20,4 Proc schwefelsaure Baryterde (Edinb. J. XXIII. 329.).

c. Fasertiger. Gleichlaufend, gerade, krumm, geknickt-faserig, in das Dünnstängliche. Inwendig glänzend oder schimmernd, von einem zwischen Glas- und Seidenartigem das Mittel haltenden Glanz, dabei zum Theil schillernd. Mehr und weniger durchscheinend. In-  
dig, smalte-, himmelblau, in's Graue und Weiße.

In bünnen Lagen, in welchen die Fasern rechtwinklig gegen die Hauptbegrenzungsflächen gerichtet zu seyn pflegen; in abgeplatteten Nieren.

Gehalt:

	Schwe- felsäure	Stron- tianerde	Koh- lenäu- rer Kalk	Eisen- oxydul	Thon	Wasser u. Wasser
n. Klaproth (Beitr. II. 97.) v. Pennsylvanien n. Stromeyer (Unters. 210.) v. Dornburg bei Jena	42	58	—	Spur	—	—
	42,9524	56,2650	0,1016	0,0254	0,0508	0,1054



d. Dichter. Der Bruch feinsplittrig, in das Unebene. An sich matt; hin und wieder mit feinschuppigen, schimmernden Partien. An den Kanten durchscheinend oder undurchsichtig. Graulichweiß, grünlich-, gelblichgrau, in das Döhrgebe, Gelblichbraune.

In sphäroidischen, im Innern gewöhnlich aufgeborsteneu, mit späthigem Gölstein bedruckten Nieren und dicken Massen.

Gehalt:

	Schwefelsaure Stronctianerde	Schwefelsaure Baryterde	Schwefelsaurer Kalk	Kohlensaurer Kalk	Eisenoxyd	Wasser
n. Bauquelin (Brongniart Min. l. 258.) v. Paris	91,42	—	—	8,33	0,25	—
n. Pfaff (Schweigg. J. XV. 377.) v. Roen	40,0	28,3	15,5	13,5	—	2,5

### Anmerkungen.

1. Der Gölstein enthält, wie die obigen Analysen zeigen, zuweilen schwefelsaure Baryterde, und in gewissen Abänderungen ist dieser Gehalt sogar sehr bedeutend. Er scheint indessen nicht an feste Verhältnisse gebunden zu seyn, daher auch um so weniger ein Grund vorhanden ist, den barythaltigen Gölstein mit Thomson als besondere Mineralspecies von dem gewöhnlichen zu trennen, da sich im Aeußeren kein wesentlicher Unterschied zeigt. Der in einigen Abänderungen des Gölsteins vorhandene Gehalt an kohlensaurem Kalk dürfte wohl nicht als zur Mischung gehörig, sondern als eine zufällige Beimengung zu betrachten seyn. Die blauen Farben, welche dem Gölstein nicht selten eigen sind, worauf sich auch der von Werner gewählte Name bezieht, rührt offenbar von einem, auch vermuthlich nur beimengten Gehalt von Bitumen her. Bei Zunahme desselben geht die blaue Farbe in die graue über, und es verräth sich die bituminöse Substanz zuweilen bei dem Anschlagen und Reiben durch den Geruch. Ist der Gölstein eine längere Zeit mit der Luft und den Sonnenstrahlen in Berührung, so scheidet sich das Bitumen aus, wovon eine Auflockerung der Masse, Verminderung des Glanzes und der Durchsichtigkeit, so wie eine Bleichung der Farbe Folgen sind. Eine andere Art der Zersetzung ist die, welche der an schwefelsaurer Baryterde reiche Gölstein erleidet. Es wird, wie solches zuerst von Gru-

1124 VIII. Kl. Dryg. XVII. Ord. Sulf. I. U. Wasserfr. Sulf.

Spar. Dana Min. 257. Baryte sulfatée. Dufrenoy Traité. II. 179. Pl. 13—18. Fig. 75—111. Baryt. Haib. Handb. d. best. Min. 501.

Ba) }  
Sr) }  $Ba\bar{S}$  = Schwefelsäure 34, 37 Baryterde 65, 63.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $128^{\circ}23'$ ,  $91^{\circ}26'$ ,  $110^{\circ}44'$  (Mohs. R. G.)\*. Blätterdurchgang: vollkommen nach B und D', in ersterer Richtung gewöhnlich am Ausgezeichnetsten; weniger vollkommen nach A und B'; Spuren nach P und BB'2.

Farbenlos oder weiß, in verschiedene graue, gelbe, rothe, braune, blaue Farben. Weißer Strich. Spec. G. = 4—4,588. H. = 3,5 und zuweilen darunter. — B. d. L. oft verknisternd; etwas schwer zu einer alkalisch reagirenden Perle schmelzend; die Flamme schwach gelblich-grün färbend (v. Kobell.). In Salzsäure unauflöslich.

a. Späthiger (Schwerspath.). Von blättriger Textur. Der selten wahrnehmbare Bruch muschlig. Auf den Spaltungsflächen von einem Glasglanz, der sich bald dem Fettartigen, bald dem Perlmuttartigen nähert. Vom Durchsichtigen bis in's Durchscheinende. Außer dem Farbenlosen und den gewöhnlicheren weißen Nuancen, zuweilen von grauen Farben; smaltelblau, blas himmelblau, in das Indigblau; wein-, wachs-, honig-, pomeranzengelb; fleischroth; durch zufällige Beimengungen dann und wann von hohen rothen, grünen Farben.

Kryallform: R. P(z Ganz. Rebe). A(k). B'(s). B(P). D'(M)

\*) Grund-Riß d. Min. II. 140. Die Angaben der Winkel der Grundform in der von Zippel bearbeiteten Petrographie weichen von den obigen ab. und stehen auch mit denen im ersten Theil der leicht-fest. Naturgesch. d. Naturgesch. d. Min. im Widerspruch. Uebrigens befinden sich außer den Angaben der Winkel der einfachen Gestalten in der Petrographie einige, namentlich die von Pr und Fr, welche mit denen im Grund-Riß übereinstimmen; wegen der mehreren Winkelbestimmungen sich nicht damit reuen lassen, und daher bestritten werden mußten.

=  $78^{\circ}18'$  \*). D(o) =  $105^{\circ}6'$  \*\*). E(u) =  $116^{\circ}7'$ ,  $63^{\circ}53'$ . —  
 BB'2(d) =  $102^{\circ}33'$ ,  $77^{\circ}27'$  \*\*\*). BB'3(g) =  $123^{\circ}45'$ ,  $56^{\circ}15'$ .  
 BB'4(l) =  $136^{\circ}18'$ ,  $43^{\circ}42'$ . BB'5(r) =  $144^{\circ}26'$ ,  $35^{\circ}34'$ . BB'6  
 (w) =  $150^{\circ}4'$ ,  $29^{\circ}56'$ . — AB'2(n) =  $116^{\circ}53'$ . B'A $\frac{1}{2}$ (t) =  $56^{\circ}$   
 $59'$ . B'A $\frac{1}{2}$ (p) =  $44^{\circ}18'$ . — BA $\frac{1}{2}$ (o) =  $66^{\circ}16'$ . — BD'2(b) =  
 $91^{\circ}54'$ ,  $112^{\circ}14'$ ,  $126^{\circ}2'$ . BD'3(f) =  $69^{\circ}10'$ ,  $127^{\circ}58'$ ,  $137^{\circ}$   
 $58'$ . BD'4(q) =  $54^{\circ}40'$ ,  $138^{\circ}16'$ ,  $146^{\circ}18'$ . BD'5(v) =  $44^{\circ}56'$ ,  
 $145^{\circ}30'$ ,  $152^{\circ}6'$ . BD'8(a) =  $29^{\circ}1'$ ,  $157^{\circ}34'$ ,  $163^{\circ}24'$ . DB' $\frac{1}{2}$   
 (y) =  $113^{\circ}44'$ ,  $128^{\circ}0'$ ,  $98^{\circ}58'$ . DB' $\frac{1}{4}$ (m) =  $107^{\circ}36'$ ,  $152^{\circ}36'$ ,  
 $79^{\circ}2'$ . — (AE $\frac{1}{2}$ , DB' $\frac{1}{2}$ )(c).

Das Krystallsystem des Schwefelsäure zeigt sich we-  
 niger durch Mannichfaltigkeit der Flächen, als durch zahlreiche  
 Combinationen aus. Unter jenen kommen am Häufigsten vor,  
 die Fl. B, D', D und BB'2. Auch haben die Verhältnisse, unter  
 welchen diese Flächen in den Combinationen erscheinen, besonde-  
 ren Einfluß auf den allgemeinen Habitus der Formen. Von den  
 Rhombenflächern zeigen sich die primären am Häufigsten;  
 aber weder diese, noch andere Flächen von Rhombenflächern,  
 kommen für sich ausgebildet vor. Von den mannichfaltigen Com-  
 binationen gehören folgende zu den gewöhnlichsten:

2B. 4D'. (Fig. 1. Ganz.)

4D'. 4D. (Fig. 3.)

4D'. 4BB'2. (Fig. 2.)

4D. 4BB'2. (Fig. 4.)

8P. 2B. 4D'. (Fig. 7.)

2A. 2B. 4D'. (Fig. 9.)

2B'. 2B. 4D'. (Fig. 8.)

2B. 4D'. 4BB'2.

2B. 4D. 4BB'2. (Fig. 11.)

4D'. 4D. 4BB'2. (Fig. 10.)

2A. 2B. 4BB'2.

2A. 2B. 4D. 4BB'2.

2A. 4D. 4E. 4BB'2.

2B. 4D'. 4D. 4BB'2. (Fig. 14.)

8P. 2B. 4D'. 4D. 4BB'2. (Fig. 26.)

\*) Nach Ganz =  $78^{\circ}27'47''$ .

\*\*) Nach Ganz =  $105^{\circ}49'34''$ ; nach Kupffer =  $105^{\circ}24'$ ; nach  
 Dufrenoy =  $105^{\circ}30'$ .

\*\*\*) Nach Ganz =  $78^{\circ}1'58''$ ; nach Kupffer =  $77^{\circ}43'$ ; nach  
 Dufrenoy =  $77^{\circ}51'$ .

- 8P. 2B'. 4D'. 4D. 4BB'2. (Fig. 33.)  
 2A. 2B. 4D'. 4BB'2. 8BB'5. (Fig. 25.)  
 2B. 4D'. 4D. 4BB'2. 4BB'4. (Fig. 24.)  
 2B'. 2B. 4D'. 4D. 4BB'2. (Fig. 27.)  
 2B. 4D. 4E. 4BB'2. 4BB'4. (Fig. 34.)  
 8P. 2B. 4D'. 4D. 4BB'2. 4BB'4. (Fig. 40.)  
 8P. 2B. 4D'. 4D. 4E. 4BB'2. (Fig. 38.)  
 2B. 4D'. 4D. 4E. 4BB'2. 4BB'4. (Fig. 37.)  
 8P. 2B. 4D'. 4D. 4E. 4BB'2. 4BB'4. (Fig. 51.)  
 8P. 2A. 2B. 4D'. 4D. 4E. 4BB'2. (Fig. 53.)  
 2A. 2B. 4D'. 4D. 4E. 4BB'2. 4BB'4. (Fig. 52.)  
 8P. 2A. 2B. 4D'. 4D. 4BB'2. 4BB'4. 8DB'1/2. (Fig. 60.)  
 8P. 2A. 2B'. 2B. 4D'. 4D. 4BB'2. 4BB'4. (Fig. 61.)  
 2A. 2B'. 2B. 4D'. 4D. 4E. 4BB'2. 4BB'4. (Fig. 58.)  
 8P. 2A. 2B'. 2B. 4D'. 4D. 4E. 4BB'2. 4BB'4. (Fig. 66.)  
 8P. 2A. 2B'. 2B. 2D'. 4D. 4BB'2. 4B'A'3/2. 8DB'1/2. (Fig. 70.)  
 8P. 2A. 2B'. 2B. 4D'. 4D. 4BB'2. 4BB'3. 8BD'3. 8DB'1/2. (Fig. 26. *Rohs.*)  
 8P. 2A. 2B'. 2B. 4D'. 4D. 4BB'2. 4BB'4. 4AB'2. 4B'A'3/2. 8BD'1/2. (Fig. 27. *Rohs.*)

Hauptverschiedenheiten im Habitus der Krystalle werden bewirkt: 1. durch eine Verlängerung in der Richtung der Hauptachse, bei welcher die Krystalle als vertikale Säulen erscheinen; 2. durch eine Verlängerung in mikrobiagonaler Richtung, welche den Krystallen das Ansehen liegender Säulen ertheilt; 3. durch eine Verlängerung in makrobiagonaler Richtung, wodurch die Krystalle ebenfalls zu liegenden Säulen werden; 4. durch eine Verkürzung in makrobiagonaler Richtung, wobei, indem die Fl. B mehr und weniger erweitert sind, die Krystalle als aufgerichtete Tafeln sich darstellen. Von diesen Abänderungen des Habitus kommt die dritte am Seltensten vor (u. a. bei dem sog. *Wolahn* \*).

Die Oberfläche der Krystalle ist meist glatt; Reflexung zeigt sich selten und gewöhnlich schwach, in vertikaler Richtung zuweilen

\*) Bei der von Hauy, Breithaupt und Dufrénoy gewählten Betrachtungsweise, welche den Flächen B eine horizontale Lage, den Flächen D' eine vertikale Richtung giebt, erscheinen sowohl die Tafeln, als auch die Säulen des Schwefels als liegende. Offenbar ist aber die hier angenommene Stellung, welche auch die von *Rohs* und *Raumann* gebrauchte ist, naturgemäßer.

an den Flächen B, in horizontaler an den Fl. E. Die Fl. A sind oft rauh; zuweilen auch die Fl. D', die an manchen Kry-  
 stallen weniger glänzend sind als die übrigen. Auch die primä-  
 ren Flächen haben dann und wann geringeren Glanz als andere.  
 Bei stumpfwinkliger Verbindung mehrerer Flächen finden sich zu-  
 weilen Zurundungen von Kanten oder Ecken.

In durchsichtigen KrySTALLen werden nicht selten Sprünge wahr-  
 genommen, welche den Blätterdurchgängen entsprechen, vorzüg-  
 lich nach den Flächen D'.

An gelben, halbdurchsichtigen KrySTALLen der Combination 2B.  
 4D'. 4D. 4BB'2 haben zuweilen die Flächen D' eine undurchsich-  
 tige, weißliche, perlmutterglänzende, krySTALLinische Decke.

Die KrySTALLe des Schwefels kommen auf die mannichfal-  
 tigste Weise gruppirt vor: kugel-, mandel-, rosen-, knospen-,  
 schaur-, ketten-, garben-, fächer-, bündelförmig u. s. w. \*). Die  
 Individuen sind in diesen Gruppen oft mehr und weniger unvoll-  
 kommen ausgebildet. Bündelförmige Gruppen nabelförmiger Kry-  
 stalle bilden den sog. Stangenspath, der sich durch perlmut-  
 terartigen Glanz auszeichnet.

Die KrySTALLgruppen gehen über in kugelförmige, sphäroidi-  
 sche, nierenförmige, traubige, kaudenförmige Gestalten, deren  
 Oberfläche gewöhnlich druckig oder rauh, seltener glatt ist, und  
 die bald schaalig, bald stänglich abgesondert zu seyn pflegen.  
 Sphäroidische Nieren und unbestimmt krummschalige Stücke, wie  
 sie z. B. dem sog. Bologneserstein oder Bologneserspath  
 eigen sind, haben zuweilen ein strahliges Gefüge.

Derb, dabei gewöhnlich gerad- oder krummschaalig, seltener  
 körnig abgesondert. Die Flächen der schaaligen Absonderung zu-  
 weilen faltig. Eingesprengt.

In Pseudomorphosen nach Witherit und Barytocalcit.

Als Versteinerungsmittel, z. B. von Belemniten, Ammoniten,  
 Holz.

\*) Am Harz werden fächerförmige Gruppirungen von Schwefelspath  
 Hahnenkammdrusen genannt. Der sog. Kehrenstein oder  
 Straußasbeck von Oserode am Harz besteht aus garben- oder  
 straußartig gruppirtem Schwefelspath, der in einem bituminösen Kalk-  
 stein eingewachsen ist.

## Anmerkungen.

1. Die stöchiometrische Analogie der hier zusammengestellten drei Sulfate, des Bleisulfats, Cölestins und Baryts, giebt sich in der nahen Uebereinstimmung ihrer Krystallisationsysteme kund. Cölestin und Baryt stehen auch außerdem in einem sehr nahen Verwandtschaftsverhältnisse. Wie der erstere zuweilen variable Quantitäten von schwefelsaurer Baryterde enthält, so findet sich in dem Baryt manchmal ein Gehalt von schwefelsaurer Strontianerde, ohne daß damit eine merkliche Verschiedenheit im Aeußeren verbunden ist.

Zuweilen hat der Baryt einen geringen Gehalt von schwefelsaurem Kalk. Eine solche Abänderung, die auf der Döhergrube zu Unterwisch im Schwarzburg'schen vorkommt, in welcher Berggröb 98,05 Proc schwefelsauren Baryt und 1,90 Proc schwefelsauren Kalk fand, hat Breithaupt mit dem Namen Allomorphit belegt (Journ. f. pr. Chem. XV. 322.).

Einige Abänderungen des Baryts enthalten kohlensauren Kalk. Schon Afzelius fand in einem Schwertspath aus Dahlenland in Schweden neben 80 Proc schwefelsaurer Baryterde, 8 Proc kohlensauren Kalk (Dissert. de Baroselenite.). Gruner hat in einem fleischrothen Schwertspath aus dem bunten Sandstein von Mariaspring bei Göttingen einen Gehalt von kohlensaurem Kalk aufgefunden. Auch in dem fleischrothen, unebenen Baryt ist zuweilen etwas kohlensaurer Kalk vorhanden. Thomson (Oull. I. 105.) und Breithaupt (Handb. II. 189.) unterscheiden den kalkhaltigen Baryt (Calcareo-sulphate of Barytes, Kalkschwertspath) als besondere Mineralspecies; und Erstterer fand in einem solchen von Strontian in Argyleshire: Schwefelsäure 36,230 Baryterde 48,945 Strontianerde 0,790 Kalk 6,606 Kieselsäure 4,140 Thonerde 3,460 Eisenoxydul 0,460 Wasser 0,566. Es scheint indessen der Kalkbaryt von dem gewöhnlichen im Aeußeren sich nicht merklich zu unterscheiden. Auch ist der kohlensaure Kalk wohl nicht für einen eigentlichen Bestandtheil des Baryts, sondern, eben so wie die zuweilen darin sich findende Kieselsäure und Thonerde, nur für eine zufällige Beimengung zu halten.

Das von Shepard mit dem Namen Calcstrontbaryt belegte Mineral von Schoharie in New-York scheint ein Gemenge von Baryt mit kohlensaurer Strontianerde und kohlensaurem Kalk zu seyn. Shepard fand darin: schwefelsaure Baryterde 65,55 kohlensaure Strontianerde 22,30 kohlensauren Kalk 12,50 (Sillim. Amer. Journ. XXXIV. 161.). Der sogenannte Schoharit von Carlisle in der

**Crasshaft** **Choharie** in New-York ist nach Macneven ein Schwerspath, der 9,6 Proc. Kieselsäure beigemischt enthält (Schweigg. Journ. XXX. 313.).

2. Der Baryt erleidet zuweilen eine Veränderung, wodurch das krystallinische Gefüge zugleich mit dem Glanz und der Durchsichtigkeit verloren geht, und die Festigkeit sich vermindert. Ist der Baryt durch bituminöse Substanz blan oder grau gefärbt, so erfolgt durch Auswaschung des Bitumens eine Bleichung und Anflöderung. Eine Umwandlung des Witherits in Baryt zeigt sich auf den Bleierzge führenden Gängen von Dufton und Alston-Moor in England (Haidinger, in Poggend. Ann. XI. 376 ff.). Die Bildung des Schwerspaths beginnt an der Oberfläche der Krystalle des Witherits, deren Glanz, Durchsichtigkeit und weiße Farbe verschwinden, während eine undurchsichtige, matte, gelbliche oder bräunliche Rinde sich erzeugt, welche aus sehr kleinen Schwerspathkrystallen besteht. Die Befetzung von Schwefelmetallen gab vermuthlich zur Entstehung von Schwefelsäure Veranlassung; und da man den Bleiglanz zum Theil in kohlensaures Bleioryd umgewandelt sieht, so fand vielleicht ein gegenseitiger Austausch der Säuren Statt (Blum, die Pseudomorphosen. 46.). Auf ähnliche Weise entsteht Schwerspath zuweilen aus Barytocalcit, der ebenfalls zu Alston-Moor vorkommt (Haidinger, a. a. D.).

3. Der Baryt ist sehr verbreitet, wiewohl er nicht zu den Mineralkörpern gehört, welche für die Zusammensetzung der Erdrinde von besonderer Bedeutung sind. Er findet sich in Gebirgsformationen vom verschiedensten Alter, in normalen sowohl als in abnormen; macht aber nie einen wesentlichen Theil einer Gebirgsart aus. Hin und wieder kommt er eingewachsen oder eingesprengt in Gebirgssteinen vor, zumal in gewissen Flözgebirgsarten, z. B. im Lothstegenden (zuweilen im Kieselholze des Rothliegenden), im älteren Flözkalke, im bunten Sandstein, und in dem dem Gebilde desselben untergeordneten Gyps, im Muschelkalke, im Kalkstein und Dolomit der Oolithformation. Man trifft ihn auf Lagern an, u. a. auf solchen, welche Schwefelkies, Kupferkies, Bleiglanz, Zinnblende führen, auf Lagern des Magneteisensteins, Eisenglanzes und Roth-eisensteins, des Eisenspathes und Brauneisensteins; bei Weitem am häufigsten kommt er aber auf Gängen vor, und zwar bildet er entweder Gänge für sich, zuweilen in Verbindung mit einigen anderen Salzen, z. B. mit Flussspath, Kalkspath, Eisenspath; oder er begleitet Metalle, Arsenikmetalle, Schwefelmetalle, Metalloryde u. s. w. auf Gängen. Er findet sich auf diese Weise in der Gesellschaft des Silbers, Wismuths,

Kupfernickels, Speiskobaltes, Bleiglanzes, Silberglanzen, der Zinblendende, des Kupferkieses, des Schwefel- und Wassertieses, Fahlerzes, des Eisenerzes, Brauneisensteins, Weichbraunsteins, Graubraunsteins, Schwarzbraunsteins u. s. w. Aufmerksamkeit verdient das sehr häufige Vorkommen des Baryts in Begleitung der verschiedenen Manganofohlen, und dagegen die gewöhnliche Abwesenheit desselben auf den Zinnsteinlagerstätten. Die barytführenden Gänge sehen in den verschiedensten Gebirgsformationen auf: im krySTALLINISCHEN Schiefergebirge, Uebergangsgebirge, Steinkohlengebirge, Kupferschiefergebirge, Steinsalzgebirge, hier zumal im bunten Sandstein, so wie auch in abnormen Massen, z. B. im Granit, Syenit, Diabas, Trapp und Trappporphyr (Melaphyr), Gurt- und Thonporphyr, Trachyt. Der Baryt bildet hin und wieder für sich Nieren in Thon- und Mergellagern, namentlich in gewissen tertiären Formationen, und findet sich auch zuweilen im Innern von Nieren von thonigem Sphärosiderit und Mergel. Zuweilen trifft man ihn in den Blasenräumen gewisser Basaltsteine, zumal des Trapp- und Basalt-Basaltsteins, an.

Rauchförmige KrySTALLISATIONEN des Schwefelsäures finden sich am Harz, namentlich bei Glansthäl und Zellerfeld, vorzüglich auf dem Rosenhöfer Grubenzuge, auf dem Silbernaaler Zuge in der Grube Bergwerks Wohlfaht, auf dem Zellerfelder Hauptzuge, selten auf dem Burgstädter Zuge, bei Wildemann auf den alten Gruben im Hüttenhale, auf den Brauneisensteinsteinen des Iberges und Winterberges bei Grund, vormals auf den Lauterberger Kupfergruben, selten zu Andreasberg. Ausgezeichnete SchwefelsäurekrySTALLISATIONEN kommen ferner u. a. vor: zu Silbach im Herzogthum Westphalen; im Sächsischen Erzgebirge, zumal in den Gegenden von Freiberg und Marienberg; zu Pyzdram, Mies und Horowitz in Böhmen; zu Kremniz, Hellsbánya u. a. a. D. in Ungarn; zu Kapall in Siebenbürgen; zu Champet, am Fay de la Courtabe u. a. a. D. in Anvergne, so wie auch in der Gegend von Nantes in Frankreich; zu Rutfeld in Surrey, Duxton in Cumberland, hier zuweilen in Individuen von außerordentlicher Größe. In den Gegenden in Deutschland wo der Schwefelsäure in bedeutenden Gangmassen sich findet, gehören der Thüringer Wald, der Schwarzwald. Was das Vorkommen des Schwefelsäures am Harz betrifft, so ist außer dem bereits Angeführten noch zu bemerken, daß er auf einigen Rothsteinstein-Lagerstätten, namentlich am Kuelen bei Lauterberg, so wie auf den Balthard, Hüttenhale, Illersdörfer Eisensteingruben sich findet, und daß er auf den Brauneisensteinen in der Gegend von Ilfeld häufig



angetroffen wird. Eingewachsen und auf Klüften im bunten Sandstein findet sich fleischrother Schwefelspath zu Mariaspring bei Göttingen, zu Liebe ohnweit Braunschweig, in der Gegend von Pyrmont. In den dichten dunkeln Kalksteinen und im Dolomit der Dolomitformation kommt der Schwefelspath, gewöhnlich von weißer Farbe, im Wesergebirge und an mehreren Punkten zwischen der Weser und dem Harz vor. In Nieren von thonigem Sphärosiderit trifft man ihn in den Thongruben von Quercum bei Braunschweig an. Für sich bildet er Nieren im Mergel der tertiären Subapenninen-Formation, besonders am Monte Paterno in der Gegend von Bologna (sog. Bologneserstein oder Bologneserspath). Der faserige Baryt findet sich angedeignet bei Neu-Leiningen ohnweit Dürkheim in Rhein-Bayern. Von fleischrother Farbe kommt er im Mergel des bunten Sandsteins mit Fasergyps, und im Keupermergel der Gegend von Göttingen vor. Fundorte des schuppig-körnigen Baryts sind Peggau in Steiermark, Neusohl in Ungarn. Splittiger Baryt von rauchgrauer Farbe macht einen Gemengtheil des Erzlagers des Kammelsberges bei Goslar aus, in welchem er, im Gemenge mit Bleiglanz, das sogenannte Grauerz bildet. Von weißer Farbe bricht er auf dem Silbernaaler Zuge bei Clausthal, besonders auf der Grube Bergwerfs Wohlfahrt, so wie am Fuße des Baurberges bei Grund. Von verschiedenen weißen und rothen Farben kommt der splittige Baryt auf den Kobaltgängen bei Riechelsdorf in Hessen vor. Schiefzig abgesetzt, von dunkel rauchgrauer Farbe, findet er sich in derselben Gegend im Kupferschiefer. Unebener Baryt von fleischrother Farbe begleitet zuweilen den splittigen auf den Riechelsdorfer Gängen. Ein ähnlicher hat sich auf einer alten Kupfergrube im Bremler bei Ofterode am Harz gefunden. Von verschiedenen Farben kommt diese Varietät auf den Freiburger Gängen, besonders auch in Staffordshire und Derbyshire in England vor, wo sie den Namen Gawk führt. Der erdige Baryt hat sich u. a. auf dem dreizehnlächter Stollen bei Wildemann und auf der Grube St. Joachim auf dem Zellerfelder Hauptzuge am Harz, zu Bieber im Hanauischen, zu Herrengrund in Ungarn gefunden.

4. Die Anwendungen, welche man von dem Baryte macht, sind von keinem großen Belange. Am Bedeutendsten ist die Benutzung des fein gemahlenen, weißen späthigen und splittigen Baryts als Zusatz zum Bleiweiß. Hin und wieder gebraucht man ihn zur Verfertigung von Cupellen und von Leßen zum Silberfeindrennen; zum Streusande. Auch dient er zur Verstellung verschiedener Barytsalze. Durch Glü-

Dreelite. Dana Min. 266. Dréelite. Dufrénoy Traité. II. 195. Dréelit. Gabl. Handb. d. b. Min. 501.



Monotrimetrisch mit rhomboedrischem Typus. Subst. Grundform: wenig stumpfes Rhomboeder von  $93^\circ - 94^\circ$  (Dufrénoy.). Blätterdurchgang: nach den Rhomboederflächen.

Inwendig von Perlmutterglanz, äußerlich matt. Weiß. Spec. G. = 3,2—3,4. H. = 3,5. — B. d. L. zum weißen blässigen Glase schmelzend. Mit Salzsäure anfangs wenig brausend, darauf bei Anwendung von Siedhitze zum Theil darin sich auflösend.

Kryallform: als primäres Rhomboeder.

Gehalt:

n. Dufrénoy (a. a. D.)	Schwe- felsaure Baryt- erde	Schwe- felsau- rer Kalk	Kohlen- saurer Kalk	Kiesel- säure	Thonz- erde	Kalk	Wasser
	61,731	14,274	8,050	9,712	2,404	1,521	2,308

### Anmerkungen.

1. Dufrénoy hält die von ihm außer der schwefelsauren Baryterde und dem schwefelsauren Kalk in dem Dréelit gefundenen Bestandtheile, für zufällige Beimengungen.

2. Das nach Herrn de Drée benannte Mineral wurde von Herrn Danhauser auf den Halben der verlassenen Bleigrube de la Ruffière, ohnweit Beaujeu im Departement der Saone und Loire, in Begleitung von Quarz, Galloykit und Kalkspath gefunden.

3. Thomson fährt unter dem Namen Baryto-calcite ein Mineral auf, welches nach seiner Untersuchung enthalten soll: schwefelsauren Kalk 71,9 schwefelsaure Baryterde 28,1. Das Fossil ist blättrig, von seidernartigem Glanz, an den Kanten durchscheinend. Spec. G. = 3,868. H = 4. Sehr spröde und leicht zerbrechlich. Es findet sich zwischen Leeds und Harrowgate in Yorkshire (Outl. of Min. I. 106.).

## 5. Glaserit.

Vesuvian Salt. Smithson, Phil. Trans. 1813. Potasse sulfatée. Haüy Traité. II. 187. Schwefelsaures Kali. v. Leonh. Handb. 271. Aphthalose. Beud. Traité. II. 477. Sulphate of Potash. Phill. Min. 196. Prismatisches Bitrochylin-Salz. Mohs Phys. 56. Aphthitalite. Dana Min. 222. Potasse sulfatée. Dufrenoy Traité. II. 144. Pl. 8. Fig. 45. 46. Arcanit. Gaid. Hand. b. best. Min. 492. Bitriolifirter Weinstein. Tartarus vitriolatus. Sal polychrestum Glaseri. Arcanum duplicatum. Sal de duobus.

$K\bar{S}$  = Schwefelsäure 45,93 Kali 54,07.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $131^{\circ} 15'$ ,  $87^{\circ} 34'$ ,  $112^{\circ} 32'$  (Näherung.)\*. Blätterdurchgang: unvollkommen nach A, noch unvollkommener nach B und E.

Der Bruch muschlig, in's Unebene. Von Glasglanz. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Weiß, in's Graue und Gelbe. Weißer Strich. Spec. G. = 1,731. H. = 2,5—3. Etwas spröde. Von bitterem Geschmack. — V. d. L. verknistert. Als Pulver leicht schmelzbar, auf der Kohle zur hepatisch und alkalisch reagirenden Masse. In Wasser leicht auflöslich. In der Luft beständig.

KrySTALLFORM: Hl. P(P Mohs). A(s). B(p). D =  $73^{\circ} 14'$ . E(o) =  $120^{\circ} 29'$ ,  $59^{\circ} 31'$ . — BB'3 =  $119^{\circ} 30'$ ,  $60^{\circ} 30'$ . — AE2(a) =  $145^{\circ} 24'$ ,  $117^{\circ} 18'$ ,  $73^{\circ} 38'$ . — BA $\frac{1}{2}$ (d) =  $67^{\circ} 52'$ . — Gewöhnliche Combinationen: 8P. 4BA $\frac{1}{2}$ . (Einem Pyramidalbedecketer sich nähernd, indem 4 Grundkanten =  $112^{\circ} 32'$  und 2 Grundk. =  $112^{\circ} 8'$ ). — 2A. 2B. 4E. (Von einem regulär sechssei-

\*) Es ist hier zwar die von Mohs herrührende Winkelbestimmung benutzt, den Krystallen aber eine Stellung gegeben, bei welcher das Krystallsystem analog, als ein solches erscheint, bei welchem das Verhältniß unter den Horizontalachsen sich dem von  $1:\sqrt{3}$  nähert, und daher Formen anstreben, welche denen der monoklinischen Systeme nahe kommen. Diese auch von Dufrenoy gewählte Betrachtungsweise dürfte aus mehreren Gründen naturgemäßer seyn, als die von Mohs angenommene.

tigen Prisma wenig verschieden, indem 2 Seitenkanten =  $120^{\circ} 29'$  und 4 Seitenk. =  $119^{\circ} 45' 30''$ ). — 8P. 2B. 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 8P. 2A. 2B. 4D. 4E. 8AE 2. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 8P. 2A. 2B. 4D. 4E. 4BB' 3. 8AE 2. 4BA $\frac{1}{2}$ . — Die mehrsten Flächen glatt. Fl. BA $\frac{1}{2}$ , zum Theil auch Fl. D unregelmäßig horizontal geritzt. — Die Krystalle theils den normalen Dimensionsverhältnissen mehr und weniger genähert, theils in der Richtung der Hauptachse etwas verlängert, oder in derselben Richtung verkürzt, zugleich zuweilen in mikrodigonaler Richtung verlängert. — Zusammengesetzte Krystalle, nach einer Ebene oder nach beiden Ebenen der Flächen E. — Die Krystalle zum Theil nabelförmig.

In krystallinisch-berben, salattitischen, rindenartigen, pulverförmigen Massen.

### Anmerkung.

Der Glaserit ist ein vulkanisches Product und findet sich namentlich zuweilen am Besud auf Laven und in der Krater-Mündung.

## 6. Thenardit.

Thénardite. Casaseca et Cordier, Ann. de Chim. et de Phys. XXXII. 308. Schweigg. Journ. XLVII. 309. Thénardite. Boud. Traité. II. 474. Thenardite. Phil. Min. 407. Thenardit. Mohs Phys. I. Anh. 638. Thenardite. Dana Min. 221. Thénardite. Dufrenoy Traité. II. 165. Thenardit. Gabl. Handb. d. best. Min. 492.

Na $\bar{S}$  = Schwefelsäure 56,18 Natron 43,82.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder mit Winkeln der Basis von ungefähr  $125^{\circ}$  und  $55^{\circ}$  (Cordier)\*). Blätterdurchgang: vollkommen nach A, unvollkommen nach E.

Der Bruch muschlig. Von Glasglanz. Im frischen Zustande vom Durchsichtigen bis in's Durchscheinende. Farbenlos, weiß. Spec. G. = 2,73. S. = 2,5. — Die Böhrohrflamme intensiv gelb färbend. Auf der

\*) Nach Breithaupt (Char. 32.) ungefähr =  $126^{\circ}$  bis  $127^{\circ}$ .

Kohle zur alkalisch und hepatisch reagirenden Masse schmelzend. Im Wasser auflöslich. Aus der Luft Wasser anziehend und an der Oberfläche mit einem weissen mehligem Ueberzuge sich belegend.

KrySTALLFORM: H. P. A. E = 125°0', 55°0'. — Gewöhnliche Combinationen: 8P. 2A. — 6P. 4E. — 2A. 4E. — 8P. 2A. 4E.

Gehalt:

nach Casaseca (a. a. D.)	Schwefelsau- res Natron	Kohlensaures Natron
	99,78	0,22

### Anmerkungen.

1. Der Thenardit findet sich zu Salinas d'Espartinas, fünf Stunden von Madrid, wo im Winter aus dem Boden eines Bassins Salzwasser hervorbringt, aus welchem bei der Verdunstung im Sommer die Krystalle jenes Minerals sich bilden.

2. Der Thenardit wird zur Bereitung von Soda benutzt.

### 7. Brongniartin.

Glauberite. Brongniart, Journ. d. min. N<sup>o</sup> XXIII. 5. Journ. d. phys. 1808. 235. Glaubérite. Hausm. Handb. 838. Glaubérite. Haüy Traité. II. 215. Pl. 55. Fig. 183—186. Brongniartin. v. Leonh. Handb. 270. Glaubérite. Beud. Traité. II. 472. Glaubérite. Phill. Min. 205. Gemiptisematifches Strithyn-Salz. Roßs Phys. 57. Fig. 98. 99. Glaubérite. Dana Min. 228. Glaubérite. Dufrenoy Traité. II. 167. Pl. 11. Fig. 62. 63. Glaubérite. Halb. Handb. d. best. Min. 492.

$\text{Na}\bar{\text{S}} + \text{Ca}\bar{\text{S}} =$  Schwefels. Natron 50,997 Schwefelsaurer Kalk 49,003.

Klinorhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung.

Grundform: Klinorhombisches Octaeder von  $\left\{ \begin{array}{l} 116^\circ 36' \\ 95^\circ 41' \end{array} \right\}$

$118^\circ 7'$ ,  $103^\circ 33'$ . Abweichung =  $21^\circ 44'$  \*). Blätterdurchgang: vollkommen nach A; Spuren nach E.

\*) Nach den Messungen von Phillips und Naumann (Lehrb. 266.).

Der Bruch muschlig, in das Unebene. Von Glasglang, auf den Spaltungsflächen in das Perlmutterartige, auf dem Bruche in das Fettartige. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Farbenlos, graulich, röthlich, gelblichweiß, in's Graue, schmutzig Weingelbe, zufällig zuweilen roth. Weißer Strich. Spec. G. = 2,72—2,8. S. = 2,5—3. Schwach salzig = zusammenziehend schmeckend. — W. d. L. verknisternd; als Pulver auf der Kohle zur hepatisch und alkalisch reagirenden Masse schmelzend. Im Wasser die Durchsichtigkeit verlierend, und zum Theil, mit Ausscheidung von schwefelsaurem Kalk auflöslich. An der feuchten Luft mit einer weißen, undurchsichtigen Rinde sich bekleidend.

Krytallisirt: Gl. P (f. Mohs) =  $116^{\circ}36'$  \*). P'(n) =  $95^{\circ}41'$ .

A(P) =  $68^{\circ}16'$ . B(s). D(t) =  $77^{\circ}25'$ . E(M) =  $96^{\circ}40'$ ,  $83^{\circ}20'$  \*\*). — BD'2(e). — Gewöhnliche Combinationen: 4P.2A. — 4P.2A.4E. — 4P.2A.2B.4E. — 4P.4P'.2A.2B.2D. 4E.4BD'2. — Gl. P und A, zumal die ersteren, ihren Combinationskonstanten parallel geritzt. Gl. E zum Theil uneben, sehr glatt und glänzend.

Derb, in nieren- und knotenförmigen Massen.

Gehalt:

nach Bronnart (a. a. D.)	Schwefel- sures Natron	Schwefel- saurer Kalk	Chlor- natrium	Eisen- haltiger Thon
v. Billarubia in Spanien	51	49	—	—
nach Dufrenoy (Traité. II. 168.)				
v. Sic in Frankreich nach v. Kobell (Büllet. v. f. Akad. d. B. u. München. 1846. N <sup>o</sup> 4.)	48,50	46,60	1,20	2,70
v. Berchtesgaden	48,6	51,0	—	—

\*) Nach Dufrenoy =  $116^{\circ}30'$ .

\*\*\*) Nach Dufrenoy =  $83^{\circ}15'$ .

## Anmerkungen.

1. Der mit dem Polyhalit verwechelte Brongniartin von Sic ist zum Theil sehr unrein und besonders mit Steinsalz gemengt. Berthier fand in einer solchen Abänderung: Schwefelsaures Natron 37,6 Schwefelsauren Kalk 40,0 Chlornatrium 15,4 Schwefelsaure Talkerde 0,5 Eisenhaltigen Thon 4,5 Glühungsverlust 2,0 (Dufrenoy, Traité. II. 168.).

2. Der Brongniartin erleidet an der feuchten Luft eine Verfeinerung, indem Glaubersalz aus ihm auswittert. Hieraus erklärt sich der etwas größere Gehalt an schwefelsaurem Kalk, den von Kobell's Analyse des Brongniartins von Berchtesgaden ergeben.

3. Von Kobell hat gefunden, daß man durch das Zusammenschmelzen gehöriger Mengen von Gyps und Glaubersalz eine krystallinische Masse erhält, an welcher sich stellenweise ein Blätterdurchgang erkennen läßt, und die beim Schmelzen und auf nassem Wege sich wie natürlicher Brongniartin verhält (a. a. D.).

4. Der Brongniartin kommt im Steinsalze und Salzthon vor. Besonders ausgezeichnet findet er sich zu Villarubia unweit Oran in Spanien. Außerdem hat sich dieses seltene Salz zu Berchtesgaden und zu Sic in Lothringen gefunden. Auch soll es zu Müllingen unweit Brugg im Canton Argau in der Schweiz im Gyps angetroffen werden (Leonh. Handwört. 117.). Zweifelhaft ist das angebliche Vorkommen des Brongniartins zu Ansee und Ischel in Oesterreich.

## 8. Karstenit.

Karstenit. Hausm. Handb. 880. Muriazit. Bern. 166. Bardiglione. Bournon, Trans. of the geol. Soc. I. 355. Chaux anhydro-sulfatée. Haüy Traité. I. 562. Pl. 32. Fig. 22—24. Anhydrit v. Leonh. Handb. 267. Karstenite. Beud. Traité. II. 466. Anhydrite. Phyll. Min. 176. Prismatisches Orthorhomb. Salob. Mohs Phys. 72. Fig. 38. Anhydrite. Dana Min. 241. Chaux anhydro-sulfatée. Dufrenoy Traité. II. 282. Pl. 42. Fig. 260—262. Karstenit. Haüy. Handb. d. best. Min. 495. Würfelspath, Wulpinitt, Whengit einiger Auctoren. Trivialname der schuppig-förnigen Varietät bei den italiänischen Bildhauern: Marmo bardiglio di Bergamo.

Ca S = Schwefelsäure 58,75 Kalk 41,25.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $121^{\circ}32'$ ,  $108^{\circ}35'$ ,  $99^{\circ}7'$  \*). Blätterdurchgang: ausgezeichnet nach B' und B, etwas weniger vollkommen nach A, Spuren nach E.

Farblos, von weißen, grauen, blauen, rothen Farben. Weißlicher Strich. Spec. G. = 2,7—3. S. = 3—3,5. — W. d. L. etwas schwer zu einem alkalisch reagirenden, weißen Email schmelzend. Mit Flußspath schnell zum Email zusammenschmelzend. Im Wasser wenig löslich. In vieler Salzsäure auflöslich.

a. Späthiger. Von blättriger Textur; in der Richtung der Blätterdurchgänge oft mit starken Sprüngen. Der Bruch unvollkommen muschlig. Von Glasglanz, auf den vollkommensten Spaltungsflächen, und oft auch auf den ihnen entsprechenden Krystallflächen, in den Perlmutterglanz geneigt. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Von starker doppelter Strahlenbrechung. Farblos, weiß, in's Graue, Gelbe, Rothe, Blaue; blaulichgrau; smalt-, violblau; fleisch-, ziegel-, bräunlichroth. Zuweilen irisirend nach D.

Krystallfkt: Fl P (o Hany). Neigung gegen B' =  $125^{\circ}42'30''$ , gegen B =  $119^{\circ}14'$ . A (P). B' (M). B (T). E (r) =  $100^{\circ}10'79^{\circ}50'$ . — B'B $\frac{1}{2}$  =  $143^{\circ}0'$ ,  $37^{\circ}0'$ . B'B3 =  $148^{\circ}50'$ ,  $31^{\circ}10'$ . BB $\frac{1}{5}$  =  $90^{\circ}14'$ ,  $89^{\circ}46'$ . BB $\frac{1}{2}$  =  $102^{\circ}54'$ ,  $77^{\circ}6'$ . BB $\frac{1}{2}$  =  $128^{\circ}54'$ ,  $51^{\circ}6'$ . BB $\frac{1}{2}$  =  $142^{\circ}17'$ ,  $37^{\circ}43'$ . — BA $\frac{1}{2}$  =  $83^{\circ}3'$ . — B'D2 (n) =  $139^{\circ}50'$ ,  $69^{\circ}39'$ ,  $125^{\circ}44'$ . Neigung gegen B' =  $145^{\circ}10'30''$ . B'D3 (f) =  $150^{\circ}41'$ ,  $49^{\circ}47'$ ,  $140^{\circ}42'$ . Neigung gegen B' =  $155^{\circ}6'30''$ .

Combinationen: 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 2A. 2B'. 2B. — 2A. 2B'. 4E. — 2A. 2B'. 4B'B $\frac{1}{2}$ . — 2A. 2B'. 4BB $\frac{1}{2}$ . — 2B'. 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 2A. 2B'. 2B. 4E. — 2A. 2B'. 2B. 4B'B $\frac{1}{2}$ . — 2A. 2B'. 2B. 4BB $\frac{1}{2}$ . — 2A. 2B'. 2B. 8B'D3. — 8P. 2A. 2B'. 2B. 8B'D3. — 8P. 2A. 2B'. 2B. 8B'D2. 8B'D3.

Die sämmtliche Flächen glatt. Fl. A manchmal rauh. Fl. E und auch andere Flächen der horizontalen Zone zuweilen vertikal

\*) Nach den Winkelbestimmungen Hany's.



gerieft. — Die Krystalle oft in der Richtung der Hauptachse, oder in mikrodiagonaler Richtung verlängert; in makrodiagonaler Richtung nicht selten verkürzt, und dadurch von dem Ansehen aufgerichteter Tafeln. Die Krystalle zuweilen zellenförmig zusammengebrust.

KrySTALLINISCH verb; körnig abgefondert. — In Pseudomorphosen nach Steinsalz.

Gehalt:

n. Hauquellin (Hayy Traité. I. 564.)	Schwefelsäure 60	Kalk 40	Chlor- natrium —
n. Klaproth (Beitr. IV. 235.) v. Hall in Tyrol	55,00	41,75	1,00

b. Strahliger. Von gleich-, auseinander- oder durcheinanderlaufend strahliger Textur. Der Bruch splitttrig. Auf den Texturflächen von einem, oft dem Wachstartigen hingeneigten Perlmutterglanz. Mehr und weniger durchscheinend. Graulich-, blaulichweiß; blaulichgrau; smalteblau, in das Berlinerblau.

Verb.

Gehalt:

n. Klaproth (Beitr. IV. 229.) v. Sulz am Reckar	Schwefelsäure 57,00	Kalk 42,00	Eisen- oxyd 0,10	Kies- sel- säure 0,25	Wasser —	Kohl- len- säure —	Wit- men —
n. Stromeyer (Schweigg. J. XIV. 375.)	55,801	40,673	0,254	0,231	2,914	0,087	0,040

c. Faseriger. Gleichlaufend-, theils gerade-, theils krummfaserig; mit einer Anlage zum strahligen oder blättrigen Gefüge. Inwendig von einem Glanz, der zwischen dem Seiden- und Glasartigen das Mittel hält und oft dem Wachstartigen hinneigt. Durchscheinend. Weiß, graulichweiß, in das blaß Rauchgrau.

Verb; in plattenförmigen Lagen und Trümmern, die Fasern rechtwinkelig gegen die parallelen Hauptbegrenzungsflächen gerichtet.

d. Schuppig-körniger. Schuppig und zugleich körnig abgefondert. Von einem zuweilen dem Wachst-

tigen sich hinneigenden Perlmutterglanz. Mehr und weniger durchscheinend. Weiß, in das Graue, Blaue, Rothe.

Derb.

Gehalt:

nach Stromeyer (Unters. 190. 191.) v. Pulpino f. d. Lombarden (sog. Pulplust)	Schwefelsäure	Kalk	Eisen- oxydhy- drat	Kiesel- säure	Wasser
grob-schuppiger	56,7765	41,4056	0,0324	0,2596	0,9428
fein-schuppiger	58,0075	41,7042	—	0,0900	0,0720

e. Dichter. Der Bruch splittrig, in das Unebene oder Ebene; zuweilen mit Anlagen zum schuppigen, strahligen oder faserigen Gefüge. Matt oder schimmernd. Durchscheinend, oft nur an den Kanten. Graulich-, röthlich-, blaulichweiß, blaulichgrau, rauchgrau, in das Graulichschwarze. Bei dem Reiben oder Anschlagen zuweilen bituminös riechend.

Derb, zuweilen in darmförmig gewundenen Lagen (sog. Gefrösekn).

Gehalt:

nach B. Rose (Karst. Tab. 53.) v. Giesleben nach Klaproth (Beitr. IV. 233.) v. Buchta (sog. Gefröse- stein)	Schwefelsäure	Kalk	Chlor- natrium	Wasser
	56,28	41,48	—	0,75
	56,50	42,00	0,25	—

### Anmerkungen.

1. Der Karsteint ist dem Gyps oft sehr ähnlich, von diesem aber immer durch sein höheres specifisches Gewicht und seine größere Härte bestimmt zu unterscheiden. Bei der späthigen Varietät bieten, wenn sich die abweichende Krytallform nicht darstellt, die drei rechtwinklig einander schneidenden Blätterdurchgänge ein sicheres Merkmal dar, welches oft auch bei der strahligen, und selbst bei der faserigen Abänderung wahrgenommen werden kann. Mit dieser wurde früher der Polyhallit verwechselt, der indessen durch sein Gefüge, sein Ver-

halten gegen Wasser, seinen Geschmack und seine leichtere Schmelzbarkeit sich vom Karstenite auffallend unterscheidet.

2. Die blauen, grauen und schwärzlichen Spielarten des Karstenites sind durch Bitumen gefärbt, durch dessen Ausscheidung die Farbe bleicht und der Aggregatzustand aufgelockert wird. Eine ungleich größere Veränderung erleidet aber der Karstenit durch Anziehung von Wasser aus der feuchten Atmosphäre. Er verliert hierdurch allmählig seine Durchsichtigkeit, seinen eigenthümlichen Glanz, indem zugleich Härte und Festigkeit sich vermindern. Die durch die Wasseraufnahme verursachte Volumenvergrößerung bewirkt, daß bei der späthigen Varietät die Theile nach den Richtungen der Blätterdurchgänge auseinandergetrieben werden, und daß die Masse der anderen Abänderungen ausfriert. Der Karstenit verwandelt sich auf diese Weise allmählig in Gyps, der daher so oft in Begleitung des ersteren vorkommt. Hierin liegt auch der Grund, daß sich in manchem Karstenit ein variabler Gehalt von Wasser findet, und daß, wenn man die Absonderungsflächen desselben unter der Loupe betrachtet, sie oft mit kleinen Gypskristallen, gewöhnlich in der Form von geschobenen vierseitigen, an den Seiten zugespitzten Tafeln (4 P. 2 B. 4 E.) besetzt erscheinen. Etwas Aehnliches nimmt man wahr, wenn man fein zerriebenen Karstenit eine längere Zeit der feuchten Luft aussetzt. Das pulverförmige Hauswerk bekommt eine rauhe Oberfläche durch die Bildung unendlich vieler, mikroskopischer Gypskristalle von der bemerkten Form. Die allmählig von Außen nach Innen fortschreitende Umwandlung des Karstenites in Gyps erstreckt sich zuweilen auf ganze Felsen- und Gebirgsmassen, die dadurch eine auffallende Zerklüftung und Zerrüttung erleiden.

3. Von den Varietäten des Karstenites kommen die strahlige, körnige und dichte am Häufigsten und in den größten Massen vor; die faserige Abänderung findet sich dagegen am Seltesten; und den übrigen ziemlich verbreiteten, späthigen Karstenit pflegt man doch nur in beschränkteren Massen, gewöhnlich in anderen Abänderungen eingewachsen, zuweilen in Höhlungen derselben kristallisiert anzutreffen. Der Karstenit bildet ganze Lager- und Gebirgsmassen, theils für sich, theils, und zwar besonders oft, in Gemeinschaft mit Gyps, in Begleitung von Stinkkalk, Kalkstein, Mergel und Thon, nicht selten in der Nähe von Steinsalz, welches auch manchmal im Karstenite eingewachsen oder eingeschrenkt, und zwischen den Blättern der späthigen Abänderung eingeschlossen vorkommt. Wo der Gyps durch Wasseraufnahme aus Karstenit entstanden ist, pflegen die Massen des letz-

## Zweite Unterordnung. Wasserhaltige Sulfate.

Vor dem Ätzhohre im Kolben (meistens viel) Wasser ausgehend.

### 1. Gyps.

*Γύψος*. Theophr. De lapid. §. 110. (§. 64. Schneid.) Dioscor. V. 133. (134.) Spreng. I. 801. *Ἀλαβαστρίτης*. Theophr. De lapid. §. 15. 111. (§. 6. 65. Schneid.) Dioscor. V. 152. (153.) Spreng. I. 815. *g. Th?* Alabastrites. Plin. hist. nat. XXXVI. 8. s. 12. Hard. II. 734. 10. s. 54. Hard. II. 787. *g. Th?* Lapis specularis. Plin. hist. nat. XXXVI. 22. s. 45. Hard. II. 752. Gypsum (gebrannter Gyps). Plin. hist. nat. XXXVI. 24. s. 59. Hard. II. 756. Gyps. Hauém. Handb. 886. Gyps. Fraueneis. Wern. 164. 165. Chaux sulfatée. Hauy Traité. I. 527. Pl. 29—31. Fig. 1—16. Gyps. v. Leonh. Handb. 118. Gypse. Boud. Traité. II. 468. Gypsum. Phill. Min. 177. Prismatoïdisches Gulas = Galold. Mohs Physf. 60. Fig. 65. 66. Gypsum. Dana Min. 240. Chaux sulfatée. Dufrenoy Traité. II. 272. Pl. 41. 42. Fig. 249—259. Gyps. Patb. Handb. d. best. Min. 493. Selenit. Trivialnamen: der spätigen Varietät, Fraueneis, Reticen- oder Frauenglas; der faserigen, Federgyps, Federweiß *g. Th*. Atlasstein; der dichten, Alabaster; der erdigen, Gypsguhr, Himmelmehl. In manchen Gegenden wird der Gyps Kalk genannt.

$\text{CaS} + 2\text{H} = \text{Schwefelsäure } 46,49 \text{ Kalk } 32,64 \text{ Wasser } 20,87.$

Klinorhombisch, mit mikrodiagonaler Abweichung.

Grundform: Klinorhombisches Oktaeder von  $\left\{ \begin{matrix} 143^\circ 28' \\ 138^\circ 44' \end{matrix} \right\}$

$122^\circ 22'$ ,  $71^\circ 33'$ . Abweichung =  $8^\circ 34'$  (Näherung. Naum.). Blätterdurchgang: ausgezeichnet nach B; unvollkommen nach B' und D'; Spuren nach P'.

Farblos, von weißen, grauen, gelben, braunen, rothen Farben, selten in das Grüne oder Blaue. Weißer Strich. Spec. G. = 2,2—2,4.  $\rho$ . = 2 und darunter. — W. d. L. weiß werdend, sich aufblättern und etwas schwer zu einem weißen, alkalisch reagirenden Email schmelzend. Mit Flußspath schnell zum Email zusammen schmelzend. In Wasser wenig löslich. In vieler Salzsäure auflösbar.

a. Späthiger. Von blättriger Textur. In der Richtung von B sehr leicht und vollkommen mittelst eines Messers spaltbar; bei der unvollkommenen Spaltung nach B' spröde und muschlig, bei der nach D' zähe und faserig sich zeigend. Der selten wahrnehmbare Bruch flachmuschlig. Auf den vollkommenen Spaltungs- und den ihnen entsprechenden Krystallflächen von gemeinem, zuweilen sehr ausgezeichnetem Perlmutterglanz; auf anderen Flächen von Glasglanz. Vom Durchsichtigen bis in's Durchscheinende. Von nicht starker doppelter Strahlenbrechung. Farblos, graulich-, gelblich-, röthlichweiß; asch-, rauchgrau, bis in das Graulich- und Bräunlichschwarze; wachs-, honiggelb, in das Gelblichbraune; fleisch-, blut-, ziegelroth; selten grün oder blau. Zuweilen irrsirend.  $\rho$ . = 1,5—2; am Geringssten auf den Flächen B, am Größten gegen A. Milde. In dünnen Blättchen biegsam.

Krystallfkt: Fl. P (l Haüy) = 143°28' °). P'(n) = 138°44' °°).

B'(M). B(P). D'(T) = 65°36'. D(u) = 135°7'. E(f) = 111°14' °°°), 68°46'. — BB'½(g Soret) = 91°30', 88°30'. BB'¼(γ S.) = 100°16', 79°44'. BB'2(h S.) = 107°42', 72°18'.

	°) P gegen P.	°°) P' gegen P'.	°°°) E gegen E.
nach Haüy	143°53'22"	138°54'56"	110°36'34"
— Weiß	144°3'	139°41'	110°34'
— Sessel	143°56'	139°2'	110°40'
— Phillips	143°48'		111°20'
— Descloizeaux	143°20'	138°40'	111°30'.

$BB\frac{1}{4}(c \text{ S.}) = 114^{\circ}0', 66^{\circ}0'$ .  $BB\frac{1}{2}(i \text{ S.}) = 119^{\circ}23', 60^{\circ}37'$ .  
 $BB'3(k \text{ S.}) = 128^{\circ}4', 51^{\circ}56'$ .  $BB\frac{1}{2}(q \text{ S.}) = 134^{\circ}41', 45^{\circ}19'$ .  
 $BB'4(r \text{ S.}) = 139^{\circ}52', 40^{\circ}8'$ .  $BB\frac{1}{2}(y \text{ S.}) = 144^{\circ}4', 35^{\circ}56'$ .  
 —  $AB'9(o \text{ S.}) = 87^{\circ}5'$ .  $BD'3(k \text{ S.})$ .  $BD'2(x \text{ S.}) = 106^{\circ}17'$ .  
 $BD'3(s \text{ S.}) = 83^{\circ}3'$ .

Das Krystallisationsystem des Gypses zeichnet sich durch die große Anzahl von Flächen der horizontalen Zone aus. Die dem ausgezeichneten Blätterdurchgange entsprechenden Flächen B pflegen in allen Combinationen vorhanden zu seyn, und oft haben sie durch ihre Erweiterung einen besondern Einfluß auf den Localhabitus. Nächst diesen kommen die Flächen E und P am Gewöhnlichsten vor; H, P' sind ungleich seltener. Außerdem zeigen sich die Hl.  $BB'2$  und  $AB'9$  häufiger als andere.

Combinationen:

- $4P. 2B. 4E.$  (Fig. 2. Ganz.)  
 $4P. 2B. 4BB'2.$  (Fig. 4. S.)  
 $2B. 4BB'2. 2AB'9.$   
 $4P. 4P'. 2B. 4E.$   
 $4P. 4P'. 2B. 4BB'2.$  (Fig. 7. S.)  
 $4P. 2B. 4E. 4BD'3.$  (Fig. 5. S.)  
 $4P. 2B. 4E. 2AB'9.$  (Fig. 2. Soret.)  
 $2B'. 2B. 4E. 4D.$  (Fig. 10. S.)  
 $4P. 4P'. 2B. 4E. 2AB'9.$  (Fig. 4. S.)  
 $4P. 2B. 4E. 4BB'2. 4BB'3.$  (Fig. 5. S.)  
 $4P. 2B. 4E. 4BB'2. 2AB'9.$   
 $4P. 4P'. 2B. 4E. 2AB'9. 4BD'3.$  (Fig. 6. S.)  
 $4P. 2B. 4D. 4E. 4BB'2. 2AB'9.$  (Fig. 7. S.)  
 $4P. 2B. 4E. 4BB'2. 4BB\frac{1}{2}. 4BB'3.$  (Fig. 9. S.)  
 $4P. 2B. 4D. 4E. 4BD'3. 2AB'9.$  (Fig. 8. S.)  
 $4P. 4P'. 2B. 4E. 4BB'3. 4BD'3. 4BD'3.$   
 $4P. 4P'. 2B. 4D. 4E. 4BB'2. 2AB'9. 4BD'3.$  (Fig. 10. S.)  
 $4P. 2B. 4D. 4E. 4BB'2. 4BB'3. 2AB'9. 4BD'2.$  (Fig. 11. S.)  
 $4P. 2B. 4E. 4BB\frac{1}{4}. 4BB'2. 4BB\frac{1}{2}. 4BB'3. 2AB'9.$  (Fig. 12. S.)  
 $4P. 2B. 4D. 4E. 4BB'2. 4BB\frac{1}{2}. 4BB'3. 4BB'4. 2AB'9.$  (Fig. 13. S.)  
 $4P. 2B. 4E. 4BB\frac{3}{2}. 4BB'2. 4BB\frac{1}{4}. 4BB'3. 4BB'4. 2AB'9.$  (Fig. 14. S.)

4P. 4P'. 2B. 4D. 4E. 4BB' 2. 4BB' 3. 2AB' 9. 4BD' 2. 4BD' 3.  
 4P. 2B. 4E. 4BB' ½. 4BB' 2. 4BB' ¼. 4BB' ½. 4BB' 3. 4BB' ½.  
 4BB' 4. 4BB' ½. 2AB' 9.

Die Flächen der horizontalen Zone häufig vertikal gerieft; Fl. B indeß nicht selten vollkommen glatt, und durch lebhafteren Glanz vor den übrigen ausgezeichnet. Fl. P zuweilen ihren Seitenkanten parallel gerieft. Fl. P' und AB' 9 oft uneben; die letzteren, so wie Fl. P nicht selten gekrümmt, und mit einander zu einer einzigen converen Fläche verfließend.

Die Krystalle sind oft in der Richtung der Hauptachse mehr und weniger, zuweilen bedeutend verlängert, dabei nicht selten in makrodiagonaler Richtung verkürzt. Zuweilen findet eine Verlängerung in der Richtung der Seitenkanten von P Statt; sind dabei die Flächen B schmal, so hat die Krystallisation das Ansehen einer geneigten, stark geschobenen, vierseitigen Säule. Große Tendenz zur Zwillingbildung, und zwar nach folgenden Gesetzen:

1. Zusammensetzungsebene nach B', Umdrehungsachse senkrecht dagegen. Auf diese Weise sehr häufig zwei Individuen von 4P. 2B. 4E. (sog. Schwalbenschwanzkrystalle) oder von 4P. 4P'. 2B. 4E. verbunden. Im ersteren Falle die ein- und auspringenden Winkel, welche die Seitenkanten von P der beiden Individuen mit einander machen =  $105^{\circ}52'$ .

2. Zusammensetzungsebene nach B, Umdrehungsachse senkrecht auf B'. Nach diesem Gesetze kommen Individuen von 4P. 2B. 4E. 2AB' 9. verbunden vor.

3. Zusammensetzungsebene nach D'; Umdrehungsachse senkrecht auf derselben.

Durch Zurundung von Kanten und Ecken gehen gewisse einfache und Zwillingkrystallisationen in linsenförmige Gebilde über; namentlich durch die Krümmung von P und AB' 9, wenn die Flächen B und E in den Combinationen fehlen. Linsen- und kesselförmige Zwillinge nach dem 3. Gesetze gebildet, welche nach B gespalten, zum Theil pyramidenförmig erscheinen, mit dem Winkel der Spitze =  $25^{\circ}27'$  (Raumann's Lehrb. d. Min. 269. Tab. XXI. Fig. 441.).

Unregelmäßige Durchwachsungen von zwei oder mehreren Individuen. Kugelförmige Gruppen. Lockere Zusammenhäufung dieser Individuen.

Einfache und zusammengesetzte Krystalle von bedeutender Verlängerung nach der Hauptachse zuweilen wellenförmig gebogen oder geknickt, so daß die Linien der Biegung oder Knickung in die Ebene von B fallen und die Achse rechtwinklig schneiden.

In klaren Krystallen nicht selten Sprünge, die den Spaltungsebenen  $\bar{D}'$  und B entsprechen.

In krystallinisch=verben, oft sehr großblättrigen Massen; theils gerad-, theils krumm-, zuweilen geknickt=blättrig; hin und wieder dem Strahligen sich nähernd; oft mit schaalger, dem vollkommenen Blätterdurchgange entsprechender Absonderung, und nicht selten mit Quersprüngen nach  $\bar{D}'$  und B', durch welche auch bei verben Massen sich zuweilen Zwillingbildung nach dem ersten Gesetze kund giebt.

In Pseudomorphosen nach Karstenit (*Chaux sulfatée épigène*. Hauy), nach Steinsalz. Als Petrificationsmittel von Conchylien.

Gehalt:

nach Bucholz (Gehlen's N. Journ. d. Chem. V. 159.)	Schwefelsäure 44,8	Kalk 33,0	Wasser 21,0
--	-----------------------	--------------	----------------

b. Strahliger. Gleich-, auseinander-, oder durcheinanderlaufend, strahlig; die Strahlen bald kürzer, bald länger, gewöhnlich gerade, selten straußartig gebogen. Von Perlmutterglanz, zuweilen in den Wachsglanz geneigt. Durchscheinend, oder nur an den Ranten. Von weißen, gelben, rothen, grauen Farben, aus dem Rauchgrauen bis in das Graulich= oder Bräunlichschwarze.

In eingewachsenen Kugeln (sog. Spherosen); in verben Massen; gangtrümmerartig; als Ueberzug.

c. Fasriger. Grob= oder zart-, kurz= oder lang=faserig; die Fasern gewöhnlich gleich-, selten auseinanderlaufend, gerade oder gebogen. Vom Schimmernden bis in das Starkglänzende, von Seidenglanz; dabei mehr und weniger schillernd. In verschiedenem Grade durchscheinend. Am Häufigsten weiß; zuweilen von grauen, gelben, braunen, rothen Farben.



Derb, gewöhnlich in schmalen Lagen oder Krämmern; gegen deren Hauptbegrenzungsflächen die Fasern schiefwinkelig gerichtet zu seyn pflegen. Selten als Petrifactionsmittel, namentlich von Belemniten.

Gehalt:

nach Bucholz (Gehlen's N. Journ. b. Chem. V. 160.)	Schwe- felsäure	Kalk	Wasser
	44,13	33,00	21,00

d. Schuppig-körniger. Schuppig und zugleich körnig abgesondert.

a. Fester. Groß-, grob-, klein-, oder feinschuppig-körnig; mit fest verwachsenen abgesonderten Stücken. Vom Schimmernden bis in's Glänzende, von Perlmutterglanz. Mehr und weniger durchscheinend. Von weißen, grauen, rothen, gelben, braunen Farben.

Derb, oft in Massen von bedeutender Größe; zuweilen skalattisch.

Gehalt:

nach B. Rose (Karst. Lab. 53.)	Schwe- felsäure	Kalk	Wasser
	44,16	33,88	21,00

β. Loser. Klein-, oder feinschuppig-körnig, mit so lose verbundenen abgesonderten Stücken, daß die Verbindung mit den Fingern leicht aufzuheben ist (dem löskörnigen Zucker ähnlich). Von einem Glanz der zwischen Glas- und Perlmutterartigem das Mittel hält. Durchscheinend.

Schnee-, grünlich-, gelblichweiß.

Derb, gewöhnlich in nicht sehr großen Massen, eingesprengt.

e. Schaumiger (Ch. s. niviforme. Haüy). In locker zusammengelagerten, zartschuppigen Theilen. Perlmutterartig schimmernd. Durchscheinend. Schnee-, gelblichweiß. Mager anzufühlen. Etwas abfärbend.

Derb, eingesprengt, als Anflug.

f. Dichter. Der Bruch splittrig, in das Ebene oder Unebene. Inwendig matt. Durchscheinend, zuwe-

len nur an den Ranten. Schnee-, graulich-, blaulich-, gelblichweiß, rauchgrau, in das Graulichschwarze, röthlichgrau, fleischroth; einfarbig, oder mit verschiedenen wolkigen, gefleckten, breccienartigen, gedertten, geflammten, gestreiften, gebänderten, zuweilen wurmförmig gewundenen oder geschlängelten, Farbenzeichnungen.

In kugligen, sphäroidischen, knollenförmigen Massen; verb, oft in Massen von bedeutender Größe; katalutisch (Gypsuliter).

Gehalt:

von B. Rose (Karst. Tab. 53.)	Schwefelsäure	Kalk	Wasser
	44,25	33,75	21,00

g. Erdig ev. In losen, feinerdigen Theilen. Matt oder schwach schimmernd. Schnee-, graulich-, gelblichweiß. Ragen anzufühlen. Etwas abfärbend.

Als Ausfüllung von Störungen, auf Klüften.

### Anmerkungen.

1. Der Gyps ist nicht selten mit fremden Körpern innig gemengt, wodurch seine Eigenschaften verschieden modificirt werden. Sehr oft hat er einen geringen Gehalt von bituminöser Substanz, welche seinen stähligen, kräftigen, schwebelkörnigen und dichten Abänderungen, gelbe und gypslichschwarze, selten blauliche Farben ertheilt, und zuweilen verurtheilt, daß sie gerieben oder angeschlagen einen bituminösen Geruch entwickeln (Stinkgyps, Gyps-Leberstein). Die verschiedene Vertheilung des Bitumens, welches sich zuweilen als Bergpech concentrirt zeigt, und die Ansonderung des reinen, weißen Gypses in der grau gefärbten Masse, bewirken, zumal bei der dichten Varietät, mannichfaltige, und zum Theil werfwerthe Zeichnungen. Die weiße Masse erscheint zuweilen kugelförmig ausgefondert, oder unbestimmteckige Stücke von weißem Gyps sind von einer durch Bitumen gefärbten Gypsmaße wie verkittet, wodurch das Ganze ein breccienartiges Ansehen erhält. Am auffallendsten sind die in der Art des sog. Geströfsteins (Vergl. oben S. 1144.) wurmförmig gewundenen oder geschlängelten Lagen von reinem, weißen Gyps in der durch Bitumen gefärbten Masse. Bei diesen verschiedenen Zeichnungen pflegt in der nächsten Umgebung des reinen weißen Gypses, die von dem Bitumen verursachte Färbung, durch mehrere Concentrirung des

selben, dunkler, als in weiterer Entfernung davon zu seyn. Durch allmählichen Verlust des Bitumens, dessen Verflüchtigung durch den in der Nähe größerer Gypsmassen oft verbreiteten, bituminösen Geruch sich kund giebt, wird der dunkle Gyps gelicht und etwas aufgelockert.

Eisenoxyd und Eisenoxydhydrat, welche dem Gypse dann und wann rothe, gelbe und braune Farben ertheilen, sind ebenfalls wohl nur als fremde Beimengungen zu betrachten.

Zuweilen ist der Gyps mit kohlensaurem Kalk innig gemengt (Chaux sulfatée calcarifère, Haüy.) wodurch er die Eigenschaft erhält, mit Säuren mehr und weniger zu brausen. Dahin gehört der unter dem Namen pierre à plâtre bekannte Gyps des Montmartre bei Paris, welcher ein krySTALLINISCH-krümeliges Aussehen, und eine gelblichweiße Farbe zu haben pflegt, und im Durchschnitt 12 Theil kohlensauren Kalk enthält.

Nicht selten ist der Gyps mit Thon oder Mergel innig verbunden (Thongyps). In dieser Vermengung finden sich besonders die spärliche, krautige, schuppig-förmige und dicke Varietät. Der thonige oder mergelige Gyps hat gewöhnlich eine unvollkommen schiefelige Absonderung, die den reineren Gypsmassen nicht eigen zu seyn pflegt. Auch sind die zumal durch Eisenoxyd bewirkten Färbungen des Thons und Mergels dem damit vermengten Gyps oft zugleich zu Theil geworden.

Es finden sich zuweilen Gypskryalle, denen so viel Quarzsand beigemischt ist, daß von der Gypsmaße kaum etwas wahrgenommen werden kann.

2. Der Gyps gehört zu den Mineralstöckern, die sich noch jetzt oft bilden, und kaum möchte es eine andere Mineralsubstanz geben, die sich so oft neu erzeugt, und auf so verschiedenartige Weise entstehen kann, als der wasserhaltige schwefelsaure Kalk. Die Hauptarten der Bildung des Gypses sind folgende:

1) KrySTALLISIRUNG oder Absatz aus der Auflösung im Wasser. Nicht bloß aus dem Gyps, sondern auch aus dem Karsten nimmt Wasser, welches damit in Berührung kommt, etwas in sich auf. Durch Verdunstung des Wassers erzeugen sich dann entweder Gypskryalle, welche sich bald in Höhlungen, oder an Absonderungs- und Klaffflächen jener oder anderer Gesteine ansetzen, bald in lockeren Massen, in welche das Wasser einbrang, z. B. im Thon, zu einzelnen Kryallen und Kryallkrusten ausbilden; oder es entsteht Gypskrater, welcher theils Höhlungen im Gestein auskleidet, theils Absonderungs-

Kluftflächen überzieht; oder es scheidet sich der Gyps in erdiger Form aus, in welcher er bald in Höhlungen, bald an Gesteinsflächen, bald in lockeren Massen, u. a. auch in der Aderkrume, sich absetzt. Schöne Gypskryalle bilden sich nicht selten in den Salzstüben oder Sinkwerken der Salzbergwerke; mit welcher Entstehung auch die der Gypskryalle an den Dornen der Grabröhren auf Salinen Analogie hat.

2) Umwandlung von Karrenit in Gyps durch Aufnahme von Wasser (Vergl. oben S. 1145.). Auf solche Weise entstehen besonders derbe Massen dichten und schnuppig-körnigen Gypses; aber selbst späthiger Gyps und Gypskryalle gehen aus dieser Metamorphose hervor. Es ist sehr wahrscheinlich, daß ein Theil der Gyps-Lager und Stöße ursprünglich Karrenit war.

3) Bildung von Gyps durch Verbindung der aus der Zersetzung von Schwefel- und Wasser kies hervorgehenden Schwefelsäure mit Kalk. Auf solche Weise erzeugen sich Gypskryalle nicht selten auf Erzlagerräumen<sup>\*)</sup>, zumal auf Gängen, wo der Kalk besonders vom Kalkspath dargeboten zu werden pflegt. Oft entsteht kryallinischer oder erdiger Gyps aus dem Schwefel- und Wasser kies, welche sich in Schwarzkohlen, Braunkohlen und im Torfe finden (Striesselmann und Bunsen i. d. Studien des Gött. Vereins Bergm. Fr. IV. 3. 358 ff.). Die Zersetzung von Schwefel- und Wasser kies in der Krebde, im Mergel, und anderen kalkhaltigen Gebirgsarten, giebt dann und wann zur Gypsbildung Veranlassung. Wo der Wasser kies in einzelnen Nieren im Thon vorkommt, finden sich zuweilen höhlungeliche Gypsdrusen, deren Inneres von mulmigem Wasser kies, dem Ueberreste von der Zersetzung der Kiesniere, erfüllt zu seyn pflegt (Vergl. oben S. 136.). Aus verklebten Conchylien entsteht dann und wann Gyps, indem die durch Zersetzung des Kieses erzeugte Schwefelsäure sich des Kalkes der Schale bemächtigt.

4) Gypsbildung von schwefligsauren Dämpfen veranlaßt, welche, wie solches zuweilen in vulkanischen Gegenden, z. B. in Solfataren, der Fall ist, mit Gesteinen in Berührung kommen, in welchen die sich

<sup>\*)</sup> Einen ausgezeichneten Beleg für die neue, durch Kieszersetzung veranlaßte Gypsbildung besitzt die Mineraliensammlung des Göttin- gischen Academischen Museums: eine Gypsdruse an einer Fahrtspitze aus dem Rammelsberge bei Goslar. Im sog. Alten Manne des Rammelsberges kommen zuweilen Gypsdrusen von besonderer Schönheit und Größe vor. Für die sehr neue Entstehung des Gypses zeugt u. a. auch das Vorkommen desselben in den Blasenräumen alter Hütten- u. von der vermaligen Schulberger Silberhütte am Harz.

erzeugende Schwefelkante Kalktheile findet, mit denen sie eine Verbindung eingeht. Durch Einwirkung von schwefeligen Dämpfen auf Kalkstein entsteht Gyps u. a. bei der Lagune von Chapala in Mexico (Galeotti, Bulletins de l'Acad. roy. de Bruxelles. VI. 1. 14.). Eine ähnliche Veranlassung zur Gypsbildung geben dann und wann Brände auf Schwarzkohlen- und Braunkohlen-Lagern, oder in Gruben, welche auf Riese fahrenden Erzlagerstätten bauen. Ausgezeichnete Gypsenzen fanden sich nach einem Brande in dem Schachte der Grube Bekändigkeit zu Sahnenlee am Harz.

3. Der Gyps ist ein sehr verbreiteter Mineralkörper. Er findet sich weit häufiger als der Karfunkel; denn selten trifft man diesen ohne jenen an, wogegen der Gyps sehr oft unabhängig vom Karfunkel vorkommt. Der Gyps bildet theils für sich, theils in Verbindung mit dem Karfunkel, Lager und Stöcke, zuweilen sogar ganze Stützgebirgsmassen. Er erscheint dann bald mehr und weniger rein, bald mit Thon und Mergel verbunden als sogenannter Thongyps, oder auch wohl in geringem Gemenge mit kohlensaurem Kalk. Von seinen Varietäten sind es besonders die schuppig-körnige und dicke Abänderung, welche in größeren Massen auftreten, wogegen der spaltige, faserige und faserige Gyps mehr nur einzelne Lagen, Rester oder Gangtrümmer in jenen zu bilden pflegen. Schönmügel und erdiger Gyps haben das beschränkteste Vorkommen. Gypsstrahlen finden sich hin und wieder in einzelnen Drusenhöhlen oder auf Absonderungs- und Klüftflächen, und sind dann gewöhnlich ausgewachsen. Zuweilen kommen sie aber auch im schuppig-körnigen oder dichten Gyps eingewachsen vor, und ertheilen dadurch der Masse ein porphyrtartiges Ansehn. Die Lager und Stöcke des Gypses sind im Ganzen selten dem Grund- und Uebergangs-Schiefersgebirge, z. B. dem Glimmerschiefer, Thonschiefer, untergeordnet; vorzüglich gehören sie den Flözformationen und gewissen tertiären Gebilden an. Dann und wann erscheinen sie als Begleiter von abnormen Gebirgsmassen; so wie ihr Vorkommen überhaupt mannichmal den Charakter von nicht stratificirten Massen hat. Wo der Gyps den Flöz- und tertiären Formationen untergeordnet ist, kommt er nicht selten in Begleitung von Steinsalz vor. Außerdem sind vorzüglich Kalkstein, Staukalk, Dolomit, Mergel und Thon diejenigen Massen, mit welchen er vergesellschaftet zu seyn pflegt. Die sein Vorkommen sich zu dem des Karfunkels verhält, aus welchem der Gyps häufig entstanden ist, wurde früher (S. 1146.) bereits erwähnt. In den größeren Gypsmassen setzen nicht selten Gänge von Gyps, zumal von Fasergyps auf, und

zuweilen verbreiten sich solche in die Thon- und Mergelmassen, welche die Gypsstöcke und Lager umgeben oder decken. Selbstständige Gänge pflegt der Gyps ausserdem nicht zu bilden. Ein und wieder kommt er aber auf Gängen von andern Mineralkörpern, namentlich auf Erzgängen vor, in welchem Falle er entweder, wie u. a. auf den Reichelsdorfer Kobalderzgängen, der Gangmasse ursprünglich angehört, oder als ein secundäres Gebilde erscheint. Zuweilen liegt der Gyps in einzelnen Nestern und Nieren oder schmalen Lagen in Jhals- und tertiären Gebirgsmassen, vorzüglich im Thon und Mergel. Auf solche Weise finden sich späthiger, strahliger, faseriger, schuppig-körniger, dichter Gyps; und besonders oft kommen in Thon- und Mergelmassen, zuweilen selbst im Sande, in der Ackerkrume, im Torfe, Gypsdrüsen und einzelne Gypskrystalle vor. Es giebt Thonlager, welche von Gypskrystallen ganz erfüllt sind. Daß der auf diese Weise sich findende Gyps neuerer Entstehung zu seyn pflegt, und wie der noch immer fort sich erzeugende Gyps auch unter andern Verhältnissen vorkommt, s. oben (S. 1156.) bereits erwähnt. Außerst selten erscheint der Gyps in Blasenräumen des Basalt's. Zuweilen trifft man ihn in vulkanischen Gebilden, z. B. in Blasenräumen von Laven an.

Die gewöhnlichen Gypsarten sind sehr an folgenden in ihnen eingeschlossnen Mineralkörpern: Kupfer, dem Karbonate und Stickstoff, welche nicht selten in dem Gypse in einzelnen größeren oder kleineren Partikeln eingeschlossen oder eingesprengt vorkommen, und dem Chlormer, der dem im Chlormerchlorid lagernden Gyps beigemengt zu seyn pflegt, sind folgende von ihm beigemengte Bestandtheile besonders zu bemerken: Schwefel, Schwefelkies, Eisenkies, Quarz (als Bergkristall, Stinkquarz, Sinopel), Golestin, Baryt, namentlich faseriger, Aragonit, Apyrit, Stittspath, Magnetkspath, Borazit, Flußspath, Bergkrist. Die meisten von diesen Mineralkörpern finden sich in dem Gyps zuweilen ausgezeihnet krystallisiert; theils in ausgewachsenen Krystallen in Höhlungen, wie Schwefel, Golestin, theils in eingeschlossnen, wie Schwefelkies, Quarz; Aragonit, Stittspath, Magnetkspath, Borazit.

Gypskrystalle von besondrer Schönheit finden sich u. a. zu Klamm-Schuppenfels und Talschwertlammshweig, im Nammeisberge bei Gollac; zu Großkornwede, zu Gollac; zu Waltershausen in Thüringen; auf den Steinsalzlagerrstätten in Lyeal, Salzburg, im Westfälischen Salzammernergute; zu Verz in der Schweiz, bei Paris, bei Dorset in England, in Sicilien. In zum Theil großblättrigen Krystallen bricht der späthige Gyps u. a. zu Tiede oberwärts Wammshweig,

zu Osterode am Harz, in der Gegend von Nordhausen, in der Gegend von Göttingen. Als eine sehr seltene Erscheinung ist das Vorkommen des späthigen Gypses in Flaschenformen des Desfaltes von Weßberg bei Aufgeismar in Hessen zu bemerken. Stumpfliger Gyps findet sich u. a. in der Gegend von Göttingen, bei Holsen an der Weser, ohnweit Offenach und Gläbberum in Thüringen, zu Kirchelsdorf in Hessen. Faseriger Gyps kommt häufig in den Gypsmassen des banten Sandsteins und Kumpes vor, u. a. in der Gegend von Göttingen, bei Holmsleben an der Weser, zu Reinerhausen bei Melfeld, bei Webelage zwischen Herzberg und Wolfenbüttel, Kruglabe bei Bernigerode, Wittenode und Helmburg bei Blankenburg; in der Gegend von Jena; von ausgezeichnete Schönheit bei Iffeld am Harz, auf der Trift; von ähnlicher Schönheit, nur nicht so langfaserig, zu St. Maria bei Kubo in Altprählen. Als ein seltenes Vorkommen des Fasergypses verdient das im Gungthonschtrife der Grube Elisabeth bei Glanthal am Harz Erwähnung. Dichter Schuppiger Gyps kommt ausgezeichnet zu Beranzen im Hannoverschen Lande Dauenstein, zu Barbsen im Braunschweigischen vor. Fester schuppiger dichter Gyps bildet in Verbindung mit kistern u. a. große Massen in der Umgebung des Harzes, zumal in den Gegenden von Osterode, Wolkentrieß, Nieder-Sachsenhausen, Rottelsberode, Lützenberg; am Rande des Riffhäuser, bei Frankenhäusen, Leibitz; am nördlichen Gange des Thüringerthalbes; in der Gegend des Rothbuns; und bei Rorschen in Hessen. Dichter Gyps, mit unter als rein weißer bezeichnet, findet sich u. a. in der Gegend zwischen Nordhausen und dem Harz, namentlich zu Nieder-Sachsenhausen, Harzungen, Mühlengraben, Steigerthal. Von größter Schönheit kommt der weiße Marmor in der Gegend von Volterra in Toscana vor. Den schönsten Gyps trifft man nur an wenigen Orten an. Er findet sich besonders am Montmartre bei Paris. Auch kommt er ausgezeichnet mit gelbem späthigen Gyps zu Steigerthal ohnweit Nordhausen vor. Der eddige Gyps ist dagegen nicht selten. Er findet sich an vielen Punkten in der Gypsverbreitung am südwestlichen und südlichen Harzrands, z. B. bei Osterode, Wolkentrieß, zwischen Nordhausen und Iffeld; im Gypse des Riffhäuser, des Meißners z. B. zu Hundelshausen ohnweit Wittenhausen.

4. Der Gyps wird auf mannichfaltige Weise benützt, sowohl im rohen Zustande, als auch und zwar besonders, nachdem er gebrannt worden. Der dicke und feste feinkörnige Gyps, zumal der weiße, wird zu Bildhauer- und mancherlei gedrehten und Schiffs-

Kerben, auch zu architektonischen Verzierungen angewandt. Aus dem Abaster von Volterra werden zu Florenz Vasen und mancherlei andere Kunstwerke von großer Schönheit verfertigt. Dasselbe Material dient zur Fabrication der Römischen Perlen, welche den ächten, bis auf die größere Schwere, täuschend ähnlich sind. Auch der Faser-gyps wird zu Damen-Halschmuck verarbeitet, indem man durch con-voroe Schließen sein Schließen verhäkelt und ihn dem Lapenauge ähn-lich macht. Hin und wieder gebraucht man den Faser-gyps zum Streu-sande, den späthigen als Poliermittel und zum Hüthen von Silberfas-ern u. dergl. Auch wird das feine Gypspulver zur Grundmasse der Pastellfarben verwandt. Die Eigenschaft des Gypses, das durch ge-lindes Brennen verlorne Wasser wieder anzunehmen und damit zu er-halten<sup>\*)</sup>, macht ihn zu sehr verschiedenartigen Anwendungen geschickt. Der in Oefen, auf Herden oder in Kesseln gebrannte Gyps, wird durch Verflopfen, Beschampfen, Zerreiben, oder durch Mahlen auf besondern Mählsteinen, und Erben oder Meuteln, in feines Pulver verwandelt, und darauf mit Wasser zu einer verriertigen Masse ange-wacht. Man gebraucht ihn dann als sogenannten Sparralk, ent-weder für sich, oder in Verbindung mit gebranntem Kalk, zum Mörtel. Der kalkhaltige Gyps vom Montmartre bei Paris (pierre à plâtre) liefert durch das Brennen, ohne weiteren Kalkzusatz, einen guten Mörtel. Der gebrannte Gyps dient ferner, bald für sich, bald mit angemessenen Theilen vermengt, zum künstlichen Marmor, so wie zur sogenannten Geygelsche, einer eigenthümlichen Gypsmasse, die besonders zu Marmor kunstvoll verfertigt wird. Man verwendet den gebrannten Gyps zur Gipsdruckerei, zum Gips, zu Medaillen und Basen, z. B. bei der Porzellan- und Fayence-Fabrication, zu Mädeln von Kreben der äthiopischen Kunst, von Säulen, Vögeln, Thieren, Medaillen, gekalktem Gipsen. Auch gebraucht man den Gyps selbst selbst als Zusatz zum Gips, zu Gipsen, zur Porzellan-herstellung. Eine sehr ausgedehnte und wichtige Anwendung findet ferner der weiche oder auch härtere der gebrannte, pulverförmige Gyps in der Feuerwerkerei als Dispositiv für einigen Augenblick unter dem Na-

<sup>\*)</sup> Der Gyps erdigt durch das Brennen mit dem die Gypsen-therie des verlorne Wasser wieder anzunehmen und zu erhalten, wenn er bei einer unter 100° C. bestehenden Temperatur gebrannt wird. Gips, man die besten Gipsen und, zu erhalten, er durch Gypsen-therie, er wird sich nur zu Gipsen selbst und gebrannt, eine Dis-positiv selbst und der Summe der Temperatur, und er nimmt aber keine zu ihm der Bestandtheile an.



men Duz), vorzüglich zum Bestreuen der Wiesen, des Klee, anderer Futterfrüchte und der Hülsenfrüchte. Hierzu wird oft ein wenig reiner Gyps gebraucht. Der Gyps ist indeffen für diesen Zweck und freilich ganz besonders für die übrigen Anwendungen, um so geegneteter, je reiner er ist; und für manche Benutzungen, z. B. zum Gypsgießen, zur Verfertigung des Gypsmarmors, muß der aller reinsten Gyps genommen werden, daher man gern den ungefärbten späthigen dazu auswählt.

5. Ueber das Kryallisationsystem des Gypses; Soret, Mém. sur quelques nouv. cristallisations de Chaux sulfatée. Paris 1818 (Ann. d. min. 1817.). Weiß, in den Abhandlungen der Königl. Preussischen Akademie der Wissensch. a. d. Jahren 1820—1821. S. 195. Hessel, über das Kryall-System des Gypses, in v. Leonh. Zeitschr. f. Min. 1826. 222. Descloizeaux, nouv. détermin. de la forme prim. et d. princip. formes second. du Gypse. Ann. de Chim. et d. Phys. 3. Sér. X. 63.

## 2. Polyhalit.

Polyhalites. Stromeyer, Comment. Soc. Reg. scient. Gotting. rec. IV. 139. Polyhalit. Strom. Unters. I. 144. Polyhalit. v. Leonh. Handb. 769. Polyhalite. Beud. Traité. II. 473. Polyhalite. Phill. Min. 203. Prismatisches Orthopyr-Salz. Mohs Phys. 58. Polyhalithe d'Ischeol. Dubronoy Traité. II. 169. Polyhalite. Dana Min. 228. Polyhalit. Haib. Handb. d. best. Min. 492.

$[(K\bar{S} + Mg\bar{S}) + H] + (2Ca\bar{S} + H) =$  Schwefelsaurer Kalk 45,235 Schwefelsaure Talkerde 20,041 Schwefelsaures Kali 28,789 Wasser 5,935 (Rammelsb.).

Orthorhombisch. Grundform unbekannt. Winkel der Basis =  $115^{\circ} 0'$ ,  $65^{\circ} 0'$ , ungefähr (Haib.). Blätterdurchgang: unvollkommen nach E.

Der Bruch splittig, in's Unebene. Oft faserig, in das Dünnsplängliche, gleichlaufend, theils gerade, theils gebogen. Von wachsartigem Glanz, bei faseriger Absonderung in das Seidenartige geneigt. Durchscheinend. Ziegelroth, in das Fleischrothe, zuweilen in das Mor-

gema, Spacintyrothe. Weißer Strich. Spec. G. = 2,73 — 2,78. S. = 3,5. Etwas spröde. Schwach salzig bitter schmeckend. — Sehr leichtflüchtig; schon an der Lichtflamme mit einigem Kochen zu einer gewöhnlich bräunlichrothen Perle schmelzend; v. d. L. auf Kohle zu einer alkalisches reagirenden Masse. In Wasser mit Ausscheidung von schwefelsaurem Kalk, auflöslich.

Kryallform:  $\text{H. A}(\text{I. Galt.}) \text{B}(\text{r.}) \text{E}(\text{o.})$ . — Combinationen dieser Flächen, mit starker Verlängerung in der Richtung der Hauptachse. Die Kryalle gewöhnlich unkenntlich, zusammenge wachsen, dadurch Uebergang in dichte, strahlige und krystallinisch-küngliche oder faserige Massen; zuweilen dicht. In Pseudomorphosen nach Steinsalz.

Gehalt: (1.) nach Stromeyer (Unters. 181.) v. Mohl; (2.) Rammelsberg (2. Suppl. 115.) v. Kupfer.

Schwefelsäurer Kalk	Schwefelsäure Talkerde	Schwefelsäure Kali	Chlor-natrium	Chlor-magnesium	Wasser	Eisenerz	Kieselsäure
1. 44,7429	20,0347	27,6347	0,1910	0,0100	5,9335	0,1920	—
2. 45,43	20,59	28,10	0,11	—	5,24	0,33	0,20

### Anmerkungen.

1. Das Eisenerz ist als ein fremdartiger Gemengtheil des Polyhalits, und daher die rothe Färbung desselben, als eine zufällige zu betrachten.

Der sogenannte Polyhalit von der Steinsalzlagerstätte zu Sic in Döbichagen, ist nach den Untersuchungen von Berthier (Ann. d. min. X. 268.) und Dufrenoy (Traité. II. 168.) kein Polyhalit, sondern mit Steinsalz und anderen fremdartigen Körpern gemengter Dronquiertin (Vergl. oben S. 1141.).

2. Der Polyhalit, den man früher für faserigen Karthenit hielt, kommt mit Gyps und Karthenit in Begleitung des Steinsalzes vor, und findet sich besonders zu Mohl in Oesterreich, Kupfer in Steiermark, Dronquiertin in Bayern.

3. Ueber die Krystallisation des Polyhalits: Haidinger, Böhm. Journ. of Sc. N. 14.

### 3. Alaunstein.

Alaunstein. Handw. Handb. 465. Alaunstein. Bern. 103. Alumine sous-sulfatée alcaline. Haüy Traité. II. 128. Alaunstein. v. Leonh. Handb. 131. Alunite. Beud. Traité. II. 493. Alum-stone. Phill. Min. 203. Rhomboedrisches Alaun-Galoid. Rothe Phys. 78. Alum Stone. Dana Min. 232. Alunite. Dufrenoy Traité. II. 367. Pl. 52. Fig. 324. 325. Alunit. Gab. Handb. d. best. Min. 496.

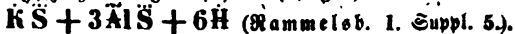


Monocimmetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst. Grundform: wenig stumpfes Rhomboeder von  $92^{\circ} 50'$ ,  $87^{\circ} 10'$  (Phillips). Blätterdurchgang: ziemlich vollkommen nach A; Spuren nach P.

Der Bruch uneben, einer Seite in's Muschlige, anderer Seite in's Splittrige. Von Glasglanz, auf den vollkommeneren Spaltungsflächen in das Perlmutterartige. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Farblos, weiß, in das Gelbe, Rothe, Graue. Weißer Strich. Spec. G. = 2,6–2,8. S. = 4,5–5. — B. d. L. für sich unschmelzbar. Im Borax zum klaren, farblosen Glase aufschmelzbar. Mit Kobaltauflösung eine blaue Masse gebend. Von Salzsäure wenig angegriffen. Nach dem Glühen wird ein kleiner Theil von Wasser aufgelöst. Die Auflösung giebt, langsam verdunstet, Alaunkrystalle.

Krystallisiert: Gl. P. A. — AHm. AHn.  $HA\frac{1}{2}$  =  $87^{\circ} 44'$ ,  $92^{\circ} 16'$  \*\*) — Combinationen: 6P. —  $6HA\frac{1}{2}$ . —  $6HA\frac{1}{2}$ . 2A. — 6P. 2A.  $6HA\frac{1}{2}$ . — 6P. 2A. 6AHm. 6AHn. — Die Oberfläche oft eben und glatt. Gl. P. zuweilen den Combinationen-

\*) Nach Cordier's Analyse des kryst. Alaunsteins von Kassa (Arab. 1822. 122.). Berthier's Analyse des Alaunsteins von Bereghszasz in Ungarn führt auf folgende Formel:



\*\*) Die Winkel des wenig spitzen Rhomboeders des Alaunsteins betragen nach Cordier ungefähr  $89^{\circ}$  und  $91^{\circ}$ , nach Breithaupt ungefähr  $88^{\circ}$ , nach Raumann  $87^{\circ} 6'$ .

1164 VIII. Kl. Dryg. XVII. Ord. Sulf. II. U. Wasserth. Sulf.

fanen mit A gereift, nicht selten gekrümmt. — Die Kryskalle gewöhnlich gruppirt.

Derb, zuweilen körnig oder dünnflüchtig abgesondert. Die berben Massen nicht selten mit Drusenhöhlen, die mit kleinen Kryskallen ausgekleidet sind.

Gehalt:

nach Descottile (Ann. d. min. I. 319.)	Schwefelsäure	Thonerde	Kalk	Wasser
v. Montfione nach Cordier (Ann. d. Chim. et de Phys. IX. 71.) kryskallisirter v. Toffa	35,6	40,0	13,8	10,6
nach Berthier (Ann. d. min. IV. S. II. 459.) v. Bereghhazy in Ungarn (nach Abzug der Beimengungen)	35,495	39,654	10,021	14,830*)
	39,42	37,95	10,66	11,97

\*) Mit Einschluß des Verlustes.

Anmerkungen.

1. Der von Berthier untersuchte Alaunstein von Bereghhazy in Ungarn war sehr unrein, indem die Analyse ergab: Schwefelsäure 27,0 Thonerde 26,0 Kalk 7,3 Quarz 26,5 Eisenoryd 4,0 Wasser 8,2. Der berbe Alaunstein ist überhaupt gewöhnlich ein mehr und weniger gemengter Körper, wie folgende Zusammensetzungen verschiedener Abänderungen zeigen:

n. Bauquelin (Ann. d. Chim. LXVI. 276.) v. Toffa	Schwefelsäure	Kieselsäure	Thonerde	Eisenoryd	Kalk	Wasser
n. Klaproth (Beitr. IV. 252. 256.) ebenbaher a. Ungarn	25,00	24,00	43,92	—	3,08	4,00
n. Cordier (Ann. d. Chim. et d. Phys. IX. 71.) v. Mont-Dore	16,5 12,50	56,5 62,25	19,0 17,50	— —	4,0 1,00	3,0 5,00
	27,00	28,40	31,80	1,44	5,80	3,72

Die Zusammensetzung des künstlichen sog. bairischen Alauns nähert sich nach Riffault der des Alaunsteins, zumal der von Berthier angegebenen Mischung des Ungarischen; das künstliche Sulfat hat aber einen etwas größeren Wassergehalt.

2. Alaunsteinartige Körper bilden sich in vulkanischen Gegenden, wo, wie in gewissen Solfataren, schweflige Dämpfe trachyttische, oder andere Gebirgsarten die reich an Feldspath sind, durchziehen. Die Bildung ähnlicher Körper kann aber auch da erfolgen, wo in feldspathhaltigen Gebirgsarten, z. B. Weißstein, Feldstein oder Curitporphyr, Schwefelkies eingesprengt ist, und dieser eine solche Zersetzung erleidet, bei welcher freie Schwefelsäure entsteht (Vergl. oben S. 633.). Aus Thon und Mergel wird ebenfalls zuweilen durch Einwirkung schwefligsaurer Dämpfe eine dem Alaunstein verwandte Masse erzeugt; so wie auch durch Zersetzung des im Alaunschiefer enthaltenen Schwefelkieses sich an jenem ein weißer Beschlag bildet, der vermuthlich eine Zusammensetzung hat, die der des Alaunsteins ähnlich ist. Uebrigens scheinen die ausgezeichnetsten Abänderungen des Alaunsteins auf andere Weise entstanden zu seyn, als hier angedeutet worden (Vergl. Dufrenoy, Traité. II. 367.).

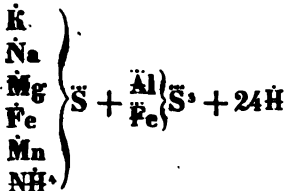
3. Der berbe Alaunstein kommt hin und wieder in größeren Massen vor, wogegen der kryallifirte nur hier und da auf Gängen oder in Drusenräumen, zuweilen von Eisenoxydhydrat bekleidet, in der berben, gewöhnlich unreinen Abänderung sich findet. Vorzüglich trifft man den Alaunstein in trachyttischen Massen an. Der ausgezeichnetste und am längsten bekannte Fundort ist Lofka bei Civita-Vecchia im Kirchenstaate. Nächstdem ist besonders das Vorkommen zu Rusay und Bereghszatz in Ungarn und am Mont-Dore in Frankreich bemerkenswerth.

4. Der Alaunstein dient zur Fabrication des Alauns. Aus dem von Lofka wird der durch seine Güte berühmte sog. Römische Alaun dargestellt.

5. Ueber den Alaunstein von Lofka: Cordier, Annales de Chimie. IX. 71. Mém. du Mus. d'hist. nat. VI. 204. Brocchi, Catal. ragion. di una Raccolta di Rocce. 127 ff. Ueber den Ungarischen Alaunstein: Haberle, Schweigg. Journ. XXI. 151. Beudant, Voyage en Hongrie. III. 450.

## 4. Alaun.

Alaun. Schwm. Handb. 818. 3. Th. Alumino sulfurée. Haüy Traité. II. 114. 3. Th. Pl. 48. Fig. 123—126. Alaun. v. Leonh. Handb. 3. Th. Alum. Phyll. Min. 202. Oitaerisches Alaun-Salz. Mohs Phys. 53.



Stoichiometrisch, mit vollzähligen Flächen-Combinationen. Blätterdurchgang: unvollkommen nach P.

Spec. G. = 1,7—2,0. S. = 2—3. Süßlich zusammenziehend schmeckend. In der Hitze zergehend, sich aufblühend und viel Wasser ausgebend. Bei'm Glühen schweflige Säure entwickelnd. Der unschmelzbare Rückstand mit Kobaltauflösung schön blau werdend. Im Wasser mehr und weniger leicht auflöslich.

## 1. Kalialaun.

Alun. Beud. Traité. II. 495. Kalialaun. v. Kobell Grundz. 177. Potash Alum. Dana Min. 216. Alun. Dufrenoy Traité. II. 372. Alaun. Geib. Handb. d. best. Min. 491.

$\text{K}\ddot{\text{S}} + \text{Al}\ddot{\text{S}} + 24\text{H} =$  Schwefelsäure 33,76 Thonerde 10,82 Kali 9,95 Wasser 45,47.

Farblos, schnee-, gelblich-, graulichweiß. Weißer Strich. Spec. G. = 1,9—2,0. S. = 2—2,5. Die wässrige Auflösung giebt mit Ammoniak ein weißes, mit Platinauflösung ein gelbes Präcipitat.

a. Muschliger. Der Bruch muschlig, in's Unebene. Im frischen Zustande von Glasglanz. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende.

Kryallform: O. W. RD. — Von den einfachen Combinationen am Gewöhnlichsten das reguläre Oitaer. Zusammenges.

setzte Combinationen: O. W. — O. RD. — O. W. RD. — Die Oberfläche glatt; die Flächen des Rhombenoboctaeders parallel den Combinationsecken mit dem Octaeder zuweilen schwach geriffelt. — Zwillingstrypalle: Zusammensetzungsebene einer Octaederfläche entsprechend; Umbrehungsachse senkrecht auf derselben.

Stalaktitisch; dorb; dabei säuglich oder körnig abgefondert.

b. Haarförmiger. Als haarförmige Ausbildung.

c. Fasriger. Theils gerad-, theils krummfasrig; gleich- oder auseinandertlaufend. Von Selbenglanz. Mehr und weniger durchscheinend.

Dorb, trümmertartig.

### Anmerkungen.

1. Unter den Formationen des Alauns findet sich der Kallalaun am häufigsten. Er kommt in vulkanischen Gegenden, zumal in den Solfataren, so wie am Alaunschiefer, in kieshaltigen Thonlagern, auf Schwarz- und Braunkohlenlagerstätten vor. Seine Bildung wird durch die Thonerde- und Kallgehalt der Gebirgsarten bedingt, auf welche schweflige Säure Dämpfe, oder durch Zerlegung von Schwefel- und Wasserstoff entstandene Schwefelsäure einwirken. Brände auf Schwarzkohlenflözen und Braunkohlenlagern befördern zuweilen die Erzeugung des Kallalauns. Zu den zahlreichen Fundorten desselben gehören: die Eparischen Inseln, Sicilien, die Azorische Insel St. Miguel; die Alaunschieferlagerstätten am Thäringner Walde, zu Reichensbach im Vogtlande, in Schweden, bei Chyristanta in Norwegen; der brennende Berg bei Duttweiler in der Gegend von Saarbrücken; die Braunkohlenlagerstätten in Hessen, am Rhein u. s. w.; Whittby in Yorkshire; der Galvarienberg bei Tolliman ohnweit Himapan in Mexico.

2. Indem der Kallalaun in den Alpern, welche zur künstlichen Darstellung dieses Salzes dienen, oft, wenn gleich gewöhnlich nur in geringer Menge vorhanden ist, so liefert er dazu mit das Material. Der Kallalaun, welcher eine mannichfaltige Anwendung als Arzneimittel, in der Färberei, bei dem Weißgerben, bei der Papierfabrication u. s. w. findet, wird vorzüglich aus dem Alaunstein, dem Alaunschiefer und aus kieshaltigen Braunkohlen gewonnen.

## 2. Natronalaun.

Alun à base de soude. Boud. Traité. II. 498. Natrum-  
alaun. v. Robell Grundj. 177. Solfatarita. Shepard. Soda  
Alum. Dana Min. 216. Alun sodifère. Dufrenoy Traité.  
II. 373.

$\text{Na}\overset{\cdot}{\text{S}} + \text{Al}\overset{\cdot}{\text{S}} + 24\text{H} = \text{Schwefelsäure } 34,94 \text{ Thon-}$   
erde 11,20 Natron 6,81 Wasser 47,05.

Feurig. Von seidenartigem Glanz. Im frischen  
Zustande mehr und weniger durchscheinend. Weiß. Spec.  
G. = 1,88. S. = 2—3. — Im Wasser leichter auflös-  
lich als Kalialaun. Die wässrige Auflösung giebt mit  
Platinlösung kein Präzipitat, und wird nach Fällung  
der Thonerde durch Ammoniak, vom phosphorsauren Na-  
tron nicht getrübt.

Nierenförmig, krustenförmig.

Gehalt:

nach Thomson (Ann. of New- York. 1828. IX.) u. Mendoza in Südamerika	Schwe- felsäure	Thon- erde	Natron	Wasser
	37,7	12,4	7,5	42,4

## Anmerkung.

Der Natronalaun findet sich in der Neapolitanischen Solfatare,  
auf der Insel Nislo (Shepard, Sillim. Journ. XVI. 202.), nördlich  
von Mendoza in der Provinz von St. Juan, an der Ostseite der  
Anden.

## 3. Ammoniakalaun.

Ammonialun. Boud. Traité. II. 497. Ammoniakalaun. v.  
Robell Grundj. 177. Ammonia Alum. Dana Min. 217.  
Alun ammoniacal. Dufrenoy Traité. II. 373.

$\text{NH}\overset{\cdot}{\text{S}} + \text{Al}\overset{\cdot}{\text{S}} + 24\text{H} = \text{Schwefelsäure } 35,33 \text{ Thon-}$   
erde 11,31 Ammoniak 3,80 Wasser 49,56.

Der Bruch muschlig. Von Glasglanz. Durchsich-  
tig oder halbdurchsichtig. Farbenlos, graulichweiß. Spec.



G. = 1,753. S. = 2. — Im Kolben ein Sublimat von schwefelsaurem Ammoniak gebend. Mit Soda gemengt und gelinde erhitzt, Ammoniak-Geruch entwickelnd.

Derb, in plattenförmigen Massen, mit könglicher Absonderung.

Gehalt:

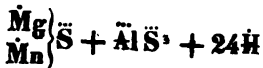
nach Gruner (Silb. Ann. LXX. 218.)	Schwe- felsäure	Thon- erde	Ammo- niak	Kalk- erde	Wasser
v. Tschermig in Böhmen nach Pfaff (Handb. d. anal. Chem. II. 47.) ebendaher	33,682	10,750	3,619	—	51,000
nach Lampadius (Silb. Ann. LXX. 182. LXXIV. 303.) ebendaher	36,00	12,14	6,58	0,28	45,00
nach Stromeyer (Gött. gel. Anz. 1833. 2056.) ebendaher	38,58	12,34	4,12	—	44,96
	36,065	11,602	3,721	0,115	48,390

#### Anmerkung.

Der Ammoniakalaun findet sich auf einem Braunkohlenlager bei Tschermig in Böhmen.

#### 4. Mangan=Magnesia=Alaun.

Mangan=Magnesia=Alaun. Strom. u. Hansm. Gött. gel. Anz. 1833. 2049. Kalkerdealaun. v. Kobell Grundz. 177. Magnesia Alum. Manganese Alum. Dana Min. 216. 217. Alan magnésien. Dufrenoy Traité. II. 374. Pictoringit. Hayes. Hand. d. best. Min. 491.



$\text{MnS} + \text{AlS}_3 + 24\text{H} =$  Schwefelsäure 34,61 Thon-  
erde 11,09 Manganoxydul 7,70 Wasser 46,60.

Schneeweiß. — W. d. S. Manganreaction zeigend. Die wäßrige Auflösung wird nach Fällung der Thonerde durch Ammoniak, von phosphorsaurem Natron getrübt.

a. Fasriger. Zart, theils gerade, theils krumm-

1170 VIII.Kl.Dryg.XVII.Orb.Sulf. II.u.Wasserh.Sulf.

fasrig. Im frischen Zustande stark seidenartig glänzend. Stark durchscheinend. Lange und dünne Fasern stark elastisch biegsam. Ziemlich spröde, die Enden der Fasern flehend.

Derb, in Lagen wohl von  $\frac{1}{2}$  Fuß Stärke, wobei die Fasern senkrecht gegen die Hauptbegrenzungsebenen gerichtet sind.

Die fasrige Masse känglich abgefordert.

b. Dichter. Der Bruch splittrig. Matt. Durchscheinend.

Derb.

Gehalt des Mangan-Magnesia-Alauns:

nach Stromeyer (Gött. gel. Anz. 1833. 2054.)	Schwe- felsäure	Thon- erde	Talk- erde	Man- gan- oxyd	Wasser	Chlor- kalium
v. Vosjesmans- Flusse in Südafrika nach Nyjohn (Phil. Mag. XII 183.)	36,770	11,515	3,690 Schwe- felsäure Talk- erde	2,167	45,739	0,205
v. d. Lagoa Bai in Südafrika	32,79	10,65	1,08	7,33	48,15	—

Anmerkungen.

1. Der Mangan-Magnesia-Alaun verliert, wenn er eine längere Zeit mit der Luft in Berührung ist, den lebhaften Glanz und die starke Durchscheinheit.

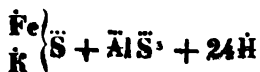
2. Der Mangan-Magnesia-Alaun kommt an verschiedenen Stellen in Südafrika vor. Herr Herzog fand ihn am Vosjesmans-Flusse, ohngefähr unter  $38^{\circ}30'$  südl. Breite,  $26^{\circ}40'$  östl. Länge von Greenwisch, und 20 Engl. Meilen von der Küste, in einer Grotte, auf deren horizontalem Boden jener Alaun eine ohngefähr  $\frac{1}{2}$  Fuß starke Lage bildet, welche unmittelbar auf einer etwa  $1\frac{1}{2}$  Zoll starken Lage von Bittersalz ruhet (Gött. gel. Anz. 1833. 2049.).

3. Das von L. A. Hayes mit dem Namen Pideringit belegte, aus laugen, seidenartig glänzenden Fasern bestehende Salz aus der Gegend von Iquique (Dana Min. 217.) scheint Mangan-Magnesia-Alaun zu seyn. Thomson, der als Bestandtheile des Pideringites angiebt (Phil. Mag. XII. 192.): Schwefelsäure 32,95 Thonerde 22,55 schwefelhaftes Natron 6,50 Wasser 39,20, hat vermuthlich ein anderes Salz untersucht.

## 5. Eisenalun.

Eisenoxydul-Alun. Kammelsb. Pogg. Ann. XLIII. 399.  
Iron Alum. Dana Min. 217. Alun de plume. Dufrenoy  
Traité. II. 375. 2. Th.

Trivialnamen: Haarsalz, Federalun, Bergbutter  
3. Th.



$\text{FeS} + \text{AlS}_3 + 24\text{H} =$  Schwefelsäure 34,65 Thon-  
erde 11,10 Eisenoxydul 7,59 Wasser 46,66.

Grünlich-, gelblichweiß, in's Ochergelbe. — W.  
d. S. sich röthend und auf Eisen reagirend.

a. Haarförmiger. In haarförmigen Krystallen.

b. Fasriger. Fasrig. Von Seidenglanz.

Leuchtig, verb.

Gehalt des Eisenaluns:

n. Berthier (Ann. d. min. V. 257.)	Schwe- felsäure	Thon- erde	Eisen- oxydul	Eis- erde	Kalk	Wasser
n. A. Phillips (Ann. d. Chim. et d. Phys. XXIII. 322.)	34,4	8,8	12,0	0,8	—	44,0
v. Gurler n. Thomson (Dana Min. 217.)	30,9	5,2	20,7	—	—	43,2
ebendaher n. Kammelsberg (Pogg. Ann. XLIII. 401.)	35,60	7,13	13,56	—	—	43,71
v. Morosfeld im Zweibrückischen	36,025	10,914	6,367	0,235	0,424	43,025

## Anmerkungen.

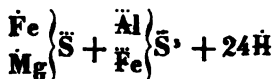
1. Schon aus vorstehenden Analysen geht hervor, daß der  
Eisenalun oft mit variablen Mengen von Eisenvitriol gemengt vor-  
kommt. Dieselbe Beimengung in größerer Quantität ist einem Alun  
von Campke ohnweit Glasgow eigen, der nach Thomson enthält:  
Schwefelsäure 28,64 Thonerde 2,85 Eisenoxydul 19,93 Wasser 48,58  
(Dana Min. 217.).

2. Der Eisenalaun kommt, oft in Begleitung von Eisenvitriol, auf verschiedenen Schwefel- oder Wasserfies führenden Lagerstätten, zumal auf Schwarzkohlenflözen und Braunkohlenlagern vor. Auf solche Weise findet er sich u. a. zu Hurlet ohnweit Glasgow, zu Artern in Thüringen. Er kommt zu Bodenmais in Bayern, auf den Quecksilbergruben zu Röselsfeld im Zweibrückischen vor.

3. Die sogenannte Bergbutter ist zum Theil ein mehr und weniger unreiner Eisenalaun. Sie pflügt traubig und alerensförmig, graulich-, gelblich-, grünlichweiß und von einem zusammenschlehen, vitriolisch-alaunigen Geschmac zu seyn (v. Leonh. Handb. 109.). In der Bergbutter von Weizstein bei Saalfeld fanden K. und W. Brandes: Schwefelsäure 34,824 Thonerde 7,000 Eisenorydul 9,968 Talkerde 0,800 Natron 0,716 Ammoniak 1,750 Wasser 43,500 Bergart 1,000 (Schweigg. Journ. XXXIX. 417.). Die von Klaproth untersuchte Bergbutter vom Irtsch am Altal, ist ein Gemenge verschiedener Salze. Sie enthält: Schwefelsäure 31,00 Thonerde 2,50 Talkerde 6,25 Kalk 4,50 Eisenorydul 6,00 Manganoryd 0,25 Natron 0,25 Ammoniak eine Spur, Wasser 49,25 (Beitr. VI. 344.).

## 6. Sverfalsz.

Hversalt. Forchhammer. Berzel. Årsber. 1843. 191. Sverfalsz. Halb. Handb. d. best. Min. 491.



Zartfasrig, in nadelsternige Krystalle ausgehend. Von seidenartigem Schimmer. Durchscheinend. Grünlich-, gelblichweiß. — W. d. L. sich röthend und auf Eisen reagirend. Die wäßrige Auflösung wird nach Fällung der Thonerde durch Ammoniak, von phosphorsaurer Natron getrübt.

Getropft, traubig, mit feinen nadelsternigen Krystallen besetzt.

Gehalt:

n. Forchhammer (a. a. D.)	Schwefelsäure	Thonerde	Eisenoryd	Eisenorydul	Talkerde	Wasser
a. Island	35,16	11,22	1,23	4,57	2,19	45,63

## Anmerkungen.

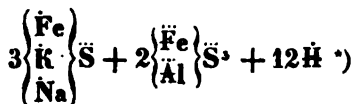
1. Die in Island mit dem Namen Hverfält belegte Naun-Formation, kommt daselbst zu Krisuvig an der Oberfläche vulkanischer Gesteine vor, aus deren Zersetzung durch Einwirkung der Atmosphäre und schwefeliger Dämpfe sie entsteht. Begleitende Zersetzungsproducte sind Gyps und wasserhaltige Kieselsäure, letztere als feines Mehl.

2. Das Hverfält wird in Island gesammelt und als Belzmittel für schwarze Farben angewandt.

## U n h a n g .

## V o l t a i t .

Voltait. Scacchi. v. Kobell, l. d. Münch. gel. Anz. 1843. 348.  
Voltaite. Dana Min. 533. Voltait. Handb. Handb. d. best. Min. 491.



Isometrisch, mit vollzähligen Flächen = Combinationen.

Der Bruch uneben. Von Fettglanz. Schwarz, in das Braune und Grüne. Graugrünes Pulver. — Im Wasser auflöslich.

Kryallform: G. W. RD. Diese Formen theils für sich, theils in Combinationen.

Gehalt:

n. Dufrenoy (Ann. d. min. 3. S. IX. 185.) v. d. Solfatara h. Neapel n. Abich (Berg. u. Güt- tenn. Zeit. 1842. N <sup>o</sup> 17.) ebenbayer	Schwe- felsäure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Eisen- oxydul	Kali	Natron	Wasser
	45,67	3,27	—	28,69	5,47	—	15,77 <sup>1)</sup>
	48,32	2,20	17,65	11,60	4,04	0,25	15,94

<sup>1)</sup> Rückstand 0,46.

<sup>\*)</sup> Nach Abich's Analyse. Kammelsb. 1. Supplem. 4.

## Anmerkungen.

1. Dem Volkalt, der dem Eisenalaun und Sverfsalz verwandt ist, scheint doch eine von dem Alaun wesentlich verschiedene stöchiometrische Zusammensetzung eigen zu seyn, ob er gleich mit diesem im KrySTALLISATIONSSYSTEM übereinstimmt. Bekräftigt sich die Eigenthümlichkeit der Mischung des Volkalts, so wird er künftig als besondere Mineralspecies aufzuführen seyn.

2. Der Volkalt findet sich in der Solfatara bei Puzzuolo in der Gegend von Neapel. Nach Dufrenoy kommt er daselbst zuweilen in den Rückständen von der Destillation des Schwefels vor. Auch hat dieselbe Verbindung künstlich dargestellt.

## 5. Galotrichit.

Alaun. Handb. Handb. 3. Th. Haarsalz. Wern. 3. Th. Alumine sulfatée. Haüy Traité II. 114. 3. Th. Alaun. v. Leonh. Handb. 107. 3. Th. Alunogène. Boud. Traité II. 488. Sulphate of Alumina. Phill. Min. 156. Neutrale schwefelsaure Thonerde mit KrySTALLISATIONSWASSER. Mohs Phys. I. Anh. 629. Galotrichit. Götter Gewabr. 691. Feather Alum. Dana Min. 215. Alumine sulfatée. Dufrenoy Traité. II. 364. Galotrichit. Gald. Handb. d. best. Min. 491. Trivialnamen: Federalaun, Haarsalz, Bergbutter 3. Th.

$\text{AlS}^2 + 18\text{H} = \text{Schwefelsäure } 36,05 \text{ Thonerde } 15,40 \text{ Wasser } 48,55.$

KrySTALLISATIONSSYSTEM unbekannt.

Schnee-, graulich-, gelblichweiß, zuweilen in das Stroh- und Ockergelbe. Stillsich zusammenziehend schmelzend. — W. d. L. im Kolben sich aufblähend und viel saures Wasser ausgehend. Der unschmelzbare Rückstand durch Kobaltsolution blau gefärbt. Im Wasser leicht auflöslich. Die kalt gesättigte Auflösung giebt bei Zusatz einer solchen von schwefelsaurem Kali, Alaunkryalle.

a. Gemeiner. Der Bruch uneben. Matt oder schimmernd. Durchscheinend oder nur an den Ranten.  $\delta. = 2.$

Trambig, verb, zuweilen in porösen, körnigen Massen, als Ueberzug.

b. Haarförmiger. In arten, haarförmigen Kryskallen.

c. Fasriger. Gleich- oder auseinanderlaufend fasrig. Vom seidenartig Glänzenden bis in das Schimmernde. Durchscheinend.

Verb, in Trämmern.

Gehalt des Halotrichits: (1.) nach Klaproth (Beitr. III. 103.) v. Fretenwalde; (2.) nach Boussingault (Ann. d. Chim. et d. Phys. XXI. 169) v. Saltauha in Columbien, vom Vulkan v. Pasto; (3.) nach Mill (Quart. J. 1828. 382.) v. Schwach bei Bogota (sog. Davy); (4.) nach Hartwall (Arsber. 1830. 173.) v. Pyroment auf Milo; (5.) nach F. Rose (Pogg. Ann. XXVII. 317.) v. Cerquimbo in Chile; (6.) nach Rammelsberg (Pogg. Ann. XLIII. 132. 401.) v. Koloform bei Billin, v. Friedorf bei Bonn, v. Potzschapel in Sachsen, v. Fretenwalde.

	Schwe- felsäure und Wasser	Thon- erde	Eisen- oxydul	Mang- gans- oxydul	Talk- erde	Kalk	Kali	Wasser
1.	77,00	15,25	7,50	—	—	—	0,25	—
2.	Schwe- felsäure	16,000	Eisen- oxyd	—	0,004	0,002	—	46,600
	35,68	14,98	—	—	—	—	—	49,34
3.	29,0	15,0	1,2	—	—	—	—	51,8 <sup>1)</sup>
4.	40,31	14,98	—	—	0,85	1,13	0,26	40,94 <sup>2)</sup>
5.	36,97	14,63	2,58	—	0,14	—	—	44,64 <sup>3)</sup>
	35,82	15,57	—	—	—	—	—	48,61
6.			Eisen- oxydul	—	—	0,149	0,215	45,164
	37,380	14,867	2,463	—	—	0,640	0,324	47,022
	35,710	12,778	0,667	1,018	0,273	—	—	u. Verlust
	35,637	11,227	0,718	0,307	1,912	0,449	0,473	48,847 <sup>4)</sup>

<sup>1)</sup> Uebrigte Theile 3,0. <sup>2)</sup> Kieselsäure 1,13. <sup>3)</sup> Kieselsäure 1,37. <sup>4)</sup> Kieselsäure 0,430.

### Anmerkungen.

1. Der Halotrichit gehört zu den verschiedenen Sulfaten, deren Arzeugung theils durch schweflige Dämpfe, theils durch Kieser-  
setzung veranlaßt wird. Man findet ihn daher sowohl unter vulla-

nischen Producten, zumal in den sog. Sulfatarten, wo schweflige saure Dämpfe mit thonigen Massen oder feldspathhaltigen Gesteinsarten in Berührung kommen, als auch in thonigen Massen, welche Schwefel- oder Wasserfies enthalten, namentlich in den thonigen Lagern in Begleitung der Schwarz- und Braunkohlen, am Alaunschiefer, Kiesführenden Thonschiefer, Mergelschiefer u. s. w. Als Efflorescenz trifft man ihn häufig sowohl an Felswänden und in Steinbrüchen, als auch in Grubengebäuden, in Stollen und Schächten, so wie im sog. alten Raune an. Nicht selten wird der Halotrichit von anderen, mit ihm zugleich gebildeten Sulfaten z. B. von Bittersalz, verschiedenen Bitriolen, begleitet. In seinen zahlreichen Fundorten gehören u. a. die Alaunschieferbrüche von Freienwalde in der Mark Brandenburg und in der Gegend von Saalfeld in Thüringen; die Steinkohlenlagerstätten von Postschappel und Burgl ohnweit Dresden; die Braunkohlenlager von Koloferat bei Billin in Böhmen, von Griesdorf ohnweit Bona; Salbanha und Socorro in Columbien; Chivachy bei Bogota; die Halbinsel Araya bei Cumana; der Krater des Vulkan von Pasfo in Ouito; Coquimbo in Chile; Pyromeni auf Rilo; die Neapolitanische Sulfatara.

2. Indem der Halotrichit in verschiedenen Massen, deren man sich zur Darstellung des Alauns bedient, vorhanden ist, so liefert er oft mit das Material zur Gewinnung dieses Salzes. Uebrigens macht gegenwärtig auch die neutrale schwefelsaure Thonerde einen Gegenstand der Fabrication aus, indem man angefangen hat, sich derselben statt des Alauns in der Färberei zu bedienen.

## 6. Aluminil.

Aluminil. Haberte. Karst. Tab. 48. Aluminil. Hausm. Handb. 447. Reine Thonerde. Bern. 95. Alumine sous-sulfatée. Hauy Traité. II. 125. Aluminil. v. Leonh. Handb. 130. Websterite. Brong. Boud. Traité. II. 492. Subsulfate of Alumina. Phill. Min. 155. Aluminil. Kochs Phys. I. Anh. 603. Websterite. Dana Min. 231. Websterite. Dufrenoy Traité. II. 365. Aluminil. Gaid. Handb. d. best. Rin. 493.

$Al_2O_3 + 9H =$  Schwefelsäure 23,25 Thonerde 29,79 Wasser 46,96.



Unkrystallinisch; zuweilen mit einer Anlage zur krystallinischen Bildung.

Feinerdig. Matt. Undurchsichtig. Schneeweiß, in's Gelblich- und Graulichweiße. Weißer Strich. Spec. G. = 1,6—1,7. Sehr weich und zerreiblich. Etwas abfärbend. Sanft aber mager anzufühlen. Wenig an der Zunge hängend. — Im Kolben erhitzt viel Wasser ausgehend, welches sauer reagirt. B. d. L. einschrumpfend, für sich unschmelzbar. Mit Kobaltauflösung schön blau werdend. In Salzsäure leicht auflöslich.

In nierenförmigen und knolligen Stücken; verb; als Ueberzug. Zuweilen eolithisch, die Körner unter der Loupe betrachtet, concentrisch faserig.

Gehalt:

nach Simon (Scherers Journ. IX. 262.) v. Halle nach Buchholz (Gehlers Journ. IV. 445.) ebendaher nach Stromeyer (Unters. 99 ff.) ebendaher v. Morf b. Halle v. Newhaven nach Marchand (Journ. f. pr. Chem. XXXII. 495.) v. Halle nach Schmid ebendaher nach Dufrenoy (Traité. II. 366.) v. Funel = Biell nach Dumas (Dufren. Traité. II. 366.) v. Auteuil	Schwe- felsäure	Thon- erde	Wasser	Kiesel- säure	Kalk	Eisen- oxyd
	19,25	32,50	47,00	0,45	0,35	0,45
	21,5	31,0	45,0	—	—	2,0 *)
	23,3651	30,2629	46,3720	—	—	—
	23,685	30,980	45,335	—	—	—
	23,370	29,868	46,762	—	—	—
	23,25	29,23	46,34	—	1,18	—
	22,3	30,7	47,0	—	—	—
	23,45	29,72	46,80	—	—	—
	23	30	47	—	—	—

\*) Mit Kieselsäure und Kalk.

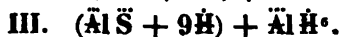
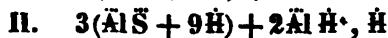
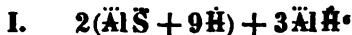
## Anmerkungen.

1. Der Aluminit ist lange verkannt worden, indem man ihn früher für reine Thonerde oder Thonerdehydrat hielt, bis zuerst durch Simon, nächstdem auch durch Bucholz, die wahre Natur desselben dargelegt worden. Stromeyer hat darauf die Zusammensetzung genauer ausgemittelt, und die vollkommene Uebereinstimmung der Mischung des Aluminites von Halle, mit dem von Wehster zu Newhaven in England aufgefundenen, und von Wollaston und Tennant qualitativ untersuchten Aluminit nachgewiesen.

Neuerlich hat sich in der Gegend von Halle ein dem Aluminit ähnliches Fossil von etwas anderer, aber abändernder Zusammensetzung gefunden, indem drei Varietäten desselben enthalten (Journ. f. pr. Chem. XXXIII. 6.):

	I.		II.		III.	
	n. Mars. Sand	n. Beck. n. Wolf.	n. Beck. n. Wolf.	n. Mars. Sand.	n. Wärtens. n. Schmid.	n. Schmid.
Schwefelsäure	11,45	12,22	12,44	17,0	14,039	14,54
Thonerde	39,50	37,71	38,81	36,0	35,961	36,17
Wasser	48,80	49,18	47,07	47,2	50,000	49,03
Kohlensaurer Kalk	—	1,60	1,68	—	—	—
	99,75	100,11	100,00	100,2	100	99,74.

Diese Körper wird man für Verbindungen von Aluminit mit Thonerdehydrat halten und durch folgende Formeln bezeichnen dürfen (Mém. et b. 2. Suppl. 10.):



In dieselbe Kategorie gehört ein von Berthier untersuchtes Mineral von Quelgoët in Bretagne, welches nach ihm enthält: Schwefelsäure 12,9 Thonerde 41,5 Wasser 42,1 Kieselsäure 3,5, welchem der Ausdruck  $2(\text{Al}\overset{\cdot}{\text{S}} + 9\overset{\cdot}{\text{H}}) + 3\overset{\cdot}{\text{Al}}\overset{\cdot}{\text{H}}^{\circ}$  entspricht (Mémoires ou Notices chimiques etc. 1839. 298.). Eine verwandte Zusammensetzung scheint auch der von Passaigne analysirte Aluminit von Gernay in Frankreich zu haben, in welchem derselbe fand: Schwefelsäure 20,06 Thonerde 39,70 Wasser 39,94 Gyps 0,30 (Ann. de Chim. et de Phys. XXIX. 98.).

2. Ueber den Ursprung des vormalig mit dem Namen der Gallischen Thonerde belegten Aluminits, den man zuerst in dem Garten des Pädagogiums zu Halle an der Saale fand, waren früher verschiedene Meinungen verbreitet, unter welchen die von Chevreux und Anderen aufgestellte (Gilbert's Annalen 1805. S. 491.), daß der Körper ein aus dem Laboratorium der Dalfenhandapotheke herrührendes Kunstproduct sey, besondere Aufmerksamkeit erregte. Diese Vermuthung wurde indeffen dadurch widerlegt, daß derselbe Körper zu Halle auch an anderen Stellen in einiger Tiefe unter der Oberfläche des Bodens, so wie in der Lehmgrube des Dorfes Nork aufgefunden wurde (G. Schmieder's Uebersetzung von Theophrasts Abhandl. v. d. Steinarten. 1807. V.).

Daß der Aluminat gewöhnlich neuerer Entstehung ist, selbst wohl keinen Zweifel. Schmieder hat die Bildung von einer Fersetzung alauiniger und vitriolischer Wasser durch Mergel abgeleitet, und referirt in ist der Meinung, daß alauinhaltiges Wasser durch Kalk zersetzt worden, woraus die gemeinschaftliche Bildung von Aluminat und Gyps sich erklären lasse (v. Leonh. Taschenb. d. Min. X. 57.). Vermuthlich hat die bei der Fersetzung von Schwefelsäure und ihre Einwirkung auf Thon oder Mergel in den mehrsten Fällen Veranlassung zur Erzeugung des Aluminits gegeben, mit welchem zuweilen zugleich auch Gyps sich bildete (Steffens Handb. d. Drytogn. I. 106.).

3. Der Aluminat kommt am Häufigsten in tertiären Massen, zumal in Thon- und Mergellagern, zuweilen in der Nähe von Braunkohlen vor, und wird an einigen Orten von Gyps begleitet. Auf solche Weise findet er sich zu Halle und in der Umgegend, namentlich zu Nork, Schleichau, Langenbogen u. s. w., zu Autouil bei Paris, zu Lunel-Viel in Gard-Departement. Zu Newhaven in Suffex in England kommt der Aluminat in einem eisenschüssigen Thon vor, welcher Kreideschichten deckt.

4. Nöthige Nachrichten über den Aluminat: J. J. Lerche, Oryctographia Hallensis. 1780. Cap. 2. Schreber, Lithographia Hallensis. 1768. Naturforscher. 1781. 15.

## 7. Pissophan.

Pissophan. Breith. Char. 101. Handb. II. 327. Pissophane. Dana Min. 232. Pissophan. Gald. Handb. d. b. Min. 512.

S, Al, Fe, H.

Amorph.

Der Bruch muschlig. Von Glasglanz, in das Fettartige. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Pflacien, spargels, olivengrün, in das Leberbraune. Der Strich grünlichweiß, bei der braunen Abänderung blaßgelb. Spec. G. = 1,922—1,981.  $\rho$ . = 1,5—2. Wenig milde. Sehr leicht zerspringbar. Im Wasser ruhig in scharfkantige Stücke zerfallend. — B. d. L. schwarz werdend. Mit Flüssigkeiten auf Eisen reagirend. In Wasser fast unauflöslich. In Salzsäure leicht auflöslich.

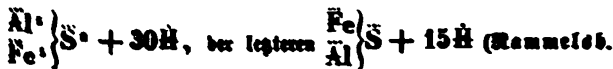
Stalaktitisch, verb.

Gehalt:

nach Erdmann (Schweigg. J. LXII 104.)	Schwefelsäure	Eisenerde	Eisenoxyd	Wasser	Bergart u. Verlust
v. Gärndorf bei Saalfeld					
a.	12,700	35,165	9,738	41,600	0,717
b.	12,487	35,301	9,799	41,700	0,709
c.	11,899	6,799	40,060	40,131	1,111

## Anmerkungen.

1. Die vorstehenden Analysen lassen sich nicht durch eine gemeinschaftliche Formel ausdrücken. Den beiden ersteren entspricht



(Andw. II. 62.). Der Pflacien ist daher vermuthlich ein Gemenge verschiedener basischer Salze (Berzel. Åraber. 1832. 196.).

2. Der Pflacien ist ein im Mannschiefer fortwährend sich erzeugender Körper, der in weichen, Gyps-ähnlichen Tropfen am Grunde liegend angetroffen wird, und allmählig zu einer hornähnlichen Masse erstreckt. Er kommt in den Mannschiefer-Bergwerken und Gruben zu Gärndorf bei Saalfeld in Thüringen und zu Krieglitzsch im Freylande vor.

## 8. Mascagnin.

Mascagnin. Karst. Tab. (1. Ausg.) 40. Mascagnin. Gaudm. Handb. 862. Ammoniaque sulfatée. Haüy Traité. II. 220. Mascagnin. v. Ronq. Handb. 127. Mascagnine. Beud. Traité. II. 478. Sulphate of Ammonia. Phil. Min. 201. Prismatisches Ammoniat-Salz. Roßs Phys. 41. Mascagnine. Dana Min. 222. Ammoniaque sulfaté. Desfrénoy Traité. II. 141. Mascagnin. Hab. Handb. d. best. Min. 489.

Glaubers geheimes Salmiat.

$\text{NH}_4\text{S} + 2\text{H} \Rightarrow \text{Schwefelsäure } 53,28 \text{ Ammoniat } 22,81$   
Wasser 23,91.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $131^\circ 54'$ ,  $112^\circ 24'$ ,  $87^\circ 12'$  (\*). Blätterdurchgang: vollkommen nach B, unvollkommen nach A, Spuren nach B'.

Der Bruch uneben oder unvollkommen muschlig. Von Glasglanz. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Weiß, in's Graue, Gelbe; zufällig zitronengelb. Weißer. Strich. Spec. G. = 1,72—1,73. S. = 2—2,5. Milde. Von scharf bitterem Geschmack. — Im Kolben erhitzt, Wasser ausgebend. W. d. L. sehr leicht schmelzend und sich verflüchtigend. In zwei Theilen kalten und einem Theile kochenden Wassers löslich.

Kryallfkt: Gl. P. A. B. E =  $107^\circ 33'$ ,  $72^\circ 27'$ . D =  $121^\circ 16'$  (\*\*). — Gewöhnliche Combinationen: 2B. 4D. 4E. — 2A. 2B. 4D. 4E. — 8P. 2B. 4D. 4E. — Die Oberfläche glatt. Die Kryalle gewöhnlich in der Richtung der Hauptachse verlängert.

Stalaktisch, getropft, krustenförmig, als mehliges Beschlag.

## Anmerkung.

Der Mascagnin ist ein vulkanisches Product. Als solches kommt er am Aetna, Vesuv, in der Colfata von Puzzuolo, auf den E-

\*) Nach der Angabe von Zinne in der Phys. 41. Nach v. Robell (Grundg. 176.) sind die Winkel der Grundform =  $130^\circ 50'$ ,  $112^\circ 36' 50''$ ,  $87^\circ 48'$ .

\*\*) Nach Mitscherlich kryallfkt der durch Kunst dargestellte Mascagnin in rhombischen Säulen von  $90^\circ 33'$ . Diesem nähert sich das Prisma  $\text{BB}'\frac{1}{2}$  von  $91^\circ 28'$ .

## 1182 VIII. Kl. Drvg. XVII. Ord. Sulf. II. u. Wasserh. Sulf.

parischen Inseln vor. Er findet sich im Wasser der Lagunen von Toscana gelöst, und auch in der Nähe derselben salaktitisch gebildet; aus der Erde auswitternd in der Gegend von Turin, im Dauphiné. Auch erzeugt sich der Mascagnin zuweilen durch Steinkohlendünste. Er ist auf solche Weise bei Aubin im Depart. de l'Aveyron, zu Bradley in Staffordshire, hier in Krystallen mit Salmiak vorgekommen.

### 9. Glaubersalz.

Glaubersalz. Haum. Handb. 835. Natürliches Glaubersalz. Bern. 183. Soude sulfatée. Havy Traité. II. 189. Glaubersalz. v. Leonh. Handb. 126. Exanthalosa. Reud. Traité. II. 475. Sulphate of Soda. PhM. Min. 198. Priesmatisches Glaubersalz. Mohs Phys. 32. Fig. 60. 81. Glauber's Salt. Dana Min. 220. Soude sulfatée. Dufrenoy Traité. II. 163. Pl. 10. Fig. 60. 61. Mirabilif. Haub. Handb. b. bef. Min. 496.

Bundersalz. Sal mirabile Glauberi.

$\text{NaS} + 10\text{H} = \text{Schwefelsäure } 24,85 \text{ Natron } 19,38$   
Wasser 55,77.

Rhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung.

Grundform: Rhombisches Oktaeder von  $\left\{ \begin{array}{l} 93^{\circ} 12' \\ 90^{\circ} 38' \end{array} \right\}$   
 $140^{\circ} 29', 105^{\circ} 51'$ . Abweichung =  $14^{\circ} 41'$  (Mohs.).  
Blätterdurchgang: sehr vollkommen nach B; schwache Spuren nach B' und D.

Der Bruch muschlig. Von Glasglanz. Im frischen Zustande durchsichtig, bis in das Durchscheinende. Farblos oder weiß, zuweilen in das Graue, Gelbe. Weißer Strich. Spec. G. = 1,481. S. = 1,5–2. Milde. Von kühlend bitterem Geschmack. — Im Kolben im feinem Krystallwasser zergehend. W. d. L. auf der Kohle zur alkalisch und hepatisch reagirenden Masse schmelzend. Im Wasser leicht löslich. An der Luft zum weißen Pulver verwitternd.

Krystallfkt: Bl. P (a R o h e) =  $93^{\circ} 12'$ . P' (a) =  $90^{\circ} 38'$ . A (1)

= 75° 19'. B'(P). B(M).  $\bar{D}(r) = 49^\circ 50'$ .  $\bar{D}(T) = 72^\circ 15'$ . — BB'2  
 (o) = 93° 29', 86° 31'. —  $\bar{BA}(BA')(w) = 47^\circ 56'$ . AB'2(y) =  
 118° 12'. —  $\bar{BD}'2(d) = 112^\circ 27'$ .  $\bar{B}\bar{D}'2(v) = 41^\circ 21'$ . — Ge-  
 wöhnliche Combinationen: 4P'. 2B. 2 $\bar{D}$ . 4BB'2. — 4P. 4P'. 2B'.  
 2B. 2 $\bar{D}$ . 4BB'2. — 4P. 4P'. 2B'. 2B. 2 $\bar{D}$ . 4BB'2. 2 $\bar{BA}(BA')$ . —  
 4P. 4P'. 2A. 2B'. 2B. 2 $\bar{D}$ . 4BB'2. 2 $\bar{BA}(BA')$ . 4AB'2. 4 $\bar{BD}'2$ .  
 4B $\bar{D}'2$ . — Die Oberfläche glatt und eben. — Die Krystalle  
 zum Theil in der Richtung der Hauptachse, auch wohl in mikro-  
 diagonalen Richtung etwas verlängert. — Zwillingkrystalle: Zu-  
 sammensetzungsebene einer Bl. B' entsprechend, Drehungsachse  
 senkrecht auf B. — In nadelförmigen und spießigen Krystallen.  
 Stalaktitisch, kleintraubig, krustenartig, dabei gewöhnlich kör-  
 nig, zuweilen faserig abgefordert; als mehliger Beschlag.

**Notizen.**

1. In der Natur zeigt sich das Glaubersalz gewöhnlich im verwitterten Zustande, in welchem durch den Verlust von Wasser, seine Mischung =  $\text{Na}\bar{\text{S}} + 2\text{H}$ . Dieser Formel entsprechen folgende Analysen Deudant's (Traité, II. 475.):

Glaubersalz	Schwefelsäure	Natron	Wasser	Urbige Theile
vom Berg	44,8	35,0	20,2	—
von Hildesheim	42,5	33,4	18,8	5,3

Das natürliche Glaubersalz kommt zuweilen mit anderen Salzen vermischt vor. Kenß fand in einem Glaubersalz von Eger (Beschreib. des Kaiser Franzens-Bades 82.): Schwefelsaures Natron 67,024 Kohlen-saures Natron 16,333 Chlornatrium 11,000 Kohlen-sauren Kalk 5,643.

2. Glaubersalz bildet sich zuweilen in ausgezeichneten Krystallen durch Zerlegung Bittersalz enthaltender Salzsoleen bei Frostkälte (Vergl. Beckmann's Technologie, §. 12. Anm. 2). In manchen Gegenden kommt es als Efflorescenz an verschiedenen Gesteinarten, besonders an Gyps, Kalk, Mergel, auf Steinsalzlagern vor. In den Zwerglöchern bei Hildesheim blähet es aus einem mit dünnen Gypslagen wechselnden Mergelschiefer aus. Es findet sich zu Mühlberg im Canton Argau, Mönchenstein im Canton Basel, Salz in Würtemberg, zu Ischel, Nusse, Hallstadt im Salzammergute, Hallein in Salzburg, Hall in Tyrol, an mehreren Orten in Ungarn, in Spa-

uten, bei den *Genesee*-Fällen in Nordamerika. Auch aus *Saven*, z. B. denen des Besuvs v. 1813, wittert es aus. Es kommt als Ausblähung in manchen Steppen, z. B. den *Caspischen*, *Sibirischen*, als Absatz bei manchen Salzseen, u. a. in *Russland*, in *Aegypten*, in der Nähe gewisser *Mineralquellen*, z. B. auf dem *Wiesen zu Eger*, in *Böhmen* vor.

3. An einigen Orten findet eine Gewinnung des natürlichen Glaubersalzes Statt; das Mehrthe wird indessen künstlich, zumal aus den Abfällen bei der Salziedung dargestellt. Es dient als Arzneimittel und wird außerdem besonders zur Fabrication des Glases und der *Soda* angewandt.

4. Ueber das Krystallisationsystem des Glaubersalzes: *Haidinger*, i. d. *Jhs.* 1825. 5. S. 534.

## 10. Atrachanit.

*Atrachanit*. *G. Rose*, *Reise nach dem Ural*. II. 270. *Atrachanit*. *Handb. d. bes. Min.*



Krystallisationsystem unbekannt.

Durchsichtig. Farblos. Von weniger kühlendem, mehr bitterem Geschmack. An der Luft verwitternd. — In Wasser leicht auflöslich. Bei einer in der Siedhige bereiteten Auflösung sich zersetzend, und durch Krystallförmung bei 10° das meiste schwefelsaure Natron mit weniger schwefelsaurer Talkerde vermengt ausscheidend, während die darüber stehende Flüssigkeit die übrige schwefelsaure Talkerde mit wenigem schwefelsauren Natron enthält.

In prismatischen Krystallen.

Gehalt:

nach G. Rose (s. a. D.)	Schwefelsaures Natron	Schwefelsaure Talkerde	Chlor- magne- sium	Wasser	Mit Gyps vermengte Sand- körner
	41,00	35,18	0,33	21,56	1,75



## Anmerkungen.

1. Der Astrachanit findet sich auf dem Boden der Karxuanischen Bitterseen an der östlichen Seite der Wolgamündung unter einer Kochsalzlage. Wahrscheinlich bildet er sich im Winter durch gegenseitige Zersetzung von dem in dem Wasser jener Seen enthaltenen Bittersalz und Kochsalz; wodurch schwefelsaures Natron und Chlormagnesium entstehen. Durch die allmähliche Verdunstung im Frühjahr scheidet sich das schwefelsaure Natron in Verbindung mit unzersetztem Bittersalze ab, wobei eine Mutterlauge mit vielem Kochsalze, Chlormagnesium und wenigem Bittersalze zurückbleibt, aus welcher sich dann im Sommer noch weiter Kochsalz ablagert (G. Rose, a. a. O.).

Der Astrachanit ist dasselbe Salz, welches früher von Astrachan unter dem Namen *Sal catharticum Astrachanense* viel verschickt wurde.

2. Dem Astrachanit ist Karsten's Reußin (Tab. 1. Ausg. 40. Reuß Min. II. 3. 46.) verwandt. Dieses Salz scheint indessen eine Verbindung von Glauber- und Bittersalz in variablen Verhältnissen zu seyn, und daher keinen Anspruch darauf zu haben, als besondere Mineralspecies aufgeführt zu werden. Der Bruch kleinmuschlig. Von Glasglanz. Schnee-, gelblichweiß, in das Wetzgelde. Von weniger kühlendem, mehr bitterem Geschmack. Krystallisirt in sechsseitigen, an den Enden zugespitzten Säulen, in spießigen Krystallen, die theils einzeln, theils büschelförmig gruppirt sind; als wechlicher Beschlag. Gehalt einer von Reuß analysirten Abänderung (v. Grell's Ann. 1791. II. 18.): Schwefelsaures Natron 66,04 Schwefelsaure Talkerde 31,35 Chlortalcium 2,19 Schwefelsaurer Kalk 0,42. Nach der Bemerkung von Reuß wechselt das Verhältniß der Bestandtheile in verschiedenen Jahren und an verschiedenen Stellen beträchtlich ab. Der Reußin findet sich um Sedlitz und Gatzschitz, wo er im Frühlinge auf dem Serpinasumpfe auswittert; auch zu Pillna unweit Bräu in Böhmen.

## 11. Bittersalz.

*Ξυστή στυπτηρία*. Dioscor. V. 122. (123.) Spreng. I. 788. *Alumen schiston*. Plin. hist. nat. XXXI. 7. s. 39. XXXV. 15. s. 52. Hard. II. 559. 716. *Halotrichum Scopoli*, *Principia Mineralogiae*. 81. §. 105. Haarsalz. Karst. Tab. 56.

krystalligen Krystalle sehr ausgezeichnet zu Galatzynd in Arago-  
nten. Auch in mehreren andern Gegenden von Spanien zeigt sich  
das Bittersalz häufig als Ausblühung des Bodens. Besondere be-  
kannt ist das sog. Saalsalz, welches in dem Ouedschützgraben zu Idria  
am Mauthöfeler sich findet. Auf Steinsalzlagerstätten kommt es a.  
a. in Syrien und Persien vor. In Böhmen stiftet man es zu  
Seibitz und Seidschitz an. In großer Menge nach Verwitterung efflo-  
rescirt es aus dem Boden der Russischen Steppen. Linné zuerst  
sah das Bittersalz auf der Ortschaften Insel Noko (Voyage. L. 68).  
Es kommt in der Solfatara ohaweit Neapel vor.

4. Das Bittersalz dient vorzüglich als Arzneimittel, und zur  
Darstellung von reiner und kohlensauer Kalkerde. In einigen Ge-  
genden, wo das Bittersalz in Menge in der Natur sich erzeugt, wird  
es gesammelt (z. B. in der Schweiz als sogenanntes Salschweersalz),  
und zum Gebrauche gereinigt. Das meiste Bittersalz aber, welches  
in den Handel kommt, wird auf verschiedene Weise künstlich gewon-  
nen: 1. aus Bittersalzwasser, z. B. aus dem von Seibitz, Seidschitz  
in Böhmen (Seibitzer, Seidschitzer Salz), Wyham (Epsom) in  
England (Epsom-Salz, Englisch Salz); 2. aus der Mutter-  
lauge von Salzsoolen, welche Chlorammonium enthalten; 3. aus  
Kalkerde enthaltenden Gesteinsarten, namentlich aus Serpentin, Kalk-  
schiefer, in welchen Schwefelkies eingesprengt ist, wie solches an et-  
lichen Orten in Oberitalien geschieht; 4. aus dem Dolomit und Mag-  
nesit, welche man durch Schwefelsäure zersetzt, und wobei die entwe-  
chene Kohlenensäure zugleich, z. B. zur Mineralwasser-Bereitung, be-  
nutzt wird.

## 12. Zinkvitriol.

Zinkvitriol. Gann. Handb. 1118. Natürlicher Vitriol.  
Bern. 179, 3. Th. Zinc sulfaté. Hauy Traité. IV. 198.  
Zink-Vitriol. v. Leonh. Handb. 110. Gallizinit. Beud.  
Traité. II. 480. Sulphate of Zinc Phil. Min. 376. Pris-  
matisches Vitriol, Salz. Müll. Phys. 47. Fig. 6. White  
Vitriol. Dans Min. 226. Zinc sulfaté. Dufrenoy, Traité.  
II. 621. Goslarit. Gann. Handb. d. best. Min. 490.  
Trivialnamen: Weißer Vitriol. Gallizinkstein.

$Zn\ S + 7H = \text{Schwefelsäure } 27,92 \text{ Zinkoxyd } 28,22$   
Wasser 43,76.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $127^{\circ}27'$ ,  $126^{\circ}45'$ ,  $78^{\circ}5'$  (Mohs. N. G.). Blätterdurchgang: sehr vollkommen nach B, weniger deutlich nach D', Spuren nach E.

Farbenlos, weiß, in das Grauliche, Gelbliche, Blauliche, Röthliche, bläß pfirsichbläth-, rosenroth oder violblau. Weißer Strich. Spec. G. = 1,9—2,1. H. = 2—2,5. Spröde. Zusammenziehend und widerlich metallisch schmeckend. — W. d. L. auf der Kohle sich aufblähend zu einer unschmelzbaren, weißen Masse, welche bei'm Erhitzen gelb erscheint, und mit Kobaltauflösung befeuchtet und geglüheth, eine grüne Farbe annimmt. In Wasser auflöslich.

a. Blättriger. Von blättriger Textur. Der Bruch muschlig. Von Glasglanz. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende.

KrySTALLFORM<sup>\*)</sup>: Fl. P (1 Mohs). B(o).  $D' = 120^{\circ}3'$ .  $D = 120^{\circ}20'$ .  $E(M) = 90^{\circ}42'$ ,  $89^{\circ}18'$ . —  $BB'2 = 126^{\circ}35'$ ,  $53^{\circ}25'$ . —  $BD'2$ . Neigung gegen B =  $134^{\circ}38'$ . — Fl. B fast stets, Fl. E zuweilen vertikal geritzt. Die übrigen Flächen eben und glatt. — Gewöhnliche Combinationen: 8P.4E. — 8P.2B.4E. — 8P.2B.4D'.4E. — 8P.2B.4D'.4B.4E.4D'D'2.8BD'2. — Die Krystalle pflegen in der Richtung der Hauptachse stark verlängert zu seyn.

Spitzen-, röhren-, nierenförmig, traubig, krustenartig, dert; theils stänglich, theils körnig abgefondert.

b. Nadel förmiger. In nadel- und haarförmigen, theils einzelnen, theils durch einander gewachsenen, wollig zusammengeläuften Krystallen.

c. Strahliger. Gerad-, gebogen-, gleich- oder auseinander laufend strahlig, oft zugleich stänglich abgefondert. Glänzend, von einem Mittel zwischen Seiden- und Glasartigem. Halbdurchsichtig oder durchscheinend.

\*) Die Krystallformen sind an dem künstlich dargestellten Zinkblätzel beobachtet.

Verh. in dünnen Lagen.

d. Faseriger. Faserig. Unpendig wenig glänzend, von einem Mittel zwischen Seiden- und Glasartigem. Durchscheinend.

Stalaktitisch, verh.

e. Mehliger. Von mehligem Aggregatzustande. Matt. Undurchsichtig. Zerreiblich.

Als Beschlag, Ueberzug.

Gehalt des Zinkvitriols:

n. Schaub (v. Grell's Ann. 1801. I.)	Schwefelsäure	Zinkoxyd	Manganoxyd	Kupferoxyd	Eisenoxyd	Wasser
a. Cornwall u. Kaproth (Beitr. V. 196.)	21,600	25,666	4,333	1,000	0,166	46,500 *)
a. d. Rammelsberge h. Goslar n. Beudant (Traité. H. 481.)	22,0	27,5	0,5	—	—	50,0
v. Schminth n. Hausmann (Gergyn. Arch. III. 537.)	29,8	28,5	0,7	—	0,4	40,8
a. d. Rammelsberge h. Goslar frähliger	und Wasser 71,739	21,739	6,522	—	—	—

\*) Beigemengter Quarz 0,666.

### Anmerkungen.

1. Die nahe Uebereinstimmung der Krystallisation des Zinkvitriols mit der des Bittersalzes wurde zuerst von Bernhardt erkannt (Schlenk's Journ. VIII. 385. 409.), und nachher durch die genaueren Bestimmungen von Mohs bestätigt, der zuerst zeigte, dass die Formen beider Salze nicht, wie Gay und Bernhardt angenommen hatten, einem monoklinischen, sondern einem orthorhombischen Systeme angehören.

2. Der Zinkvitriol ist ein neueres Gebilde, und scheint besonders aus der Zersetzung von Zinkblende hervorzugehen. Er bildet sich auf Erzlagern und Gängen, welche Zinkblende enthalten, und findet sich auf Klüften, in Höhlungen, Grubengebäuden, im alten Manne der Gruben, gewöhnlich in Verbindung mit Eisen- und Kupfervitriol, die zugleich durch Zersetzung von Erzen entstehen. Wo, wie im Ram-

melsberge bei Goslar und zu Fahlun in Schweden, die Gewinnung der Erze durch Feuerfetzen geschieht, wird die Erzeugung des Zinkvitriols besonders begünstigt.

Man findet den Zinkvitriol an wenigen Orten; weit seltener als Offen- und Kupfervitriol; welches daraus zu erklären seyn dürfte, daß Zinkblende weit schwerer sich zerlegt, als manche andere Erze, namentlich Schwefel- und Kupferkies. In verschiedenen Abänderungen kommt jenes Sulfat im Rammelsberge bei Goslar vor, theils in alten Ranne, theils salattittisch auf Stollen u. s. w. Es findet sich zu Holzappel im Nassauischen, zu Schminth in Ungern, Medlanagora in Polen, Fahlun in Schweden, zu Holywell in Wales und in Cornwall, an einigen Orten in Frankreich, und von besonderer Schönheit zu Dyarfun in Catalunya in Spanien.

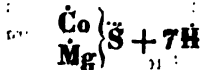
3. Der natürliche Zinkvitriol ist so selten, daß er kaum zur Verwendung sich eignet. Er wird künstlich dargestellt, z. B. am Unterharz, durch Röstung und Auslaugung von Erzen, welche Zinkblende enthalten (Hausm. Ueber den gegenwärt. Zustand des Hannov. Harzes. S. 241.), oder auch wohl durch Auflösung von regulinischem Zink in Schwefelsäure. Der Zinkvitriol oder sog. weiße Vitriol wird in der Medicin, in der Färberei, und zur Darstellung von Zinkweiß benutzt. Da an manchen Orten z. B. zu Lautenthal am Harz, bedeutende Quantitäten von Zinkblende unbenutzt in den Halben sich befinden, so würde die Gewinnung von Zinkvitriol leicht sehr erweitert werden können, wenn im Handel größere Nachfrage nach diesem Salze wäre.

4. Ueber den Zinkvitriol des Rammelsberges: Hausm. in Holzmann's Herzynischem Archiv. III. S. 534 ff.

5. Manche von den Körpern die unter den Namen Bergtalg, Bergunschlitt, Bergbutter vorkommen, bestehen aus unreinem, verwittertem Zinkvitriol, der auf der Lagerstätte schmierig zu seyn und an der Luft zu erhärten pflegt. Das Rammelsberg'sche sog. Bergunschlitt ist im erhärteten Zustande groberdig, matt, undurchsichtig, kreideweiß, sehr weich, sich spänelnd, schwach an den Lippen hängend, mager anzufühlen. Es ist zum Theil im Wasser auflöslich, ertheilt demselben einen herben Geschmack, und besteht größtentheils aus Zink- und etwas Eisenvitriol (Hausm. in Holzmann's Herzyn. Archiv. III. 537.).

## 13. Kobaltvitriol.

Kobaltvitriol. Kopp, in Leonhard's Taschenb. f. b. g. Min. 1. 104 ff. Kobaltvitriol. Gann's Handb. 1123. Kobaltvitriol. v. Leonh. Handb. 114. Rhodhaton. Doud Traité. II. 481. Sulphate of Cobalt. Phill. Min. 290. Kobaltvitriol. Mohs Phys. I. Anh. 624. Cobalt Vitriol. Dana Min. 227. Cobalt sulfate. Dufrenoy Traité. II. 572. Berz. Handb. d. best. Min. 489.



Klinorhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung. Das Krystallisationssystem dem des Eisenvitriols ähnlich (Mitscherlich).

Der Bruch uneben, in das Erdige. Matt, in das seidens- oder glasartig Glänzende. Vom Durchscheinenden bis in das Undurchsichtige. Fleischroth, in's Rosenrothe. Röthlichweißer Strich. Zerreiblich. Zusammengehend schmeckend. — B. d. L. bei starkem Glühen schweflige Säure entwickelnd; Boraxglas smalttblau färbend. Im Wasser auflöslich. Die Auflösung giebt mit Niessealkali einen sapphirblauen Niederschlag.

Krystallform: als klinorhombisches Prisma, 2A. 4K, mit Seitenkanten von 82° 25', 97° 35', die Endflächen gegen die Seitenflächen ohngefähr unter 108° und 82° geneigt \*).

Zapfenförmig, zackig, traubig, krustenartig; herb, als Ueberzug, Anflug.

Gehalt:

	Schwefelsäure	Kobaltoxyd	Talkerde	Wasser
n. Kopp (Gehlen's Journ. f. Chem. VI. 167.) u. Dieberl.	19,74	38,71	—	41,55
n. Winkelblech (Ann. d. Pharm. XIII. 265.) ebenbaher	29,053	19,909	3,864	48,830

\*) Die Krystallisation ist an künstlich dargestelltem Kobaltvitriol beobachtet.

**Anmerkung.**

Der Kobaltvitriol ist ein azures Gekilde, welches vermuthlich entweder aus der Zersetzung eines schwefelhaltigen Speiskobaltes, oder vielleicht aus der gemeinschaftlichen Zersetzung von Speiskobalt und Schwefelkies hervorgeht. Er hat sich bis jetzt nur in alten Gruben zu Bieber im Ganauischen, mit erdiger Kobaltbläthe, Graskobalt, Kupferbläthe und Schwefelkies gefunden.

**14. Eisenvitriol.**

*Σουλφουρα*. Dioscor. V. 122. (123.) Spreng. I. 788. 3. Th. Alumen. Plin. hist. nat. XXXIV. 16. s. 52. Hard. II. 716. 3. Th. Chalcanthum. Plin. hist. nat. XXXIV. 11. s. 27. Hard. II. 662. 12. s. 32. Hard. II. 664. 3. Th? Eisenvitriol. Gausm. Handb. 1057. Natürlicher Vitriol. Wern. 179. 3. Th. Fer sulfaté. Haüy Traité. IV. 140. Pl. II. Fig. 245. — 252. Eisen-Vitriol. v. Leonh. Handb. 112. Mélanterite. Beud. Traité. II. 482. Sulphate of Iron. Phill. Min. 232. Hemiprismatifches Vitriol-Salz. Mohs. Phys. 42. Fig. 72. Copperas. Dana Min. 224. Fer sulfaté vert. Dufrenoy Traité. II. 550. Melanterit. Halb. Handb. v. best. Min. 489.

Trivialnamen: Grüner Vitriol; grüner Vitriol-Fels; Goedelgut (zu Goslar. Vergl. Gradnas Obner's Bericht, im Verh. Arch. III. 502. u. Ann. 540.).

$FeS + 7H =$  Schwefelsäure 26,83 Eisenoxydul 25,88 Wasser 45,29.

Rhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung.

Grundform: Rhombisches Oktaeder von  $\left. \begin{matrix} 101^{\circ} 35' \\ 87^{\circ} 41' \end{matrix} \right\}$   
 $108^{\circ} 5'$ ,  $126^{\circ} 58'$ . Abweichung =  $14^{\circ} 20'$  (Mohs. St. G.). Blätterdurchgang: sehr vollkommen nach A, weniger vollkommen nach E, schwache Spuren nach D.

Grün, in verschiedenen Nuancen bis in das Weiße. Weißer Strich. Spec. G. = 1,8—1,9. H. = 2. Einwas spröde. Herb zusammenziehend schmeckend. An der Luft verwitternd und gelb beschlagend, — B. d. L. beim Glühen schweflige Säure entwickelnd und bräunlich roth

werdend. Der Rückstand wird auf der Kohle im Reductionsfeuer schwarz, dem Magnete folgsam, und färbt Boraxglas olivengrün. Im Wasser leicht auflöslich.

a. Muschliges. Der Bruch muschlig, zuweilen in das Unebene. Von Glasglanz. Selten durchsichtig, gewöhnlich halbdurchsichtig oder durchscheinend. Smaragd-, span-, lauch-, apfel-, meergrün, oft mehr und weniger in das Blaue, zuweilen in das Weiße.

Kryallfrit:  $\text{Fl. P(P Rhf)} = 101^{\circ}35'$ .  $\text{A(b)} = 75^{\circ}40'$ .  
 $\text{B'(u)} = 69^{\circ}17'$ .  $\text{D'(o)} = 69^{\circ}17'$ .  $\text{D'(v)} = 28^{\circ}4'$ .  $\text{D'(t)} = 46^{\circ}13'$ .  $\text{E(f)} = 82^{\circ}21'$ ,  $97^{\circ}39'$ . —  $\text{AB3(g)} = 69^{\circ}6'$ . —  $\text{B'D}2$ . — Gewöhnliche Combinationen:  $2\text{A.}4\text{E}$ . —  $2\text{A.}2\bar{\text{D}}.4\text{E}$ . —  $2\text{A.}2\text{B}'$ .  $4\text{D}'$ .  $4\text{E}$ . —  $2\text{A.}2\text{B}'$ .  $2\bar{\text{D}}.4\text{E}$ . —  $2\text{A.}2\text{B}'$ .  $2\text{B.}2\text{D}'$ .  $2\bar{\text{D}}.4\text{E}$ . —  $4\text{P.}2\text{A.}2\text{B}'$ .  $4\text{D}'$ .  $2\bar{\text{D}}.4\text{E}$ . —  $4\text{P.}2\text{A.}2\text{B}'$ .  $4\text{D}'$ .  $2\bar{\text{D}}^{\dagger}.2\bar{\text{D}}.4\text{E}$ . —  $4\text{P.}2\text{A.}2\text{B}'$ .  $4\text{D}'$ .  $4\bar{\text{D}}.4\bar{\text{D}}.4\text{E}$ .  $2\text{AB3}$ . — In den Combinationen pflegen die Flächen A und E vorzuherrschen. Sämmtliche Flächen gewöhnlich glatt. Die Krystalle oft in der Richtung der Hauptachse etwas verlängert.

Bäpfenförmig, röhrenförmig, traubig, nierenförmig, herb, eingesprenzt, mit fänglicher oder körniger Absonderung. In Pseudomorphosen nach Schwefelkies.

b. Haarförmiges. In zarten, haarförmigen, flüchtig, oder stern- und büschelförmig zusammengehäuften Krystallen. Halbdurchsichtig oder durchscheinend. Weiß.

c. Faseriges. Theils gleichlaufend-, gerad- oder krummfaserig, theils stern- oder büschelförmig auseinanderlaufend faserig. Inwendig von seidenartigem Glanz. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Meergrün, daraus bis in das Weiße.

Stalaktisch; in plattenförmigen Massen und Trümmern, in welchen die Fasern mit den parallelen Begrenzungsflächen schiefe Winkel machen.

d. Mehliges. Von mehligem Aggregatzustande. Matt. Undurchsichtig. Schnee-, graulich-, gelblichweiß, äußerlich oft grau. Zerreiblich.



Stalaktisch, als Uebersug zum Theil von muschligem und faserigem Eisenbitriol; dersh.

### Anmerkungen.

1. Von den Krystallformen des Eisenbitriols hat die Combination 2A. 4E. große Ähnlichkeit mit einem spitzen Rhomboeder, indem die Neigung von A gegen E von der gegenseitigen Neigung der Fl. E nur wenig abweicht. Auch ist die Neigung der Fl. D gegen A nur wenig verschieden von der gegen E; so wie ihre Figur von der eines gleichseitigen Dreiecks sich nicht weit entfernt. Hieraus ist es erklärlich, daß Hany das Krystallisationsystem des Eisenbitriols irrig für ein rhomboedrisches hielt. Wollaston und Roys erkannten zuerst die wahre Beschaffenheit des Systems.

2. Der in der Natur sich findende Eisenbitriol ist nicht immer reines schwefelsaures Eisenoxydul, sondern oft, wie solches namentlich bei dem des Rammelberges bei Goslar der Fall ist, mit anderen Bitriolen, zumal mit Kupferbitriol, auch wohl mit Zinkbitriol gemengt, welches zum Theil auf die Farbe von Einfluß ist, indem der Kupferbitriol bewirkt, daß das Grün bald weniger bald mehr in das Blaue sich zieht. Der Uebergang der grünen Farbe in die weiße ist dagegen hauptsächlich von dem Aggregatzustande abhängig, indem die Farbe um so leichter erscheint, je lockerer der Aggregatzustand ist.

Nach den von Bernhardt angeestellten Versuchen, nimmt ein Gemenge von gleichen Gewichtstheilen Eisens- und Kupferbitriols die Krystallform des ersteren an (Gehlen's Journ. VIII. 398.). In einem Krystallstücken grünlichblauen Bitriol von Cronobane in der Grafschaft Wicklow in Ireland fand Rallet 34,2 Eisenbitriol und 65,7 Kupferbitriol. Die Krystallisation wird als rhomboedrisch bezeichnet (L'Institut 1838. N<sup>o</sup> 239. p. 244.) Es ist nicht unwahrscheinlich, daß damit die Form des Eisenbitriols gemeint war.

3. Der natürliche Eisenbitriol ist ein neueres Erzeugniß. Seine Bildung wird durch das sog. Bitriolesetzen des Schwefels und Wasserstoffs (vergl. oben S. 130. 135.), selten durch Zerlegung des Baryettsches bewirkt. Zuweilen nimmt, z. B. im Rammelberge bei Goslar, die Zerlegung des Kupferkieses an der Erzeugung des Eisenbitriols Theil, wie sein Gehalt an Kupferbitriol beweiset. Man findet ihn besonders auf Erzlagern und Gängen, welche jene Kiese führen, auf Schwarz- und Braunkohlen-Lagerstätten, im Torfe, an manchen Gesteinen, welche Schwefel oder Wasserstoff eingeprengt enthalten,

z. B. am Thon- und Alaunsteiner, am Bergel, Lettau, am Grünstein, Diabas, Serpentin u. s. w. Auch unter vulkanischen Producten findet sich der Eisenvitriol zuweilen, und selbst in Mineraliensammlungen hat man nicht selten Gelegenheit seine Erzeugung zu beobachten, indem seine Bildung oft die Ursache der Zerstörung der schönsten Stufen ist; eben so wie seine Entstehung häufig mit der Verwitterung und Zerkleinerung von Gestein- und Gebirgsmassen zusammenhängt. Man würde den Eisenvitriol in der Natur noch häufiger wahrnehmen, wenn er nicht so leicht vom Wasser aufgelöst und durch solches gewöhnlich bald nach seiner Bildung fortgeführt würde.

Ausgezeichnete Krystalle des Eisenvitriols finden sich auf der Grube Wiefhäbel bei Bodenmais in Bayern. In mannichfaltigen Abänderungen und großer Menge kommt er im Rammelsberge bei Goslar, sowohl in dem alten Ramm, als auch salattitisch auf Emdlen von Auf ähnliche Weise erzeugt er sich in der großen Kupfergrube bei Fahlun in Schweden, wo er auch krystallisiert vorkommt. In seinen zahlreichen Fundorten gehören: Herrungrund, Schwemth, Krennig, Schmölth in Ungarn; Häring und Sterzing in Tyrol; Billn, Eiskernig u. a. D. in Böhmen.

4. Wo, wie im Rammelsberge bei Goslar, der Eisenvitriol in bedeutender Menge vorkommt, dient er als Material zur Gewinnung dieses Salzes. Häufiger wird indessen der Eisenvitriol aus Schwefel-, Wasser- oder Magnetkies dargestellt, die man entweder rein einem Lösungs-, Verwitterungs-, Auslaugungs- und Versiedungs-Processe unterwirft, oder indem man Kupfer anwendet, in denen Schwefel- und Wasserkies enthalten sind, z. B. Schwarzbohlen, Braunlohlen, Vitriolstein, Vitriolkellen. Zuweilen ist die Gewinnung des Eisenvitriols mit der des Alauns verbunden. Auch werden an einigen Orten vitriolische Wasser zur Gewinnung des Eisenvitriols benutzt, in welchem Fall sich wohl die Darstellung dieses Salzes an die des sog. Gementkupfers reiht.

Die Reinheit des Materials hat natürlich auf die Reinheit des fabricirten Eisenvitriols Einfluß, daher z. B. der zu Goslar aus dem sog. Kupferrauch des Rammelsberges gewonnene sog. grüne Vitriol, ein unreiner, namentlich mit Kupfervitriol vermengter Eisenvitriol ist. Es werden aber auch abichtlich gemischte Vitriole durch Verbindung von Eisen- und Kupfervitriol dargestellt, wozu der sog. Salzburger Vitriol gehört.

Der Eisenvitriol findet mannichfaltige Anwendung in der Färberei, zur Bereitung der Tinte, zur Fabricatur des Berlinerblaus,

der nachherigen Schwefelkristalle. Der unter dem Namen *Sulfoshar* bekannte Rückstand von der Schwefelsäuredestillation wird als *Farbematerial*, zum Poliren des Stahls, der Spiegel u. s. w. benutzt. Auch in der Landwirtschaft macht man von dem Eisenvitriol als Düngemittel Anwendung. In der Schweiz benutzt man ihn zur Düngung der Wiesen, und manche Braunkohlen und ihre Aschen, so wie der Birkelkorf im rohen und eingedickerten Zustande, verdanken zum Theil wenigstens dem Eisenvitriol ihre hängende Kraft.

6. Manche sog. Bergbutter scheint unreiner Eisenvitriol zu seyn. Klaproth hat ein mit diesem Namen belegtes Mineral vom Ural untersucht, welches graulichweiß, undentlich feinkörnig, von trockner Salzenkistenz, säuerlich äpyllichem Geschmacke ist, und theils in kleinen, hohlen Klümpchen, theils als Ueberzug von Thonschlefer vorkommt. Die Bestandtheile desselben sind: Schwefelsäure 31 Eisenoxydul 6 Manganoxyd 0,25 Talkerde 0,25 Thonerde 2,6 Kalk 4,6 Natron 0,25 Ammoniak eine Spur, Wasser 40,26 (Mag. d. Ges. natf. Fr. V. 4. 404.). Brandes hat ein ähnliches Fossil aus Thüringen untersucht und darin gefunden: Schwefelsäure 34,82 Eisenoxydul 9,97 Thonerde 7,00 Talkerde 0,80 Natron 0,72 Ammoniak 1,75 Wasser 43,5 Bergart 1,00 (N. Journ. f. Chem. u. Phys. N. R. IX. 417.). Hierher dürfte auch ein von Phillips zerlegtes, strahliges Salz gehören, welches sich durch Verwitterung von Schwefelkies im Schieferthon einer Steinkohlengrube gebildet hatte. Die Untersuchung ergab folgende Zusammensetzung: Schwefelsäure 30,9 Eisenoxydul 20,7 Thonerde 5,2 Wasser 43,2 (Ann. of Phil. N. S. 1823. 446.). Es läßt sich, wie Berzelius bemerkt, hierin nicht wohl eine feste Verbindung, sondern nur ein zufälliges Gemenge verschiedener Salze erkennen (Ärsber. 1824. 157.).

## 15. Botryogen.

Botryogen. Gabl. Pogg. Ann. XII. 491. Néoplase. Boud. Traité. II. 483. Botryogene. Phill. Min. 233. Gemyris-matisches Botryogen-Salz. Robt. Phys. 48. Fig. 91. Botryogen. Dana Min. 227. Fer sulfaté rouge. Dufrenoy Traité. II. 552. Botryogen. Gabl. Handb. d. best. Min. 490. Rother Eisenvitriol.

$\text{Fe} \cdot \text{S} \cdot + 3\text{Fe} \cdot \text{S} \cdot + 36\text{H}$  gemengt mit  $\text{Mg} \cdot \text{S} \cdot$  (Verzelligt).

Rhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung.  
 Grundform: Rhombisches Oktaeder.  $P' = 125^{\circ}22'$ .  
 E gegen E =  $119^{\circ}56'$  (Said.). Blätterdurchgang:  
 ziemlich deutlich nach E; Spuren nach  $BB'2$ .

Der Bruch muschlig, in das Uebene. Von Glasglanz. Durchscheinend. Dunkel hyazinthroth, in das Ochergelbe. Ochergelber Strich. Spec. G. = 2,039. G. = 2–2,5. Milde. Schwach zusammenziehend schmeckend. Außerlich an der Luft beschlagend und matt werdend. — V. d. L. sich aufblähend, schweflige Säure entwickelnd und je nachdem man Oxydations- oder Reductionsfeuer anwendet, einen rothen oder schwarzen Rückstand hinterlassend, der den Flüssigkeiten Eisensfärbung ertheilt. In kochendem Wasser mit Ausscheidung eines gelben Oxyds auflöslich.

Krystallform: Fl.  $P'$  (n Said.) =  $125^{\circ}22'$ . A(P). B(u). E(g) =  $119^{\circ}56'$ ,  $60^{\circ}4'$ . —  $BB'2$  (f) =  $98^{\circ}16'$ ,  $81^{\circ}44'$ . —  $AB2 = 141^{\circ}0'$ . —  $B'A\frac{1}{2}$  (y) =  $63^{\circ}4'$ . — Gewöhnliche Combinationen: 2A. 4E. 4 $BB'2$ . 4 $AB2$ . — 4 $P'$ . 2A. 2B. 4E. 4 $BB'2$ . 4 $AB2$ . 2 $B'A\frac{1}{2}$ . — Fl. E und  $BB'2$  vertikal geritzt, die übrigen Flächen glatt. Die kleinen Krystalle in der Richtung der Hauptachse etwas verlängert. Durch Gruppierung derselben Uebergang in nierenförmige und ausgezeichnet traubige Gestalten, mit drüsiger Oberfläche und fänglicher Absonderung. Derb, kleinförnig abgesondert bis zum Verschwinden.

Gehalt:

nach Bahn und Berzelius (Abhandl. i Fysik. IV. 316.)	Schwefelsaures Eisen- oxydul	Schwefelsaures Eisen- oxydul	Schwefelsaure Erde	Schwefelsaure Erde	Wasser u. Berl.
1.	6,77	35,85	26,88	2,22	28,28
2.	6,85	39,92	17,10	6,71	31,42
3.	48,3		20,8	—	30,9

## 16. C. Coquimbite. 1201

### Anmerkungen.

1. Vorstehende Analysen zeigen, wie der Gehalt an Schwefelsaurer Talkerde und schwefelsaurem Kalk in dem Botryogen schwankt. Berzelius betrachtet diesen Gehalt als unwesentlich, und sieht jenes Salz im reinen Zustande für wasserhaltiges schwefelsaures Eisenoxydhydrat an, in welchem die Schwefelsäure doppelt und das Wasser dreimal so viel Sauerstoff als die Base enthalten.

2. Der Botryogen geht ohne Zweifel, wie der Eisenvitriol, aus der Zersetzung von Schwefelkies hervor. Er findet sich im Gemenge mit Gyps, basischem schwefelsauren Eisenoxyd und Bittersalz in der großen Kupfergrube bei Fahlun in Schweden, zumal im Inssö Geseck. Auch soll er am Vesuv mit Smaragdochalcit vorkommen (Leonh. Handwört. 191.).

## 16. Coquimbite.

Coquimbite. Breith. Handb. 100. Coquimbite. Dana Min. 225. Coquimbite. Dufrenoy Traité. II. 553. Coquimbite. Gsch. Handb. d. krst. Min. 499.

$\text{FeS} \cdot 9\text{H} = \text{Schwefelsäure } 43,028 \text{ Eisenoxyd } 28,001 \text{ Wasser } 28,971.$

Monotrimetrisch, mit vollzähligen Flächen = Combinationen. Grundform: Dipyramidenoktaeder von  $128^\circ 8'$ ,  $58^\circ 0'$ . Näherung (S. Rose.). Blätterdurchgang: unvollkommen nach P und E.

Der Bruch muschlig, in das Unebene. Glanzend. Weiß, in's Blaue und Grüne fallend. Rein vitriolisch schmeckend. — W. d. L. schweflige Säure entwickelnd und einen Rückstand hinterlassend, der sich wie Eisenoxyd verhält. In kaltem Wasser vollkommen auflöslich. Aus der Auflösung fällt beim Erhitzen viel Eisenoxyd nieder.

Kryallform: H. P. A. E. — Combination: 8P. 2A. 8E. Derb, körnig abgefondert.

Rhombisch, mit triagonaler Abweichung. Grundform: Rhombisches Oktaeder.  $P' = 125^{\circ} 22'$ . E gegen E =  $119^{\circ} 56'$  (Said.). Blätterdurchgang: ziemlich deutlich nach E; Spuren nach  $BB'2$ .

Der Bruch muschlig, in das Unebene. Von Glasglanz. Durchscheinend. Dunkel hyazinthroth, in das Döhergelbe. Döhergelber Strich. Spec. G. = 2,039.  $\rho = 2-2,5$ . Rinde. Schwach zusammenziehend schmeckend. Außerlich an der Luft beschlagend und matt werdend. — W. d. L. sich aufblähend, schweflige Säure entwickelnd und je nachdem man Oxydations- oder Reductionsfeuer anwendet, einen rothen oder schwarzen Rückstand hinterlassend, der den Flüssigkeiten Eisensfärbung ertheilt. In kochendem Wasser mit Ausscheidung eines gelben Döher auflöslich.

Kryallform: Fl.  $P'(n \text{ Said.}) = 125^{\circ} 22'$ .  $A(P)$ .  $B(u)$ .  $E(g) = 119^{\circ} 56'$ ,  $60^{\circ} 4'$ . —  $BB'2(f) = 98^{\circ} 16'$ ,  $81^{\circ} 44'$ . —  $AB2 = 141^{\circ} 0'$ . —  $B'A\frac{2}{3}(y) = 63^{\circ} 4'$ . — Gewöhnliche Combinationen:  $2A. 4E. 4BB'2. 4AB2$ . —  $4P'. 2A. 2B. 4E. 4BB'2. 4AB2. 2B'A\frac{2}{3}$ . — Fl. E und  $BB'2$  vertikal geritzt, die übrigen Flächen glatt. Die kleinen Krystalle in der Richtung der Hauptachse etwas verlängert. Durch Gruppierung derselben Uebergang in nierenförmige und ausgezeichnet traubige Gestalten, mit drücker Oberfläche und stänglicher Absonderung. Dersb, feinkörnig abgesondert bis zum Verschwinden.

Gehalt:

nach Wahn und Berzelius (Abhandl. i Fysik. IV. 316.)	Schwefelsaures Eisenorydul	Schwefelsaures Eisenorydul	Schwefelsaure Kalkerde	Schwefelsaurer Kalk	Wasser u. Becl.
1.	6,77	35,85	26,88	2,22	28,28
2.	6,85	39,92	17,10	6,71	31,42
3.	48,3		20,8	—	30,9

## Anmerkungen.

1. Vorstehende Analysen zeigen, wie der Gehalt an schwefelsaurer Kalkerde und schwefelsaurem Kalk in dem Botryogen schwankt. Berzelius betrachtet diesen Gehalt als unwesentlich, und sieht jenes Salz im reinen Zustande für wasserhaltiges schwefelsaures Eisenoxydorydul an, in welchem die Schwefelsäure doppelt und das Wasser dreimal so viel Sauerstoff als die Base enthalten.

2. Der Botryogen geht ohne Zweifel, wie der Eisenvitriol, aus der Zersetzung von Schwefelkies hervor. Er findet sich im Gemenge mit Gyps, basischem schwefelsauren Eisenoxyd und Bittersalz in der großen Kupfergrube bei Fahlun in Schweden, zumal im Jussö Geseuf. Auch soll er am Vesuv mit Smaragdochalcit vorkommen (Leonh. Handwört. 191.).

## 16. Coquimb.

Coquimb. Breith. Handb. 100. Coquimbite. Dana Min. 225. Coquimb. Dufrenoy Traité. II. 553. Coquimb. Gorb. Handb. d. Ber. Min. 499.

$\text{Fe S} + 9\text{H} = \text{Schwefelsäure } 43,028 \text{ Eisenoxyd } 28,001 \text{ Wasser } 28,971.$

Monotrimetrisch, mit vollzähligen Flächen = Combinationen. Grundform: Bipyramboidobelaeeder von  $128^\circ 8'$ ,  $58^\circ 0'$ . Näherung (G. Rose.). Blätterdurchgang: unvollkommen nach P und E.

Der Bruch muschlig, in das Unebene. Klüftung: Weiß, ins Blaue und Grüne fallend. Rein vitriolisch schmeckend. — W. d. S. schweflige Säure entwickelnd und einen Rückstand hinterlassend, der sich wie Eisenoxyd verhält. In kaltem Wasser vollkommen auflöslich. Aus der Auflösung fällt bei'm Erhitzen viel Eisenoxyd nieder.

Kryallform: H. P. A. E. — Combination: 8P. 2A. 6E. Verb. körnig abgesondert.

1202 VIII. Kl. Dryg. XVII. Ord. Sulf. II. U. Wasserb. Sulf.

Gehalt:

nach G. Rose (Pogg. Ann. XVII. 310.) v. Copiapo krystallisiert verb.	Schwefelsäure	Eisen- oxyd	Thon- erde	Kalk	Talk- erde	Kiesel- säure	Wasser
	43,55	24,11	0,92	0,73	0,32	0,31	30,10
	43,55	25,21	0,78	0,14	0,31	0,37	29,98

Anmerkung.

Der Coquimbit, welcher wahrscheinlich der Zersetzung von Schwefelkies seine Entstehung verdankt, kommt im District Copiapo in der Provinz Coquimbo im nördlichen Chile, in einem wahrscheinlich dem Granite angehörenden, dichten, grünen Feldspath-Gestein vor, in welchem er ein mächtiges Lager zu bilden scheint.

17. Stypticit.

Fibroserrit. Priebeaur, Lond. and Edinb. phil. Mag. 1841. 397. Journ. f. pr. Chem. XXIV. 127.

$2\text{Fe}\text{S}^2 + 21\text{H} = \text{Schwefelsäure } 31,702 \text{ Eisenoxyd } 30,946 \text{ Wasser } 37,352 \text{ (G. Rose.)}$  Zum Theil mit  $\text{Fe}\text{S} + 6\text{H}$  gemengt.

Krystallisationsystem unbekannt.

Faserig, dabei zum Theil mit krummschaaligen, die Fasern durchsetzenden Absonderungen. Auf den Faserflächen seidenartig glänzend. Einzelne Fasern durchscheinend; im Ganzen undurchsichtig. Schmutzig gelblich grün, blaß grünlichgrau, außen gelblich. Spec. G. = 2,5. D. = 2,5. Spröde; einzelne Fasern etwas biegsam. Der Geschmack etwas sauer und adstringirend. — W. d. S. geglühet, schweflige Säure entwickelnd und einen rothen Rückstand hinterlassend, der den Flüssigkeiten Eisensfärbung ertheilt. Im Wasser theilweise auflöslich. In Salzsäure auflöslich.

Kuglig, dabei concentrisch faserig; verb.



**Gehalt:**

nach H. Rose (Pogg. Ann. XXVII. 309.) v. Copiapo in Chile nach Briceaux (a. a. O.) a. Chile (fog. Fibros- ferrit)	Schwe- felsäure	Eisens- oxyd	Kalk	Tall- erde	Kiesel- säure	Wasser
	31,73	28,11	1,91	0,59	1,43	36,56
	28,9	34,4	—	—	—	36,7

## Anmerkung.

Das von H. Rose untersuchte, strahlige basische schwefelsaure Eisenoxyd, welches hier mit dem Namen Stypicit bezeichnet worden, kommt in Begleitung des Coquimbite, im Districte Copiapo in der Provinz Coquimbo in Chile vor. Das von Briceaux mit dem Namen Fibrosferrit belegte Eisensulfat aus Chile, scheint von jenem nicht wesentlich verschieden zu seyn. Die Analyse von Briceaux führt zwar auf die Formel  $\text{Fe}^3 \text{S}^6 + 27 \text{H}$ ; diese läßt sich aber in folgende verwandeln  $(2\text{Fe}^3 \text{S}^6 + 21 \text{H}) + (\text{Fe}^3 \text{S}^6 + 6 \text{H})$  (Kammelsb. Handw. I. Suppl. 57.).

## 18. Risy.

Lapis atramentarius flavus. Waller. syst. min. II. 28.  
Risy. Hausm. Handb. 1061.

Basisches, wasserhaltiges, schwefelsaures Eisenoxyd.  
Krystallisationensystem unbekannt.

Gelb. — W. d. L. sich röthend und auf Eisen reagirend. Im Wasser unauflöslich.

a. Schuppiges. In feinschuppigen, locker zusammengeschauften krystallinischen Theilen, die unter der Loupe als geschoben vierseitige Tafeln erscheinen. Die einzelnen Schuppen glänzend, von einem dem Perlmutterartigen gehöberten Glasglanz. Durchscheinend. Schwefelgelb.

Im Ganzen zerbr., eingesprengt.

b. Mehliges. Von mehligem Aggregatzustande. Matt. Undurchsichtig. Ochergeß, in das Schwefelgeße, zuwellen mit einem Anstrich von Draniengelß.

Derb, als Ueberzug, Beschlag.

### Anmerkungen.

1. Mit dem Namen *Misy* bezeichnen die Goslar'schen Bergleute das hier charakterisirte Salz. Ob es wie *Ballerius* annahm, derselbe Körper ist, den die Alten *Misy* nannten (*Dioscor. V. 116. (117.) Spreng. I. 782. Plin. hist. nat. XXXIV. 12. s. 31. Hard. II. 663.*), dürfte nicht wohl mit Sicherheit anzumachen seyn. Eine genaue Analyse des *Misy* des Rammelsberges fehlt noch. Zwar hat *bu Renil* eine Untersuchung davon bekannt gemacht (*Raffin. Arch. XI. 490.*), welche indessen die Zusammensetzung nicht genügend aufklärt. Er giebt als Bestandtheile an: Schwefelsaures Eisenoryd 42,53 Schwefelsaures Manganorydul 3,42 Schwefelsaures Kupferoryd 3,11 Schwefelsaures Zinkoryd 5,98 Thonerde 5,41 Wasser (für das Bindende) 39,55.

2. Das *Misy* bildet sich durch Zerlegung des Eisenvitriols, scheint aber auch unmittelbar aus der Zerlegung von Schwefel- und Wasserfles hervorzugehen. Es findet sich in dem sog. Atramentstein, einem Gemenge verschiedenartiger Vitriole, im alten Manne des Rammelsberges bei Goslar; zeigt sich aber auch sonst nicht selten, wo diese vitrioleeichen, und entsteht auf solche Weise selbst in Mineraliensammlungen.

### Anhang.

#### 1. Copiapit.

Yellow Copperas. *Dana Min. 225. Copiapit. Gode. Handb. d. best. Min. 489.*

$\text{Fe} \cdot \text{S} \cdot + 18\text{H} = \text{Schwefelsäure } 43,028 \text{ Eisenoryd } 28,001 \text{ Wasser } 28,971$  (S. Rose).

Krytallisationsystem unbekannt. Ein deutlicher Blätterdurchgang nach A.

Von Perlmutterglanz. Durchscheinend. Gelb.

In zarten sechseckigen Tafeln und kleinen Körnern.

Gehalt:

nach G. Rose (Bogg. Ann. XXVII. 309.) v. Copiapo	Schwefelsäure	Eisenoxyd	Thonerde	Kalk	Salzerde	Kieselsäure	Wasser
1.	39,60	26,11	1,95	—	2,64	1,87	29,67
2.	—	24,56	0,26	0,12	3,34	2,62	29,30

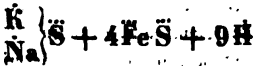
Armerkungen.

1. Ob der Copiapit von dem Misy wesentlich verschieden ist oder mit diesem vielleicht zu einer Mineralspecies gehört, wird erst durch eine genaue Analyse des letzteren ausgemacht werden können.

2. Der Copiapit kommt in Gesellschaft des Coquimbits, den es krustenartig bekleidet, im District Copiapo der Provinz Coquimbo im nördlichen Chile vor.

2. Nitrologelb.

Selbstenz. Breith. Handb. II. 331. Misy. Salz. Haubb. d. best. Min. 512.



Krystallisation unbekannt.

Undurchsichtig. Hoch ochergelb, in das Schwefelgelbe. Spec. G. = 2,729—2,880 (Breith.).  $D = 3$  und darunter. — W. d. L. bei starker Erhitzung schwefelige Säure ausgebend und einen braunrothen Rückstand hinterlassend, welcher den Flüssigkeiten Eisensfärbung erteilt. Von Salzsäure schwierig, von Königswasser leicht aufgelöst. Von Kalk und Ammoniak unter Abscheidung von Eisenoxyd zerlegt (Rammeissh.).

a. Dichtes. Der Bruch eben, muschlig, in's Unebene. Matt oder schimmernd. Wenig spröde.

Wassersartig, klärl., in Matten, verb.

b. Lockeres. Der Bruch erdig; von fast nullmiger Beschaffenheit. Matt.

Als Uebrig, Anflug.

## Gehalt des Bitriolgelbs:

n. Rammelsberg (Pogg. Ann. XLIII. 134.)	Schwe- felsäure	Eisen- oxyd	Kali	Kalk	Wasser
v. Koloferut in Böhmen	32,111	46,736	7,882	0,643	13,564 *)
n. Scheerer (Pogg. Ann. XLV. 186.)					
v. Robum in Norwegen 1.	32,42	49,37	5,03	—	13,13
2.	32,47	49,89	5,37	—	13,09

\*) Reist etwas Ammoniak.

## Anmerkungen.

1. Das Bitriolgelb ist dem Nisy äußerlich ähnlich. Ob beide Körper auch im Wesentlichen der Mischung übereinstimmen, läßt sich für jetzt nicht entscheiden. Sollten beide zu einer Mineralspecies gehören, so würde der Copiadit, dessen chemische Zusammensetzung von der des Bitriolgelbs abweicht, als besondere Mineralsubstanz aufzuführen seyn.

2. Das Bitriolgelb geht ohne Zweifel aus der Zersetzung von Schwefel- und Wasserfies hervor. Er kommt auf Braunkohlenlagern mit Gyps zu Luschitz zwischen Bilitz und Koloferut, zu Tschernig und Liebshwitz ohnweit Saaz in Böhmen vor, und wurde früher mit dem Dralit (Humboldtit) verwechselt. Ein ähnliches, nur statt Kali, nach Scheerer's Untersuchung Natron enthaltendes Mineral, ist bei Robum in Norwegen vorgekommen.

3. Das Bitriolgelb wird als gelbe Farbe benutzt.

## 19. Bitriolocher.

Pittizite. Boud. Traité. II. 484. Bitriolocher. Berzel. An-  
wend. d. Köhr. 4. S. 247. Bitriolocher. Gab. Handb. d.  
best. Min. 489.

$\text{Fe} \cdot \text{S} + 6\text{H} = \text{Schwefelsäure } 16,00 \text{ Eisenoxyd } 62,46$   
Wasser 21,54 (Berzel.).

Unkrystallinisch.

Der Bruch erdig. Matt. Undurchsichtig. Rost-

braun, in's Ochergelbe: Ochergelbes Pulver. — U. d. S. sich röthend. Den Flüssig. Eisensfärbung. erhellend. Im Wasser unauf löslich.

Stalaktitisch, getropft, darb, als Ueberzug, Auslug.

### Anmerkungen.

1. Der Bitriolocher geht zugleich mit anderen Eisensulfaten aus der Zersetzung von Schwefel- und Wasserfies hervor. Er findet sich daher in der Begleitung jener Bitriole auf den Lagerstätten dieser Erze, von denen er durch Wasser oft fortgeschlämmt und auf Gesteinsklüften u. a. a. D. abgesetzt wird. Er findet sich u. a. auf der Kupfergrube bei Fahlun in Schweden mit dem Votryogen. Zuweilen kommt er mit Selbseisenstein gemengt vor, z. B. in dem Eolavischen Ocher, wie aus dem oben (S. 375.) mitgetheilten Analysen desselben von Jordan sich ergibt (Vergl. Kammeisb. Handwört. II. 259.).

2. Mit dem Namen Apatellit hat Kellier eine gelbe, ochrige, in Nethen nierenförmigen Massen im Thon zu Auteuil bei Paris sich findende Substanz belegt, welche nach seiner Untersuchung enthält: Schwefelsäure 42,90 Eisetorxyd 53,30 Wasser 3,96 (Annuaire scient. et industr. XI. 254.). Diesem würde die Formel  $2\text{Fe}^{\text{a}}\text{S}^{\text{a}} + 3\text{H}$  oder  $2\text{Fe}\text{S}^{\text{a}} + \text{Fe}^{\text{a}}\text{H}^{\text{a}}$  entsprechen (Kammeisb. Handw. 2. Supplem. 45.).

## Eisensulfate,

deren chemische Zusammensetzung noch unbekannt ist.

### 1. Bitriolroth.

Lapis atramentarius ruber. Walter. syst. min. II. 28. Bitriolroth. Gansm. Handb. 1063.

Unkrystallinisch.

Der Bruch erdig. Matt. Undurchsichtig. Braunroth.

Derb, als Ueberzug, Auslug.

### Anmerkung.

Das Bitriolroth findet sich in dem sog. Atramentstein, einem Gemenge verschiedener Bitriole in dem Alten Ranne des Kammeisb. Berges bei Obelac.

2. **Testeit.**

Testeit oder Strunfsalz. Breith. Handb. II. 221. Teste  
it. Gaid. Handb. d. best. Min. 489.

**Orthorhombisch.** Grundform unbekannt. Blätter-  
durchgang: unvollkommen, in vertikaler Richtung.

Der Bruch muschlig. Von Glas- bis Fettglanz.  
Durchsichtig, in das Durchscheinende. Nettenbraun.  
Weißer Strich. Spec. G. = 2,0 ungefähr. S. = 1,5—  
2. Klein vitriolisch schmeckend. An der Luft zerfließend.  
— B. d. L. in seinem eigenen Wasser schmelzend.

In kleinen prismatischen, zum Theil büschelartig zusammen-  
gehäuften Krystallen und dicken Partien.

**Anmerkung.**

Der Testeit bildet sich durch das Vitriolwasser von Riesen, und  
wurde von Breithaupt auf Strunz'scher am Quarz bei Schwars-  
zenberg, und in der Nachhalde von Neue Hoffnung Gottes in Bräuns-  
dorf im Erzgebirge gefunden.

20. **Johannit.**

Uranvitriol. Johr. Chem. Unterf. VI. 245. Sulfate vert  
d'Uran. Boud. Traité. II. 488. Johannit Gaid. Abhandl. d.  
k. böhm. Gesellsch. d. W. v. J. 1830. Fogg. Ann. IX. 472.  
Johannite. Phill. Min. 271. Hemiprismatisches Eucolor-  
Salz. Mohs Phys. 4. Johannite. Dana Min. 227. Jo-  
hannit. Gaid. Handb. d. best. Min. 490.

$\text{CaS}$ ,  $\text{US}$ ,  $\text{H}$ .

**Rhombisch**, mit makrodiagonaler Abweichung.  
Grundform unbekannt. Abweichung =  $4^{\circ} 20'$ . Nähe-  
rung (Gaid.). Blätterdurchgang: Spuren nach B'  
und E.

Der Bruch unvollkommen muschlig. Von Glas-  
glanz. Halbtransparent. Lebhaft und hoch grasgrün.  
Blau gelblichgrüner Strich. Spec. G. = 3,191. S. = 2







Blätternförmig, mit brüchiger Oberfläche und känglicher Absonderung. Verb. dabei löslig abgehoben.

nach Magnus (Pogg. Ann. XIV. 141.)	Schwefelsäure	Kupferoxyd	Wasser	Zinnoxyd	Bleioxyd
v. Rezbanya 1.	17,132	62,626	11,887	8,191	0,030
2.	17,426	66,935	11,917	3,145	1,048
nach Berthier (Ann. d. Chim. et d. Phys. L. 360.)					
a. Mexico	16,6	66,2	17,3	—	—
nach Forchhammer (Archiv. 1843. 192.)					
a. Island (Krisubjigt)	18,88	67,75	12,81	—	—

Anmerkungen.

1. Bricht man bei der Analyse von Magnus die fremden Beimengungen ab, so ergeben sich als Bestandtheile des reinen Brochantites:

Schwefelsäure	18,69	18,10
Kupferoxyd	68,24	68,52
Wasser	12,97	12,38

Diesem entspricht, wie Rammeisberg gezeigt hat (Pogg. Ann. XLII. 138. Handwört. 2. Supplem. 30.), die obige Formel. Daß das von Berthier untersuchte Sulfat aus Mexico, und Forchhammer's Krisubjigt zum Brochantit gehören, ist wohl eben so wenig zweifelhaft, als daß See's Königin, den Wollaston für basisches, wasserhaltiges Kupferoxyd hielt, nur eine Abänderung dieser Analyse ist.

2. Der Brochantit kommt mit Malachit und Kupferroth auf der Grube Gumeschew in der Gegend von Katharinenburg in Sibirien vor. Als Fundort des sog. Königl's wird Berchowitz in Esthrien angegeben. Mit Kupfererzen, Bleiglanz und Brausesteinen findet sich der Brochantit zu Rezbanya in Ungarn. In Mexico kommt er in einem feinkörnigen Sandstein eingesprengt vor. Bei Krubitz in Island bildet er ein mehr und weniger mächtiges Lager.

3. Nach der Krystallisation des Brochantites: S. Kose, Kose nach dem Ural. I. 267. Taf. I. Fig. 10.

## 22. Kupfervitriol.

*Xalsarobos* Dioscor. V. 114. Spreng. I. 779. Chalcantum. Plin. hist. nat. XXXIV. 12. s. 32. Hard. II. 664. Kupfervitriol. Haum. Handb. 1053. Natürlicher Vitriol. Bern. 179. 3. Th. Cuivre sulfaté. Hauy Traité. III. 523. Pl. 102—103. Fig. 153—164. Kupfer-Vitriol v. Leonh. Handb. 111. Cyanose. Beud. Traité. II. 486. Sulphate of Copper. Phill. Min. 323. Tetartoprismatisches Vitriol-Salz. Mohs Phys. 44. Fig. 121. Blue Vitriol. Dana Min. 226. Vitriol. Hab. Handb. d. best. Min. 490. Trivialnamen: Blauer Vitriol; Cypertischer Vitriol.

$\text{Cu S} + 5\text{H} = \text{Schwefelsäure } 32,14 \text{ Kupferoxyd } 31,72 \text{ Wasser } 36,14.$

Klinorhomboidisch. Grundform: nicht vollständig beobachtet. Abweichung: in der Ebene der größeren Diagonale =  $12^{\circ} 22'$ ; in der Ebene der kleineren Diagonale =  $7^{\circ} 39'$ . Schiefe der Diagonalen =  $73^{\circ} 10'$ . Herrschende Form: rhomboidisch-schiefes und geschobenes vierseitiges Prisma  $2\text{P}' : 2\text{E}' : 2\text{E}$ . mit Seitenkantenwinkeln von  $123^{\circ} 10'$ ,  $56^{\circ} 50'$  und der Neigung von  $\text{P}'$  gegen  $\text{E}'$  von  $127^{\circ} 40'$ ,  $52^{\circ} 20'$  (Kupfer)\*). Blätterdurchgang: sehr unvollkommen nach  $\text{E}'$  und  $\text{E}$ , in letzterer Richtung etwas deutlicher.

Der Bruch muschlig. Von Glasglanz, Vom Halbdurchsichtigen, in das Durchscheinende. Dunkel himmelblau, in das Weidenblau und Spangrün. Bläulich-weißer Strich. Spec. G. = 2,19—2,3. S. = 2,5. Erweicht spröde. Wiederlich zusammenziehend schmelzend. — W. d. L. die Flamme grün färbend; mit Ausblähen schmelzend; weiß, dann bräunlich-schwarz werdend, und endlich

\* Nach Schuch ist die Neigung von  $\text{E}'$  gegen  $\text{E} = 114^{\circ} 3'$ , von  $\text{P}'$  gegen  $\text{E}' = 128^{\circ} 37'$ , von  $\text{P}'$  gegen  $\text{E} = 100^{\circ} 32'$ .

zu Kupfer sich reduzierend. Im Wasser leicht auflöslich; an blankes Eisen setzt die Auflösung Kupfer ab.

Krykallistrit \*): P' (P Raum.), A (o). B' (n). B (r).  $\bar{D}$  (p).  $\bar{D}$  (q).  
 E' (T). E (M). —  $\bar{B}B'2$  (m).  $\bar{B}B'3$  (u).  $B'B'2$  (t).  $B'B'3$  (r). —  
 $\bar{B}A'1/2$  (v).  $\bar{B}A'1/2$  (w). —  $\bar{B}D'2$  (s).  $\bar{B}D'3$  (x).  $\bar{B}D'2$  (i). — Ge-  
 wöhnliche Combinationen:  $2P'.2E'.2E.$  —  $2P'.2B'.2E'.2E.$  —  
 $2P'.2B'.2B'.2E'.2E.$  —  $2P'.2A'.2B'.2B'.2E.$  —  $2P'.2B'.2B'.2E'.2E.2\bar{B}A'1/2.$  —  $2P'.2B'.2B'.2E'.2E.2\bar{B}B'2.2\bar{B}D'2.$  —  
 $2P'.2B'.2E'.2E.2\bar{B}B'3.2B'\bar{B}3.2\bar{B}A'1/2.2\bar{B}D'2.$  —  $2P'.2A'.2B'.2B'.2D'.2\bar{D}.2E'.2E.2\bar{B}B'3.2\bar{B}A'1/2.2\bar{B}D'2.2\bar{B}D'3.2\bar{B}D'2.$

Die wichtigsten Neigungswinkel nach Kupfer und Raumann:

$$P' \text{ gegen } E' = 127^{\circ}40'.$$

$$P' - B' = 120^{\circ}50'.$$

$$P' - B = 103^{\circ}27'.$$

$$P' - \bar{B}D'2 = 168^{\circ}29'.$$

$$P' - \bar{B}D'3 = 144^{\circ}7'.$$

$$P' - \bar{B}D'2 = 117^{\circ}47'.$$

$$E' - E = 123^{\circ}10'.$$

$$E' - B = 110^{\circ}10'.$$

$$E - B = 126^{\circ}40'.$$

$$B' - B = 100^{\circ}41'.$$

$$B' - \bar{D} = 70^{\circ}22'.$$

$$B' - \bar{D} = 81^{\circ}41'.$$

$$B' - \bar{B}A'1/2 = 70^{\circ}38'.$$

$$B' - \bar{B}A'1/2 = 87^{\circ}24'.$$

$$B - \bar{D} = 121^{\circ}41'.$$

$$B - \bar{B}D'2 = 138^{\circ}46'.$$

$$B - \bar{B}D'2 = 124^{\circ}58'.$$

$$B - \bar{B}D'3 = 130^{\circ}20'.$$

$$B - \bar{B}A'1/2 = 135^{\circ}10'.$$

$$B - \bar{B}A'1/2 = 139^{\circ}12'.$$

\*) Die Krykallisationen sind an künstlich dargestelltem Kupferstrialet beobachtet.

1216 VIII. Cl. Dryg. XVII. Ord. Sulf. II. U. Basserth. Sulf.

Derb, mit körniger Absonderung.

Gehalt:

	Schwefel-	Kupfer-	Nasser
	saures Blei-	oxyd	
	oxyd		
nach Brooke (a. a. D.) v. Leadhills	75,4	18,0	4,7
nach Thomson (Lond. and Ed. phil. Mag. 1840. Dec. 402.) ebendaher	74,8	19,7	5,5

Anmerkung.

Die Bleisulfur hat sich bis jetzt nur zu Leadhills in Schottland,  
und angeblich zu Alnaves in Spanien gefunden.

---

## Achtzehnte Ordnung. Carbonate.

### Kohlensäure Salze.

Starr. Die meisten krystallinisch (orthorhombisch, klinorhombisch, monotrimetrisch), wenige unkrystallinisch; Specifisches Gewicht = 1,4—7. Härte höchstens = 5.

Die meisten im reinen Wasser unauf löslich; einige auflöslich. Mit Säuren mehr und weniger brausend, indem sich Kohlensäuregas entwickelt, welches in Kaltwasser einen weißen Niederschlag bildet.

---

### Erste Unterordnung. Wasserfreie Carbonate.

Vor dem Röhrchen im Kolben kein oder nur Spuren von Wasser ausgehend.

---

#### 1. Caledonit.

Cupreous Sulphato - Carbonate of Lead. Brooke. Edinb. Phil. Journ. III. 117. Kupferhaltiges schwefelkohlen-saures Blei. v. Leonh. Handb. 264. Paratomer Blei-Byrt. Gald. Anfangsgr. 148. Fig. 227. Caledonite. Beud. Traité. II. 367. Cupreous Sulphato - Carbonate of Lead. Phill. Min. 360. Paratomer Blei-Byrt. Mohs Phys. 154. Caledonite. Dana Min. 284. Caledonit. Gald. Handb. d. best. Min. 505. Salblafarblet.



Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von

105° 0', 96° 45', 128° 35'. Näherung \*). Blätterdurchgang: unvollkommen nach E, A und B.

Der Bruch uneben. Von Fettglanz. Vom Durchsichtigen in das Durchscheinende. Dunkel spangrün, in das Berggrüne. Grünlichweißer Strich. Spec. G. = 6,4 ungefähr (Brooke) = 5,0 (Thomson). S. = 2,5 — 3. Wenig spröde. — B. d. L. auf Kohle sich reducirend. In Salpetersäure mit schwachem Brausen und Ausscheidung von schwefelsaurem Bleioryd auflöslich. Die Auflösung nimmt mit Ammoniak eine schöne blaue Farbe an.

Kryallform: Gl. P(c<sup>2</sup> Brooke). A(P). B(h). D(c) = 70° 57'. E(M) = 95° 0', 85° 0'. — AE<sup>3/2</sup>(c') = 113° 35', 106° 34', 108° 20'. EA<sup>2</sup>(c<sup>3</sup>). — AB'n(a'). B'A<sup>1/2</sup>(a<sup>2</sup>) = 36° 10'. — Combination: 8P. 2A. 2B. 4D. 4E. 8AE<sup>3/2</sup>. 8EA<sup>2</sup>. 4AB'n. 4B'A<sup>1/2</sup>. —

Gl. A parallel den Combinationsecken mit D, Gl. D und B, so wie auch die Flächen der vertikalen Primärzonen horizontal gereift. — Die Krystalle theils einzeln und rein ausgebildet, theils büschelförmig gruppirt.

#### Gehalt:

	Schwefel- saures Bleioryd	Kohlen- saures Bleioryd	Kohlen- saures Kupfer- oxyd	Wasser u. Bleimen- gungen
nach Brooke (a. a. D.) v. Leadhills	55,8	32,8	11,4	—
nach Thomson (Lond. and Edinb. phil. Mag. 1840. Dec. 402.)	52,88	31,91	Kupfer- oxyd 13,37	1,84

#### Anmerkungen.

I. Thomson glaubt nicht, daß in dem Caledonit das Kupferoxyd als Carbonat enthalten sey, daher eine wiederholte Untersuchung wünschenswerth ist.

\*) Nach den von Brooke mitgetheilten Winkelmessungen berechnet, wobei die von demselben angenommene Stellung der Krystalle beibehalten worden. Hasdinger betrachtet dagegen die Form so, daß Gl. A = B, Gl. B = B', Gl. D = E, Gl. E = D'.

2. Der Galenit hat sich bis jetzt allein zu Leadhills in Schottland, zugleich mit den beiden folgenden Mineralsubstanzen gefunden.

## 2. Lanarkit.

Sulphato-carbonate of Lead. Brooke. Edinb. Phil. Journ. III. 117. Prismatisches schwefel-kohlensaures Blei. v. Leonh. Handb. 253. Prismatoibischer Blei-Varzt. Halb. Anfangsgt. 148. Fig. 226. Lanarkite. Boud. Traité. II. 366. Sulphato-carbonate of Lead. Phill. Min. 358. Prismatoibischer Blei-Varzt. Rohs Phys. 154. Dioxy-lite. Shepard. Dana Min. 276. Lanarkit. Halb. Handb. v. best. Min. 505. Halbvitrinolblei. Kohlen-Bleivitrinol.

$PbS + PbC =$  Schwefelsaures Bleioxyd 53,15 Kohlen-saures Bleioxyd 46,85.

Klinorhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung. Grundform unbekannt. Blätterdurchgang: sehr vollkommen nach B; weniger vollkommen nach zwei vertikalen, unter Winkeln von  $120^{\circ} 45'$  und  $59^{\circ} 15'$  einander schneidenden Ebenen.

Der Bruch nicht wahrnehmbar. Von Demantglanz, in den Fettglanz geneigt; auf den vollkommenen Spaltungsflächen von Perlmutterglanz. Durchsichtig. Grünlich- oder gelblichweiß, zuweilen in's Graue geneigt. Weißer Strich. Spec. G. = 6,8—7 (Brooke) = 6,3197 (Thomson). H. = 2—2,5. Milde. In dünnen Blättchen biegsam. — V. d. L. auf der Kohle leicht reducierbar. In Salpetersäure mit schwachem Brausen unter Ausfcheidung von schwefelsaurem Bleioxyd auflöslich.

Kryallform: in geschobenen vierseitigen Prismen mit gekrümmten Flächen, welche keine genaue Messung zulassen. An den Enden zugespitzt, die Zuspitzungsflächen gegen die stumpfen Seitenkanten der Prismen schief gesetzt. Die klinobagonale Abweichung in einer gegen den vollkommenen Blätterdurchgang senkrecht gerichteten Ebene.

Gehalt:		
nach Brooke (a. a. D.) v. Leadhills	Schwefel- saurer Bleioryd	Kohlen- saurer Bleioryd
	53,1	46,9
nach Thomson (Lond. and Edinb. phil. Mag. 1840. Dec. 402.) ebendaher	53,96	46,04

## Anmerkung.

Der Karakt hat sich bis jetzt allein zu Leadhills in Schottland gefunden.

## 3. Leadhillit.

Plomb carbonaté rhomboïdal. Bournon. Cat. 343. Sulphato-tri-Carbonate of Lead. Brooke. Edinb. Phil. Journ. III. 118. Axotomous Lead-Baryte. Hald. Treat. on Min. by Mohs II. 144. Fig. 171. Rhomboëdrisches schwefel-kohlen-saures Blei. v. Krons. Handb. 252. Leadhillite. Beud. Traité. II. 366. Sulphato-tri-Carbonate of Lead. Phill. Min. 359. Axotomer Blei-Baryt. Mohs Phys. 151. Fig. 97. Leadhillite. Dana Min. 276. Leadhillit. Galt. Handb. d. best. Min. 505.

$PbS + PbC =$  Schwefelsaures Bleioryd 27,44 Kohlen-saures Bleioryd 72,56.

Rhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung.

Grundform: klinorhombisches Oktaeder von  $\left\{ \begin{array}{l} 72^\circ 36' \\ 72^\circ 10' \end{array} \right\}$   
 $124^\circ 50'$ ,  $137^\circ 0'$ . Abweichung =  $0^\circ 29'$  (Harding.).  
 Blätterdurchgang: sehr vollkommen nach A; Spuren nach B und E.

Der kaum wahrnehmbare Bruch muschlig. Von Fettglanz, in den Diamantglanz geneigt; auf den Spaltungs- und den entsprechenden Kristallflächen, in den Perlmutterglanz. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Gelblichweiß, in das blaß Graue, Grüne,



Gelbe, Braune. Weißer Strich. Spec. G. = 6,0—6,4. S. = 2,5. Sehr wenig spröde. — B. d. L. auf der Kohle etwas aufschwellend, gelb, beim Erkalten aber wieder weiß werdend, und leicht sich reduciend. In Salpetersäure unter Ausscheidung von schwefelsaurem Bleioryd auflöslich.

KrySTALLFORM: Gl. P(P Halb) =  $72^{\circ}36'$ . P'(P') =  $72^{\circ}10'$ . A(a) =  $89^{\circ}31'$ . B(b).  $\bar{D}(r)$  =  $38^{\circ}11'$ . E(c) =  $59^{\circ}40'$ ,  $120^{\circ}20'$ . — BB'3 =  $119^{\circ}40'$ ,  $60^{\circ}20'$ . BB'4(d) =  $132^{\circ}54'$ ,  $47^{\circ}6'$ . —  $\bar{A}E2(g)$  =  $94^{\circ}18'$ .  $\bar{A}E2(g')$  =  $93^{\circ}52'$ . —  $\bar{A}B2(l)$  =  $147^{\circ}23'$ .  $BA\frac{1}{2}(e)$  =  $21^{\circ}31'$ .  $BA\frac{1}{2}(e')$  =  $21^{\circ}40'$ . —  $AB'4(l)$  =  $122^{\circ}20'$ .  $AB'2(m)$  =  $84^{\circ}30'$ .  $B'A\frac{3}{4}(n)$  =  $62^{\circ}24'$ . —  $\bar{D}B'\frac{1}{4}(h)$  =  $142^{\circ}26'$ .  $\bar{D}B'\frac{1}{4}(h')$  =  $142^{\circ}8'$ .  $\bar{D}B'\frac{1}{4}(k)$  =  $111^{\circ}32'$ .  $\bar{D}B'\frac{1}{4}(k')$  =  $111^{\circ}5'$ .

Gewöhnliche Combinationen: 4P'. 2A. 2BA $\frac{1}{2}$ . — 4P. 4P'. 2A. 2B. 4E. 2BA $\frac{1}{2}$ . 2BA $\frac{1}{2}$ . — 4P. 4P'. 2A. 2B. 2D. 4E. 4BB'4. 4 $\bar{A}E2$ . 4 $\bar{A}E2$ . 2 $\bar{A}B2$ . 2BA $\frac{1}{2}$ . 2BA $\frac{1}{2}$ . 4AB'4. 4AB'2. 4B'A $\frac{3}{4}$ . 4 $\bar{D}B'\frac{1}{4}$ . 4 $\bar{D}B'\frac{1}{4}$ . 4 $\bar{D}B'\frac{1}{4}$ . 4 $\bar{D}B'\frac{1}{4}$ .

Gl. A sehr glatt und eben; einige Flächen, zumal BA $\frac{1}{2}$ , gekrümmt, oder uneben. — Die Krystalle zuwellen in der Richtung der Hauptachse verkürzt, wodurch sie, bei Erweiterung der Gl. A, ein tafelförmiges Aussehen erlangen.

Zusammengesetzte Krystalle, sehr häufig: 1. Zusammensetzungsebene einer Gl. BB'3 entsprechend; Umdrehungsachse auf derselben senkrecht. Diese Zusammensetzung findet oft auch parallel der zweiten Gl. BB'3 Statt, und wiederholt sich in parallelen Ebenen, wie die Reifung auf A zu erkennen giebt. 2. Zusammensetzungsebene einer Gl.  $\bar{D}$  entsprechend.

Derb, dabei schaalig oder kornig abgesondert.

Gehalt:	Schwefelsau- res Bleioryb	Kohlensaures Bleioryb
nach Brooke (a. a. D.) v. Leadhills	27,5	72,5
nach Irving (Edinb. phil. Journ. N. S. VI. 388.) ebendaher	29,0	68,0
nach Berzelius (Årsber. 1823. 142.) ebendaher	28,7	71,0
nach Stromeyer (Gött. gel. Anz. 1825. 115.)	27,3	72,7
nach Thomson (Lond. and Ed. phil. Mag. 1840. Dec. 402.) ebendaher	27,43	72,57

## Anmerkungen.

1. Nach Bournon und Brooke ist das Krystallsystem des Leadhillits ein monoklinisches, und zwar hat der letztere als Grundform ein spitzes Rhomboeder von  $72^{\circ}30'$  und  $107^{\circ}30'$  angegeben. Dieser Annahme entspricht indessen, wie Haidinger gezeigt hat, die Symmetrie der Flächen-Combination nicht, und auch das optische Verhalten steht damit im Widerspruch, indem nach Brewster's Versuchen sich bei dem Leadhillit zwei Systeme von Farbenringen zeigen.

2. Der Leadhillit kommt zu Leadhills in Schottland auf einem in Grauwacke aufliegenden Gange, in Begleitung mannichfaltiger Bleiminern vor. Auch soll er sich in Spanien, und auf der Griechischen Insel Serpho, hier in kleinen Krystallen auf Bleiglanz, der mit thönigem Brauneisenstein eine Lage im Glimmerschiefer bildet, gefunden haben.

3. Ueber die Krystallisation des Leadhillits: Haidinger, Transactions of the Roy. Soc. of Edinburgh. X. 217.

## 4. Bleispath.

Bleispath. Hansm. Handb. 1108. Weis Bleierz. Bern. 258. Plomb carbonaté. Haüy Traité. III. 365. Pl. 91—93. Fig. 51—68. Kohlensäures Blei. v. Reuch. Handb. 290. Céruse. Beud. Traité. II. 363. Carbonate of Lead. Phill. Min. 356. Dipyramidischer Blei-Var. Mohs Phys. 137. Fig. 43. 44. White Lead. Dana Min. 274. Geruffit. Gab. Handb. d. best. Min. 503.

Pb C = Kohlen säure 16,54 Bleioxyd 83,46.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $130^{\circ} 0'$ ,  $92^{\circ} 19'$ ,  $108^{\circ} 28'$  (\*). Blätterdurchgang: ziemlich vollkommen nach E und  $BA\frac{1}{2}$ ; Spuren nach B und  $AB2$ .

Der Bruch muschlig, in das Unebene. Innenwendig von einem zum Theil dem Wachsartigen sich hinneigenden Demantglanz. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Von starker doppelter Strahlenbrechung. Farblos; schnee-, graulich-, gelblichweiß, gelblich-, asch-, rauchgrau; zuweilen in das Braune; selten durch Kupfer grün oder blau gefärbt. Zuweilen von bleigrauem, metallartigem Ansehen. Weißer Strich. Spec. G. = 6—6,6. S. = 3,5. Etwas spröde. — W. d. L. gewöhnlich stark verknisternd, sich gelb färbend und auf der Kohle mit Geräusch leicht zum Bleikorn reducirend. In Salpetersäure leicht auflöslich.

KrySTALLFORM: Fl. P(t Haupt). A(k). B'(g). B(l). D(P) =  $108^{\circ} 16'$ . E(M) =  $117^{\circ} 13'$ ,  $62^{\circ} 47'$ . —  $BB'3(o)$  =  $122^{\circ} 43'$ ,  $57^{\circ} 17'$ . —  $AE2(o)$  =  $145^{\circ} 27'$ ,  $121^{\circ} 45'$ ,  $69^{\circ} 32'$ . —  $AB'2(y)$  =  $118^{\circ} 42'$ . —  $AB2(s)$  =  $140^{\circ} 15'$ .  $BA\frac{1}{2}(u)$  =  $69^{\circ} 20'$ .  $BA\frac{1}{2}(x)$  =  $49^{\circ} 30'$ .  $BA\frac{1}{4}(z)$  =  $38^{\circ} 9'$ . —  $B'D2(w)$  =  $137^{\circ} 48'$ ,  $55^{\circ} 0'$ ,  $148^{\circ} 38'$ . —  $BD'2(v)$  =  $94^{\circ} 0'$ ,  $112^{\circ} 2'$ ,  $123^{\circ} 44'$ . — Besonders flächenreich

\*) Es sind hier die mit dem Reflexionsgoniometer gemachten Winkelbestimmungen von Mohs benutzt, die Formen aber in der Stellung betrachtet, welche Haüy ihnen gegeben, um dadurch die Vergleichung des Krystallsystems des Bleispathes, mit den analogen Systemen des Arragonites, Strontianites, Bithrites u. s. w. zu erleichtern.

ist die Rastrogonalzone. Außer ihren Flächen und den Fl. B, kommen in den Combinationen die primären Flächen, so wie die Fl. E oft vor.

Gewöhnliche Combinationen: 8P. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 8P. 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 2B. 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 8P. 2B. 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 2B. 4E. 4AB'2. 4AB2. — 8P. 2B. 4E. 4BB'3. — 8P. 2A. 2B. 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 8P. 2B. 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ . 4BA $\frac{1}{4}$ . — 2B. 4E. 4AB'2. 4AB2. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 8P. 2B'. 2B. 4D. 4E. 4BB'3. — 8P. 2B. 4E. 4BB'3. 4AB2. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 8P. 2A. 2B. 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ . 4BA $\frac{1}{4}$ . 4BA $\frac{1}{4}$ . — 2A. 2B'. 2B. 4D. 4E. 4BB'3. 4AB'2. 4AB2. — 8P. 2A. 2B'. 2B. 4D. 4E. 4BB'3. 8AE2. 4AB'2. 8B'D2. 8BD'2.

Die Krystalle sind oft in der Richtung der Hauptachse, zuweilen in mikrogonaler Richtung verlängert. Das vertikale Prisma 2B. 4E. nähert sich dem regulär sechsseitigen, indem es 2 Kanten von 117°13' und 4 Kanten von 121°23'30" besitzt. Ebenso nähert sich die Combination 8P. 4BA $\frac{1}{2}$  der Gestalt eines Dipyramidaldodekaeders, indem sie 4 Grundkanten von 108°28' und zwei Grundkanten von 110°40' hat.

Fl. P zuweilen parallel den Combinationsebenen mit E oder BA $\frac{1}{2}$ , Fl. B fast immer horizontal und zugleich, doch weniger fast vertikal gerichtet. Die Flächen der Rastrogonalzone schwach horizontal gerichtet. Fl. A gewöhnlich rauh.

Zusammengesetzte Krystalle: 1. Zusammensetzungsebene einer Fl. E entsprechend; Umrehungsachse senkrecht auf derselben. Die Zusammensetzung wiederholt sich sowohl parallel mit sich selbst, als auch nach den beiden Ebenen der Flächen E. 2. Zusammensetzungsebene senkrecht auf einer Grundkante des primären Rhombendodekaeders; Umrehungsachse derselben parallel. Die Individuen setzen oft über die Zusammensetzungsebene hinaus fort. Es entstehen daraus schiefwinklig kreuzförmige Zwillinge- und sechsstrahlig sternförmige Drillinge-Krystalle. Der Habitus der zusammengesetzten Krystalle, die bei dem Bleispath besonders häufig vorkommen, ändert natürlicher Weise nach der Verschiedenheit der Flächen-Combination der einzelnen Individuen mannichfaltig ab.

Unvollkommen ausgebildete Krystalle, theils einzeln in pyramiden oder nadelförmiger Gestalt, theils in büschelförmigen Aggregaten, büschelförmigen Gruppen, federförmigen Krümmungen, oder ganz unbestimmten Zusammenhängungen.

Viereckförmig, runderförmig, mit büschelförmiger und trun-

schaaliger Absonderung; zellig, zerfressen; dorb, dabei zum Theil körnig, seltener kuglich abgesondert; eingesprengt. In dünnen Blättchen und zarten Häutchen (sog. Bleiglimmer) als Ueberzug, Kuglung. In Pseudomorphosen, nach Bleiglanz, Bleivitriol, Leadylit, Schwerspath, Flußspath.

Gehalt:

nach Klaproth (Beitr. III. 168.) v. Leachills nach John (Chem. Unt. II. 233. 236.) v. Nerischnef durchschlitger durchscheinender nach Bergemann (Chem. Unterf. d. Min. d. Bleiberges. 167.) v. Orisberge i. d. Gifel	Kohlens- säure	Bleiorxyd	Kiesel- säure	Thonerde u. Eisenoxyd
	16	82	—	2
	15,5	84,5	—	—
	15,00	73,50	8,00	2,66
	16,492	83,508	—	—

### Anmerkungen.

1. Der Bleispath hat zuweilen einen Gehalt von kohlensaurem Silberoxyd, vermuthlich alsdann, wenn er aus silberhaltigem Bleiglanz entstanden ist. Daurerfachs fand im Bleispath von den Gruben Glückstad und Bleisfeld ohnweit Hellerfeld am Harz durch Cupellation einen Silbergehalt, der in 100 Probirpfunden des Bleispathes vom Glückrade  $\frac{1}{4}$  Loth betrug (Hausm. Norddeutsche Beitr. z. Berg- u. Hüttenk. I. 131.). Berthier entdeckte in einem Bleispath aus dem Dep. la Charente einen etwas mehr als  $\frac{1}{10}$  Procent betragenden Gehalt von kohlensaurem Silberoxyd.

Zuweilen enthält der Bleispath etwas kohlensaures Binoxid (Zinkbleispath). Kersten fand in einem zinkhaltigen Bleispath von Monte Point bei Iglesias in Sardinien, dessen specifisches Gewicht = 5,9, kohlensaures Bleiorxyd 92,10 kohlensaures Binoxid 7,02.

2. Der Bleispath ist gewiß in den meisten Fällen ein neueres Gebilde, zu dessen Entstehung hauptsächlich die Zersetzung von Bleiglanz Veranlassung gab. Es spricht dafür die Art des Vorkommens des Bleispathes auf den Lagerstätten des Bleiglances, zumal in den oberen Theilen von Gängen, deren Ausfällungsmasse sichtbare Spuren der Zerkümmung an sich trägt, so wie die pseudomorphische, vom

Bleiglanz herrührende Gestalt, welche zuweilen dem Bleispath eigen ist. Unter den verschiedenen Bleisalzen, welche dem Bleiglanze ihren Ursprung verdanken, findet sich der Bleispath bei Weitem am häufigsten. Die Kohlensäure dürfte bei dieser Bildung wohl eben so wie bei der Erzeugung verschiedener anderer neu entstandener kohlen-saurer Salze, besonders der Zersetzung von Kalkspath zuzuschreiben seyn, welche gleichzeitig, vermuthlich durch Einwirkung der aus der Zersetzung von Schwefelkies hervorgegangenen Schwefelsäure, entwickelt wurde. Aus einer zugleich erfolgten Zersetzung von Kupferkies, der so oft den Bleiglanz begleitet, sind sowohl der Malachit und die Kupferlasur, als auch das Eisenoxydhydrat abzuleiten, welche nicht selten in der Umgebung des Bleispathes vorkommen. Wie nun das kohlen-saure Bleioxyd aus einer Zersetzung von Bleiglanz hervorging, so wurde dagegen das erstere zuweilen wieder in Bleiglanz, theils oberflächlich, theils durch und durch, vermittelst der Einwirkung von Schwefelwasserstoff, umgewandelt.

Ueber die Entstehung des Bleispathes: Hausmann, i. d. Nord-deutschen Beiträgen z. Berg- u. Hüttenk. III. 34. Jam. Braid, Observations on the Formation of the various Lead - Spars. Memoirs of the Wernerian Society. IV. II. 308. Dufart, Reisen in Mexico. II. 167. Blum, Pseudomorphosen. 183.

3. Der Bleispath findet sich vorzüglich auf Lagern und Gängen, welche Bleiglanz führen. Er kommt außerdem in Begleitung von Kupferkies, Schwefelkies und verschiedenen anderen Erzen, so wie in Gesellschaft von verschiedenen Bleisalzen, namentlich von Bleivitriol, Arsenikbleispath, Polychrom, selten von Leadhillit, Lanarkit, Bleilasur, ferner von Kupfersalzen, namentlich von Malachit, Kupferlasur, und von Brauneisenstein vor. Dürziger Brauneisenstein so wie Malachit und Kupferlasur bescheiden zuweilen seine Krystalle und krystallinischen Aggregate. Auch gehört der Galmei hin und wieder zu den Begleitern des Bleispathes.

Ausgezeichnete Krystalle des Bleispathes finden sich zu Przibram, Ries und Bleibad in Böhmen, Bleiberg in Kärnten, Regbanya in Ungarn, Schopau und Johann Georgenbad in Sachsen, Larnowitz in Schlesien, zu Badenweiler in Baden, zu Rösen und Siegen in Westphalen, zu la Croix, Paritich, Guelgoost, Poullaouen in Frankreich, zu Leadhill in Schottland. In schönen spießigen und nadel-förmigen Krystallen und ausgezeichneten säuglichen Krystall-Aggregaten, brach der Bleispath vormals auf der Grube Gläcksrad auf dem Schulenberg bei Jage ohnweit Zellertfeld am Harz. Außerdem fin-

bet sich der Bleispath am Harz auf den Gruben Katharina und Elsbeth bei Glansthäl, Bleisfeld und St. Joachim bei Zellerfeld; selten im Iberge bei Grund, so wie auf dem Steyebacher Versuchsbau in der Gegend von Laune. Der sog. Bleiglimmer kommt zuweilen zu St. Andreasberg als Ueberzug von Kalkspath und Harmotom vor (Rose, l. d. Schriften d. Berlin. Gesellsch. natf. Fr. VIII. 204.). Sehr zahlreich sind die Fundorte des Bleispathes in anderen Gegenden, welche Lagerstätten von Bleierzgen besitzen.

4. Wo der Bleispath in größerer Menge gewonnen werden kann, dient er mit zur Gewinnung des Bleies, und zuweilen zugleich zum Silberanbringen.

## A n h a n g.

### 1. Bleischwärze.

Dunkler Bleispath. Karst. Tab. 68. Bleischwärze. Haussm. Handb. 1111. Schwarz Bleierz. Wern. 257. Plomb carbonaté noir. Haüy Traité. III. 374. Schwarz-Bleierz. v. Leonh. Handb. 293.

Gemenge von kohlensaurem Bleioxyd mit etwas Kohle.  
KrySTALLINISCH.

Der Bruch uneben, in das unvollkommen Muschelige. Inwendig von Demantglanz, zum Theil in den Fettglanz geneigt. Vom Durchscheinenden bis in das Undurchsichtige. Graulichschwarz. Spec. G. = 5,7. — In Salpetersäure mit Hinterlassung eines schwarzen, kohligen Rückstandes auflöslich.

Selten krySTALLIN. Verb, eingesprenzt, zellig, zerstreut.

Gehalt:

nach Lampadius (Scheerer's Journ. v. 666.)	Kohlen- säure	Blei- oxyd	Kohle
	18	79	2

### Anmerkung.

Die Bleischwärze findet sich unter ähnlichen Verhältnissen wie der Bleispath, und kommt auch zugleich mit ihm vor. Fundorte derselben sind: Grube St. Joachim bei Zellerfeld am Harz; Fretberg

1228 VIII. Kl. Dryg. XVIII. Ord. Carb. I. u. Wasserfr. Carb.

aus Schöpsau in Sachsen; Ries in Böhmen; Larnowitz in Schlesien; Grube Hans Baden bei Badenweiler in Baden.

2. Bleierde.

Bleierde. Karst. Tab. 68. Bleierde. Gansm. Handb. 1109. Bleierde. Bern. 263. Plomb carbonaté terreux. Haüy Trakt. III. 372. Bleierde. v. Leonh. Handb. 293. Earthy Carbonate of Lead. Phill. Min. 358.

Gemenge von kohlensaurem Bleioxyd mit Thon, Eisenoxyd u. s. w.

Unkrystallinisch.

Undurchsichtig. Von weißen, grauen, gelben, braunen, rothen Farben. Spec. G. = 4,479—4,593 (Karsten). — In Salpetersäure mit Hinterlassung eines bald größeren, bald kleineren Rückstandes auflöslich.

a. Feste. Der Bruch uneben, einer Seite in das Kleinsplittige, anderer Seite in das Erdige. Matt, selten schwach fettartig schimmernd.

Sphäroidisch, nierenförmig, verb, eingesprengt; zuweilen löcherig, zertrümmert.

b. Zerreibliche. In feinerdigen, matten, locker verbundenen Theilen.

Verb, eingesprengt, als Ueberzug, Anflug.

Gehalt der Bleierde:

nach John (Chem. Unt. II. 229.)	Koh- len- säure	Blei- oxyd	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- u. Man- gan- oxyd	Kalk u. Eisen- oxyd	Wass- er
v. Larnowitz (Schweigg. J. IV. 229.)	12,00	66,00	10,50	4,75	2,25	—	2,25
v. Kall t. d. Giffel u. Berges- mann (Chem. Unt. d. Min. d. Bleiber- ges t. d. Kiesel. 175.)	10,00	48,25	29,00	5,25	3,00	0,50	4,00
ebensolcher	Koh- len- säu- res Blei- oxyd	—	Quarz 1,070	—	Eisen- oxyd u. Thon- erde 2,200	—	2,566



## Anmerkungen.

1. Die Bleierde ist ohne Zweifel auf ähnliche Weise wie der Bleispath, durch eine Zersetzung des Bleiglanzes entstanden, mit welchem sie in Begleitung von Bleispath vorkommt. Zuweilen hält die Bleierde noch unzersezte Kerne von Bleiglanz ein; auch zeigt sie hin und wieder die Bleiglanzstructur. War der Bleiglanz, aus welchem die Bleierde sich bildete, silberhaltig, so trifft man auch in ihr einen Silbergehalt an. Bauersachs fand durch Cupellation in 100 Pfunden einer grauen Bleierde von Zellerfeld,  $\frac{1}{4}$  Loth Silber (Hausm. Norddeutsche Beiträge z. Berg- u. Hüttenk. I. 131.).

2. Die Bleierde findet sich auf den Gruben St. Joachim und Bleisfeld bei Zellerfeld und im Kammelsberge bei Goslar am Harz. Normalis ist sie auch auf der Grube Glückstrod auf dem Schlenberger Zuge, so wie auf einer alten Grube silberner Mond als Ueberzug auf krySTALLINEM Bleiglanz vorgekommen (Zimmermann, das Harzgebirge. I. 208.). In besonderer Menge bricht sie zu Kall in der Eifel, wo sie auch von rothbrauner Farbe vorkommt. Zu den Fundorten derselben gehören außerdem: die Grube Haus Baden bei Bademweller in Baden; Freiberg, Ischopau in Sachsen; Ries, Bleisradt in Böhmen; Tarnowitz in Schlessen; Leadhills in Schottland; Krakau, Olkusch in Pohlen; Nerstschinsk in Sibirien.

3. Wo die Bleierde in größerer Menge gewonnen werden kann, dient sie mit zur Gewinnung des Bleies und zuweilen zugleich zum Silberausbringen.

## 5. Arragonit.



$\text{Ca C} = \text{Kohlensäure } 43,87 \text{ Kalk } 56,13.$

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $129^{\circ} 37'$ ,  $93^{\circ} 30'$ ,  $107^{\circ} 34'$  (Kupffer.). Blätterdurchgang: deutlich nach B; weniger vollkommen nach D und E.

1230 VIII.Kl.Dryg. XVIII.Orb.Carb.I.U.Wasserfr.Carb.

Spec. G. = 2,6=3,01. S. = 3—5. — D. d. 2.  
für sich unerschmelzbar. Auf Kohle sich kauftisch brennend.  
Mit Salz- und Salpetersäure lebhaft brausend und leicht  
darin sich auflösend, aber weniger rasch als Kalkspath.

1. Larnowicit.

Larnowicit. Breith. Handb. II. 252. Larnowicit. Gorb.  
Handb. d. best. Min. 498.



Von wenig deutlich blättriger Textur. Der Bruch  
uneben in das Muschlige. Von Glasglanz. Weiß, in  
das Grüne. Spec. G. = 2,98—3,01. Breith. S. = 4.  
— Nach dem Glühen mit Schwefelwasserstoff anfangs  
roth, dann schwarz werdend.

In spießigen Krystallen, deren Gruppen in krystallinisch-verbe  
Massen mit dünn- und sehr dünnfänglicher Absonderung über-  
gehen.

Gehalt:

	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saurer Biotopyd	Decrepi- tations- Wasser
nach Böttger (Pogg. Ann. XLVII. 500.)	95,940	3,869	0,157
nach Kersten (Pogg. Ann. XLVIII. 352.)	97,81	2,19	—

Anmerkung.

Der Larnowicit findet sich auf Bleiglanz auflösend und damit  
verwachsen zu Larnowit in Oberschleßen.

2. Arragonit.

Arragonischer Spatit, dann Arragonischer Kalkspath.  
Bern. Bergm. Journ. 1788. I. 95. — 1790. 2. 76. Gren-  
trischer Kalkstein. Karst. Tab. (1. Ausg.) 34. 74. Arrago-  
nite. Hauy Traité. (1. Edit.) IV. 337. Arragonit. Haum.  
Handb. 970. Faserkalk. Schanlenkalk. das. 906. 913. z.  
Tf. Arragon. Bern. 159. Arragonite. Hauy Traité. I.

432. Pl. 23—25. Fig. 1—23. Arragon. v. Leonh. Handb. 322. Arragonite. Beud. Traité. II. 336. Arragonite. Phill. Min. 165. Prismatisches Kalk. Falcoib. Rohs Phys. 89. Fig. 33. Arragonite. Dana Min. 246. Arragonite. Dufrenoy Traité. II. 260. Pl. 34—38. Fig. 213—232. Arragon. Gab. Handb. v. best. Min. 497. Splitt. Splitt. Chimboraizit. Eisenblüthe. Erbsenstein, Sprudelstein z. Th.



Der oft vorhandene Gehalt an Sr C höchstens etwas über 4 Proc.

Spec. G. = 2,6—3. S. = 3—4. — W. d. L. im Kolben gewöhnlich anschwellend und zu einem groben, oft spleißigen, weißen Pulver zerfallend.

a. Blätteriger. Von nicht hervorragender, blätteriger Textur. Der mehr hervortretende Bruch kleinsmuschlig, in das Unebene, selten in das Splitttrige. Inwendig glänzend oder wenigglänzend, von einem oft dem Fettartigen hingeneigten Glasglanze. Vom Durchsichtigen in das Durchscheinende. Farbenlos, weiß, in's Graue, Wein-, Honiggelbe, Spargel- und Berggrüne, Violette, Röthliche. Verschiedene Farben zuweilen an einem Individuum. Graulichweißer Strich.

Kryallform: Fl. P' (P Röh.). A (s). B'. B (h). D' = 81° 33'. D (k) = 108° 27' \*). E (M) = 116° 16', 63° 44'. — EA 1/4 = 117° 26', 66° 42', 159° 15'. EA 1/6 = 116° 34', 64° 30' \*\*), 169° 34' 20'. — AB 3 = 152° 59'. AB 2(x) = 140° 23'. BA 1/2 (l) = 85° 33'. BA 1/2 (i) = 69° 31' \*\*\*). BA 1/2 (m) = 49° 39'. BA 1/2 (o) = 31° 2'. BA 1/6 (q) = 26° 3'. BA 1/6 = 19° 41'. BA 1/12 = 13° 12'. — DB 1/2 (n) = 129° 37', 116° 8', 85° 32'. BD' 2 (r) = 93° 17', 113° 10', 123° 34'. — (B'A 1/2. BD' 7) (p).

Gewöhnliche Combinationen: 2A. 4E. — 4E. 4BA 1/2. — 8EA 1/4. 4BA 1/6. — 8EA 1/4. 4BA 1/6. — 8EA 1/6. 4BA 1/12. — 2A. 4E. 4BA 1/2. — 2B. 4D. 4E. — 2B'. 2B. 4D. 4E. — 2B. 8EA 1/6. 4BA 1/2. — 2B. 4D. 4E. 4AB 2. — 2B. 4D. 4E. 4AB 3. — 8P.

\*) Nach Gay = 109° 28'.

\*\*\*) Nach Gay = 115° 56', 64° 4'.

\*\*\*) Nach Gay = 70° 31'.

4D. 8EA $\frac{1}{8}$ . 4BA $\frac{1}{12}$ . — 8P. 4D. 8EA $\frac{1}{8}$ . 4AB3. 4BA $\frac{1}{12}$ . — 2B.  
 4D. 4E. 4BA $\frac{1}{4}$ . 8(B'A $\frac{1}{3}$ . BD'7). — 2B. 4D. 4E. 4AB2. 8BD'2.  
 — 8P. 2B. 4D. 4E. 4AB2. 4BA $\frac{1}{2}$ . 4BA $\frac{1}{2}$ . 4BA $\frac{1}{2}$ . 8DB' $\frac{1}{2}$ .  
 8BD'2.

Die Individuen, an welchen die Flächen des vertikalen Prisma vorherrschen, gewöhnlich in der Richtung der Hauptachse mehr und weniger verlängert.

Die Oberfläche größtentheils glatt und mehr und weniger stark glänzend, von Glasglanz. Fl. P und DB' $\frac{1}{2}$  oft rauh; Fl. B, D' und E nicht selten uneben. Die vertikalen Flächen zuweilen gekrümmt. Oft spießige und nadelartige Krystalle.

Große Neigung zur Zwillingbildung und Darstellung vielfach zusammengesetzter Krystalle, daher einfache Individuen weit seltener als zusammengesetzte vorkommen. Zusammensetzungsebene einer Fl. B entsprechend, Umdrehungsachse auf derselben senkrecht. Nach diesem gewöhnlichsten Gesetze, zwei, drei, vier, oder mehrere Individuen und Theile derselben verbunden. Die Wiederholung theils mit parallelen, theils mit geneigten Zusammensetzungsebenen. Oft sind mehrere Zwillinge auf verschiedene Weise verbunden, mit Zwischenräumen, welche gewöhnlich durch Fortsetzung ihrer Masse ausgefüllt, selten unausgefüllt sind. Es gehen daraus verschiedenartige, mehr und weniger irreguläre, am Häufigsten doch aber sechsseitig prismatische Gestalten hervor (Hauy Traité. Pl. 24. Fig. 16. Pl. 25. Fig. 19—23.). Herrschen an den Enden der einfachen Individuen, welche in die Zusammensetzung eingehen, die Flächen A vor, so erscheinen nur an den Seiten der prismatischen Gestalten einspringende Winkel. Sind außer den horizontalen Flächen auch transversale vorhanden, so stellen sich die Endkanten der zusammengesetzten Prismen mit Einkerbungen dar. Sind die einzelnen Individuen an den Enden nur durch transversale Flächen begränzt, so bilden solche an den Enden der zusammengesetzten Gestalten einspringende Kanten, oder bewirken, daß die horizontale Fläche, in welcher die Enden der einfachen Individuen liegen, durch einspringende Kanten rauh erscheint. Zuweilen befinden sich an den in die Zusammensetzung eingehenden Individuen nur transversale Flächen. Es entspringen daraus gewisse zusammengesetzte Formen, welche Ähnlichkeit mit einfachen, sehr spitzen Bipyramidalbipyramiden haben (Hauy Traité. Pl. 24. Fig. 17.), und nicht verwechselt werden dürfen mit ebenfalls vorkommenden, einfachen Gestalten, welche aus Combina-

tionen von 8 Flächen  $EA_{\frac{m}{n}}$  und 4 Flächen  $BA_{\frac{m}{n}}$  bestehen, die sich auch zuweilen den Formen von sehr spitzen Styrpyramidalbedeckern nähern.

Gruppierungen einfacher oder zusammengesetzter Krystalle, wobei sie entweder mit den Flächen des vertikalen Prisma an einanderschließen; oder unter unbestimmten Winkeln verbunden, oft recht- oder schiefwinklig durch einander gewachsen sind, indem z. B. um ein größeres zusammengesetztes Prisma, mehrere oder viele kleinere Prismen von ähnlicher Zusammensetzung gruppiert erscheinen; oder wobei sie um einen gemeinschaftlichen Anziehungspunkt vereinigt vorkommen, welches sowohl bei prismatischen, als auch bei pyramidalen Gestalten sich zeigt. Von solchen Gruppierungen Uebergänge in krystallinisch-berbe Massen mit theils gleich-, theils auseinander laufend-stänglicher Absonderung, vom Dickstänglichen bis in das sehr Dünnstängliche, welches in das Faserige verläuft. Die äußere Gestalt entweder kuglig, nierenförmig, dabei zuweilen mit krummschaaliger Absonderung, oder berbe Massen. Selten als Petrificationsmittel von Holz.

1234 VIII. Kl. Dryg. XVIII. Ord. Carb. I. u. Wasserfr. Carb.

Gehalt:

	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saure Stron- tianerde	Fluß- saurer Kalk	Phosphor- kalk, phosphor- thonerde, Eisenoxyd	Wasser
nach Stromeyer (Unt. I. 96.)					
prismatischer, v. Molina in Arragonien	96,6833	4,0138	—	—	0,3029
ränglicher, v. Barènes bei Dar im Dep. des Landes	95,2965	4,1043	—	—	0,5992
ränglicher, v. Kalfersstuhl b. Burtheim im Breisgau	97,1279	2,4619	—	—	0,4102
ränglicher, v. d. blauen Kuppe bei Schwäge in Hessen	97,4205	2,2678	—	—	0,3117
ränglicher, v. Vertaison in Auvergne	97,7443	2,0557	—	—	0,2000
ränglicher, v. Kertschnof in Sibirien	98,6398	1,1006	—	—	0,2596
fasrig-ränglicher vom Tschopauer Berge bei Auffig in Böhmen	98,7620	1,0224	—	—	0,2156
ränglicher, v. Kantsaal in Grönland	99,1023	0,7342	—	—	0,1635
ränglicher, v. Leogang im Salzburgerischen	99,1254	0,7202	—	—	0,1544
fasrig-ränglicher, v. Kalfsch in Böhmen	99,2922	0,5090	—	—	0,1968
nach Berzelius (K. Vet. Acad. Handl. 1822. 180.)					
ränglicher, brauner (sog. Syrubelstein) v. Karlsbad	97,00	0,32	0,69	0,59	1,40

In den mehren der von Stromeyer untersuchten Arragoniten fand sich ein geringer Gehalt von Eisenoxydhydrat, in einigen auch von Manganoxyd, und in dem Arragonite von Molina etwas Gyps. Da indessen diese Theile als fremdartige Beimengungen zu betrachten, so sind sie bei obigen Angaben in Abzug gebracht.

Nach Delesse enthält der Arragonit von Herrengrund bei Neusohl in Ungarn keine Strontianerde, aber 0,13 Proc Wasser (Thèse sur l'emploi de l'anal. chim. dans les recherches de minéralogie. 1843. p. 6).

b. Fasriger. Theils gleich-, theils auseinander-

laufend fastrig. Inwendig wenig glänzend oder schimmernd, von seidenartigem Glanz. Mehr und weniger durchscheinend. Schnee-, gelblich-, röthlich-, graulich-weiß, durch zufällige Färbung in das Gelbe, Grüne, Blaue, Rothe.

Kuglig, nierenförmig, zapfenförmig und in anderen einfachen und zusammengesetzten stalaktitischen Gestalten, namentlich korallen-, staudenförmig, zackig (sog. Eisenblüthe), in plattenförmigen Massen. Die Oberfläche theils eben, und dann gewöhnlich matt, theils zart bekrust, und dann glimmernd; zuweilen in zarte Krystallspitzen auslaufend.

Gehalt:

nach Bucholz (N. Journ. d. Chem. IV. 425.) sog. Eisenblüthe a. Steyermark	Koh- len- säure	Kalk	Wasser
	43	56	1

In dem fastrigen Arragonite vom Jacobsberge an der Porta Westphalica hat Stromeyer einen geringen Gehalt von schwefelsaurem Kalk aufgefunden, der indessen als eine zufällige Beimengung zu betrachten seyn dürfte.

c. Schaaliger. Der Bruch uneben oder erdig, in das Ebene und Splitttrige. Inwendig matt oder wachsdartig schimmernd. Undurchsichtig, zuweilen in das Durchscheinende. Kreideweiß, in das Gelbe, Braune, Graue. Verschiedene Farben oft lagenweise wechselnd.

Kuglig (sog. Erbsestein z. Th.) und dabei concentrisch dünn-schaalig abgefondert, die Kugeln entweder gefüllt oder hohl, zuweilen mit gerabflächigen Abplattungen, wodurch Formen entstehen, welche einige Aehnlichkeit mit Krystallisationen haben; krennförmig, knollig, platten-, rindenförmig, dorb, dabei gewöhnlich trumm-, seltener gerad-, halb dick-, halb dünn-schaalig abgefondert. Der Wechsel verschiedener Farben entspricht der schaaligen Abfondertung.

Gehalt:	Roh-	Roh-	Phos-	Phos-	Eisen-	Zinn-	Wasser
n. Bergelius (K. Vol. Acad. Handl. 1822. 179.)	sen- sauer rer Kalk	len- saure Stron- tian- erde	phor- saure Kalk	phor- saure Thon- erde	oxyd	oxyd	
Fig. Sprudel- stein v. Karlsbad a. b. Salzbede- Kessel	96,47	0,30	0,06	0,10	0,43	0,06	1,59

Schwache Spur von Mangen.

## Anmerkungen.

1. Der Arragonit wurde anfangs von Werner irrig für eine Abänderung des Spatites gehalten. Laproth, der die erste chemische Analyse dieses Minerals lieferte (v. Crell's Chem. Ann. 1788. I. 387—390), deckte jenen Irrthum auf, indem er die Uebereinstimmung seiner Mischung mit der des Kalkspathes nachwies. Hierdurch wurde Werner bewogen, jenen Körper vom Spatit zu trennen und unter dem Namen „Arragonischer Kalkspath“ anzuführen. Auch Karsten verwechelte ihn noch in der ersten Ausgabe seiner Tabellen mit der Kalkstein-Gattung, und belegte ihn mit dem Namen „concentrischer Kalkstein,“ wegen der von der Mitte seiner zusammengehörten prismatischen Krystalle gegen die Seiten derselben oftmals gerichteten Sprünge. Ganz erkannte zuerst die wesentliche Verschiedenheit der Krystallisation und Structur von Kalkspath und Arragonit, so wie die Unterschiede, welche diese Mineralien hinsichtlich einiger physikalischer Merkmale zeigen, wodurch er bestimmt wurde, beide als verschiedene Mineralien zu betrachten, wiewohl die Unterscheidung mit der seiner Methode zum Grunde liegenden Ansicht, daß vollständige Verschiedenheit der Krystallisation und Structur nicht mit einem wesentlichen Unterschiede der Mischung verträglich sey, im Widerspruche zu stehen schien. Albert Werner und Karsten nach dem Verzuge Fauy's, den Arragonit als beiderlei Mineralien eines von Kalkstein trennten. Nach Bernhardt dagegen zu zeigen, daß die Form des Arragonites mit der Grundform des Kalkspathes sich überein setze (Gedley's Journ. III. 122), wovon das Entscheidende erst durch Fauy dargethan wurde (ver die Meinung enthält, daß die Krystalle eines an verschiedenen Orten vorkommenden Minerals nicht verschieden seyn können Comp. 1788 p. 133—134). Arragonit wurde demnach von Fauy, I und Fauy, II, Ann. d. Mus. N.



408—411.), Proust (Journ. d. Phys. LXII. 226.), Gënevix (Phil. Trans. 1803. II. 333.), Bucholz (Gehlen's R. Journ. III. 72—80.), Trommsdorff (Gehlen's Journ. VIII. 163.), Thénard und Biot (Mém. de la Soc. d'Arcueil. II. 176—206.), beschäftigten sich in jener Zeit mit der sorgfältigen chemischen Untersuchung des Arragonites, waren aber nicht im Stande, einen wesentlichen Unterschied seiner Mischung und der des Kalispathes ausfindig zu machen. Thénard und Biot wurden dadurch veranlaßt es nicht für unwahrscheinlich zu halten, daß dieselben Stoffe in einem und demselben Verhältnisse mit einander vereinigt, dennoch Verbindungen von verschiedener physikalischer Beschaffenheit hervorzubringen im Stande seyen. Dagegen schien Hauy's Erwartung in Erfüllung zu gehen, indem Stromeyer i. J. 1813 bei einer wiederholten sorgfältigen chemischen Untersuchung des Arragonites, in mehreren Abänderungen desselben einen früher übersehenen, aber doch schon von Kirwan (1794) vermutheten Gehalt an kohlensaurer Strontianerde auffand \*). Diese, bei der ferneren Zerlegung einer größeren Anzahl von Abänderungen aus den verschiedensten Gegenden sich bekundende Entdeckung, wurde von Hauy und denen die sich zu seiner Ansicht bekannten, besonders freudig begrüßt, indem man glaubte, daß der freilich nur geringe und sehr variable Gehalt von kohlensaurer Strontianerde die Ursache der auffallenden Verschiedenheiten der Krystallisation, Structur und physikalischen Eigenschaften von Arragonit und Kalispath sey (J. Fr. L. Hausmann, Specim. de relat. inter corpor. nat. anorgan. indol. chem. atque extern. 1813. p. 46). Dieser Annahme schien die Wahrnehmung der Aehnlichkeit, welche Arragonit und Strontianit im Aeußeren zeigen, welche zuweilen so groß ist, daß Verwechslungen beider Fossilien Statt gefunden haben, günstig zu seyn. Dagegen fanden sich aber Abänderungen von Arragonit, in welchen die chemische Analyse keine Spur von kohlensaurer Strontianerde nachzuweisen vermochte (Vergl. Gehlen, in Schweigg. J. X. 133. Döbereiner, das. X. 219. Monheim, das. XI. 389. Bucholz und Reißner, das. XIII. 1.). Der hierdurch dargebotene, unüberlegbare Einwand gegen jene Meinung, gewann immer größeres Gewicht, je mehr sich die Erfahrungen vom sogenannten Dimorphismus erweiterten, und auf der anderen Seite die Lehre vom sogenannten Isomorphismus immer fester begrün-

\*) Dufrenoy schreibt diese Entdeckung fälschlich seinem Landesmann Bauquelin zu (Traité de Min. II. 251.).

bet ersieht. Beiden, für die wissenschaftliche Mineralogie und Chemie höchst einflussreichen Lehren, bieten gegenwärtig die Verhältnisse, in welchen der Arragonit einer Seite zum Kalkspath und der an diesen sich schließenden Reihe von Carbonaten mit ähnlichen rhomboedrischen Krystallisationsystemen, anderer Seite zum Strontianit und den übrigen, mit dem Arragonit in derselben Reihe vereinigten Carbonaten von ähnlichen orthorhombischen Krystallisationsystemen steht, die ausgezeichnetsten Belege dar.

2. Die Veränderung, welche Stücke von größeren Arragonitkrystallen erleiden, wenn sie einer schwachen Rothglühhitze ausgesetzt werden, wobei sie in ein weißes, undurchsichtiges, gröbliches Pulver zerfallen, scheint eine Umwandlung des Arragonites in Kalkspath zu seyn, welche Meinung zuerst von Hattinger ausgesprochen worden (Pogg. Ann. XI. 177.). Faserige Massen und kleine Krystalle verlieren nur Durchsichtigkeit ohne zu zerfallen. Mitscherlich hat die theilweise Umwandlung eines Arragonitkrystalls durch vulkanische Hitze in Kalkspathsubstanz beobachtet (Pogg. Ann. XXI. 157.). Nach Hattinger kommt im Basalttuff von Schlackenwerth in Holz eingewachsener Kalkspath vor, dessen Form beweist, daß er früher Arragonit war (Pogg. Ann. XLV. 179.). Auch fand Hattinger zu Herrengrund in Ungarn Austerkrystalle von Kalkspath nach Arragonit, welche stets in den obern Theilen der Drusen sind, während die unteren Gegenden Arragonit enthalten (Pogg. Ann. LIII. 141.). G. Rose hat bemerkt, daß sich in hoher Temperatur auf trockenem Wege, wenn z. B. kohlsaurer Kalk unter hohem Druck geschmolzen wird, nur Kalkspath bildet (Pogg. Ann. XLII. 353.). Es ist damit die Wahrnehmung im Einklange, daß ursprünglich dichter Kalkstein sich nicht selten durch die Einwirkung einer hohen Temperatur bei Berührung von feurigflüssigen Massen in Marmor, nicht in Arragonit umgewandelt zeigt. Dagegen aber hat G. Rose durch interessante Versuche gefunden, daß, wenn man ein Kalksalz mit kohlsauerm Alkali in der Kälte niederschlägt, das Präcipitat unter dem Mikroskop rhomboedrisch oder als Kalkspath erscheint, während es sich, wenn die Fällung bei Siedhitze geschah, in den Krystallen des Arragonites darstellt. Hieraus ist zu schließen, daß der Arragonit, der in Spaltungen und Höhlungen im feurigen Fluß gewesener Gebirgsarten sich findet, durch Infiltration einer Auflösung von kohlsauerm Kalk entstanden ist, welche durch das noch heiße Gestein in eine höhere Temperatur versetzt wurde (Pogg. Ann. XLII. 353. 360.). Trifft man in derselben Höhlung von Basalt oder Mandelstein Arragonit und Kalkspath zu-

gleich an, wie solches z. B. an der blauen Kappe bei Gschwäge, im Höllengrunde bei Münden zuweilen der Fall ist, so wird man entweder annehmen dürfen, daß beide zu verschiedenen Zeiten gebildet worden, oder daß der Kalkspath früher Arragonit war. Bei gewissen kalkhaltigen heißen Quellen, namentlich den Carlsbader, ist der sich absetzende Luff (sog. Sprudelstein), Arragonit (Borzelius, K. Vet. Acad. Handl. 1822. p. 178.). Eine solche, noch unter unseren Augen vorgehende Bildung hat Nichts Rätselfhaftes, wenn gleich die oft große Regelmäßigkeit der Kugeln des sog. Erbsenstein's Bewunderung verdient, deren höchst zarte Schaaln den successiven Absatz der Arragonitmasse, bald um ein Arragonit-, bald um ein Sandkörnchen, welches in der aufsprudelnden Quelle schwebend erhalten wurde, oder um eine Luftblase, in welchem Fall sich hohle Kugeln bilden, erkennen lassen. Weniger leicht zu erklären ist dagegen die Entstehung der in den felsamsten jactigen und Korallenförmigen Gestalten sich darstellenden sog. Eisenblüthe, die besonders ausgezeichnet auf den Klüften oder sog. Schachtkammern in dem zersetzten Eisenspath des Erzberges bei Eisenerz in Steyermark vorkommt, deren Bildung manches Abweichende von der des gewöhnlichen Kropfsteins zeigt, indem ihre Vertiefungen eben so wohl in die Höhe steigen, als sie sich nach allen Seiten verbreiten, ohne dem Gesetze der Schwere zu folgen (Bergl. v. Panz und Ahl Beschreib. d. vorzügl. Berg- u. Hüttenwerke des Herzogthums Steyermark. 1814. S. 45 ff. Karstens metallurgische Reise. 1821. S. 357. Haüy Traité. I. 460.).

3. Wie der Arragonit sich dadurch auffallend vom Kalle unterscheidet, daß der Bildung des ersteren eine ungleich geringere Mannichfaltigkeit eigen ist, als der des letzteren, so steht jener auch hinsichtlich der Größe seiner Massen und der Allgemeinheit seiner Verbreitung diesem sehr weit nach. Weder für sich als Gebirgsmasse, noch als wesentlicher Gemeingtheil einer Gebirgsart tritt der Arragonit auf. Sein Vorkommen beschränkt sich auf das in einzelnen Krystallen und Drusen, auf stalaktitische Massen, und zerstreute Massen von gewöhnlich geringem Umfange, unter welchen die Abfätze einzelner heißer Quellen die bedeutendsten sind. Bald erscheint er gleichzeitig entstanden mit den Massen, in welchen er sich findet, bald stellt er sich als ein secundäres Gebilde, selbst als ein solches dar, dessen Erzeugung noch immer fortdauert. Man trifft ihn in sehr verschiedenartigen Gebirgsformationen an, und weniger pflegt sein Vorkommen auf eine Verwandtschaft zur Masse derselben, als auf gewisse Umstände die seiner Bildung günstig waren, namentlich auf gewisse Tem-

peraturverhältnisse hinzudeuten. Besonders ausgezeichnet und häufig findet er sich in gewissen vulkanoidischen Gesteinen, in den Blasenräumen gewisser Mandelsteine, in den Höhlungen des Basaltes, in dem ihn begleitenden Basaltconglomerate. In diesen Gebirgsarten trifft man ihn bald für sich, bald in Gesellschaft von Kaltspath, bald auch im Verein mit verschiedenen Silicaten und anderen Mineralkörpern an. Im Basaltconglomerat zeigt er sich zuweilen mit Stücken von Braunkohle verwachsen. Vorzüglich schön krySTALLförmig, aber auch säuglich, kommt er in gewissen Gypsablagerungen und in dem solche begleitenden Thon- und Mergelmassen vor, zuweilen mit Eisenoxyd gemengt und dadurch gefärbt, zugleich mit Kryhallen von dem ebenfalls dadurch gefärbten Sinopel. Außerdem findet er sich auf Lagerstätten metallhaltiger Fossilien, sowohl auf Gängen, als auch auf Lagern und Nestern. Es zeichnen sich in dieser Hinsicht besonders gewisse Lagerstätten von zum Theil in Brauneisenstein umgewandeltem Eisenspath aus, auf welchen man den Arragonit bald krySTALLförmig, bald secundär gebildet, in der saftigen Varietät, als sog. Eisenblüthe antrifft. Auch unabhängig von solchen Lagerstätten kommt er zuweilen auf Klüften verschiedener Gebirgssteine, z. B. im Onense, Sphenite, Serpentine, vor. An einigen Orten findet er sich im Aufschellkalk, auch als Klüftausfällung in einem grobkörnigen Sandstein des Dollithgebirges.

Ausgezeichnete KrySTALLisationen des Arragonits namentlich die zusammengesetzten Prismen, erhielt man zuerst aus dem Gypse von Molina und Valencia bei Ringranilla in Arragonen. Aehnliche KrySTALLisationen fand man zu Bastenes bei Dar im Depart. des Landes in Frankreich. Auch ist Auvergne reich an Arragonit, der hier an verschiedenen Orten im Basalt und Basaltconglomerat vorkommt. Vorzügliche Kryhallen finden sich unter ähnlichen Verhältnissen in Böhmen, besonders am Berge Gajow bei Horschnez. Ausgezeichnete zusammengesetzte Prismen kamen vormals im Basalte der blauen Kappe bei Schwenge und mit Braunkohle verwachsen, im Basaltconglomerate bei Hejzietmar in Hessen vor. Sie finden sich von besonderer Schönheit zu Herrngrund in Ungarn, zu Lengau im Salzburgerischen, auf Gyzgängen. Pyramidale KrySTALLisationen liefert vorzüglich der Harz; ausgezeichnet haben sie sich einmal in einer Druse im Gangthonschiefer der Grube Arca auf dem Zellerfelder Hauptzuge gefunden; besonders trifft man sie aber auf den Eisenspathlagerstätten des Jberges bei Grund, auf einigen Eisenspathgruben bei Albingrode, Bieder, Zenge und Ilfeld, auf den Ilfelder Brauneisenlager-

flätten an. Auch sind sie am Teufelsberge und Schneckenberge bei Harzgerode vorgekommen. Keimliche Krystalle finden sich zu Brozzo in Piemont. Stänglicher Arragonit, der die häufigste Abänderung ist, findet sich an sehr vielen Orten, ausgezeichnet z. B. in Auvergne, in Böhmen, zu Nerzschinsk in Sibirien, in Grönland. Vorzüglich trifft man ihn im Mandelstein, Basalt und Basaltconglomerat an. Dahin gehört u. a. das Vorkommen in mehreren Gegenden von Hessen, z. B. am Stempel bei Marburg; als Petrificationsmittel von Holz im Basaltconglomerat bei Hofgeismar; in einigen Basalten zwischen Göttingen und Münden, namentlich am Ochsenberge in Begleitung eines lagerartigen Vorkommens von Basalt im Muschelkalk (Hausm. f. d. Studien d. Gött. Ver. Bergm. Fr. IV. 260.), in den Blasenräumen des Basaltes des Höllengrundes, zuweilen von einer lieblichen blaß violblauen Farbe. Stänglicher Arragonit findet sich in dem Gypse des älteren Flözes bei Osterode am Harz, und in Begleitung von saftigem, als Kluftausfüllung eines grobkörnigen Sandsteins des Dollthgebildes am Jacobsberge unweit Minden (Lehmann, Phys. u. GYM. Schriften. 240. Douterwek, in Leonh. Taschenb. IV. 350.). Die sogenannte Eisenblüthe kommt von vorzüglicher Schönheit auf den Eisensteinlagerstätten des Erzberges bei Eisenerz in Steiermark, und zu Hüttenberg in Kärnten vor. Auch in Ungarn und Siebenbürgen findet sich diese Abänderung. Als Absatz von heißen Quellen als sogenannter Sprudelstein und Erbsenstein stellt sich der Arragonit besonders ausgezeichnet zu Carlsbad in Böhmen dar.

4. Sehr unbedeutend ist der Gebrauch, den man vom Arragonit macht. Erwähnung verdient in dieser Hinsicht nur die Verwendung des Carlsbader Sprudelsteins zu verschiedenen geschliffenen Werkzeugen. Dort wird auch die schnell infrastrende Eigenschaft der heißen Quellen benutzt, um mancherlei Gegenstände mit einer gewöhnlich durch Eisenoxyd gefärbten Arragonitrinde überziehen zu lassen, und auf solche Weise ein dauerndes Andenken an die Therme sich zu verschaffen.

Nach Clarke soll sich unter den Materialien der altägyptischen Plastik Arragonit finden (Ann. of Phil. 1821. Jul.).

5. Ueber den Arragonit: *Traité complet de la Chaux carbonatée et de l'Arragonite.* Par M. le Comte de Bournon. Londres 1808. 3. Vol. 4.

Aragonit in einem ähnlichen Verhältnisse steht, wie der Brannspath zum Kalkspath, findet sich zu Schemnitz in Ungarn in Gesellschaft von Quarz, Zinblend, Bleiglanz und Kupferkies.

### 7. Janderit.

Junckérite. Dufrenoy, Ann. d. Chim. et d. Phys. LVI 198. Journ. f. pr. Chem. III. 261. Janderit. Mohs Phys. 1. Ausg. 623. Junckérite. Dufrenoy Traité. II. 567.



Fe C = Kohlen säure 37,94 Eisenorydul 62,06.

Orthorhombisch. Grundform noch nicht genau bekannt, vermuthlich der des Aragonites ähnlich. Blätterdurchgang: vollkommen nach D = 108° 26', undeutlich nach B'.

Der Bruch uneben. Auf den Spaltungsflächen und auf dem Bruche glänzend. Gelblichgrün, in das Schiefgelbe. Weißer Strich. Spec. G. = 3,815. H. = 4. — B. d. L. schwarz und dem Magnete folgsam werdend. Dem Weirglaße Eisensärbung ertheilend. Bei Einwirkung der Wärme in Säuren auflöslich.

Kryallkrist: Rh. D. D = 108° 26'. E. — Die Combination 4P. 4E. stellt Reine Dipyroeder dar, mit gerundeten, maten Flächen.

Gehalt:

nach Dufrenoy	Kohlen:	Eisen:	Zinn:	Krist:
a. a. E.	Wasser	oxydul	oxyd	Wasser
1.	32,5	33,6	3,7	5,1
2.	30,0	47,9	3,9	16,5

Der vollständige Gehalt von Kieselsäure richtet zum Theil von der Menge des Wassers ab.

### Anmerkungen.

1. Nach der Analyse Dufrenoy's hat der Janderit in einem ähnlichen Verhältnisse zum Gyps, wie der Aragonit.

nitt zum Kalkspath. Der einzige Winkel der sich mit Genauigkeit messen ließ, ist der des Blätterdurchganges, dessen Flächen Dufrenoy als vertikale ansieht, und deren Neigung derjenigen sehr nahe kommt, welche den Flächen D bei dem Arragonit eigen ist. Darf man nun annehmen, daß das Krystallsystem des Junckerites dem des Arragonites ähnlich ist, so muß man das von Dufrenoy angegebene Rectangulärkristaeder des ersteren in eine andere Stellung bringen, und den bis jetzt beobachteten Flächen die obigen Zeichen beilegen.

2. Der Junckerit findet sich mit Quarz auf den Bleierzge führenden Gängen von Poullaouen in Bretagne, wo er von Herrn Pallatte entdeckt wurde. Der Name ist diesem Mineral von Dufrenoy zu Ehren des Herrn Juncker, verdienstvollen Directors der dortigen Bergwerke, gegeben.

## 8. Strontianit.

Strontianit. Sulzer, Volgt's Mag. VII. 3. 68. Strontionite. Schmeisser, Syst. of min. I. 263. Strontianit. Hausm. Handb. 978. Strontian. Wern. 172. Strontiane carbonatée. Hauy Traité. II. 43. Pl. 45. Fig. 92—95. Kohlenaurer Strontian. v. Leonh. Handb. 328. Strontianite. Boud. Traité. II. 362. Strontites. Phill. Min. 192. Peritomer Hal. Barth. Rohs Phys. 117. Fig. 39. Strontianite. Dana Min. 253. Strontiane carbonatée. Dufrenoy Traité. II. 197. Pl. 19. Fig. 112—114. Strontianit. Gab. Handb. d. best. Min. 500.



Sr C = Kohlen säure 29,93 Strontianerde 70,07.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $130^{\circ} 1'$ ,  $92^{\circ} 11'$ ,  $108^{\circ} 35'$ . Näherung (Naum.). Blätterdurchgang: ziemlich vollkommen nach E; weniger deutlich nach  $BA\frac{1}{2}$ ; schwache Spuren nach B.

Der Bruch uneben, in der Richtung von B kleinsmuschlig. Von Glasglanz, im Bruche fettartig. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Farbenlos, weiß, in das Grauliche, Gelbliche, Grünliche; blaß

weingelb, blaß spargel-, apfelgrün. Weißer Strich. Spec. G. = 3,6—3,8. S. = 3,5. — B. d. L. äßig werdend, die Flamme purpurroth färbend und bei starker Hitze an sehr dünnen Kanten schmelzend. In Salzsäure auflöslich; die Auflösung, auch stark verdünnt, von Schwefelsäure getrübt. Mit der salzsauren Auflösung getränktes Papier mit purpurrother Flamme verbrennend.

Kryallförm: Fl. P(y Raum). A(o). B(h). D(x) =  $106^{\circ}12'$ <sup>\*)</sup>. E(M) =  $117^{\circ}19'$ <sup>\*\*)</sup>,  $62^{\circ}41'$  (Ref. G.). — AE2(z) =  $145^{\circ}27'$ ,  $121^{\circ}37'$ ,  $69^{\circ}39'$ . AE $\frac{5}{4}$  =  $134^{\circ}29'$ ,  $101^{\circ}7'$ ,  $96^{\circ}7'$ . EA $\frac{1}{3}$  =  $124^{\circ}3'$ ,  $79^{\circ}14'$ ,  $128^{\circ}48'$ . EA $\frac{1}{2}$ (w) =  $121^{\circ}23'$ ,  $72^{\circ}58'$ ,  $140^{\circ}28'$ . EA $\frac{1}{3}$  =  $119^{\circ}14'$ ,  $67^{\circ}42'$ ,  $153^{\circ}3'$ . EA $\frac{1}{4}$  =  $118^{\circ}25'$ ,  $65^{\circ}36'$ ,  $159^{\circ}38'$ . EA $\frac{1}{6}$  =  $117^{\circ}26'$ ,  $63^{\circ}26'$ ,  $169^{\circ}44'$ . — AB $\frac{2}{2}$  =  $118^{\circ}34'$ . — BA $\frac{2}{3}$  =  $85^{\circ}16'$ . BA $\frac{1}{2}$ (P) =  $69^{\circ}16'$ . BA $\frac{1}{4}$ (s) =  $38^{\circ}6'$ . BA $\frac{1}{6}$  =  $25^{\circ}56'$ . BA $\frac{1}{8}$  =  $19^{\circ}36'$ . BA $\frac{1}{12}$  =  $13^{\circ}8'$ . — Gewöhnliche Combinationen: 8EA $\frac{1}{6}$ . 4BA $\frac{1}{6}$ . — 8EA $\frac{1}{6}$ . 4BA $\frac{1}{6}$ . — 2A. 2B. 4E. — 8P. 2B. 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 8P. 2A. 2B. 4E. 8AE2. — 2A. 2B. 4D. 4E. 8EA $\frac{1}{3}$ . — 2A. 2B. 4E. 8AE $\frac{5}{4}$ . 4BA $\frac{1}{3}$ . — 2A. 2B. 4D. 4E. 8AE2. 8EA $\frac{1}{3}$ . — 8P. 2A. 2B. 4E. 8EA $\frac{1}{2}$ . 4BA $\frac{1}{2}$ . 4BA $\frac{1}{4}$ . — 2A. 2B. 4E. 8AE $\frac{5}{4}$ . 8EA $\frac{1}{6}$ . 4BA $\frac{1}{3}$ . 4BA $\frac{1}{12}$ .

Die Kryalle, an welchen die vertikalen Flächen vorhanden, gewöhnlich in der Richtung der Hauptachse verlängert. — Spitzige und nadelförmige Kryalle.

Fl. A oft rauh, oder den Combinationsecken mit BA $\frac{1}{2}$  parallel geritzt. Fl. E gewöhnlich stark horizontal geritzt; diese, so wie Fl. B oft gekrümmt, wodurch die vertikalen Prismen ein bauchiges Aussehen erlangen. Die Flächen der vertikalen Primär- und Diagonalzonen häufig glatt, zuweilen aber auch stark horizontal geritzt, welches besonders bei den Flächen EA $\frac{1}{6}$ , BA $\frac{1}{6}$ , BA $\frac{1}{8}$ , BA $\frac{1}{12}$  vorkommt, bei welchen die Furchen wohl in Abfälle übergehen, wodurch Verjüngungen der Ecken bewirkt werden. Fl. P zuweilen den stumpferen Seitenkanten parallel schwach geritzt.

Zusammengesetzte Kryalle: Zusammensetzungsebene einer Fläche E entsprechend; Umbrehungsachse auf derselben senkrecht. Die

\*) Nach Dufrenoy =  $107^{\circ}50'$ .

\*\*) Nach Dufrenoy =  $117^{\circ}32'$ .



Individuen setzen oft über die Zusammensetzungslinien hinaus fort. Auch wiederholt sich die Zusammensetzung. Nicht selten stellen sich zusammengesetzte Prismen dar, die sich dem regulär Sechseckigen nähern und bei nicht genauer Betrachtung mit einfachen Krykallen verwechselt werden können. An den Seiten der zusammengesetzten Prismen einspringende Kanten und die durch das Zusammentreffen der Fl. A gebildeten Endflächen mit Furchen, welche den kürzeren Diagonalen der Prismen 4E entsprechen. Auch sind die gemetnschaftlichen Endflächen zuweilen gewölbt.

Die Krykalle oft gruppirt, besonders büschels oder garbenförmig; dadurch Uebergang in krykallinisch-künglich abgeordnete Massen, welche sich zuweilen der Kugelform nähern, und dann eine deutliche Oberfläche haben, oder verb sind. Derbe Massen seltener mit körniger Absonderung.

Gehalt:

	Kohlen- säure	Stron- tianerde	Kalk	Mangan- u. Eisen- oxyd	Wasser
n. Klaproth (Beitr. I. 270.) v. Strontian	30,0	69,5	—	—	0,5
n. Stromeyer (Unterf. I. 193.) v. Strontian	30,3100	66,6026	3,4713	0,0680	0,0753
v. Bräunsdorf u. Jordan (Schweigg. J. LVII. 344.) v. Glausthal weiser	29,9452	67,5178	1,2800	0,0912	0,0727
		Kohlen- saure Stron- tianerde	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saures Eisen- oxydul	
	—	92,875	6,500	—	0,250
Hönigsgelber	—	92,760	6,500	0,263	0,250

### Anmerkungen.

1. Der Strontianit steht in einem nahen Verwandtschaftsverhältnisse zum Arragonit. Wie mit dem kohlen-sauren Kalle des letzteren, oft ein geringer Gehalt von kohlen-saurer Strontianerde verbunden ist, so kommt nicht selten mit der kohlen-sauren Strontianerde des ersteren, ein variabler Gehalt von kohlen-saurem Kalle vor. Im Aeußeren sind beide Mineralkörper einander oft so täuschend ähnlich, daß sie leicht verwechselt werden können. Das sicherste Unterscheidungsmerkmal bietet das höhere specifische Gewicht des Strontianites dar. Die Krykallisationsysteme von Arragonit und Strontianit stehen ein-

ander sehr nahe, nicht allein in Ansehung der Winkelgrößen, sondern auch hinsichtlich des ganzen Charakters des Formen-Complexes und der Neigung zur Darstellung zusammengesetzter Krystalle, die auch bei beiden auf ähnliche Weise gebildet sind. Da das sechsseitige Prisma 2A. 2B. 4E. sich dem regulären nähert, und gewisse Combinationen von Flächen der Primärzonen und der Makrodiagonalzone mit Bipyramidalbokaedern Ähnlichkeit haben, so wurde hierdurch G a y verleitet, das Krystallsystem des Strontianites für ein monoklinetrisches zu halten, und ein Rhomboeder als Grundform anzunehmen.

2. Der Strontianit kommt zuweilen unter Verhältnissen vor, die es sehr wahrscheinlich machen, daß er neuerer Entstehung ist. Dieses gilt namentlich von dem Strontianit, der sich auf dem Gange der Grube Bergwerkswohlfahrt ohnweit Clausthal am Harz findet. Der Bleiglanz dieser Grube wird hauptsächlich von Schwerspath begleitet, der im unverwitterten Zustande nach Jordan's Untersuchung, 5 bis 6,5 Proc schwefelsaure Strontianerde enthält. Dieser Schwerspath befindet sich zum Theil in einem zersetzten Zustande, in welchem seine Farbe gebleicht, sein specifisches Gewicht und seine Festigkeit vermindert erscheinen, und der frühere Gehalt an schwefelsaurer Strontianerde verschwunden ist. In den Räumen der sehr zerklüfteten Gangmasse, haben sich verschiedene Mineralkörper angesetzt, welche neuerer Bildung zu seyn scheinen, namentlich leicht verwitternder Wasserties, Kalkspath, Schwerspath in kleinen, oft wasserhellen Krystallen, welche frei von Strontianerde sind, und besonders Strontianit, zu dessen Entstehung die Zersetzung des Strontianerde enthaltenden Schwerspathes vermuthlich Veranlassung gegeben hat (Jordan, in Schweigg. Journ. f. Chem. u. Phys. LVII. 344 ff.).

3. Der Strontianit gehört zu den selteneren Mineralkörpern. Er kommt besonders auf Grgängen im krystallinischen Schiefergebirge und Uebergangsgebirge vor. Auch hat man ihn auf Restern im Kalkstein, im thonigen Sphärosiderit eines Sandsteingebildes und im Basalt gefunden.

Zuerst wurde der Strontianit von Strontian in Schottland bekannt, wo er mit Bleiglanz, Schwerspath, Kalkspath und Pyromorphit in verben, stänglich abgeforderten Massen vorkommt. In ausgezeichneten Krystallen kommt er auf der Grube Bergwerkswohlfahrt bei Clausthal, zu Bränndorf bei Freiberg in Sachsen, zu Leogang im Salzburgischen vor. Außerdem findet er sich in der Gegend von Hamm in Westphalen, zu Gaveradi in Graubünden, am Riesendamm

in Irland, in der Gegend von Starachowice in Pohlen, zu Schöharie und Marcellus in New-York, Popayan in Peru.

4. Mit dem Namen Barytfrontianit oder Stromnit hat Traill (Trans. of the roy. Soc. of Edinb. IX. 1. 81. Phill. Min. 193.) ein Mineral belegt, dessen Selbständigkeit noch zweifelhaft ist. Es ist verb., dünnfänglich abgefondert; von schwachem Perlmutterglanz; durchscheinend; inwendig gelblichweiß; spec. G. = 3,703;  $\rho$ . = 3,5. B. d. L. unschmelzbar. Mit Säuren brausend. Gehalt nach Traill: kohlensaure Strontianerde 68,6 schwefelsaurer Baryt 27,6 kohlensaurer Kalk 2,6 Eisenoxyd 0,1. Das Mineral findet sich mit Schwertspath und Bleiglanz auf einem Gange zu Stromnes in den Orkaden.

Das von Thomson mit dem Namen Gemmonit bezeichnete und von ihm untersuchte Fossil aus Massachusetts (Rec. of gen. Sc. XVII. 415. Journ. f. pr. Chem. XIII. 234.) scheint ein kalkhaltiger Strontianit zu seyn.

## 9. Witherit.

Witherit. Bern. Bergm. J. 1790. II. 225. Witherit. Hausm. Handb. 1003. Witherit. Bern. 170. Baryte carbonatée. Haüy Traité. II. 25. Pl. 43. Fig. 74—78. Kohlen-saurer Baryt. v. Leonh. Handb. 330. Witherite. Beud. Traité. II. 359. Witherite. Phill. Min. 187. Diptérismatifcher Salz-Baryt. Mohs Phys. 120. Fig. 32. Witherite. Dana Min. 256. Baryte carbonatée. Dufrenoy Traité. II. 172. Pl. II. Fig. 64—69. Witherit. Salz. Handb. d. best. Min. 501.

BaC = Kohlen-säure 22,41 Baryterde 77,59.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $130^{\circ} 13'$ ,  $89^{\circ} 57'$ ,  $110^{\circ} 49'$ . Näherung (Phill. und Raum.). Blätterdurchgang: deutlich nach E, unvollkommen nach B und BA $\frac{1}{2}$ .

Der Bruch uneben, in das Splitttrige. Von Glasglanz, auf dem Bruche fettartig. Halbdurchsichtig oder durchscheinend; die Krystalle zuweilen mit einer matten, trüben Kruste. Weiß, in das Gelbliche, Grauliche; zuweilen mit einem Stiche in das Grüne oder Rosthe. Wei-

ßer Strich. Spec. G. = 4,2—4,4. S. = 3—3,5. —  
 B. d. L. leicht zu einem alkalisch reagirenden Smalt  
 schmelzend; die Flamme schwach gelblichgrün färbend, in  
 mäßig verdünnter Salzsäure mit ziemlich lebhaftem Brau-  
 sen auflöslich; die stark verdünnte salzsaure Auflösung  
 giebt mit Schwefelsäure ein reichliches Präcipitat.

Kryallform: Gl. P ( $\gamma$  Rhomb.). A(o). B(b). D(P) =  $106^{\circ}54'$ .  
 E(M) =  $118^{\circ}30'$ ,  $61^{\circ}30'$  (Hüll.). — AE2(f) =  $145^{\circ}4'$ ,  $119^{\circ}$   
 $25'$ ,  $71^{\circ}53'$ . AE4 =  $159^{\circ}56'$ ,  $145^{\circ}56'$ ,  $39^{\circ}51'$ . — AB2(x) =  
 =  $139^{\circ}18'$ . BA $\frac{1}{2}$ (s) =  $68^{\circ}0'$  (Raum).

Gewöhnliche Combinationen: 8P. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 2B. 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ .  
 — 8P. 2B. 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ . — 2B. 4D. 4E. 8AE2. — 2B. 4D. 4E.  
 4BA $\frac{1}{2}$ . — 4D. 8AE2. 8AE4. 4AB2. — 8P. 2A. 2B. 4E. 4BA $\frac{1}{2}$ .  
 — 2A. 2B. 4D. 4E. 8AE2. — 2B. 4D. 4E. 4AB2. 4BA $\frac{1}{2}$ . —  
 8P. 2A. 2B. 4D. 4E. 8AE2. 8AE4. 4AB2. 4BA $\frac{1}{2}$ .

Bei dem Vorhandenseyn der vertikalen Flächen, gewöhnlich  
 einige Verlängerung in der Richtung der Hauptachse.

Gl. E horizontal, Gl. BA $\frac{1}{2}$  parallel den Combinationsecken  
 mit P gereift.

Zusammengesetzte Kryalle: Zusammensetzungsebene einer Flä-  
 che E entsprechend; Umdrehungsachse auf derselben senkrecht.  
 Die Individuen setzen über die Zusammensetzungsebene hinaus  
 fort, und die Zusammensetzung wiederholt sich oft. Zuweilen ha-  
 ben zusammengesetzte Kryalle das Aussehen von einfachen.

Kuglige, knollige, nierenförmige, traubige Gestalten, mit un-  
 ebenen, rauhen, oder rauher Oberfläche; dabei gewöhnlich mit  
 hinglicher, oft stark verwaschener Absonderung. Doch, dabei  
 theils hinglich, theils kernig abgefordert; als rindenartiger Ue-  
 berzug: eingestreut.

## Gehalt:

	Kohlen- säure	Baryt- erde	Kalk	Wasser	Kiesel- säure	Eisen- oxyd
nach Withering (Phil. Trans. 1784. 293.)	20,9	78,6	—	1	—	—
nach Bucholz (Beitr. z. Chem. L. 4.)	20,00	79,66	—	0,33	—	—
nach Deubant (Traité. II. 360.) Krykalle a. England	22,5	77,1	0,4	—	—	—
nach Klaproth (Beitr. II. 86.) v. Anglefark in Lancashire nach Affin (Trans. of the geol. Soc. IV. 2. 438.) a. Schropshire	Kohlen- saure Baryt- erde 98,246	Kohlen- saure Stron- tianerde 1,703	Koh- len- saure Kalk 0,008	Schwe- fel- saure Baryt- erde	—	0,046
	96,3	1,1	—	0,9	0,5	0,25

## Anmerkungen.

1. Der Witherit, der von Werner nach seinem Entdecker, dem Dr. Withering den Namen erhielt, zeigt im Aeußern eine nahe Verwandtschaft zum Strontianit und Arragonit, mit welchen er zu einer Reihe kohlen-saurer Salze gehört, welchen ähnliche orthorhombische Krykallisationsysteme eigen sind. Da die Basiswinkel der Grundform sich von 60° und 120° nicht weit entfernen, so kommen bei dem Witherite Gestalten vor, welche wohl mit regulär sechseckigen Prismen und Bipyramidalbifacitern verwechselt werden können, wodurch Hauy verleitet wurde, das Krykallisations-system dieser Mineralsubstanz für ein monometrisches zu halten und als Grundform ein Rhomboeder anzunehmen.

2. Daß der Witherit zuweilen in Schwefspath umgewandelt wird, wobei die krykallinische Form des ersteren sich erhält, wurde oben S. 1181 bereits bemerkt. Thomson's Sulphato-Carbonats of Barytes vom Brownley-Hill in Cumberland ist vielleicht ein zum Theil in Schwefspath umgeänderter Witherit. Thomson giebt als Bestandtheile an: kohlen-saure Baryterde 64,52 schwefel-saure Baryterde 34,30 kohlen-sauren Kalk 0,28 Wasser 0,60 (Outl. of Min. I. 107.). Diesem würde die Formel  $2\text{Ba}\ddot{\text{C}} + \text{Ba}\ddot{\text{S}}$  entsprechen; in- dessen kann das anscheinend bestimmte Verhältniß zwischen der kohlen-

sauren und schwefelsauren Baryterde sehr wohl mit ein zufälliges seyn. Blype fand größere Krystalle jenes Minerals aus sehr kleinen, in paralleler Stellung verwachsenen Individuen von der Form des Schwespathes zusammengesetzt (Mohs Phys. 2. Anh. 670.).

3. Der Witherit gehört zu den nicht häufigen Mineralkörpern. Er kommt vorzüglich auf Erzgängen, namentlich auf Bleiglanz führenden vor, welche im Uebergangs- und Steinkohlengebirge aufstehen; auch hat man ihn auf Gängen im Granit, im Porphyr angetroffen. Zuerst fand man ihn zu Anglezarf in Lancashire; außerdem kommt er an mehreren anderen Orten in England vor, namentlich in Flintshire, Shropshire, Cumberland, Durham, Westmoreland, Northumberland. Er findet sich unweit Neuberg in Steyermark, hier mit Eisenspath und Brauneisenstein auf Lagern in Kalkstein; zu Leogang im Salzburgischen; zu Tarnowitz in Schlesien, hier mit Bleiglanz im Muschelkalk; in Ungarn; in Sicilien; am Schlangenberg in Sibirien; in Chile.

4. Der Witherit ist ein tödtliches Gift für warmblätthige Thiere, und unterscheidet sich auch hierdurch vom Strontianit, der nach Blumenbach's Versuchen, ohne merklichen Nachtheil von ihnen genossen wird (Medicinische Bibliothek III. 730.). In kleinen Gaben, zweckmäßig versetzt kann der Witherit übergenß auch ein kräftiges Heilmittel seyn (Blumenb. Handb. d. Nat. 12. Ausg. S. 535.). In England wird er als Mattengift angewandt. Außerdem benutzt man ihn zur Darstellung von Barytsalzen.

## 10. Wistnit.

Baryo-Calcite. Johnston. Phil. Mag. 3. Ser. VI. 1. Bicalcareo - Carbonate of Barytes (Bromlite). Thomson Outl. I. 141. Mohs Phys. 2. Anh. 645. Wistnit. Breith. Handb. II. 255. Bromlite. Dana Min. 255. Baryo-Calcite en prisme droit. Dufrenoy Traité. II. 177. Pl. 13. Fig. 74. Wistnit. Galt. Handb. d. best. Min. 501.

$Ba\ddot{C} + Ca\ddot{C} =$  Kohlensäure Baryterde 66,1 Kohlensäurer Kalk 33,9.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von

130° 27', 89° 40', 110° 54' \*). Blätterdurchgang ziemlich deutlich nach B und E.

Der Bruch muschlig in das Unebene. Von Glasglanz, auf dem Bruche fettartig. Vom Durchsichtigen in das Durchscheinende. Farblos, graulichweiß. Weicher Strich. Spec. G. = 3,65—3,70 (Breith.). H. = 4—4,5. — V. d. L. decrepitirend und etwas phosphorend. In Säuren unter mäßigem Aufbrausen löslich.

Kryallstr: H. P. B. D = 107° 5' \*\*). E = 118° 50' 40", 61° 9' 20" \*\*\*). — EA ½ = 122° 30', 71° 0', 142° 0'. — BA ½ = 68° 10'.

Gewöhnliche Combinationen: 8P. 4BA ½. — 8P. 4E. 4BA ½. — Zusammengesetzte Kryallisation von dem Ansehen eines spitzen Pyramidalbenedekeders, gebildet durch sechs in der Hauptachse zusammentreffende Segmente des Rhombenoktaeders 8EA ½, an der Basis mit sechs einspringenden Winkeln von 178° 50' 40", die durch eine schwache Furche getheilten Flächen horizontal zerfällt.

Gehalt:

	Kohlen- saure Baryt- erde	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saure Stron- tianerde	Kiesel- säure	Man- gan- oxyd
nach Johnston (a. a. D.)					
v. Bromley & Hill	62,156	32,156	6,410	—	—
v. Fallowfield	65,248	32,156	2,870	—	—
nach Delesse (Ann. d. chim. XIII. 425.)					
v. Fallowfield	65,31	32,69	1,10	0,20	0,16

### Anmerkungen.

1. Nach Thomson soll das von ihm mit dem Namen Bicalcaroo - Carbonate of Barytes belegte, von Breithaupt Aifonit genannte Mineral enthalten: kohlen-sauren Baryt 49,31 kohlen-sauren Kalk 50,69, welchem die Formel  $2\text{Ca}\text{C} + \text{Ba}\text{C}$  entspricht. John-

\*) Nach den mit dem Reflexionsgoniometer gemachten Messungen Descloizeaux's berechnet.

\*\*) Nach Breithaupt = 108°.

\*\*\*) Nach Breithaupt = 62°.

son hat indessen gezeigt, daß dieser Körper in der Mischung mit Brooke's Barytocalcit übereinstimmt, wiewohl die Krystallisation nach den Untersuchungen von Breithaupt und Descloizeaur der des Witherits sehr nahe kommt. Der Alstonit ist also gewissermaßen eine Verbindung von Witherit und Arragonit. Es wird hierdurch um so wahrscheinlicher, daß man einmal kohlensaure Baryterde in rhomboedrischer Form antreffen wird; so wie die Erfahrung, daß die Mischung  $Ba\ddot{C} + Ca\ddot{C}$  auch klinorhombisch sich zeigt, die Vermuthung begründen dürfte, daß dieser Mineralsubstanz, nebst allen mit ihr zu einer Verwandtschaftsreihe gehörenden Carbonaten, Trimonophosmus eigen sey.

2. Der Alstonit kommt in England auf Bleiglanz führenden Gängen, vorzüglich am Bromley-Hill bei Alston-Moor und zu Fal-lowfeld bei Herham vor.

3. Ueber die Krystallisation des Alstonits: Descloizeaur, in den Annales de chimie, Février 1845.

## II. Barytocalcit.

Baryto-Calcite. Brooke. Ann. of Phil. XLIV. 114. Edinb. Journ. of Science. 1. 378. Baryto-Calcit. v. Leonh. Handb. 327. Barytocalcite. Beud. Traité. II. 361. Baryto-Calcite. Phill. Min. 189. Gemprismatischer Hal-Baryt. Mohs Phys. 119. Fig. 104. Baryto-Calcite. Dana Min. 255. Baryto-Calcite. Dufrenoy Traité. II. 175. Pl. 12. Fig. 70—73. Barytocalcit. Halb. Handb. d. best. Min. 500.

$Ba\ddot{C} + Ca\ddot{C} =$  Kohlensaure Baryterde 66,1 Kohlen-saurer Kalk 33,9.

Klinorhombisch, mit mikrodiagonaler Abweichung:  $P' = 106^{\circ} 54'$ . Abweichung =  $20^{\circ} 30'$ . Näherung \*). Blätterdurchgang: vollkommen nach  $P'$ ; weniger vollkommen nach  $D'$ .

Der Bruch uneben oder unvollkommen muschlig.

\*) Nach den Messungen von Brooke, mit welchen die Angaben Descloizeaur's nahe übereinkommen, der aber den Krystallen eine Stellung giebt, bei welcher die Flächen  $P'$  und  $D'$  einem vertikalen Prisma angehören; welche Betrachtungsweise weniger naturgemäß seyn dürfte, als die hier gewählte.



Von Glasglanz, zum Theil etwas in das Fettartige. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Graulich-, gelblich-, grünlichweiß. Weißer Strich. Spec. G. = 3,6–3,7.  $\rho$ . = 4. — B. d. L. trübe werdend, in starkem Feuer mit einem grünlichen Glase sich überziehend, übrigens aber nicht schmelzend; die Flamme schwach gelblichgrün färbend und geglüheth alkalisches reagirend (v. Kobell). Im Borax mit Brausen leicht zu einem nach der Abkühlung durch Hepar hyacinthroth gefärbten Glase auflöslich. In Salzsäure mit Brausen auflöslich. In der stark verdünnten Auflösung giebt Schwefelsäure ein starkes Präcipitat.

KrySTALLFERT: Fl. P'(M. Ros.) A(a) = 69° 30'.  $\bar{D}'(P) = 45^\circ$ .  $\bar{D}'(h) = 61^\circ$ . E(b) = 95° 15', 84° 45'. — BB'3 = 139° 52', 40° 8'. —  $\bar{B}\bar{D}'2 = 69^\circ$ .

Gewöhnliche Combinationen: 4P'. 4E. — 4P'. 2 $\bar{D}'$ . 2 $\bar{D}'$ . 4E. 4BB'3. — 4P'. 2A. 2 $\bar{D}'$ . 2 $\bar{D}'$ . 4E. 4BB'3.

Die Krystalle in der Richtung der Hauptachse, zum Theil stark verlängert.

Fl.  $\bar{D}'$  parallel den Combinationsecken mit P', die vertikalen Flächen vertikal geriffelt.

Die Krystalle theils unregelmäßig, theils büschelförmig grupirt; dadurch Uebergang in krystallinische-berbe Massen, mit fänglicher, zum Theil auch mit körniger Absonderung.

Gehalt:

nach Schildren (Ann. of Phil. N. S. VII. 275.) v. Alston = Moor nach De Lisse (Ann. de Chim. XIII. 425.) ebendaher	Kohlen- saure Baryterde	Kohlen- saurer Kalk	Kiesel- säure
	66,1	33,9	—
	66,20	31,59	0,27

### Anmerkungen.

1. Der Barytocalcit erleidet zuweilen eine Umänderung, indem durch Einwirkung von Schwefelsäure, die wahrscheinlich durch Kies-

zersehung sich bilde, sein Gehalt an kohlensaurem Baryt, zu schwefelsaurem wird und der Kalkgehalt verschwindet, indem vermuthlich aus dem kohlensauren Kalk Gyps entstand, der durch Wasser ausgelaugt wurde. Die Krystalle verlieren bei dieser Umwandlung ihre ursprüngliche Textur, ihren Glanz, ihre Durchsichtigkeit und die Glätte ihrer Flächen. Sie erscheinen mit einer Rinde von kleinen Schwefelspathkrystallen besetzt, oder auch wohl ganz und gar als ein körniges Aggregat derselben (Vergl. Hattinger, in Pogg. Ann. XI. 376. Blum, Pseudomorph. 46.).

2. Der Barytocalcit hat sich bis jetzt allein zu Alston-Moor in England gefunden, wo er mit Schwefelspath und Flußspath auf Bleierzgängen im Bergkalle vorkommt.

## 12. Kalk.

Kalk (mit Ausnahme eines Theils des Faserkalkes). Sandm. Handb. 900. Bergmilch. Kreide. Kalkstein. Kalktuf. Schaumkalk. Schieferspath. Werner. 144. 145. 146. 147. 148. 149. Chaux carbonatée. Haüy Traité. I. 298. Pl. 4—21. Fig. 1—155. Kohlensaurer Kalk (mit Ausnahme eines Theils des Faserkalkes und einiger im Anhangе aufgeführter Abänderungen). v. Leonh. Handb. 309. Calcaire. Beud. Traité. II. 317. Carbonate of Lime. Phill. Min. 160. Rhomboedrisches Kalk-Faloib. Mohs Phys. 93 (Anfangsgt. I. Fig. 141—144. 197. 198. 200—204.). Fig. 155. 158. 159. 160—164. 167. 168. Calcareous Spar. Dana Min. 243. Chaux carbonatée. Dufrenoy Traité. II. 209. Pl. 22—34. Fig. 134—212. Calcit. Haub. Handb. d. best. Min. 498.

$\text{Ca}\text{C} =$  Kohlen säure 43,87 Kalkerde 56,13. Ein geringer Theil von Ca nicht selten durch Mg, Mn, Fe vertreten.

Monotrimetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst. Grundform: stumpfes Rhomboeder von  $105^{\circ} 5'$ ,  $74^{\circ} 55'$  (Malus. Wollaston \*). Blätterdurchgang: ausge-

\*) Malus bestimmte diesen Winkel durch Messung mit dem Reflexionskreise und Anwendung der Reflexion (Théorie de la double Réfraction de la Lumière dans les Substances cristallisées. Paris 1810.). Wollaston erhielt durch Messung mit seinem Reflexionsgoniometer ein gleiches Resultat (Phil. Trans. 1812. 159.). Auch durch

zeichnet nach P. Mehr und weniger schwache Spuren nach A, B, E, G\*), KG $\frac{1}{2}$ .

Spec. G. = 2,2—2,8. S. höchstens = 3,5. — D. d. L. für sich unschmelzbar, unter starkem Drücken sich kauftisch brennend, und im Uebrigen wie Kalkerde sich verhaltend. In Salzsäure, auch ohne pulverisirt zu seyn, unter starkem Brausen leicht auflöslich, und entweder gar

Kupffers genaue Untersuchungen ist dasselbe bestätigt worden (Preischrift. 66.). Unter den früheren Angaben stimmt die von Huygens nahe damit überein, indem dieser den größeren Kantenswinkel zu 105° fand (Christ. Huygonii Opera. I. Amst. 1728. p. 41.). Gauy nahm dagegen den Winkel von 104°28'40" an, der dem Verhältnisse der Diagonalen der Rhomboederflächen von  $\sqrt{3} : \sqrt{2}$  entspricht, welches daraus abgeleitet wurde, daß bei der vertikalen Stellung der Achse des Rhomboeders die Flächen desselben gleichmäßig geneigt sind gegen eine vertikale und eine horizontale Ebene (Vergl. besonders: Tableau comp. p. 121.). Die ebenen Winkel der Flächen des primären Kalkspath-Rhomboeders sind bestimmt worden:

durch Bartholin	zu 101° 0', 79° 0'.
— La Hire	— 101°30', 78°30'.
— Gauy	— 101°32', 78°28'.
— Huygens	— 101°52', 78° 8'.
— Malus	— 101°55', 78° 5'.
— Romé de l'Isle	— 102°30', 77°30'.
— Gappeller	— 103° 0', 77° 0'.

Geringe Abweichungen der Größe der Winkel des primären Kalkspath-Rhomboeders werden selbst bei ganz reinen Abänderungen wahrgenommen, daher die obige Angabe, welche auch in den Schriften von Mohs, Haidinger, v. Kobell, Dufrénoy u. A. sich findet, nur als ein mittlerer Werth gelten kann. Nach Raumann schwankt der Seitenkantenswinkel zwischen 105°3' und 105°18'. Nach demselben beträgt er bei der gewöhnlichsten Varietät 105°8' (Elemente der Mineralogie. 1846. 250.).

\*) Gauy und Bournon schreiben dem Kalkspath einen mehr und weniger deutlichen Blätterdurchgang zu, welcher die Lage der Fläche G haben, und nach Ersterem bald in einer Richtung, bald in zwei Richtungen, bald in dreien wahrnehmbar seyn soll, wogegen Letzterer ihm überall nur eine Richtung beilegt (Traité de la Chaux carbonatée. II. 1.). Nach Beiden sollen die Rissen, welche zuweilen nach der längeren Diagonale gewisser Flächen der Spaltungsfüße des Kalkspathes sich zeigen, damit zusammenhängen. Brewster hat indessen gezeigt, daß jener scheinbare Blätterdurchgang, so wie die Rissen, von einer regelmäßigen Zusammensetzung nach einer Fläche G herrühren (Trans. of the Geol. Soc. of London. I. 83.), womit auch die Beobachtungen von de Sénarmont (Ann. d. min. 4. S. VIII. 635) und von mehreren anderen Mineralogen übereinstimmen.

1. Prismen.

2A. 6E. (Fig. 22. Gauy).

2A. 6B. 6E. (Fig. 73.)

2. Rhomboeder.

a. Für sich.

6P. (Fig. 1.)

6G. (Fig. 2.)

6AH4.

6HA $\frac{1}{4}$ . (Fig. 7.)

6FA $\frac{1}{2}$ . \*)

6FA $\frac{1}{3}$ . (Fig. 9.)

6FA $\frac{1}{4}$ . (Fig. 3.)

6FA $\frac{1}{8}$ .

6FA $\frac{1}{10}$ . (Fig. 8.)

b. Mit Fl. A. (Prismatoide).

2A. 6P.

2A. 6G. (Fig. 19.)

2A. 6HA $\frac{1}{4}$ . (Fig. 23.)

2A. 6FA $\frac{5}{8}$ .

2A. 6FA $\frac{1}{2}$ .

2A. 6FA $\frac{1}{3}$ . (Fig. 24.)

2A. 6FA $\frac{1}{4}$ . (Fig. 20.)

2A. 6FA $\frac{1}{10}$ .

2A. 6FA $\frac{1}{20}$ .

c. Mit vertikalen Fl.

6B. 6G. (Fig. 27.)

6E. 6P.

6E. 6G. (Fig. 30.)

6E. 6FA $\frac{5}{8}$ . (Fig. 50.)

6E. 6FA $\frac{2}{3}$ . (Fig. 51.)

6E. 6FA $\frac{1}{3}$ . (Fig. 52.)

6E. 6FA $\frac{1}{4}$ . (Fig. 41.)

Namen belegt; so hat man z. B. am Harz Kanonendrusen, Schweinszähne, Zwerfenköpfe, Krähenaugen. Die höchst zarten Tafeln sind unter dem Namen der Papierdrusen bekannt.

\*) Gausm. Untersuch. üb. d. Formen d. lebl. Nat. 530.

## d. Mit Gl. A und vertikalen Gl.

- 2A. 6E. 6G. (Fig. 66.)  
 2A. 6E. 6FA<sup>2</sup>/<sub>5</sub>. (Fig. 76.)  
 2A. 6E. 6FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 75.)  
 2A. 6E. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. (Fig. 69.)  
 2A. 6B. 6E. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. (Fig. 116.)  
 2A. 6B. 6E. 6FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub>.

## 3. Bipyramidalbubelaeber.

## a. Für sich.

- 12BA<sup>1</sup>/<sub>6</sub>. (Fig. 4.)

## b. Mit Gl. A und vertikalen Gl.

- 2A. 6E. 12BA<sup>1</sup>/<sub>6</sub>. (Fig. 72.)

## 4. Bipyramide.

## a. Für sich.

- 12KG<sup>1</sup>/<sub>2</sub>.  
 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 5.)  
 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>.  
 12KG<sup>1</sup>/<sub>9</sub>. (Fig. 6.)  
 12KG<sup>1</sup>/<sub>12</sub>.  
 12(FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>).

## b. Mit Gl. A.

- 2A. 12KG<sup>1</sup>/<sub>2</sub>.  
 2A. 12KG<sup>1</sup>/<sub>9</sub>. (Fig. 21.)

## c. Mit vertikalen Gl.

- 6B. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>.  
 6B. 12(FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. GK<sup>2</sup>/<sub>3</sub>).  
 6E. 12GK<sup>2</sup>. (Fig. 35.)  
 6E. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 43.)  
 6E. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>.

## d. Mit Gl. A und vertikalen Gl.

- 2A. 6E. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>.  
 2A. 6E. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>. (Fig. 74.)  
 2A. 6E. 12(FA<sup>3</sup>/<sub>5</sub>. KG<sup>2</sup>/<sub>3</sub>).  
 2A. 6B. 6E. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>.

5. Combinationen von Rhomboedern.

a. Für sich.

- 6P. 6G. (Fig. 11.)
- 6P. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. (Fig. 17.)
- 6P. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. (Fig. 12.)
- 6P. 6FA<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. (Fig. 18.)
- 6G. 6HA<sup>1</sup>/<sub>16</sub>. (Fig. 33.)
- 6G. 6FA<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. (Fig. 32.)
- 6G. 6FA<sup>1</sup>/<sub>25</sub>. (Fig. 34.)
- 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>5</sub>. (Fig. 53.)
- 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. (Fig. 42.)
- 6P. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. (Fig. 65.)
- 6G. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>.

b. Mit Hl. A.

- 2A. 6P. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. (Fig. 55.)
- 2A. 6P. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. (Fig. 54.)
- 2A. 6G. 6FA<sup>1</sup>/<sub>25</sub>.
- 2A. 6G. 6FA<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. (Fig. 67.)
- 2A. 6FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. (Fig. 78.)

c. Mit vertikalen Hl.

- 6B. 6P. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. (Fig. 58.)
- 6E. 6P. 6G. (Fig. 56.)
- 6E. 6P. 6FA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. (Fig. 64.)
- 6E. 6P. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. (Fig. 59.)
- 6E. 6G. 6FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 89.)
- 6E. 6G. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. (Fig. 79.)
- 6B. 6E. 6G. (Fig. 80.)

d. Mit Hl. A und vertikalen Hl.

- 2A. 6E. 6P. 6G. (Fig. 105.)
- 2A. 6E. 6G. 6FA<sup>1</sup>/<sub>1</sub>. (Fig. 113.)
- 2A. 6E. 6HA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>.
- 2A. 6E. 6HA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. (Fig. 117.)
- 2A. 6E. 6E. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. (Fig. 140.)

6. Combinationen von Pyramiden.

a. Für sich (Pyramidenrhomboeder).

- 12GK<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>2</sub>.
- 12GH<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 12KH<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. (Fig. 37.)

12GK<sup>5</sup>/<sub>3</sub>. 12KG<sup>2</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 36.)

12GK<sup>2</sup>/<sub>3</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>7</sub>.

b. Mit vertikalen Fl.

6B. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>. 12(FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. KG<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 102.)

6E. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 12(FA<sup>5</sup>/<sub>8</sub>. KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>). (Fig. 101.)

6B. 6E. 12(FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. GK<sup>5</sup>/<sub>2</sub>). 12(FA<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. GK 2).

### 7. Combinationen von Rhomboedern und Bipyramiden.

a. Für sich.

6P. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 14.)

6P. 12KG<sup>3</sup>/<sub>11</sub>. (Fig. 15.)

6G. 12KG<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. (Fig. 28.)

6G. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>.

6G. 12KG<sup>1</sup>/<sub>9</sub>. (Fig. 29.)

6G. 12KG<sup>1</sup>/<sub>12</sub>.

6G. 12(G. KG<sup>1</sup>/<sub>4</sub>). (Fig. 26.)

6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 45.)

6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>. (Fig. 48.)

6FA<sup>5</sup>/<sub>8</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 46.)

6FA<sup>2</sup>/<sub>5</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 47.)

6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>. (Fig. 40.)

6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12(FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. KG<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 39.)

6FA<sup>1</sup>/<sub>5</sub>. 12GK<sup>5</sup>/<sub>2</sub>.

6FA<sup>1</sup>/<sub>5</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>12</sub>.

6FA<sup>1</sup>/<sub>7</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>. (Fig. 49.)

6P. 6G. 12GK 2.

6P. 6FA<sup>5</sup>/<sub>8</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 62.)

6P. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 57.)

6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 100.)

6FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12(FA<sup>2</sup>/<sub>8</sub>. KG<sup>2</sup>/<sub>9</sub>).

6P. 6GK<sup>5</sup>/<sub>2</sub>. 6KG<sup>1</sup>/<sub>7</sub>.

6P. 12KG<sup>3</sup>/<sub>7</sub>. 12KG<sup>3</sup>/<sub>11</sub>. (Fig. 63.)

6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12GK<sup>4</sup>/<sub>3</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>.

6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>9</sub>. (Fig. 103.)

6P. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>28</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 109.)

6G. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 121.)

6P. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 110.)

6P. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 12(FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. KG<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 106.)

6G. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 12(FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. KG<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 132.)

1264 VIII. Kl. Drpg. XVIII. Drb. Carb. I. U. Bafferfr. Carb.

6FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>20</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>.  
 6P. 6G. 12GK2. 12KG<sup>3</sup>/<sub>5</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>9</sub>. (Fig. 135.)  
 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>7</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>12</sub>. 12(FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. KG<sup>1</sup>/<sub>2</sub>).  
 6G. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>5</sup>/<sub>8</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>28</sub>. 12GK2. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 150.)

b. Mit Gl. A.

2A. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>12</sub>.  
 2A. 6FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12(FA<sup>3</sup>/<sub>5</sub>. KG<sup>5</sup>/<sub>9</sub>)  
 2A. 6FA<sup>1</sup>/<sub>5</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>28</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>.  
 2A. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>12</sub>.

c. Mit vertikalen Gl.

6B. 6P. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>. (Fig. 60.)  
 6E. 6G. 12KG<sup>1</sup>/<sub>12</sub>.  
 6E. 6G. 12(FA<sup>3</sup>/<sub>5</sub>. KG<sup>5</sup>/<sub>9</sub>).  
 6E. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>.  
 6E. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12(FA<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. GK2). (Fig. 96.)  
 6B. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>12</sub>.  
 6E. 6G. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>.  
 6E. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 12(FA<sup>1</sup>/<sub>16</sub>. GK<sup>1</sup>/<sub>5</sub>). (Fig. 133.)  
 6B. 6E. 6G. 12GK2.  
 6B. 6E. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12(FA<sup>1</sup>/<sub>8</sub>. GK2).  
 6E. 6P. 6G. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. (Fig. 134.)  
 6E. 6P. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>.  
 6B. 6E. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>.  
 6B. 6E. 6G. 12GK<sup>3</sup>/<sub>5</sub>. 12KG<sup>3</sup>/<sub>5</sub>. (Fig. 143.)  
 6B. 6E. 6G. 6HA<sup>1</sup>/<sub>16</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12GK<sup>5</sup>/<sub>3</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>9</sub>. (Fig. 155.)  
 6B. 6E. 6P. 6HA<sup>1</sup>/<sub>16</sub>. 12GK<sup>5</sup>/<sub>3</sub>. 12KG<sup>5</sup>/<sub>3</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>9</sub>. (Fig. 154.)

d. Mit Gl. A und vertikalen Gl.

2A. 6E. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>.  
 2A. 6E. 6G. 6FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 12GK<sup>5</sup>/<sub>3</sub>.  
 2A. 6E. 6G. 6FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 12GK<sup>5</sup>/<sub>2</sub>.  
 2A. 6B. 6E. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>.  
 2A. 6E. 6G. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>12</sub>.  
 2A. 6E. 12BB2. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub>. (Fig. 139.)  
 2A. 6E. 6P. 6HA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 12KG<sup>1</sup>/<sub>7</sub>. (Namm.)  
 2A. 6B. 6FA<sup>2</sup>/<sub>12</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12(FA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. KG<sup>3</sup>/<sub>7</sub>). 12(FA<sup>3</sup>/<sub>4</sub>. KG<sup>3</sup>/<sub>7</sub>).  
 (Namm.)



8. Combinationen von Bipyramidalbodekaedern und Bipyramoiden, mit Fl. A und vertikalen Fl.

2A. 6B. 6E.  $12BA^{1/4}$ .  $12KG^{2/11}$ . (Fig. 141.)

9. Combinationen von Rhomboedern, Bipyramidalbodekaedern und Bipyramoiden, mit vertikalen Fl.

6E. 6G.  $12BA^{1/4}$ .  $12KG^{1/3}$ . (Fig. 122.)

6E.  $6HA^{1/16}$ .  $12AB^{2/3}$ .  $12KG^{2/5}$ . (Fig. 127.)

6E. 6G.  $6FA^{1/7}$ .  $12BA^{1/6}$ .  $12(FA^{1/4} \cdot KG^{1/2})$ . (Fig. 144.)

6E.  $6FA^{1/2}$ .  $12AB^{3/2}$ .  $12GK^2$ .  $12KG^{1/3}$ . (Fig. 146.)

6E.  $6HA^{1/4}$ .  $6FA^{1/10}$ .  $12BA^{1/6}$ .  $12KG^{1/3}$ .  $12(FA^{1/16} \cdot GK^{2/5})$ . (Fig. 152.)

6B. 6P.  $6HA^{1/4}$ .  $6FA^{1/4}$ .  $6BA^{3/6}$ .  $12KG^{1/3}$ .  $12KG^{2/7}$ . (5b. Fig. 162. *Pl. 46.*)

Die Prismen, und namentlich die Combination 2A. 6E, welche zu den gewöhnlichsten KrySTALLISATIONEN des Kalkpaths gehören, zeigen das verschiedenste Verhältniß zwischen Basis und Höhe, so daß sie bald als lange Säulen, bald als die dünnsten Tafeln, und in allen dazwischen liegenden Abstufungen erscheinen. Dabei ist die Bildung bald regelmäßig, bald durch abweichende Breite der Seitenflächen in verschiedenem Grade unregelmäßig. Auch bei anderen Combinationen, welchen vertikale Fläche eigen sind, kommt eine bald kleinere bald größere Verlängerung in der Richtung der Hauptachse vor, so wie durch Erweiterung der Fl. A Verkürzungen in derselben Richtung sich darstellen. Wo die letzteren Flächen mit Rhomboedern verbunden sind, finden sich die mannichfaltigsten Größenverhältnisse zwischen den Fl. A und den Rhomboederflächen, welche eine bestimmte Gränze durch das Zusammentreffen der ersteren mit den Horizontal-diagonalen der letzteren erreichen, indem auf solche Weise eigentliche Prismatoide gebildet werden. Das KrySTALLISATIONENSYSTEM des Kalkpaths zeichnet sich besonders durch die große Anzahl verschiedener Rhomboeder und Bipyramoide aus, wogegen Bipyramidalbodekaeder höchst selten vorkommen. Es gehört ferner zu den Eigentümlichkeiten dieses Systems, daß die primären Rhomboederflächen zwar häufig in Combinationen mit anderen Flächen auftreten, aber selten für sich in reiner Ausbildung erscheinen; und daß bei den unmittelbar auf die Grundform zu beziehenden Bipyramoiden, die Anzahl derer, deren Flächen die Grundkanten zuschärfen, die bei Weitem größere

ist; wie überhaupt spitze Pyramoide weit häufiger als stumpfe vorkommen. In den Combinationen von verschiedenen Rhomboedern und Pyramoiden, so wie in denen, in welchen Rhomboeder und Pyramoide verbunden sind, herrscht entweder bald die eine, bald die andere Form vor, oder es halten die verschiedenen Formen einander mehr das Gleichgewicht. Das Verhältniß, welches in der Hinsicht zwischen verschiedenen Rhomboedern, so wie unter Rhomboedern und Pyramoiden Statt findet: daß Kanten der einen Form durch Flächen der anderen mit parallelen Intersectionslinien abgestumpft werden, zeigt sich bei dem Kalkspath auf mannichfaltige Weise, und führt zur unmittelbaren Bestimmung gewisser Formen. Wie jenes Verhältniß bei der Combination von 6P und 6G erscheint, so stellt es sich auch bei 6AH4 und 6AF2, 6FA $\frac{1}{4}$  und 6P, 6HA $\frac{1}{4}$  und 6FA $\frac{1}{4}$  dar. Wie die Flächen G die kleineren Seitenkanten der verschiedenen Pyramoide, deren Flächen die Seitenkanten des primären Rhomboeders zuspitzen, mit parallelen Kantenlinien abstumpfen, so werden auch die kleineren Seitenkanten des Pyramoide 12KG $\frac{1}{2}$ , und die größeren von 12(FA $\frac{1}{2}$ , KG $\frac{1}{2}$ ) durch die Rhomboederflächen FA $\frac{1}{4}$ , die größeren Seitenkanten von 12KG $\frac{1}{2}$ , und die kleineren von 12(FA $\frac{1}{16}$ , GK $\frac{1}{5}$ ) durch die Rhomboederflächen HA $\frac{1}{4}$ , die kleineren Seitenkanten des Pyramoide 12KG $\frac{1}{2}$ , aber durch die Rhomboederflächen FA $\frac{1}{2}$  mit gleichlaufenden Intersectionslinien abgestumpft. Auch lassen bei dem Kalkspath gewisse Combinationen von Rhomboedern und Pyramoiden das Verhältniß wahrnehmen, daß die Flächen eines Pyramoide, welche als Zuspitzungen der Grundkanten eines gewissen Rhomboeders auftreten, zugleich die Zuspitzung der Seitenkanten eines anderen bilden können. So z. B. zuspitzen die Flächen KG $\frac{1}{2}$ , die Grundkanten des primären Rhomboeders und zugleich die Seitenkanten des Rhomboeders 6HA $\frac{1}{4}$  zu. Von den Rhomboederflächen haben AH4 und AF2, P und FA $\frac{1}{2}$ , HA $\frac{1}{2}$  und FA $\frac{1}{3}$ , HA $\frac{1}{11}$  und FA $\frac{1}{20}$  gleiche Neigungen gegen die Hauptachse, daher durch Combination derselben Pyramidenoberflächen entstehen können. Solche liegen indessen für sich nicht ausgebildet vorzukommen, und selbst in Combination mit andern Flächen sollen sie sich nicht häufig dar. Die durch Flächen der vorstehenden Dinge gebildeten Pyramidenoberflächen erscheinen ebenfalls gewöhnlich in Combination mit andern Formen, und nur sehr selten in einer Eintheilung.

Oft kommen gekrümmte Flächen an Kalkspathkrystallen vor, worin sich gewöhnlich eine Anlage zur Bildung unter sehr stumpfen Winkeln zusammenstoßender Flächen zu erkennen giebt. So sind z. B. Fl. B und E bei einer Einneigung zur Verbindung mit den Fl. BB2 zuweilen gebogen, so daß das Prisma der Cylindrierform sich nähert. Fl. G erscheinen gebogen bei unvollkommener Ausbildung von Fl. GKm. Fl. FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub> verrathen durch ihre Krümmung nicht selten eine Einneigung zur Combination mit den Fl. FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>; bei der Verbindung von FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub>, FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub> und (FA<sup>2</sup>/<sub>5</sub>. KG<sup>5</sup>/<sub>5</sub>) sind diese Arten von Flächen oft sämmtlich gebogen. Ebenso erscheinen die Fl. KG<sup>1</sup>/<sub>5</sub> zuweilen in der Combination mit Fl. B gegen diese gekrümmt; so wie die Fl. (FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. GK<sup>2</sup>/<sub>2</sub>) und (FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. GK2) bei ihrer Verbindung oft gebogen sind.

Nicht selten ist die ganze Oberfläche der Kalkspathkrystalle glatt und mehr und weniger glänzend; doch machen gewisse Flächen eine Ausnahme. Fl. A sind gewöhnlich matt; dabei matt oder schwach perlmutterartig glänzend; Fl. B und G den Combinationsebenen mit P parallel, Fl. E zuweilen horizontal, die Flächen der Styrpyramide KG<sup>m</sup> oft in der Richtung der Grundkanten von P gerollt. Auch kommen wohl andere Arten von Unebenheiten vor. So sind z. B. Fl. FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub> zuweilen mit flachzigenförmigen Erhöhungen besetzt, die dann und wann auch wohl auf Fl. E wahrgenommen werden. Wie die Fl. A gewöhnlich durch geringere Glätte und schwächeren Glanz sich von anderen Flächen unterscheiden, so erscheint auch in ihrer Nähe die KrySTALLMASSe oft weiß und von geringerer Durchsichtigkeit, während die übrige Masse mehr und weniger klar ist. Die opake Masse ist bald schwächer, bald stärker; bald scharf gefondert, bald in die durchsichtigeren Masse wie verfloßt; und zuweilen zeigen sich in einem sechseckigen Prisma den Flächen A parallel abwechselnd klare und opake Lagen. Auch nimmt wohl die opake Masse einen sechseckigen Raum in der Mitte der Endflächen des sechseckigen Prismas ein, von wo sie sich kegelförmig gegen das Innere des KrySTALLS verbreitet; oder sie bildet, namentlich bei der Combination 2A. 6FA<sup>1</sup>/<sub>3</sub>. 6FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>. 12(FA<sup>2</sup>/<sub>5</sub>. KG<sup>3</sup>/<sub>5</sub>), im Innern des KrySTALLS, in der Richtung der Hauptachse einen die beiden horizontalen Flächen verbindenden Cylinder.

Zusammengesetzte KrySTALLe: 1. Zusammensetzungsebene einer Fläche P, A, E, G oder FA<sup>1</sup>/<sub>4</sub>, entsprechend, wobei die Umbre-

hungsachse senkrecht auf diesen Flächen steht. 2. Zusammensetzungsebene senkrecht auf einer Seitenkante von P, Umhüllungsachse dieser Kante parallel. Nach P zeigen sich besonders Individuen von Prismen (Unters. Fig. 267. 268. Mohs Anfangsg. 1. Fig. 201.) zuweilen aber auch von Bipyramiden (Anfangsg. 1. Fig. 202.) verbunden. In der Zusammensetzung nach A erscheint nicht selten das Bipyramid  $KG^{1/3}$ , wobei die Hauptachsen beider Individuen entweder zusammenfallen, oder doch parallel sind und von welchen das eine Individuum gegen das andere um  $60^\circ$  verdreht steht. Oft ist diese Zwillingbildung so symmetrisch, daß die Mittelquerschnitte beider Individuen in die Zusammensetzungsebene treffen (Raum. Lehrb. Fig. 219. 220. Mohs Anf. 1. Fig. 197.). Nach demselben Geseze kommen zuweilen zwei Individuen der Combinationen  $6E. 12KG^{1/3}$ . (Raum. Lehrb. Fig. 248.),  $6E. 6G$ . (Anf. 1. Fig. 198.),  $2A. 6E. 6G. 6FA^{1/3}$ . \*) verbunden vor. Die Zusammensetzung nach E zeigt sich bei Rhomboedern, Bipyramiden und Prismen (Anf. 1. Fig. 204.). Die Zwillingbildung nach G findet sich bei Rhomboedern, Prismen (Raum. Lehrb. Fig. 227. 228. Mohs Anf. 1. Fig. 200.) und gewissen Combinationen beider, namentlich bei  $6E. 6G$ . Diese Zusammensetzung wiederholt sich nicht selten, und namentlich in manchen krystallinischen Massen auf die Weise, daß die zwischen je zwei Zusammensetzungsebenen enthaltenen Lagen nur als mehr und weniger dünne Lamellen erscheinen (Anf. 1. Fig. 221.), wovon die oben bereits bemerkte Reifung gewisser Spaltungsebenen herrührt.

Außer den regelmäßigen Formen die dem Kalkspath in einer so bewundernswürdigen Mannichfaltigkeit eigen sind, kommen bei ihm auch nicht selten Mißgebilde der verschiedensten Art vor. Sie betreffen bald nur einzelne Theile, bald das Ganze der Krystallindividuen. Durch Krümmung der Flächen der horizontalen Zone entstehen walzenförmige Krystalle; knospenförmige, durch die Biegung von Flächen transversaler Zonen im Zusammenreffen mit horizontalen und vertikalen Flächen (sog. Krähenaugenbrufen von Andreasberg); und zuweilen wird die Krystallform durch Flächenbiegung so entstellt, daß das Ganze ein gelockertes

\*) Ein ausgezeichnetes Zwillingkrystall von dieser Art befindet sich in der Sammlung meines Sohnes zu Josephshütte bei Stolberg am Harz.

Ansehen gewinnt. Es kommen Verschiebungen und Verdrückungen besonders bei in engen Räumen gebildeten Krystallen vor, welche die regelmäßige Form oft kaum erkennen lassen. Durch Uebermaaß von Theilen gehen unwachsende, überlegte, eingefasste, umfasste, gestielte Krystalle hervor (Handb. 1. 244.). Bei manchen dieser Gebilde ist es nicht zu verkennen, daß zuerst ein Krystall von einer gewissen Form entstand, um welchen sich später eine Masse ansetzte, welche entweder eine ähnliche, oder eine abweichende Gestalt annahm. Zuweilen ist der innere Krystall von einer anderen Färbung als die äußere Masse; oder auch wohl von dieser durch einen fremden Ueberzug, z. B. durch Schwefelkies, Arsenkalkies, gesondert. Besonders oft ist der eingeschlossene Krystall ein primäres Rhomboeder, oder ein Pyramidenrhomboeder; zuweilen aber auch ein regulär sechsseitiges Prisma, oder ein Bipyramid. Die umschließende Masse umgiebt den eingeschlossenen Krystall halb vollständig, halb mehr und weniger unvollständig. Zuweilen bildet ein Zwillingkrystall, dessen beide Individuen nach einer Fl. G verbunden sind, die umschließende Masse. Es finden sich auch Rißgebilde, die einen Mangel von Theilen erkennen lassen, wozu z. B. gewisse zerplitterte und verzängte Krystalle (Unters. Fig. 281.) zu zählen sind. Durch Kleinheit wird die regelmäßige Form zuweilen un deutlich. Es kommen nicht selten nabelförmige, spießige, schuppenförmige Krystalle vor.

Sehr reich ist der Kalkspath auch an den mannichfaltigsten Gruppierungen. Oft dient ein größerer Krystall einer geringeren oder größeren Anzahl kleinerer Individuen zum Ansat, deren Achsen dann gewöhnlich gegen die Hauptachse des mittleren Krystalls gerichtet sind, wie solches besonders bei sechsseitigen Prismen, aber auch bei Rhomboedern vorkommt. Sechseckig tafelförmige Krystalle, oder auch das flache Rhomboeder 6G. und die Combination 6E. 6G. finden sich häufig so auf einander gethärt, daß ihre Hauptachsen zusammenfallen, oder doch wenigstens dieselbe Richtung haben. Weit seltener kommen Krystalle von verschiedener Form verbunden vor, indem z. B. sechsseitige Prismen mit einem primären Rhomboeder auf die Weise verwachsen sind, daß die Achsen der Prismen in der Richtung der Hauptachse des Rhomboeders stehen. Am Gewöhnlichsten sind Prismen, Rhomboeder oder Bipyramide so vereint, daß sie einen gemeinschaftlichen Anziehungspunkt haben, wodurch käufelförmige,



rungsmittel auftritt, zeigen seine Blätterdurchgänge zuweilen ein bestimmtes Verhalten zur äußeren Gestalt. So fällt z. B. die Hauptachse des Rhomboeders, welchem die Blätterdurchgänge des Kalkspathes entsprechen, in den Stellen von Enkriniten und Pentakriniten, so wie in den Schichten-Stackeln, mit der Achse derselben zusammen (Hessel, Einfluß des organ. Körpers auf den unorganischen, nachgewiesen in Enkriniten, Pentakriniten u. a. Thierverfeinerungen. 1826.).

Gehalt:

	Kohlens- säure	Kalk	Mangan- oxyd und Sp. v. Ei- senorydul	Wasser
nach Fourcroy und Bauquelin (Ann. d. Mus. IV. 405.)	43	57	—	—
nach Buchholz (N. Journ. d. Chem. IV. 412.)				
a. Island	43,0	56,5	—	0,5
nach Biot und Thenard (Mém. d'Arcueil II 192.)	43,045	56,327	—	0,628
nach Phillips (Min. 160.)	44,0	55,5	—	—
nach Stromeyer (Unterf. 52.)				
a. Island	43,70	56,15	0,15	—
v. Andreasberg	43,5635	55,9802	0,3568	0,1000
nach Berthier (Traité des Essais p. I. v. s. I. 614.)				
a. Island	43,6	56,4	—	—

b. Faserkalk. Gewöhnlich gerade, seltener krumm-, theils grob-, theils zartfaserig, einer Seite dem Stänglichen, anderer Seite dem Splittigen sich nähernd. Inwendig vom Glänzenden bis in das Schimmernde; seidnartig, zuweilen in das Glas- oder Wachsbartige. Mehr und weniger durchscheinend. Am Häufigsten von weißen und gelben, mannichmal von braunen oder grauen Farben, am Seltensten zufällig roth, grün oder blau gefärbt. Verschiedene Farben zuweilen lagenweise wechselnd. Spec. G. = 2,45—2,7. S. = 3.

In mannichfaltigen kalaktischen Gestalten (Kalkinter,

Tropfstein); die Kopfen gewöhnlich gefällt, seltener hohl; auch kuglig, nierenförmig, rindenförmig, in Platten, Athern, verb. Die Oberfläche bei den krummflächigen Gestalten theils glatt, dann oft wellig, theils rauh, oder drüsig. Die Fasern bald gleichlaufend, wie in den plattenförmigen Massen, und dann gewöhnlich rechtwinklig gegen die Hauptbegrenzungsflächen gerichtet, bald auseinanderlaufend, wie besonders oft bei dem kalaktischen Faserkalk. Häufig mit schaaliger Absonderung, bei krummflächigen Gestalten gewöhnlich der äußeren Form entsprechend, bei plattenförmigen den Hauptbegrenzungsflächen parallel. Bei dem sog. Lutemergel oder Kaglekalk, einem Gemenge von Faserkalk und Thon, kornschalige Absonderung, wodurch das Ganze in mehrere, oft von einander abzuhebende Lagen abgetheilt zu seyn pflegt, deren jede aus neben einander stehenden Regeln besteht, so daß die Spitzen der einen Lage in die Vertiefungen der anderen passen. Zuweilen in Verfeinerungen, namentlich in den Schalen gewisser Inoceramus - Arten.

c. Marmor (Salinischer Kalkstein). Groß-, Klein-, feinschuppig, dabei gewöhnlich fest, seltener loskörnig abgefondert; einer Seite dem Späthigen, anderer Seite dem Dichten, Splitttrigen sich nähernd. Vom Glänzenden bis in das Schimmernde; von einem zuweilen dem Glasartigen hingeneigten Perlmutterglanz. Mehr und weniger durchscheinend, zuweilen nur an den Kanten. Schnee-, graulich-, gelblich-, röthlich-, zuweilen blau-, grünlichweiß; von grauen Farben bis in das Graulichschwarze; selten rosenroth, blaß himmel-, indigblau. Zuweilen mit geaderten, gefleckten, wolkigen, breccienartigen Farbenzeichnungen. Spec. G. = 2,658—2,711 (Kersten). S. = 3. In dünnen Platten, zumal bei loskörniger Absonderung, oft etwas biegsam (Sillim. Amer. Journ. IX. 209.). Bei dem Anschlagen zuweilen phosphorescirend.

Verb. in Nestern, Lagern, ganzen Gebirgsmassen.



Gehalt:	Kohlensäure	Kalk	Kalkerde	Wasser	Quarz
nach Bucholz (R. Journ. d. Chem. IV. 414.) v. Krotendorf in Sachsen	43,0	56,5	—	0,5	—
nach Deudant (Traité. II. 318.) a. d. Pyrenäen nach Berthier (Traité des Essais par la voie sèche. I. 614.) v. Carrara	43,4	54,7	0,9	0,8	—
	43,2	55,4	0,4	—	1,0

Der Marmor vom Pentelikon und Hymettus bei Athen hält nach v. Kobell 0,8—1,2 p. c. kohlensaure Zalkerde (Journ. f. prakt. Chem. V. 213.).

In einem Marmor von Liffholz in Ungarn fand Deudant 93,89 p. c. kohlensauren Kalk und 6,11 p. c. beigemengten Thon, Olivmer u. f. w. (Traité II. 319.).

d. Kalkstein. Der Bruch im Kleinen splittig, zuweilen dem Unebenen oder Erdigen hingeneigt; im Großen oft flachmuschlig, in das Ebene. Inwendig an sich matt. Selten durchscheinend; gewöhnlich nur an den Kanten durchscheinend oder undurchsichtig. Von sehr verschiedenen Farben; selten rein weiß; am Häufigsten von unreinen weißen, besonders gelblich-, graulichweißen Nuancen; von grauen Farben, zumal asch-, rauch-, blaulichgrau, bis in das Graulichschwarze; seltener gelb, braun, roth, grün; oft mit geaderten, gestramten, wolkigen, gefleckten, breccienartigen, dendritischen u. a. Farbenzeichnungen. Spec. G. = 2,646—2,708 (Karsten). S. = 3—3,5.

#### a. Gemeiner. Unabgesondert.

Zuweilen kugelförmig, sphäroidisch, elliptisch-sphäroidisch, nieren-, knollenförmig; gewöhnlich aber in derben Massen, bald in einzelnen Lagern, bald in ganzen Gebirgsmassen; auch als Gerölle, als Grand oder Sand. Die derben Massen zuweilen mit wurmförmigen oder wulstigen abgesetzten Stücken. Häufig mit Verkeinerungen, zumal aus dem Thierreiche, wodurch dem gemeinen Kalkstein nicht allein mannichfaltige fremdartige Gestal-

1274 VIII.Kl.Dryg. XVIII.Orb.Carb. I.U.Wasserfr.Carb.

ten, sondern zuweilen auch fremdartige Farbenzeichnungen ertheilt werden.

Gehalt: (1.) nach Simon (N. Journ. d. Chem. IV. 426.) graulichweißer v. Müdersdorf; (2.) nach Robertson d. j. (N. phil Journ. 1830. Apr. 364.) Bergkalk a. Fiffespire graubrauner; (3.) nach Berthier (Traité des Essais p. l. v. sèche. I. 614.) gelblicher v. St. Jacques im Jura, gelblichweißer a. d. Ardèche-Dep., Grobkalk v. Paris; (4.) nach Dastrénoy (Traité II. 240.) v. Sept-Fonds Dep. du Lot; (5.) nach Gutberlet gelblichweißer v. Istrien; (6.) nach Bed (Min. of New-York. 74.) a. Madison County, grauer a. Onondaga County, taubenfarbiger a. Rockland County

	Kohlen- säure	Kalk	Kalk- erde	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Kohle u. Bit- umen	Wasser
1.	42,50	53,00	—	1,12	1,00	0,75	—	1,63
2.	42,30	51,60	0,92	2,76	1,80	0,35 <sup>1)</sup>	0,39 <sup>2)</sup>	—
					Thon u. Quarz			
3.	43,0	54,6	0,9	—	1,5	—	—	—
	42,6	54,1	0,6	—	2,2	0,5	—	—
	42,9	55,6	—	—	1,5	—	—	—
					Thon u. Wasser			
4.	43,3	55,1	—	—	1,6	—	—	—
						Eisen- oxydul	Man- gan- oxydul	
5.	44,32	53,09	0,33	0,95	—	0,20	0,45	—
				Kiesel- säure u. Thon- erde		Eisen- oxyd		
6.	98,50	—	—	0,90	—	0,35	—	—
	99,30	—	—	0,40	—	0,20	—	—
	93,50	—	—	3,75	—	—	—	2,75

<sup>1)</sup> Spur von Manganoryd. <sup>2)</sup> und Schwefel.

β. Schieferiger (Kalkschiefer). Mit gewöhnlich gerad-, seltener krumm-, häufiger dick-, als dünn-schiefriger Absonderung.

Verb, in einzelnen Lagern und ganzen Gebirgsmassen. Nicht selten mit Versteinerungen.

γ. Stänglicher (Stängelkalk). Theils prismatisch-, gewöhnlich vierseitig-, theils cylindrisch-stänglich abgetrennt, daraus in das Zapfenförmige. Die abgetrennten Stücke von

verschiedener Stärke, gewöhnlich gerade, seltener gebogen; die cylindrischen oft der Länge nach, auch wohl zugleich in die Quere gereift oder gefurcht, zuweilen geringelt.

Bald in sphäroidischen oder elliptisch-sphäroidischen Nieren, bald in zusammenhängenden Lagen von verschiedener Stärke. In den Nieren sind die Achsen der kuglig abgesetzten Stücke gegen die Hauptablattungsebenen, in den Lagen gegen die Hauptbegränzungsebenen senkrecht gerichtet.

d. Sitzenförmiger. Mit dicht neben einander stehenden, sitzenförmigen Erhöhungen, und diesen entsprechenden, schaaligen Absonderungen.

Derb, in ganzen Lagermassen. Der splittige Bruch zeigt zuweilen eine Hinneigung zur Faserbildung.

e. Kugelförmiger (Kugenstein, Dolith). In kleinen und sehr kleinen, gewöhnlich regelmäßigen Kugeln selten von anderen, dem Sphärischen mehr und weniger genäherten Formen; dabei oft mit der äußeren Form entsprechender, mehr und weniger versteckschaaliger Absonderung.

Die Körner höchstens von der Größe einer Erbse, gewöhnlich aber kleiner und zuweilen nur von der Größe von Hirsenkörnern. Eine unzählige Menge derselben bildet, theils unmittelbar mehr und weniger fest an einander schließend, theils durch eine Kalksteinmasse verbunden, ganze Lager- und Gebirgsmassen. Die concentrisch-schaalige Absonderung kommt oft erst durch Verwitterung deutlich zum Vorschein. In der Richtung der Splittern des Bruches gegen den Mittelpunkt der Kugeln, ist nicht selten eine Hinneigung zur Faserbildung wahrnehmbar.

f. Lächeriger. Mit größeren und kleineren, unregelmäßig begränzten Räumen von verschiedener Frequenz und Annäherung.

Derb, in ganzen Lager- und Gebirgsmassen. Die Räume laufen zuweilen in einander, so daß das Ganze einem lockeren Aggregat unbestimmteckiger Kalkstücke ähnlich wird. Die Oberfläche der Räume gewöhnlich rauh, zuweilen drüsig.

e. Schaalenkalk. Der Bruch eben, einer Seite

in das Unebene und Erdige, anderer Theils in das Splitt-  
rige; mit schaaligen Absonderungen. Auf dem Bruche  
matt. Die Absonderungsflächen theils matt, theils mehr  
und weniger glänzend, von einem dem Wachsartigen ge-  
näberten Glanze. Vom Undurchsichtigen bis in das Durch-  
scheinende. Weiß, in das Graue, Gelbe, Braune; sel-  
ten roth, blau oder grün; verschiedene Farben oft lagen-  
weise wechselnd. Spec. G. = 2,655 (Karsten). Von  
verschiedener Härte, oft in das Weiche.

Kuglig (sog. Erbsenstein z. Th.) und dabei concentrisch-  
dünnshaalig abgefondert; die Kugeln entweder gefüllt oder hohl,  
zuweilen mit geradflächigen Ablattungen, wodurch Formen ent-  
stehen, welche etwige Aehnlichkeit mit Krykallisationen haben;  
nierenförmig, knollig, platten-, rindenförmig, herb, dabei ge-  
wöhnlich krumm-, seltener gerad-, bald dick-, bald dünnshaalig  
abgefondert. Der Wechsel verschiedener Farben entspricht der  
schaaligen Absonderung.

f. Luffkalk (Kalktuff). Mehr und weniger por-  
rös. Zuwendig matt. Graulich-, gelblichweiß, gelb-  
lich-, bräunlichgrau, zuweilen in das Dohergelbe, selten  
in das Braune, Rothe. Mehr und weniger rauh im  
Anfühlen.

α. Fester (Travertin). Der Bruch uneben,  
zuweilen in das Feinsplittrige. Schwach durch-  
scheinend, oder nur an den Ranten. Spec. G.  
= 2,474 (Karsten). S. = 3. Ziemlich schwer  
zersprengbar, schwerer als gemeiner Kalkstein.

β. Lockerer. Der Bruch erdig, in das Unebene.  
Undurchsichtig, oder schwach an den Ranten  
durchscheinend. Von geringem Zusammenhalt,  
bis in das Zerreibliche; oft als ein grufliges  
oder erdiges Aggregat. Etwas abfärbend.

Mit der löcherigen Beschaffenheit des Luffkalkes hängt sein ge-  
wöhnlich rauhes Aeußeres zusammen. Die Porosität besteht  
theils in unregelmäßigen Räumen von verschiedener Größe und  
Frequenz, deren Oberfläche nicht selten stalaktische Bildung

wahrnehmen läßt, theils röhrt sie von organisirten, zumal vegetabilischen Körpern her, welche von der Masse bei ihrer Bildung eingehüllt und später zerstört wurden. Nicht selten zeigt sich in dem Aufstall kugelige, nierenförmige, stalaktitische Bildung, verbunden mit schaaliger Absonderung, dabei dann auch häufig eine Anlage zum Faserigen. Er kommt vor als Ueberzug, rindenförmig, derb in ganzen Ablagerungen von verschiedener, oft sehr bedeutender Mächtigkeit. Häufig mit Abdrücken und Ueberresten von Pflanzen oder Thieren, z. B. mit Abdrücken von Holz, Grasspalmen, Schilfstängeln, Blättern, mit Knochen, wohl erhaltenen Gehäusen von Schnecken. (Sog. Duckstein, Rindenstein, Weinbrech, Weinwelle, Osteocolla).

Gehalt des Aufstalles:

nach Berthier (Traité des essais p. I. v. s. I. 614.) v. Remours	Kohlen- säure	Kalk	Kalk- erde	Thon
	43,3	54,8	0,9	1,0

g. Apyrit. Der Bruch nicht wahrnehmbar. Inwendig perlmutterartig glänzend oder schimmernd. Vom Durchscheinenden bis in das Undurchsichtige. Weiß, zuweilen in das Grauliche, Grünliche, Gelbliche, Röthliche. Spec. G. unter 2,5. Vom Weichen bis in das Zerreibliche.

a. Schaaliger (Schieferspath). Unbestimmt krummschaalig abgefondert.

Derb, eingesprengt.

Gehalt:

nach Suerßen v. Rongsberg in Norwegen nach Bucholz (N. Journ. d. Chem. IV. 419.) v. Schwarzenberg in Sachsen	Kohlen- säure	Kalk	Eisen- oxyd	Kiesel- säure	Wasser
	39,33	56,00	1,00	1,66	2,00
	41,60	55,00	3,00	—	—

ß. Schuppiger (Schauernerde). Schuppig, oft zugleich schaalig abgefondert. Sanft anzufühlen und mehr und weniger abfärbend.

Derb, eingesprengt, angeflogen; in Austerkrystallen nach Gyps.

in das Unebene und Erdige, anderer Stüts in das Splitt-  
rige; mit schaaligen Absonderungen. Auf dem Bruche  
matt. Die Absonderungsflächen theils matt, theils mehr  
und weniger glänzend, von einem dem Wachsartigen ge-  
näheren Glanze. Vom Undurchsichtigen bis in das Durch-  
scheinende. Weiß, in das Graue, Gelbe, Braune; sel-  
ten roth, blau oder grün; verschiedene Farben oft lagen-  
weise wechselnd. Spec. G. = 2,655 (Karsten). Von  
verschiedener Härte, oft in das Weiche.

Kuglig (sog. Erbsenstein z. Th.) und dabei concentrisch-  
dünnschalig abgefondert; die Kugeln entweder gefüllt oder hohl,  
zuweilen mit geradschäligen Abplattungen, wodurch Formen ent-  
stehen, welche etwache Ähnlichkeit mit Krystallisationen haben;  
uterenförmig, knollig, platten-, rindenförmig, verb, dabei ge-  
wöhnlich krumm-, seltener gerad-, bald dick-, bald dünnschalig  
abgefondert. Der Wechsel verschiedener Farben entspricht der  
schaaligen Absonderung.

f. **Zuffkall (Kalktuff).** Mehr und weniger por-  
rös. Inwendig matt. Graulich-, gelblichweiß, gelb-  
lich-, bräunlichgrau, zuweilen in das Ocherjelbe, selten  
in das Braune, Rothe. Mehr und weniger rauh im  
Anfühlen.

α. **Fester (Travertin).** Der Bruch uneben,  
zuweilen in das Feinsplittige. Schwach durch-  
scheinend, oder nur an den Ranten. Spec. G.  
= 2,474 (Karsten). S. = 3. Ziemlich schwer  
zersprengbar, schwerer als gemeiner Kalkstein.

β. **Locherer.** Der Bruch erdig, in das Unebene.  
Undurchsichtig, oder schwach an den Ranten  
durchscheinend. Von geringem Zusammenhalt,  
bis in das Zerreibliche; oft als ein grußiges  
oder erdiges Aggregat. Etwas abfärbend.

Mit der löcherigen Beschaffenheit des Zuffalles hängt sein ge-  
wöhnlich rauhes Aeußeres zusammen. Die Porosität besteht  
theils in unregelmäßigen Räumen von verschiedener Größe und  
Frequenz, deren Oberfläche nicht selten stalaktitische Bildung

wahrnehmen läßt, theils röhret sie von organisirten, zumal vegetabilischen Körpern her, welche von der Masse bei ihrer Bildung eingehüllt und später zerstört wurden. Nicht selten zeigt sich in dem Kalkfalk kuglige, nierenförmige, stalaktitische Bildung, verbunden mit schaaliger Absonderung, dabei dann auch häufig eine Anlage zum Faserigen. Er kommt vor als Ueberzug, rindenförmig, derb in ganzen Ablagerungen von verschiedener, oft sehr bedeutender Mächtigkeit. Häufig mit Abdrücken und Ueberresten von Pflanzen oder Thieren, z. B. mit Abdrücken von Moos, Grauhalmern, Schilfrängeln, Blättern, mit Knochen, wohl erhaltenen Gehäusen von Schnecken. (Sog. Duckstein, Rindenstein, Weinbrech, Weinwelle, Osteocolla).

Gehalt des Kalkfalkes:

nach Berthier (Traité des essais p. l. v. s. I. 614.) v. Nemours	Kohlen- säure	Kalk	Kalk- erde	Thon
	43,3	64,8	0,9	1,0

g. Apyrit. Der Bruch nicht wahrnehmbar. Inwendig perlmutterartig glänzend oder schimmernd. Vom Durchscheinenden bis in das Undurchsichtige. Weiß, zuweilen in das Grauliche, Grünliche, Gelbliche, Röthliche. Spec. G. unter 2,5. Vom Weichen bis in das Zerreibliche.

a. Schaaliger (Schieferspath). Unbestimmt krummschaalig abgefondert.

Derb, eingesprengt.

Gehalt:

nach Suerfen v. Rongenberg in Norwegen nach Bucholz (N. Journ. d. Chem. IV. 419.) v. Schwarzenberg in Sachsen	Kohlen- säure	Kalk	Eisen- oxyd	Kiesel- säure	Wasser
	39,33	56,00	1,00	1,66	2,00
	41,66	55,00	3,00	—	—

β. Schuppiger (Schaumerde). Schuppig, oft zugleich schaalig abgefondert. Sanft anzufühlen und mehr und weniger abfärbend.

Derb, eingesprengt, angeflögen; in Afterkryhallen nach Gyps.

Gehalt:

nach Bucholz (N. Journ. d. Chem. IV. 422.) v. Kubitz bei Vera	Kohlen- säure	Kalk	Eisens- oxyd	Kiefels- säure	Wasser
	39,000	51,500	3,285	5,715	1,000

h. Kreide. Der Bruch erdig. Matt. Undurchsichtig. Weiß, in das Gelbliche, Röthliche, Grauliche. Spec. G. = 2,249 (Karsten). Sehr weich. Stark abfärbend und schreibend. Mager anzufühlen.

Derb, als Ueberzug; von mikroskopischen Thierüberresten mehr und weniger erfüllt \*), und außerdem auch oft mit größeren Verfeinerungen.

Gehalt:

nach Bucholz (N. Journ. d. Chem. IV. 416.)	Kohlen- säure	Kalk	Wasser
	43,0	56,5	0,5

i. Montmilch. Feinerdig. Matt. Undurchsichtig, bei flockigem Aggregatzustande zuweilen durchscheinend. Weiß, zuweilen in das Gelbliche, Röthliche, Grauliche. Reich. Zerreiblich. Stark abfärbend. Mager anzufühlen.

In losen oder wenig zusammengebackenen Theilen, als Ueberzug, Anflug, selten derb; zuweilen flockig, wollig, zerfressen, schwammförmig. (Sog. Bergmehl, Berggahr, Berggäiger, Mehlkreide).

### Anmerkungen.

1. Bei der sehr großen Verbreitung des Kalkes und den mannichfaltigen Anwendungen die er gestattet, konnten wenigstens einige seiner Abänderungen im Alterthume nicht unbekannt seyn. Zum Kalkspath und Faserkalk gehört wohl ohne Zweifel ein Theil der Mineralkörper, die man Alabastrites (*Alabastrites*) nannte, und hauptsächlich zu Gefäßen, namentlich zu Salbengefäßen, benutzte (Theophr. de lap. §. 15. §. 6. Ed. Schneid.) Plin. hist.

\*) S. Ehrenberg, über die Bildung der Kreideseifen und des Kreidemergels durch unsichtbare Organismen, l. d. Abhandl. d. Kön. Preuß. Akad. a. d. J. 1838. S. 69 ff.



nat. XXXVI. c. 8. s. 12. XXXVII. c. 10. s. 64. Hard. II. 734. 787.). Der Aegyptische sog. Alabaſter, Alabaſtro antico der Antiquarier, iſt Kalkſinter. Zu den bekaunteſten und geſchätzteſten Abänderungen des Kalles gehörte der Marmor; es wurde aber freilich im Alterthume Manches mit dieſem Namen belegt, was theils kein kohlenſaurer Kalk, theils kein ſchuppig-körniger Kalk iſt (Plin. hiſt. nat. XXXVI. c. 7. s. 11. Hard. II. 753.). Zum eigentlichen Marmor gehören aber der Pariſche (Theophr. de lap. §. 14. (§. 6. Ed. Schneid.)), der, wie Plinius bemerkt (Hiſt. nat. XXXVI. c. 5. s. 4. Hard. II. 725.), auch Lychnites genannt wurde, der Penteliſche (Theophr. l. c.) und Lüneviſche (Strabo Geogr. V. §. 5. Siebenk. et Tzschucka. II. 129. Plin. hiſt. nat. XXXVI. c. 8. s. 4.), der jetzt unter dem Namen des Carrariſchen bekannt iſt. Der ſog. Cipollino (Marmor Caryſtium, Plin. hiſt. nat. IV. c. 12. s. 21. Hard. I. 211.), der auf Gubia brach, und im Alterthume häufig zu architektoniſchen Verzierungen verarbeitet wurde, iſt ein mit Chlorit gemengter Marmor. Das im Alterthume ſehr geſchätzte ſchöne Geſtein aus Theſſalien, welches unter dem Namen Verde antico bekannt iſt (Lapis Atracius), beſteht aus Marmor und Serpentin. Zu den im Alterthume zum Marmor gezählten und verarbeiteten mannichfaltigen Abänderungen des gemeinen Kalkſteins gehören u. a.: der ſog. Marmo Porta ſanta (M. Jassense), M. Africano (M. Chium, Plin. hiſt. nat. XXXVI. c. 6. s. 5. Hard. II. 731.), M. ſior di Perſico (M. Molossium), M. Pavonazzetto (Lapis Synnadicus s. Docimienius, Strabo Geogr. XII. c. 7. §. 14. Siebenk. et Tzsch. V. 231.), M. bianco e giallo (Phengites, Plin. hiſt. nat. XXXVI. c. 22. s. 46. Hard. II. 752.). Verſchiedene Abänderungen des gemeinen Kalkſteins wurden im Alterthume zum Kalkbrennen benutzt. Als ſolche werden von Plinius (Hiſt. nat. XXXVI. c. 22. s. 53. Hard. II. 754.), zum Theil auch von Vitruvius (De Architect. II. c. 5. Ed. Schneid. I. 43.) erwähnt: Lapis albus, durus, ein Silix, ein Lapis molaris. Am Tauglichſten zum Kalkbrennen erklärt Cato (De re rustica. Cap. 38. Ed. Schneid. p. 48.) lapidem candidissimum, quam minime varium. Von den Abänderungen des Kalkſteins ſcheint auch der Kogeuſtein den Alten bekannt, und mit dem Namen Hammites belegt worden zu ſeyn (Plin. hiſt. nat. XXXVII. c. 10. s. 60. Hard. II. 791.). Zu dem im Alterthume als Baustein häufig benutzten Tuſſfall oder Travertin gehörte Lapis Tiburtinus der Römer (Vitruv. II. c. 7. Ed. Schneid. I. 47.), wahrſcheinlich auch der zum Kalkbrennen angewandte Lapis

1280 VIII. Kl. Dryg. XVIII. Ord. Carb. I. u. Wasserfr. Carb.

fistulosus (Plin. hist. nat. XXXVI. c. 23. s. 63. Hard. II. 754.). Die von Plinius erwähnten, durch das Wasser gewisser Seen und Flüsse gebildeten Inkrustationen, sind ebenfalls dahin zu zählen (Hist. nat. II. c. 103. s. 106. Hard. I. 120.). Die zum Vagen des Silbers benutzte *Crota argentaria* (Plin. hist. nat. XXXV. c. 17. s. 58. Hard. II. 719.) war vermuthlich unsere Krebde.

2. Die Schwankungen in den Winkeln des Kalkspath, so wie geringe Verschiedenheiten im specifischen Gewichte und in der Härte, haben Breithaupt zur Unterscheidung mehrerer Species veranlaßt, deren Unterschiede aber zu unbedeutend und zu wenig konstant sind, um nach den hier befolgten Grundsätzen berücksichtigt werden zu können. Zur Notiz mögen hier die Angaben Breithaupts (Handb. d. Min. II. 206—220) eine Stelle finden:

	Seitenantenwinkel des primären Rhomboeders	Specifisches Gewicht
Archigonaler Kalkspath	105° 0'.	2,69—2,754.
Ruphoner —	105° 2 1/2'.	2,652—2,678.
Gugnotischer —	105° 5 3/4'.	2,700—2,730.
Polymorpher —	105° 8' — 105° 8 3/4'.	2,707—2,749.
Mercurer —	105° 11'.	2,689—2,705.
Spalotyper —	105° 13 1/2'.	2,728—2,729.
Meliner —	105° 17'.	2,695—2,697.

3. Zu den merkwürdigsten Eigenschaften des Kalkspathes gehört seine ausgezeichnete doppelte Strahlbrechung. Sie wurde i. J. 1670 durch Erasmus Bartholin an dem Kalkspath aus Island entdeckt (*Experimenta Chryستي Islandici di- diactastici. Hafniae 1669. Phil. Trans. 1670. p. 2041.*), der daher den Namen Doppelspath erhielt, und von welchem man lange glaubte, daß er allein diese Eigenschaft besitze. Später haben besonders Huygens (*Traité de la lumière et de la réflexion du Cristal d'Islande. 1690. Chr. Hugonii Opp. I. 1728. Tractatus de lumine.*) und Newton (*Optica. 1706. p. 309. Opuscula mathem. 1744.*) genauere Untersuchungen darüber angestellt. Unter den neueren Arbeiten über diesen Gegenstand zeichnen sich vorzüglich die von Gauy (*Traité de Min. I. 376—403.*) und von Malus (*Théorie de la double Réfraction de la Lumière. Paris 1810.*) aus.

4. Der Kalkspath nimmt oft fremde Körper in Menge in sich auf, ohne daß seine Krystallförmigkeit dadurch geschwächt erscheint. Ein besonders merkwürdiges Beispiel liefert dafür der sogenannte

krykallisirte Sandstein von Fontainebleau (Chaux carbonatée quarzifère. Haüy Traité. I. 424.), ein mit Quarzsand überladener Kalkspath, dessen Krykalle theils als einzelne vollkommene Individuen in der Form des spitzen Rhomboeders  $FA\frac{1}{4}$ , theils in concentrischen Gruppen, welche in kugelförmige Nieren übergehen, sich in einer losen Quarzsandmasse gebildet haben, und nach der Untersuchung von Sage wohl  $\frac{2}{3}$  Quarzsand gegen  $\frac{1}{3}$  Kalkspath enthalten. Eine analoge Erscheinung bietet ein Sandstein dar, der zu Cappenberg bei Lünen an der Lippe vorkommt, in welchem Kalkspath das Bindemittel ist, und der nach einer von Sr. Durchlaucht dem Fürsten zu Salm Horstmar damit vorgenommenen Untersuchung 66,6 Procent Quarzsand und 33,3 Procent Kalkspath, außerdem etwas kohlen-saures Eisenorydul und Thonerde enthält.

Der Kalkspath schließt oftmals mancherlei andere Mineralkörper an solche Weise ein, oder wird davon auf die Art bekleidet, daß ihre Bildung entweder mit der des Kalkspaths gleichzeitig, oder derselben nachgefolgt erscheint. In den Körpern, welche dann und wann in ihm vorkommen, zwischen seine Spaltungs- oder Krykall-Absonderungen sich lagern, auch wohl seine Krykalle bald mit einer drüsigen, bald mit einer nicht krykallinischen Rinde bedecken, gehören u. a. Schwefelkies, Arsenkalktes, Hämatit als Eisenglimmer und Eisenerz, Graubraunstein. Haarförmiger Antimonglanz ziert in kleinen kugelförmigen Gruppen zuweilen die Oberfläche der Kalkspathkrykalle, und Realgar bildet darauf manchmal einen zarten Anflug, der bald die ganze Oberfläche röthet, bald sich nur auf die in den Gangdrusen nach unten gelegten Theile derselben beschränkt. Verschiedene Silicate, z. B. Analcim, Harmotom, Desmin und andere zeolithartige Fossilien, bilden drüsige Ueberzüge auf Kalkspath, oder stellen sich auch wohl wie in den Kalkspath hineinrykallisirt dar; andere, z. B. Botryolith, umgeben Kalkspathkrykalle mit einer kalaktitischen Hülle.

6. Der Kalk gehört zu den Mineralkörpern, die noch immer sich erzeugen, wenn gleich die Bildung desselben, welche der gegenwärtigen Zeit angehört, größtentheils nur als eine Regenerirung erscheint, zu welcher der früher entstandene Kalk das Material darbot. Durch kohlen-säurehaltiges Wasser wird dieser Proceß vermittelt. Der von dem Wasser aufgenommene Kalk setzt sich bei dem Entweichen der Kohlen-säure in verschiedenen Formen, bald als kalaktitisches Gebilde, zumal in den sogenannten Tropfsteinhöhlen, bald als Kalktuff in der Umgebung von Quellen, bald als Montmilch auf Klüften ab. Häufig wird der Kalkabsatz aus dem Wasser in Wassertöhrren bemerkt, die

dadurch allmählig verkopft werden, so wie in Behältern, in welchen kalkhaltiges Wasser eine längere Zeit stand. So steht man es z. B. in den Resten der berühmten Piscina mirabilis bei Bajä, bei welcher ehemals die Meinung getheilt war, ob der Kalkstein natürlicher Kalkstein, oder ein absichtlich aufgetragener Ueberzug sey (Gött. gel. Anz. 1791. St. 188.); und in den sogenannten sette Sale zu Rom (Vasi. Itinerario di Roma, rived. da Nibby. 1818. I. 161.). Wie bei warmen kalkhaltigen Quellen, z. B. bei denen der Bagni di San Filippo in Toscana, der Kalkablag sich oft sehr rasch erzeugt, so bemerkt man solches auch in Gefäßen, in welchen kalkhaltiges Wasser erhitzt wird, z. B. in Dampferzeugungs-Apparaten (Bergl. oben S. 319.). Die durch schnelle Bewegung des Wassers beförderte Entweichung der Kohlensäure wirkt auch auf beschleunigte Bildung von Kalktuff ein, wie man es bei manchen Wasserfällen, z. B. ausgezeichnet bei denen von Livoli und Terni in Italien wahrnimmt.

Der Kalkstein ist der Mineralkörper, welcher bei Weitem am häufigsten zur Regenerirung des Kalkes durch Vermittelung von kohlenstoffhaltigem Wasser Veranlassung giebt. Seine gewöhnlich starke Absonderung und Berklüftung führen das atmosphärische Wasser dem Innern seiner Massen zu, und die Zersetzung des so oft in ihm enthaltenen kohlenfauren Eisen- und Manganoxyduls trägt wohl hauptsächlich dazu bei, den Kohlenstoffgehalt des eindringenden Wassers zu vergrößern. Dadurch erhält dieses auch das Vermögen, von dem noch unzersetzten kohlenfauren Eisen- und Manganoxydul etwas in sich aufzunehmen und oben dahin zu fördern, wo es seinen Kalkgehalt wieder fahren läßt. Indem nun dieser als Kalktuff sich absetzt, scheidet sich zugleich der höher oxydirte Eisen- und Manganoxidgehalt als Eisen- und Manganoxydhydrat aus, welche Körper bald die Höhlungen des Kalktuffes auskleiden, bald seine Stalaktiten überziehen, bald mit ihm abwechselnde Lagen bilden.

So häufig die eben beschriebene Regenerirung des Kalkes vorkommt, so selten geht dagegen kohlenfaurer Kalk aus der Zersetzung einer anderen kalkhaltigen Verbindung hervor, wie solches z. B. bei der Umwandlung des Gay-Lussits  $= \text{Na}\text{C} + \text{Ca}\text{C} + 5\text{H}$  in Kalkspath der Fall ist, wobei das kohlenfaure Natron nebst dem Wassergehalte sich entfernte. In Austerkrystallen dieser Art von Obersdorf ohnweit Sangerhausen fand Kersten 94,4 Pct kohlenfauren Kalk, nebst etwas Gyps, Thon, Eisen- und Manganoxyd, aber keine Spur von kohlenfaurem Natron (Friedrich'schen's Magazin f. d. Drogk-

loge. v. Sachsen. VII. 267.). In ähnlichen Austerkrystallen aus der Landschaft Eiderstedt in Schleswig fand Hr. Ditts Köhne aus Kopenhagen: 91,100 kohlensaure Kalkerde 1,654 kohlensaure Talkerde 0,073 schwefelsaures Natron 0,039 kohlensaures Natron 0,058 Chlor-natrium 1,911 Eisenoxyd 1,777 Thonerde 1,045 Kieselsäure 1,160 flüchtige Theile.

Wie zur Bildung mancher Kalkmassen in der Urzeit organisirte Wesen besonders beigetragen haben, so ist dieses auch noch gegenwärtig hin und wieder der Fall, welches u. a. die aus den Gehäusen der Korallenthiere entstehenden Kalkmassen zeigen. Selbst an Werken der Kunst hat man zuweilen Gelegenheit, eine neue Erzeugung von kohlensaurem Kalk zu beobachten, indem diese Verbindung z. B. aus dem Kalkhydrat des Mörtels allmählig hervorgehen kann. In alten Mörteln trifft man sogar dann und wann deutlich ausgebildete Kalkspathkrystalle an.

Der kohlensaure Kalk erleidet in der Natur an sich keine Bersezung, wenn nicht etwa durch Einwirkung einer hohen Temperatur seine Kohlen Säure ausgetrieben wird, oder stärkeren Säuren sich des Kalkes bemächtigen, welches z. B. erfolgt, wenn durch Kieserzeugung gebildete oder von schwefligsauren Dämpfen herrührende Schwefelsäure, oder durch Bersezung von Arsenikverbindungen, z. B. von Spieskobalt, entstandene Arsenik Säure mit Kalk in Berührung kommen, wodurch im ersten Falle Gyps, im zweiten Pharmakolith entsteht (Vergl. oben S. 68. 1156.). Nicht selten nimmt man aber an dem unreineren Kalk Veränderungen wahr, welche mit den ihm beigemischten oder beigemengten fremden Theilen vorgehen, wodurch bald seine Farbe, sein Glanz, seine Durchsichtigkeit, bald auch sein Aggregatzustand eine Umänderung, z. B. eine Auflockerung, erleidet. Bituminöse Theile, welche eine dunkle Färbung des Kalksteins bewirken, entweichen, wovon eine Bleichung Folge ist; aus einem Gehalte an kohlensaurem Eisenoxydul geht Eisenoxydhydrat hervor, wodurch der früher vielleicht farblose oder weiße Körper eine gelbe oder braune Färbung erlangt; auf ähnliche Weise entsteht aus einem Gehalte an kohlensaurem Manganoxydul Manganoxydhydrat, wodurch ebenfalls dunklere Färbungen mit Verminderung der Durchsichtigkeit bewirkt werden.

Unabhängig von einer chemischen Veränderung kann der Aggregatzustand des Kalkes eine Umänderung erleiden. Dieses ist namentlich bei der Einwirkung hoher Temperatur unter Umständen, wodurch die Entweichung der Kohlen Säure verhindert wird, möglich, wie man es hin und wieder wahrnimmt, wo eine eruptive Gesteinsmasse mit

Kalkstein oder Kreide in Berührung kam, welche Gesteine dadurch in Marmor umgewandelt wurden. Eine auffallende Veränderung des Aggregatzustandes des kohlensauren Kalles wird auch zuweilen da bemerkt, wo dieser aus der organisirten Natur zur unorganisirten überging. Beispiele liefern die in Kalkspath umgewandelten Schalen von Schinitten, so wie die Faserkalk-Bildung in der äußeren Schicht der *Inoceramus*-Schalen, die doch auch wohl für eine secundäre anzusprechen ist. Wodurch in solchen Fällen die krystallinische Bildung hervorgerufen seyn mag, läßt sich wohl noch nicht mit Sicherheit angeben.

Indem der kohlensaure Kalk vom kohlensäurehaltigen Wasser aufgenommen und anderen Räumen zugeführt wird, dient er oft dazu, lockere Massen in feste zu verwandeln. Ein regenerirter, bald späthiger, bald dichter, bald pulverförmiger Kalk bildet auf solche Weise nicht selten das Bindemittel von mannichfaltigen neueren Breccien und Conglomeraten. Auch gelangt zum Theil auf jenem Wege der kohlensaure Kalk in die Ackerkrume, aus welcher er dann auf ähnliche Weise, wie er dem Boden zugeführt wurde, den Wurzeln der Gewächse überliefert wird.

6. Das jüngste Kalkgebilde, der Luffkalk, erlaubt durch die Art seiner Entstehung gewisse Eigenschaften, die sich bei den unter anderen Umständen, namentlich unter einem starken Drucke erzeugten Kalkvarietäten nicht finden. Besonders zeichnet er sich dadurch aus, daß er vermöge seiner Porosität eine bedeutende Menge von tropfbar flüßigem Wasser verschluckt und an sich hält, ohne feucht zu erscheinen. Uebrigens ist nach den Verschiedenheiten seines Aggregatzustandes seine Capacität für die Wasseraufnahme sehr abweichend. Nach den von mir angestellten Versuchen nahmen festere Abänderungen von Luffkalk, wie sie bei Lengelerten ohnweit Göttingen vorkommen, nachdem sie bei Ofenwärme getrocknet worden, zwischen 20 und 43 Proc. Wasser auf, ohne solches in Tropfen fahren zu lassen, wogegen erdiger Luffkalk von Wolbrechtshausen ohnweit Hardeggen nahe an 86 Procent Wasser einsog, ohne zu zerfallen. Mit noch mehrerem Wasser bildete dieser lockere Luffkalk einen Brei, der, ohne das Wasser in Tropfen fahren zu lassen, etwas mehr davon, als das eigene Gewicht seiner bei Ofenwärme getrockneten Masse betrug, an sich hielt. In einer bei Weende ohnweit Göttingen 5 Fuß unter der Oberfläche befindlichen Kalkuffmasse von geringer Festigkeit wurde zur Herabsetzung ein Wassergehalt von 31,89 Procent gefunden, wogegen die darüber liegende lehmige Ackerkrume nur 10,34 Procent locker gebundenes, durch das Trocknen bei gelinder Ofenwärme zu entfernendes Wasser

enthält. Im Vergleich zu dem Vermögen des Luftkalkes, tropfbar flüssiges Wasser in sich aufzunehmen, ist seine Fähigkeit, Feuchtigkeit aus der Atmosphäre anzuziehen, gering. Eine ziemlich lockere Abänderung von Leugeleren eignete sich, nachdem sie bei Ofenwärme getrocknet worden, aus feuchter Luft in 24 Stunden 0,58 Procent, in 48 Stunden 0,70 Pct Wasser an, wogegen Kalkmehl nach Schäbeler's Versuchen in 48 Stunden 3,5 Procent Wasser aus der feuchten Atmosphäre anzieht.

7. Der Kalk, welcher unter allen Mineralkörpern den größten Formenreichtum besitzt, zeichnet sich auch durch die Mannichfaltigkeit seines Vorkommens, so wie durch seine außerordentliche Verbreitung aus. Er gehört zu den Mineralsubstanzen, welche für die Zusammensetzung der Erdrinde von der größten Bedeutung sind, indem er in den verschiedensten Gebirgsgebilden sich findet, und in manchen Formationen die Hauptmasse ausmacht. Die verschiedenen Varietäten des Kalkes verhalten sich aber in dieser Hinsicht sehr abweichend; und die ausgezeichnetste Abänderung, der Kalkspath, ist nicht zugleich diejenige, welche in geognostischer Hinsicht als die wichtigste erscheint. Nur der Marmor, der Kalkstein, die Kreide und der Luftkalk kommen in mehr und weniger mächtigen Lagermassen, und zum Theil in ganzen Gebirgsmassen vor; und unter diesen Abänderungen ist der gemeine Kalkstein diejenige, welche die größten Massen in der Erdrinde bildet. Der Marmor tritt vorzüglich im Grundgebirge, selten im Uebergangs- und Flöggebirge auf. Er findet sich bald in Lagern, bald in größeren, gewöhnlich stockförmigen Massen, am häufigsten den krystallinischen Schiefern, namentlich dem Gneuse, Glimmerschiefer, Chloritschiefer, Hornblendschiefer, Thonschiefer untergeordnet. Mit einigen derselben, z. B. mit dem Glimmer-, Chlorit- und Thonschiefer, ist er zuweilen so innig verknüpft, daß er in ihre Gemenge eingeht. Auch wo Marmor mit gewissen eruptiven Gebirgsarten, z. B. mit dem Serpentin, in Berührung steht, findet zuweilen eine gegenseitige Eindringung Statt. Dann und wann erscheint der Marmor als ein durch die Einwirkung der Hitze ungeänderter Kalkstein, indem er da vorkommt, wo dieser mit eruptiven Gebirgsmassen in Berührung steht; so wie er sich auch zuweilen unter vulkanischen Auswürflingen findet, an welchen der Uebergang in dichten Kalkstein ebenso wahrzunehmen, als bei jenem Vorkommen. Manche Marmorlager schließen mannichfaltige Mineralkörper, vorzüglich Silicate, darunter ausgezeichnete KrySTALLISATIONEN ein; und zumal da, wo sie mit gewissen eruptiven Gebirgsmassen in Berührung sind, zeigen sich verschiedene Fossilien, deren

Bildung von dem Contactverhältnisse abhängig zu seyn scheint. Merkwürdig ist auch das Vorkommen von mannichfaltigen Mineralkörpern, vorzüglich von Silicaten, in Marmor Massen, die als vulkanische Auswürflinge sich finden. Der Kalkstein kommt in den größten Massen im Uebergangs- und Fißgebirge vor; und findet sich auch in tertiären Formationen. Die Kreide ist besonders dem jüngsten Fißgebirge eigen, findet sich aber zuweilen auch als tertiäres Gebilde. Der Luffkalk kommt nur als tertiäres und noch neueres Gebilde vor, indem er, wie oben bereits bemerkt worden, noch gegenwärtig sich erzeugt. Der Kalkspath ist, obgleich er eine außerordentliche Verbreitung hat, doch nur auf kleinere Räume beschränkt. Er bildet weder für sich ganze Gebirgsmassen, noch macht er einen eigentlichen und wesentlichen Gemengtheil krystallinischer Gebirgsarten aus; oft aber bildet er die Ausfällungsmasse von Blasenräumen, vorzüglich in Mandelsteinen, oder er nimmt wenigstens an der Ausfällung derselben Theil; sodann kommt er theils für sich, theils im Gemenge mit mannichfaltigen andern Fossilien, auf untergeordneten Lagern, Stöcken und Nestern, vorzüglich aber auf Gängen vor, welche in den verschiedensten Gebirgsmassen, und oft auch in solchen, welche aus andern Kalk-Abänderungen bestehen, aufsetzen. Besonders oft bildet der Kalkspath kleine Gengstrümmen im Kalkstein, der nicht selten ganz von solchen durchzogen ist, und die dann häufig von weißer Farbe sind, wogegen das Gebirggestein eine andere Farbe besitzt. Auf Lagern, Stöcken und Nestern und zumal auf Gängen, ist der Kalkspath einer der häufigsten Begleiter von Metallen, Erzen und andern metallhaltigen Fossilien. Die mannichfaltigsten und ausgezeichnetsten Kalkspathkrystallisationen finden sich auf Gängen, zumal auf Erzgängen, in welchen sie zuweilen Drusenhöhlen von bedeutendem Umfange auskleiden. Außerdem kommen sie hin und wieder auf Klüften, und besonders in den Blasenräumen gewisser Mandelsteine vor; auch in einzelnen Drusenhöhlen, die sich bald in untergeordneten Lagern, Stöcken, Nestern, bald im Gebirgsgestein finden. Die Gebirgsarten, in welchen solche Drusen angetroffen werden, sind theils solche, welche übrigens keinen Kalk als Gemengtheil enthalten, z. B. Granit, Onyx, Glummerschiefer u. s. w., theils reinere oder unreinere Kalkgesteine. In manchen dieser Drusenräume ist der Kalkspath Begleiter des Bergkrystalls (vergl. oben S. 204.). Ein eigenthümliches Vorkommen des Kalkspathes ist das in mannichfaltigen Porphyrisationen, indem er die Räume erfüllt, welche früher die weichen Theile von Thieren einnahmen, oder an die Stelle von Thiergehäusen getreten ist. Sehr oft findet sich auf solche Weise Kalkspath



in der Umgebung von höchtem Kalkstein. Merkwürdig ist das hin und wieder wahrgenommene Vorkommen von Kalkspathkry stallen in organischen Körpern. So fand namentlich Lurpin zahllose mikroskopische Kalkspathkry stallen von der Form des primären Rhomboeders an der inneren Wand der äußeren Hülle der Eier von *Helix aspera* Linn. (Ann. d. sc. nat. 1832. Avril. 426.). In stalaktischer Form erscheint der Kalkspath als ein neueres Gebilde und ein solches, welches noch immerwährend sich erzeugt, vorzüglich in den sogenannten Tropfsteinhöhlen, die im Kalkstein des Uebergangs- und Flözgebirges, seltener im Marmor vorhanden sind, außerdem auch hie und da auf Klüften und im Tuffkalk. Dieser Bildung nahe verwandt ist die des Schaalenkaltes, der sich besonders bei warmen Quellen, hin und wieder auch in Grundgebäuden erzeugt. Der Faserkalk, der auch oft ein fibrilläres Gebilde ist, hat theils ein ähnliches Vorkommen wie der stalaktische Kalkspath, theils findet er sich in einzelnen Lagen und Gängen. Die unter dem Namen des Lutemergels bekannte Abänderung bildet einzelne Lagen in jüngeren Flözen, namentlich im Keuper- und Dolithgebilde. Der Apyrit gehört zu den seltensten Abänderungen des Kalkes. Er kommt hin und wieder auf Erzlagerstätten, außerdem im älteren Flözkalke und Gyps, zuweilen im Thon vor. Die Montmalch findet sich ziemlich häufig auf Klüften und Absonderungsfächen, oder an der Oberfläche von Felsen. Auch zeigt sie sich zuweilen an Kunstprodukten, indem sie z. B. in griechischen u. a. alten Gräbern sich findende Gefäße, so wie die Wände verschütteter Gebäude bescheidet.

Der Ort ist vielleicht die Gegend, in welcher die größte Mannichfaltigkeit von Kalkspathkry stallformationen sich gefunden hat. Sie kommen dort auf sehr verschiedenen Lagerstätten vor; aber durch Formreichthum und zugleich durch Schönheit der Kry stallformationen zeichnen sich ganz besonders die im Uebergangsgebirge aufstehenden Silbererzgänge von St. Andreasberg aus, wo freilich, wie auch an anderen Orten, es wahrgenommen wird, daß die Gänge in den oberen Theilen reicher an Kry stalldrusen zu seyn pflegen, als in größerer Tiefe, wo gegenwärtig die Hauptgewinnung der Erze betrieben wird. Ein besonders großes Drusenloch, welches vorzüglich schöne Kry stallformationen geliefert hat, wurde L. J. 1786 auf der Grube fünf Bücher Morke in der Sohle des Silber-Stollens eröffnet (v. Zedler, im Geol. Mag. von Lichtenberg u. Forster. IV. 2. 66. Mit 1. Kupfer.). Auf den Andreasbergischen Gängen kommt besonders häufig das sechsseitige Prisma 2A. 6E. in den verschiedensten Dimensionsverhältnissen

nissen und zuweilen von bedeutender Größe vor. Außerdem finden sich viele Rhomboeder, darunter besonders P, G,  $FA^{1/2}$ ,  $FA^{1/3}$ ,  $FA^{1/2B}$ , theils für sich, theils mit den Fl. A, mit E und in mannichfaltigen anderen Combinationen; viele Bipyramode, darunter vorzüglich GK 2,  $KG^{1/3}$ ,  $KG^{1/5}$  ( $FA^{1/4}$ .  $KG^{1/2}$ ), sowohl für sich, als auch unter einander und mit jenen anderen Flächen verbunden. Auch auf den im Uebergangsgebirge aufstehenden Bleiglanzgängen des westlichen und östlichen Harzes, zumal auf dem Burgstädter Zuge bei Clausthal, auf dem Zellerfelder Hauptzuge, der Bockswiese, auf der Grube Juliane Sophie auf dem Schulenberger Zuge, auf dem Pfaffen- und Reifeberge bei Neuborf, sind ausgezeichnete KalkspathkrySTALLISATIONEN vorgekommen. Auf den Gängen des westlichen Harzes finden sich besonders die Rhomboeder P, G,  $FA^{1/5}$ , bald für sich, bald mit den Fl. E, bald mit verschiedenen Bipyramoden verbunden; auf dem Pfaffen- und Reifeberge vornehmlich das Rhomboeder G mit den Fl. E. Auf verschiedenen Lagerstätten des Rothseisensteins, vorzüglich auf den Rothseisensteingängen in den Gegenden von St. Andreasberg und Zorge kommen KalkspathkrySTALLISATIONEN vor, besonders die Bipyramode  $KG^{1/3}$ ,  $KG^{1/5}$ , für sich und mit verschiedenen Rhomboedern, zuweilen als Zwillinge; auch das Rhomboeder G mit den Fl. E. Auf den Ilfeld'schen Brauseisengängen finden sich vorzüglich Bipyramode des Kalkspaths, namentlich  $KG^{1/3}$ , zuweilen auch Zwillinge. Auf den nesten- und naßensförmigen Lagerstätten des Eisenspaths und Brauseisensteins am Iberge bei Grund und auf der Mittelb'schen Trift werden besonders die Rhomboeder  $HA^{1/4}$ ,  $FA^{1/4}$ ,  $FA^{1/8}$ , für sich und in Combinationen angetroffen. Auch die Blasenräume des Ilfeld'schen Mandelsteins schließen hin und wieder schöne KalkspathkrySTALLISATIONEN ein. — Ausgezeichnet reich an KrySTALLISATIONEN des Kalkspaths sind einige Gegenden in England, vorzüglich Derbyshire, auch Cumberland, wo sie auf den dortigen Bleiglanz führenden Gängen vorkommen. In Derbyshire kommt besonders häufig das Bipyramode  $KG^{1/3}$ , theils für sich, theils in mannichfaltigen Combinationen vor; zu Alston Moor in Cumberland mehr das Rhomboeder G. Auf den Sächsischen und Böhmischen Erzgängen, welche ebenfalls ausgezeichnete KalkspathkrySTALLISATIONEN führen, sind besonders die Rhomboeder G,  $HA^{1/4}$ , theils für sich, theils in Combination mit den Flächen E, herrschend. Auch in Tyrol, Steyermark, Kärnten, Ungarn, Siebenbürgen, in der Schweiz, in Piemont, in einigen Gegenden von Frankreich — zu Fontainebleau z. B. das Rhomboeder  $FA^{1/4}$  mit Quarzsand gemengt — in Norwegen, in Island, in einigen Gegenden der nordamerika-

nischen Freistaaten u. s. w. kommen Kalkspathkryalle von besonderer Schönheit vor. In Island findet sich der unter dem Namen, des Doppelspath's bekannte, durchsichtige Kalkspath in großen Massen. Von gleicher Durchsichtigkeit kommt er zuweilen auch zu St. Andreasberg vor. Kalkspath in krystallinisch-berben Massen mit der oben (S. 1268) bemerkten, vielfach wiederholten Zwillingbildung und davon abhängigen Keifung nach der längeren Diagonale der Spaltungsflächen bricht ausgezeichnet auf den Rothelfensteingängen zu Forze am Harz. — Stalaktitische Gebilde von Kalkspath finden sich am Harz nicht selten. In den mannichfaltigsten Gestalten und oft von bedeutender Größe, auch u. a. als klingende Säulen, kommen sie in den berühmten, im Uebergangsfalle befindlichen Rübelander Höhlen, der Baumanns- und Blühöhle, außerdem besonders im Iberge bei Grund vor. In den Höhlen in anderen Ländern, in welchen ausgezeichnete Kalkstalaktiten vorkommen, gehören die von Adelsberger in Krain, die Höhlen in Derbyshire, vornehmlich die von Castleton, die Höhle von Auxelle in Frankreich, von Carrara in Italien, von Antiparos im Archipelagus. Merkwürdige Asterkryalle des Kalkspath's nach Caplusfit haben sich bei Obersdorf ohnweit Sangerhausen in Thüringen in Thon, in einer Kalksteinhöhle in der Lufna bei Hermanetz ohnweit Neusohl in Ungarn, in den Räumen der Sinus frontales eines Schädels vom Ursus spelaeus (Habd. in Pogg. Ann. LIII. 142.), bei dem Dorfe Rating ohnweit Ebmingen (G. Rose, in Pogg. Ann. LIII. 144.), so wie in der Landschaft Eberstedt in Schleswig und auf einigen benachbarten Inseln in der Nordsee in Mergel gefunden.

Der Faserkalk kommt, besonders als stalaktitisches Gebilde, u. a. am Harz vor. Der mit Thon gemengte Faserkalk, welchen man Lutemergel (Strutmärgel im Schwedischen) oder auch Nagelkalk genannt hat, wurde zuerst zu Wörrup in Schonen gefunden, wo er besonders ausgezeichnet vorkommt (Tophus turbinatus. Waller. syst. min. 396. Tab. II. fig. 36. Retzius, försk til Mänerskræts upställning. 163. Hausm. Stamb. Reise. I. 104. Derf. i. d. Annalen d. Wetterausischen Gesellsch. III. 25.). Er findet sich außerdem u. a. zu Neusadt am Rübensberge, bei Hildesheim, Queblinburg, am kleinen Hagen und Bögenberge bei Wittingen, im Wirtensbergischen.

Der Marmor kommt von vorzüglicher Schönheit, von der reinsten weißen Farbe, zu Carrara im Modenesischen vor. Ausgezeichnet findet er sich an mehreren Orten in Griechenland, namentlich auf der Insel Paros, am Pentelikon und Symettus bei Athen (Dodwell's

Travels through Greece 1819 I. 500.). Von besonderer Schönheit ist der von Sclanders in Tyrol. Uebrigens ist Deutschland nicht reich an Marmor. Erwähnung verdient das Vorkommen zu Auerbach an der Bergstraße, zu Wankfel im Walreuthischen, zu Schwadnitz in Schlesien. In der Alpenkette finden sich viele, zum Theil bedeutende Marmormassen, von welchen einige, z. B. im Rheinwald-Thal am Splügen, bei Gressola an der Simplonstrafe, auch schöne Abänderungen enthalten. In den Pyrenäen, im südlichen Spanien, in der Lärkel, in Finnland, Schweden, Norwegen, in den vereinigten Staaten von Nordamerika, findet sich Marmor. Bemerkenswerth ist das Vorkommen des Marmors unter den vulkanischen Auswürflingen am Fuße des Vesuv.

Abänderungen des gemeinen Kalksteins von besonderen Farbenzeichnungen, welche im gemeinen Leben auch mit dem Namen Marmor belegt zu werden pflegen, finden sich zu Nübeland am Harz (der sog. Blankenburger Marmor), im Rassaunischen und in mehreren andern Gegenden von Deutschland. Vorzüglich reich daran ist Belgien, namentlich in der Gegend von Mons. Eine durch lebhaftes Opalkiren der darin enthaltenen Conchylienschaalen besonders schöne Abänderung des sog. Muschelmarmors findet sich in Kärnthen. — Kalksteiner, besonders als lithographischer Stein, kommt ausgezeichnet in den Gegenden von Solenhofen und Pappenheim in Bayern vor. — Stänglicher Kalkstein mit cylindrischer Absonderungsform, welche von Klöden für ein Petrefact angesehen, und mit dem Namen Stylolith belegt worden (die Versteinerungen der Mark Brandenburg. 1833. Quenstedt, in Wiegmann's Arch. 1837. V. 137. Taf. III. Fig. 1—6.), findet sich ausgezeichnet, zum Theil mit weißem Steinmark auf den Absonderungen, im Kälcherthal bei Grund am Harz im Bockstein; eine verwandte Abänderung in demselben Flözgebilde im Raunsfeldischen. Im Muschellalk kommt nicht allein der cylindrisch-stängliche Kalkstein häufig vor, u. a. in der Gegend von Göttingen, zu Hübnerdorf einige Meilen von Berlin, sondern auch der prismatisch-stängliche, z. B. bei Allshausen ohnweit Göttingen. — Der zitzenförmige Kalkstein gehört zu den seltensten Bildungen. Er findet sich ausgezeichnet zu Basse im Herzogthum Westphalen. — Der Kogenstein gehört zu den in manchen Gegenden sehr verbreiteten Abänderungen. Am häufigsten findet er sich in einem jüngeren Flözgebilde, welches nach ihm den Namen Dolithformation erhalten hat, in welcher er u. a. im Jura in großer Verbreitung vorkommt, und auch hin und wieder im nördlichen

Deutschland, z. B. bei Goslar, zwischen Hersum und Deuthausen im Hildesheimischen, am Daberge bei Bötzen im Calenbergischen, ange- troffen wird. Ein durch Regelmäßigkeit und zum Theil auch durch Größe der Körner besonders ausgezeichnetes Kalkstein von braunen und grauen Farben bildet im bunten Sandstein untergeordnete Lager, z. B. am nördlichen Harzrande, in den Gegenden von Ilseburg, Bernigerode, Blankenburg, auch am Lieber- und Ruppberge in der Gegend von Braunschweig (Hausm. Bemerk. üb. d. Lieber Hügel, I. d. Annalen der Wetterauischen Gesellschaft. II. 1.). — Löcheriger Kalkstein ist besonders dem älteren Blöthkalk, aber auch dem Dauschellkalk eigen, in welchem er u. a. in der Gegend von Göttingen hin und wieder vorkommt.

Der Schaalkalk findet sich in mannichfaltigen Formen und zuweilen durch arseniksaures Kobalt- oder Nickeloryd schön gefärbt, in alten Grubenbauen zu Nischelsdorf in Hessen. Als Ueberzug von kleinen Steinen trifft man ihn zuweilen in der Wasserfelle von Eßlön, u. a. auf dem tiefen Georgshölen im Bellerfelder Reviere am Harz an. Die erbsenförmigen Abänderung kommt ausgezeichnet zu Laybach in Krain vor.

Im Luffkalk (Travertin) ist vielleicht kein Land reicher als Italien. Besonders ausgezeichnet ist seine Bildung zu Tivoli und Terzi, und in sehr ausgedehnten Ablagerungen findet er sich in der Campagna von Rom. In Peste kommt ein etwas bituminöser Tra- vertin vor. In Frankreich findet bei Clermont in Auvergne eine be- sonders merkwürdige Luffkalk-Bildung Statt. In den zahlreichen Orten in Deutschland, wo ausgezeichnete Luffkalk-Ablagerungen sich finden, gehören Pyrmont, Gilsen, Rothenfelde im Osnabrück'schen, Göttingen, Helligenstadt, Nahlhausen, Weimar.

Von den Abänderungen des Apyrits kommt die schaalige zu Bergmannsgrün bei Schwarzenberg und an einigen anderen Orten im Sächsischen und Böhmischem Erzgebirge, auch zu Kongäberg in Nor- wegen ausgezeichnet vor. Die schuppige Abänderung findet sich zu Kubbj bei Oera im Voigtlande, bei Gottshüt im Rammelsbüsch'schen, am Reißner in Hessen.

Die Kreide ist vorzüglich im südlichen Theil von England und im Nordwesten von Frankreich verbreitet. Sie kommt an einigen Orten in Dänemark, in Schweden, auf der Insel Rügen, bei Ede- burg vor; findet sich in Oberschlesien, Polen u. s. w.

Die Montmilch, welche fast überall sich findet, wo Kalkstein ist, kommt u. a. auch an vielen Stellen in der Gegend von Göttingen

Travels through Greece 1819 I. 500.). Von besonderer Schönheit ist der von Schländers in Tyrol. Uebrigens ist Deutschland nicht reich an Marmor. Erwähnung verdient das Vorkommen zu Auerbach an der Bergstraße, zu Waukebel im Okerthälchen, zu Schwabnitz in Schlesiens. In der Alpenkette finden sich viele, zum Theil bedeutende Marmor Massen, von welchen einige, z. B. im Rheinwald-Thal am Splügen, bei Gressola an der Simplonstrafe, auch schöne Abänderungen enthalten. In den Pyrenäen, im südlichen Spanien, in der Lärzel, in Finnland, Schweden, Norwegen, in den vereinigten Staaten von Nordamerika, findet sich Marmor. Bemerkenswerth ist das Vorkommen des Marmors unter den vulkanischen Auswürflingen am Fuße des Vesuv.

Abänderungen des gemeinen Kalksteins von besonderen Farbezeichnungen, welche im gemeinen Leben auch mit dem Namen Marmor belegt zu werden pflegen, finden sich zu Nübeland am Harz (der sog. Blankenburger Marmor), im Rassauschen und in mehreren anderen Gegenden von Deutschland. Vorzüglich reich daran ist Belgien, namentlich in der Gegend von Brax. Eine durch lebhaftes Opalkiten der darin enthaltenen Conchylien-Schalen besonders schöne Abänderung des sog. Muschelmarmors findet sich in Kärnten. — Kalksteiner, besonders als lithographischer Stein, kommt ausgezeichnet in den Gegenden von Solenhofen und Pappenheim in Bayern vor. — Stänglicher Kalkstein mit cylindrischer Absonderungsform, welche von Klöben für ein Petrefact angeprochen, und mit dem Namen Stylolith belegt worden (die Versteuerungen der Mart Brandenburg. 1833. Quenstedt, in Wiegmann's Arch. 1837. V. 137. Taf. III. Fig. 1—6.), findet sich ausgezeichnet, zum Theil mit weißem Stelmark auf den Absonderungen, im Rälchthal bei Grund am Harz im Beckstein; eine verwandte Abänderung in demselben Flözgebilde im Mannsfeldischen. Im Muschellalk kommt nicht allein der cylindrisch-stängliche Kalkstein häufig vor, u. a. in der Gegend von Göttingen, zu Rüberdorf einige Stellen von Weitin, sondern auch der prismatisch-stängliche, z. B. bei Ellshausen ohnweit Göttingen. — Der zitzenförmige Kalkstein gehört zu den seltensten Abänderungen. Er findet sich ausgezeichnet zu Balfe im Herzogthum Westphalen. — Der Kogenstein gehört zu den in manchen Gegenden sehr verwitterten Abänderungen. Am Häufigsten findet er sich in einem jüngeren Flözgebilde, welches nach ihm den Namen Dolithformation erhalten hat, in welcher er u. a. im Jura in großer Verbreitung vorkommt, und auch hin und wieder im nördlichen

Deutschland, z. B. bei Goslar, zwischen Hersum und Benthausen im Hildesheimischen, am Daberge bei Bötzen im Calenbergischen, angetroffen wird. Ein durch Regelmäßigkeit und zum Theil auch durch Größe der Körner besonders ausgezeichnete Kalkstein von braunen und grauen Farben bildet im bunten Sandstein untergeordnete Lager, z. B. am nördlichen Harzrande, in den Gegenden von Ilfenburg, Wernigerode, Blankenburg, auch am Lieber- und Ruppberge in der Gegend von Braunschweig (Hausm. Bemerk. üb. d. Lieber Hügel, I. d. Annalen der Weiteraufschien Gesellsch. II. 1.). — Löcheriger Kalkstein ist besonders dem älteren Blöthalk, aber auch dem Muschelkalk eigen, in welchem er u. a. in der Gegend von Göttingen hin und wieder vorkommt.

Der Schaalenkalk findet sich in mannichfaltigen Formen und zuweilen durch arseniktaures Kobalt- oder Nickeloryd schön gefärbt, in alten Grabenbauen zu Riedelsdorf in Hessen. Als Ueberzug von kleinen Steinen trifft man ihn zuweilen in der Wasserseige von Stöllen, u. a. auf dem tiefen Georgshölen im Bellerfelder Reviere am Harz an. Die erbsenförmigen Abänderung kommt ausgezeichnet zu Laybach in Krain vor.

Am Luffkalk (Travertin) ist vielleicht kein Land reicher als Italien. Besonders ausgezeichnet ist seine Bildung zu Livoli und Terrac, und in sehr ausgedehnten Ablagerungen findet er sich in der Campagna von Rom. In Veste kommt ein etwas bituminöser Travertin vor. In Frankreich findet bei Clermont in Auvergne eine besonders merkwürdige Luffkalk-Bildung Statt. In den zahlreichen Orten in Deutschland, wo ausgezeichnete Luffkalk-Ablagerungen sich finden, gehören Pyrmont, Ellsen, Rothenfelde im Donabrückischen, Göttingen, Helligensstadt, Nischhausen, Weimar.

Von den Abänderungen des Apyrits kommt die schaalige zu Bergmannsgrün bei Schwarzenberg und an einigen anderen Orten im Sächsischen und Böhmischem Erzgebirge, auch zu Kongeberg in Norwegen ausgezeichnet vor. Die schuppige Abänderung findet sich zu Rumbitz bei Cera im Volgtlande, bei Heitshadt im Rammelsbüschischen, am Reifner in Hessen.

Die Kreide ist vorzüglich im südlichen Theil von England und im Nordwesten von Frankreich verbreitet. Sie kommt an einigen Orten in Dänemark, in Schonen, auf der Insel Rügen, bei Lüneburg vor; findet sich in Oberschlesien, Polen u. s. w.

Die Montmilch, welche fast überall sich findet, wo Kalkstein ist, kommt u. a. auch an vielen Stellen in der Gegend von Göttingen

gen vor, und hier nicht bloß auf Klüften des Muschelkalkes und in den ihn bedeckenden Trümmernassen, sondern auch hin und wieder am Sandstein, z. B. bei Mariaspring, bei Reinhausen.

8. Der Kalk hat wegen seiner großen Verbreitung in der Erdrinde natürlicher Weise einen bedeutenden Einfluß auf die Zusammensetzung des lockeren Bodens, und dadurch auf die Vegetation und Pflanzencultur. Er gelangt in den Boden theils in der Form von abgeordneten oder Bruchstücken, theils als Geruß, theils in abgerundeten Stücken als Gerölle, Grand oder Sand, theils in Pulverform. Wenn gleich der Kalk als Gemengtheil des Bodens auf das Gedeihen der Gewächse, sowohl unmittelbar als auch mittelbar vom günstigsten Einflusse ist, so kann er doch der Vegetation in manchen Fällen auch nachtheilig seyn, wenn er in Pulver- oder Sandform im Uebermaße im Boden enthalten ist, wenn seine Bruch-, Absonderungstücke und Gerölle zu sehr die Oberhand haben, oder auch wenn seine festen Massen zu nahe unter der Oberfläche sich befinden, und dadurch dem Eindringen der Wurzeln hinderlich sind. Der Luffkalk, bei welchem man diesen Einfluß besonders oft bemerkt, wirkt außerdem dadurch nicht selten ungünstig ein, daß er vermöge seiner Eigenschaft, Wasser in großer Menge begierig einzusaugen und anzuhalten, den darüber liegenden Boden zu sehr austrocknet; so wie er, indem er sich aus kalkhaltigem Wasser fortwährend erzeugt, auch noch auf die Weise für die Vegetation, namentlich für Wiesenkräuter und Gräser schädlich werden kann, daß er solche inkrustirt. Da der Kalk nur in einem sehr zerkleinerten Zustande mit Vortheil zur Verbesserung eines Bodens, der Mangel daran hat, dienen kann, so läßt sich von dem rohen Kalk nur selten Anwendung bei dem Ackerbau machen; doch werden der Kalkstein sand, die Kreide, so wie der lockere Luffkalk in manchen Gegenden dazu benutzt.

Die ausgebreitetste Anwendung findet der Kalk bei dem Bauwesen. Der Kalkstein, und zwar besonders der gemeine und der Rogenstein, so wie auch der Luffkalk, werden theils unbehauen, theils behauen, als gewöhnliches Bau- und Mauermaterial gebraucht. Der Luffkalk empfiehlt sich besonders dazu, da er wegen seiner Porosität leichter als der dicke Kalkstein, zugleich ein schlechter Wärmeleiter und ein vorzüglich trocknes Material ist, an welchem der Bewurf gut haftet. Der feste Luffkalk liefert oft Quaderstücke von großen Dimensionen, und die lockeren Abänderungen gewähren den besondern Vortheil, sich sehr leicht bearbeiten zu lassen. Aus dem Kalkschiefer werden Platten zum Belegen von Fußböden u. s. w. gefertigt; auch gebraucht man



den dünnsteifrigen wohl zum Dachdecken. Der Kalkstein wird auch häufig zum Straßenpflaster und Chauffee-Bau angewandt, wiewohl er zu diesen Zwecken wegen seiner geringen Härte, kein vorzügliches Material ist. Sowohl der reine Marmor, als auch mit anderen Fossilien, z. B. mit Serpentin, gemengte Marmorarten, wozin das sog. Verde antico und der Polzevera-Marmor aus den Genuesischen Apenninen gehören, so wie mannichfaltige feinere, einfarbige und bunte Abänderungen des gemeinen Kalksteins, die im gemeinen Leben zum Marmor gezählt zu werden pflegen, dienen zu architektonischen Verzierungen, zu Kamins-Bekleidungen, Tischplatten, Vasen, und vielen anderen geschliffenen und polirten Arbeiten. Der weiße Marmor ist für die Bildhauerkunst vom größten Werth. Im Alterthume wurde in dieser Hinsicht der Parische von größerem Korn, und der Pentelische von feinerem Korn, so wie auch der durch seine reinweiße Farbe ausgezeichnete Lunensische besonders geschätzt. Der letztere, der Marmor von Carrara, wird noch jetzt als statuarischer Marmor vorzüglich benützt. Der Kalksinter, den man im Alterthume besonders zu Gefäßen verwandte, so wie der Schaalenkalk, werden gegenwärtig nur selten verarbeitet. Auf eigenthümliche Weise wird in den Bagni di San Filippo in Toscana die Bildung von Kalksinter zur Abformung von Medallons und Basreliefs benützt, indem man das kalkhaltige Wasser gegen Formen spritzen läßt, in welchen sich dann der Kalk allmählig absetzt (Ferber's Briefe a. Wälschland. 1773. 292. Ann. Deutsche Schriften der Götting. Königl. Soc. der Wissensch. 1. 94. Fiorillo's Gesch. d. zeichnenden Künste. 1. 463.). Zu den Benutzungen, welche der gemeine Kalkstein gestattet, gehört auch die zu Schufsen oder Knidern, welche auf eigenen Mühlen dargestellt werden, die Anwendung zu den Steinen der Pulver- und Walzenmühlen. Der dicksteifrige Kalkstein von durchaus gleicher und feiner Masse findet eine wichtige Anwendung zum Steindruck, und hat daher den Namen lithographischer Stein erhalten. Der lockere Tuffkalk wird in manchen Gegenden als Surrogat des Quarzandes zum Streuen gebraucht. Den schuppigen Apyrit hat man zum Ueberzuge von Gypsabgüssen benützt. Die Kreide wendet man hauptsächlich zur Lünche, zur Bereitung von Farben und als Material zum Zeichnen und Schreiben an. Auch wird sie zum Puzen von Metallen, zum Grunde für die Vergoldung hölzerner Verzierungen, Rahmen u. s. w. benützt. Die Montmilch wird in einigen Gegenden, z. B. in der Schweiz, zum Aufstreichen angewandt.

Eine bedeutende Benutzung des Kalksteins ist die als Zuschlag

bei metallurgischen Processen, zumal bei dem Eisenschmelzen. Auch Kalkspath, Marmor, Kreide, Luffkalk werden zuweilen dazu gebraucht. Einige Kalk-Varietäten, besonders Kreide und Luffkalk, wendet man auch häufig als Zusatz bei der Glasfabrication an. Vorzüglich großen und mannichfaltigen Nutzen gewähren verschiedene Abänderungen des Kalkes, vor allen der Kalkstein, aber auch der Marmor, der Luffkalk, die Kreide, nachdem sie gebrannt, und durch Austreibung der Kohlensäure in Keffkalk verwandelt worden (Calx der Römer; M. P. Cato, de re rustica. 16. Schneid. p. 30. Plin. hist. nat. XXXV. 23. s. 53. Hard. II. 754.). Diesen wendet man an, ungelöscht oder nur schwach gelöscht, zu manchen Fabricationen, z. B. zum Seifenkochen, zur Gerberei, Färberei, als Zusatz zum Glase u. s. w., ferner zur Düngung des Landes; zum Kälten des Getreides. Zu Drei gelöscht gebraucht man den gebrannten Kalk vorzüglich zum Mörtel. Je reiner der Kalkstein ist, welcher gebrannt wurde, um so fetter zeigt sich der Keffkalk bei dem Löschen, um so mehr geht er auf und um so feiner ist die Masse, welche entsteht; wogegen der thonhaltige Kalkstein mageren gebrannten Kalk giebt, der weniger an Umfang zunimmt. Durch Verbindung mit mehrerem Wasser wird der gebrannte Kalk geeignet, zur Lünche und als Kalkwasser benutzt zu werden. Mehrere Varietäten des Kalkes; besonders Kalkspath, Marmor, Kreide, werden zur Entwicklung von Kohlensäure, z. B. in Mineralwasserfabriken, angewandt. Das sehr helle Leuchten des gebrannten Kalkes benutzt man wohl zu Signalen bei geodätischen Operationen (Apparat von Drummond: Edinb. Journ. of Sc. X. 319. Pogg. Ann. 1827. I. 170.), auf Leuchtthürmen, und bei dem Lampenmikroskop, indem man den Kalk in einer durch Knallgas unterhaltenen Flamme glähen läßt. Auch verdient die Anwendung des sog. Doppelspathes bei gewissen optischen Instrumenten Erwähnung.

9. Ueber den Kalk überhaupt und die Krykallificationen des Kalkspathes insbesondere: *Traité complet de la Chaux carbonatée et de l'Arragonite*, par M. le Comte de Bournon. Londres 1808. 3 Voll. 4. Monteiro, Journ. d. Min. XXXIV. 161. Ann. d. Min. V. 3. Raumann, in Pogg. Ann. XIV. Waffernagel, in Raßner's Archiv. IX.

## A n h a n g.

## Unreine Formationen des Kalkes \*).

## 1. Stinkkalk.

Stinkkalk. Hausm. Handb. 934. Stinkstein. Bern. 154. Chaux carbonatée fétide. Haüy Traité. 1. 431. Stinkkalk v. Leonh. Handb. 317. Anthraconite. Phill. Min. 164. 2. Th.

Trivialname: Saustein, Engl. Swinestone.

Kohlensaurer Kalk mit einem geringen Gehalte von kohlig-bituminöser Substanz.

Holz-, haar-, leberbraun, daraus einer Seite in das Graulich-, Bein- und Pechschwarze, anderer Seite in das Rauch-, Aschgraue, bis in das Graulich-, Blaulich-, Kreideweisse. Dichte Spielarten zuweilen mit dunklen Adern oder anderen Zeichnungen. Spec. G. = 2,642 — 2,685 (Karsten). S. = 3. Gerleben einen eigenthümlichen bituminösen, zum Theil dem hepatischen hinneigenden Geruch entwickelnd. — Durch Behandlung im Feuer den Geruch verlierend und sich weiß brennend. In Salpetersäure unter lebhaftem Brausen mit Hinterlassung eines unbedeutenden Rückstandes auflöslich.

a. Späthiger. Von späthiger Textur; die Blätter theils gerade, theils gebogen. Auf den Spaltungsflächen vom Starkglänzenden bis in das Wenigglänzende, von einem dem Wachsartigen, zuweilen dem Perlmutterartigen, mehr und weniger genäherten Glasglanze. Vom

\*) Bei den in diesen Formationen enthaltenen Nebenbestandtheilen sind die beigemischten von den beigemengten zu unterscheiden. Beigemischt ist der darin sich oft findende Gehalt von kohlensaurer Talkerde, kohlensaurem Eisen- und Manganorydul, wogegen kohlige und bituminöse Theile, Kieselsäure und die Verbindung derselben mit der Thonerde als Thon, Eisenoryd, Manganoryd, Wasser, wohl nur als mehr und weniger lanige Beimengungen zu betrachten sind. Es kommen nun entweder nur die letzteren, oder außerdem auch dem reinen Kalle fremde Beimengungen in den hier aufgeführten Formationen vor.

Halbdurchsichtigen bis in das an den Kanten Durchscheinende.

Kry stallfirt: besonders in Rhomboedern, namentlich als primäres, und in Pyramoiden, zuweilen mit gebogenen Flächen.

In sphärischen und sphäroidischen Massen, kry stallinisch = dert, zuweilen platten- oder gangförmig; als Verfeinerung, namentlich als Kerne von Belemniten und in der Form von Muschelschaalen. Theils stänglich, theils körnig abgefondert; in den sphärischen Massen, in welchen die stänglich abgefonderten Stücke pyramidal und vom Mittelpunkte auslaufend sind, oft zugleich concentrisch = schaalige Absonderung; in plattenförmigen Massen die Stängel gleichlaufend, und gegen die Hauptbegrenzungsebenen rechtwinkelig; in den Belemnitenkernen aus einanderlaufend und gegen die Achse gerichtet.

Gehalt: nach John (Chem. Untersuch. 248. 250.)

a. Grönland		v. Garpbytta in Schweden	
Rohlensäure	41,53	Rohlensäure	41,75
Kalk	53,00	Kalk	54,00
Kohle	1,00	Kohle	0,75
Schwefel	0,50	Eisenoryd	0,75
Eisenoryd	0,75	Manganoryd	0,50
Manganoryd	1,00	Schwefel	
Thonerde	0,75	Kalk	
Kieselsäure		Salz- und schwefel-	} 2,25
Kalk		saure Verbindung	
Salzsaures Salz	} 1,47	Wasser	
Wasser			
	100		100

nach Stifter und Berzelius (Ahandl. III. 382. 386. 398.)

Harer v. Garpbytta in Schweden	schwarzer v. Garpbytta	stänglicher v. Garpbytta	stänglicher v. Hönsäter in Schweden
Rohlensaurer Kalk	99,1	95,0	98,6
Stechender u. kohligter Stoff	Sp.	—	—
Rohlensaure Talkerde	} 0,9	1,5	0,9
Kohlens. Manganorydul			
Kohlens. Eisenorydul	} —	3,5	0,5
Maunthieser			
Schwefelkies			1,50
	100	100	100

b. Schuppig-körniger. Groß-, Klein-, feinschuppig, und zugleich gewöhnlich fest-, seltener loskörnig abgefondert; einer Seite dem Späthigen sich nähernd, anderer Seite in das Dichte verlaufend. Vom Glänzenden bis in das Schimmernde, von perlmutter- oder wachsartigem, zuweilen dem Glasartigen hingeneigtem Glanz. Vom mehr und weniger Durchscheinenden bis in das Undurchsichtige.

Derb, in Nestern, Lagern, ganzen Gebirgsmassen.

c. Stinkstein. Der Bruch splittig, in das Unebene und Erdige. Inwendig matt. Undurchsichtig.

a. Gemeiner. Unabgefondert.

Derb, in ganzen Lagern und Gebirgsmassen, zuweilen mit glatten, glänzenden Ablösungen (sog. Sarnischen, Kutschfläcken); dann und wann in kleinen, locker zusammengehäuften, unbestimmteiligen Stücken, oder in einzelnen Schwellen; selten mit Verfeinerungen.

β. Schieferiger (Stinkschiefer). Theils dick-, theils dünnschieferig abgefondert.

Derb, bald in einzelnen Lagern, bald in größeren Massen; zuweilen mit Verfeinerungen.

Gehalt:

nach John (Chem. Unt. 242.) v. Bottenborn in Sachsen

Kohlenaurer Kalk	148—149
Kohle u. bituminöse Substanz	0,50
Kieselsäure	7,00
Thonerde	5,25
Eisenoxyd	2,50
Manganoxyd	1,00
Kalk	1,00
Schwefel	}
Kali	
Salze	
Wasser	
	3,75

170

γ. Kugelförmiger. In kleinen und sehr kleinen, mehr und weniger fest verbundenen, kug-

ligen, oder der Kugelform bald mehr bald weniger genäherten Körnern; die größeren oft mit deutlicher, concentrisch = schaaliger Absonderung.

Die Körner von Erbsen = bis zu kaum meßbarer Größe; gewöhnlich unmittelbar verbunden, zuweilen von gemeinem Stinkkalk umgeben. Dann und wann mit Verfeinerungen.

δ. Löcheriger. Mit größeren und kleineren, unregelmäßig begränzten Räumen von verschiedener Frequenz und Annäherung.

Verb. in ganzen Lagermassen. Die Räume laufen zuweilen in einander, wodurch ein Uebergang in ein Aggregat unbestimmter Stücke gebildet wird.

### Anmerkungen.

1. Der Gehalt an kohlig = bituminöser Substanz ist im Stinkkalk stets sehr gering; dennoch hat ihre Beimengung oft einen auffallenden Einfluß auf das äußere Ansehen, auf die Farbe, so wie auf die Verminderung der Durchsichtigkeit. Dieses ist indessen fast gar nicht der Fall bei gewissen Abänderungen des schuppig = körnigen Stinkkalkes, der zuweilen vom gewöhnlichen Marmor nicht zu unterscheiden ist, aber dennoch bei dem Reiben oder Anschlagen einen eigenthümlichen Geruch verbreitet. In den meisten Fällen hat das Bitumen des Stinkkalkes ohne Zweifel einen organischen Ursprung. Es spricht dafür, daß Stinkkalk manchmal da vorkommt, wo eine besondere Anhäufung von organischen Resten sich findet, wie z. B. in dem mit Trilobiten angefüllten Stinkkalk des Schwedischen Alaunschiefers, und in dem die mannichfaltigsten Petrefacten enthaltenden Dettinger Stinkschiefer; und daß er, wie z. B. bei den Belemniten, die Räume ausfüllt, welche ursprünglich animalische Theile einnahmen. Wo Stinkkalk von Petrefacten erfüllt ist, wie solches u. a. in einer fast ganz aus Serpulinthen bestehenden Flößschicht am Deister ohnweit Hannover der Fall ist, findet sich auch zuweilen rein ausgefondertes Bergsch.

Die kohlig = bituminöse Substanz entweicht allmählich aus dem Stinkkalk, wodurch die dunklen Abänderungen desselben gebleicht und aufgelockert werden. In Gegenden wo der Stinkkalk verbreitet ist, z. B. am südlichen Harzwände, bemerkt man nicht selten den eigenthümli-

den Geruch desselben in der Atmosphäre \*). Hatte der Stinkkalk ursprünglich einen splittigen Bruch, so nimmt er durch Verwitterung gewöhnlich ein erdiges Ansehen an, indem zugleich Härte und Festigkeit sich vermindern. Das Gestein kann indessen krebweiss geworden seyn, und dennoch so viel bituminöse Substanz enthalten als erforderlich ist, um einen, wenn gleich schwächeren, Geruch bei dem Reiben oder Anschlägen zu bewirken.

2. Der Stinkkalk hat im Vergleich mit dem reineren Kalk nur eine geringe Verbreitung. Am Häufigsten und in den grössten Massen findet sich der Stinkkalk, unter dessen Abänderungen der gemeine die gewöhnlichste ist. Weit seltener kommt der schuppig-körnige Stinkkalk vor; die späthige Varietät ist auf einzelne Mieren, Rester, Gänge und Lager beschränkt, die entweder dem Stinkkalk oder anderen Gebirgsarten untergeordnet sind. In älteren Formationen trifft man den Stinkkalk äusserst selten an; der schuppig-körnige bildet zuweilen im krystallinischen Schiefergebirge einzelne Lager oder stockförmige Massen. Im Maunschiefer des Uebergangsgebirges bildet die späthige Varietät in einigen Gegenden, in Verbindung mit Anthracont und Schwefelkies, kugelförmige oder sphäroidische Massen und Mieren (Eland. Reise. I. 123. 188.). Im Flözgebirge finden sich sämmtliche Varietäten des Stinkkalkes, und hier tritt auch der gemeine hin und wieder in nicht unbedeutenden Lager- und Gebirgsmassen auf. Besonders ist dieses im älteren Flözkaltegebilde der Fall, in welchem der Stinkkalk oft in der Nähe von Gyps, selbst zuweilen von diesem eingeschlossen vorkommt. In den größeren Massen des Stinkkalkes bilden der schuppig-körnige und späthige Stinkkalk einzelne Rester, Gänge oder Lager. Auch in jüngeren Flözen, z. B. im Raschelkalk, in der Dolithformallon, und selbst in tertiären Gebilden trifft man hin und wieder den Stinkkalk an. In ausgebildeten Krystallen findet sich die späthige Varietät zuweilen mit Calcit in Dolithgebilde. In diesem und namentlich in der oberen, mit dem Namen des Wealden-Gebildes belegten Gruppe, kommt auch späthiger Stinkkalk an der Stelle von Conchylien-, zumal Cyrenen-Schalen, zuweilen in Begleitung von Sinkblende (Geuser, i. d. Studien d. Gött. Ver. Bergm. Fr. III. 213.), vor, und auf diese Weise wohl in ganzen Flözlagen. Auch besteht die demselben Flözgebilde eigene, mit Serpulinthen erfüllte

\*) Huel hat diesen Geruch in der Gegend der Steinbrüche von Nagusa wahrgenommen, und die Ursache desselben richtig erkannt. S. dessen Reisen. Uebers. v. Keerl. Gotha 1804. VI. 14.

**Schicht aus Stinkkalk.** Kerne von Belemniten bildend, findet sich der späthige Stinkkalk sowohl in der Oelth- als auch in der Kreideformation.

Ausgebildete Krykalle des späthigen Stinkkalkes finden sich zuweilen in dem Stinkstein der Gegend von Okerode und an einigen anderen Punkten des südwestlichen und südlischen Harzrandes. Auch sind sie am Säutel mit Golestin vorgekommen. In krykallinisch-bersten Massen trifft man den späthigen Stinkkalk u. a. bei Okerode und an mehreren Orten des Harzrandes, besonders auch zu Andrarum, Garpshitta, Hönsäter in Schweden, so wie in Grönland an. Kerne von Belemniten bildend findet er sich in vielen Gegenden von Deutschland, besonders auch im nördlichen, u. a. bei Göttingen, Silbeseheim; die Räume von Muschelschaalen einnehmend, am Deister, bei Obernkrichen, bei Rehburg und an mehreren anderen Orten im nordwestlichen Deutschland. Schuppig-körniger Stinkkalk kommt ausgezeichnet am Hymettus bei Athen, bei Cintra in Portugal vor. Schleifriger Stinkkalk findet sich in bedeutenden Massen u. a. in der Gegend von Deuringen am Bodensee, zu Wottenbors in Sachsen. Die im Ganzen seltene rogenförmige Abänderung, welche dem gewöhnlichen Rogenstein ähnlich ist, bildet eine bedeutende Flözlage am Schloßberge bei Herzberg am Harz (Hausm. Norddeutsche Beitr. z. Berg- u. Hüttenk. III. 104.). Auch gehört der in England sogenannte Portlandstone zum Theil hierher.

3. Manche der Anwendungen, die man von dem reineren Kalk macht, gestattet auch der Stinkkalk. Der gemeine Stinkstein dient nicht selten als Baumaterial. Zum Chausseeban ist er brauchbarer als der gewöhnliche Kalkstein, indem er im zerfeinsten Zustande besser bladet und weniger schlammig wird. Der in England unter dem Namen Portlandstone bekannte, rogenförmige Stinkstein, liefert einen vortreflichen, dort viel gebrauchten Baustein. Der dem Marmor ähnliche schuppig-körnige Stinkkalk wird wie dieser in der Bildhauerkunst, besonders zu architektonischen Verzierungen, angewandt. Von den antiken Marmorarten gehört hierher Marmor Hymettium (Strabo Geogr. IX. c. 1. §. 23. Siebenk. et Tzsch. III. 382.), der nach dem eigenthümlichen Geruch, welchen er verbreitet, bei den Itallänischen Bildhauern den Namen Marmo Cipolla führt. Der Stinkstein wird an einigen Orten gebrannt, wozu er, wenn er nicht mergelartig ist, eben so brauchbar seyn kann, als der gewöhnliche Kalkstein. Der Stinkspath der Belemniten wird bei Pferden als ein Me-



dicament gebraucht, dessen Wirksamkeit wohl nur auf dem geringen Bitumengehalte beruhet.

## 2. Anthraconit.

Marmor Luculleum. Plin. hist. nat. XXXVI. c. 6. s. 8. Hard. II. 732. Madreporkstein. v. Moll. Schroll in v. Moll's Jahrb. I. 291. Anthraconit. v. Moll, Gypem. II. 305. Am. Anthraconit. Hausm. in Weber's Beitr. z. Naturf. II. 100 ff. Lucullan. John, Chem. Unt. 219 ff. Anthraconit. Hausm. Handb. 941. Anthraconit. Bern. 155. Chaux carbonatés bitumineuse. Haüy Traité. I. 432. Anthraconit. v. Leonh. Handb. 317. Anthraconite. Phill. Min. 164. z. T. Trivialnamen der schuppig-förnigen und dichten Varietät: Schwarzer Marmor (Nero antico); Blauslein, Blauerwerk; Marbre noir de Dinant, de Namur.

Kohlensaurer Kalk mit einem geringen Gehalte von Kohle.

Undurchsichtig. Kohlenschwarz, in das Graulich- oder Bräunlichschwarze. Aschgraues Pulver. Spec. G. = 2,643—2,8. S. = 3—3,5. Bei dem Reiben zuweilen einen stinksteinartigen Geruch entwickelnd. — W. d. L. sich weiß brennend. In Salpetersäure unter Brausen mit Hinterlassung eines geringen, kohligen Rückstandes aufbällisch.

a. Späthiger. Von späthiger Textur; die Blätter theils gerade, theils gebogen. Der Bruch flachmuschlig oder feinsplittrig. Auf den Spaltungsflächen glänzend, zwischen Wachs- und Glasartigem.

Selten kryallinisch, in Formen des Kalkspathes.

Kuglig, sphäroidisch; kryallinisch-verb. eingesprengt; bald körnig, bald ausgezeichnet fänglich und zuweilen zugleich krummschaalig abgefordert. Die fänglich abgeforderten Stücke theils gerade, theils gebogen, gleich- oder auseinanderlaufend, dann keilförmig oder pyramidal, von verschiedener Stärke zuweilen dem Fasrigen genähert; die gewöhnlich gereiften oder gefurchten Absonderungsflächen wenig glänzend oder schimmernd, zwischen Seiden- und Wachsartigem.

1302 VIII. Kl. Dryg. XVIII. Ord. Carb. L. U. Wasserfr. Carb.

Gehalt:			
nach Laproth (Beitr. III. 276.)		nach John (Chem. Unt. 246.)	
a. b. Salzburgischen		v. Stavem in Norwegen	
Kohlensaurer Kalk	98,00	Kohlensäure	41,50
Kohlensaure Talkerde	0,50	Kalk	53,37
Kohlensaures Eisen-		Kohle	1,25
oxydul	1,25	Eisenoxyd	1,25
Kohle	0,50	Manganoxyd	0,75
Sandiger Kiesel	4,50	Kieselsäure	1,25
Manganoxyd	Sp.	Thonerde	1,25
		Schwefel	0,25
	<hr/>	Kali	
	98,75	Salzsaures Kali	} 2,13
		Wasser	
		Talkerde	
		Siliconerde	
			<hr/>
			100

b. Schuppig-körniger. Klein- oder feinschuppig, und zugleich körnig abgesondert. Inwendig wenig glänzend oder schimmernd, von einem zwischen Glas- und Wachstartigen das Mittel haltenden Glanze.

Kuglig, sphäroidisch, verb, htn und wieder in größeren Massen; zuweilen mit Verfeinerungen.

c. Dichter. Der Bruch feinsplittig, in das Unebene; im Großen zuweilen flachmuschlig. Matt.

Kuglig, sphäroidisch, verb, in ganzen Lager- und Gebirgsmassen.

Gehalt: nach John (Chem. Unterf. 240.)	
Kohlensäure	41,50
Kalk	53,38
Kohle	0,75
Talkerde	0,12
Manganoxyd	
Eisenoxyd	0,25
Kieselsäure	1,13
Schwefel	0,25
Kali	
Salz- und Schwefel-	} 2,62
Verbindungen	
Wasser	

## Anmerkungen.

1. Der Anthrakonit ist dem Stinkkalle nahe verwandt und zuweilen durch Uebergänge mit demselben verknüpft. Zuweilen ist der Anthrakonit mit reinem Kalk verbunden, dabei aber doch scharf von demselben gesondert. Anthrakonit bildet Gänge und Adern im weißen Marmor und Kalkstein, oder kommt breccienartig damit vereinigt vor, wie u. a. die antiken Steluarten, welche in Italien unter dem Namen Marmo bianco e nero bekannt sind, zeigen.

2. Der Anthrakonit ist noch weniger verbreitet als der Stinkkalk. Von seinen Varietäten kommt die dichte, auch wohl die schuppig-körnige in größeren Massen vor, wogegen die späthige auf einzelne Gänge, Rester und Nieren beschränkt ist. Sehr selten findet sich der Anthrakonit im älteren Gebirge; vorzüglich trifft man ihn im Uebergangsgebirge und in der Steinkohlenformation, zuweilen auch in jüngeren Flöhen, namentlich in der Dolithformation und selbst im Kreidegebilde an. Im Uebergangsgebirge bildet er Gänge und Gangtrümmer im Marmor oder Kalkstein, so wie auch einzelne Nieren im Maanschleifer, theils für sich, theils in Verbindung mit späthigem Stinkkalk und Schwefelkies. In ganzen Lager- und Gebirgsmassen kommt er sowohl im Uebergangsgebirge als auch in der Steinkohlenformation, am Seitenflusse im jüngeren Flöhsgebirge vor.

Eine ausgezeichnete späthige Abänderung des Anthrakonits, die nach ihrer entfernten Aehnlichkeit mit Madreporkversteinerungen zuerst den Namen Madreporkstein oder Madreporkit erhielt, findet sich im Ruffbachthale in der Abtenau im Salzburgischen. Von besonderer Auszeichnung kommt dieselbe, so wie auch die schuppig-körnige Abänderung, im südlichen Norwegen, namentlich zu Kongeberg, Christiania, Uger, auf Stavern und zu Andraarum und Garphytta in Schweden vor. Der späthige Anthrakonit bildet bei St. Andreasberg am Harz Gangtrümmer in einem Kalksteinlager und wurde zuerst in der Grube Andreakrenz aufgeschlossen (Hausm. Norddeutsche Beitr. 2. Berg- u. Hüttenf. III. 106.). Der dichte, zum Theil auch der schuppig-körnige Anthrakonit bricht in bedeutenden Massen vorzüglich in Belgien, namentlich in der Gegend von Namur. Beide kommen auch in den Pyrenäen, in den Alpen, so wie hin und wieder im nördlichen Deutschland vor.

3. Schuppig-körniger und dichter Anthrakonit dienen als Material für die Wäpmanerei und schöne Baukunst, so wie für mannichfal-

## 1804 VIII.St.Dryg. XVIII.Orb.Carb. I.U.Wasserfr.Carb.

tige geschliffene und polirte Steinarbeiten, z. B. zu Altarblättern, Tischplatten, Kaminbekleidungen u. s. w. Beide Abänderungen werden auch in einigen Gegenden, namentlich in Belgien und den angrenzenden Theilen von Deutschland und Frankreich, als gewöhnlicher Baustein besonders zu Thür- und Fensterböden, Tritten u. s. w. angewandt. Es scheint, daß die Ringe der Chinesen aus Anthracolit bestehen (Vergl. John, Chem. Unters. S. 228 ff.).

### 3. Braunsteinkalk.

Blättriges Schwarz-Braunsteinerz. Handm. in Weber's u. Mohr's Archiv. I. 43. Mangankalk. Syst. d. unorg. Natf. 130. 132. Num. Braunsteinkalk. Handb. 946.

Kohlensaurer Kalk mit Manganoxyd.

Von meist etwas gebogen blättriger Textur. Auf den Spaltungsflächen glänzend, zwischen Glas- und Wachstartigem. Undurchsichtig. Kohlenschwarz, in das Rußbraune. Schwarzer oder brauner, zum Theil glänzender Strich. Spec. G. = 2,781 (Hausm.). S. = 3,5. — W. d. L. für sich die Farbe entweder nicht verändernd oder etwas dunkler werdend; Boraxglas violettblau färbend. In verdünnter Salpetersäure unter lebhaftem Aufbrausen mit Hinterlassung von Manganoxyd auflöslich.

KrySTALLINISCH = herb, dabei körnig abgesondert; zuwellen in  $\frac{1}{4}$  — 3 Linien starken, schalenförmigen Ragen und Gangtrümmern.

### Anmerkung.

Der Braunsteinkalk findet sich u. a. bei Isfeld am Harz im Trappporphyr, in Begleitung von Kalkspath, Graubraunstein, Schwarzbraunstein, Stetumack.

### 4. Hämatokont.

Kohlensaurer Kalk mit Eisenoxyd.

Blutroth, in das Braunrothe. Röthlichweißer Strich. S. = 3. — W. d. L. dem Boraxglase Eisenfärbung

erthollend. In verdünnter Salpetersäure unter lebhaftem Aufbrausen, mit Hinterlassung von Eisenoxyd auflöslich.

a. Späthiger. Von meist etwas gebogen blättriger Textur. Auf den Spaltungsflächen glänzend, zwischen Glas- und Wachsartigem. An den Ranten durchscheinend oder undurchsichtig.

Selten krystallisiert, in Formen des Kalkspath.

Krystallinisch-verb., dabei körnig abgesondert.

b. Schuppig-körniger. Klein- oder feinschuppig und zugleich körnig abgesondert. Wenigglänzend, zwischen Perlmutter- und Wachsartigem. An den Ranten durchscheinend. Spec. G. = 2,716—2,732 (Hausm.).

Verb.

c. Fasriger. Theils gerade, theils gebogen, gewöhnlich gleichlaufend fasrig; in das Dünnfängliche. Inwendig vom Wenigglänzenden in das Schimmernde; auf den Fasern zwischen Seiden- und Wachsartigem, auf den Spaltungsflächen wachsartig. Undurchsichtig, zum Theil an den Ranten durchscheinend. Spec. G. = 2,712—2,722 (Hausm.).

Verb., in Gangtrümmern, gegen deren Hauptbegränzungsebenen die Fasern, wenn sie gerade sind, rechtwinklig gerichtet zu seyn pflegen.

### Anmerkung.

Der Hämatokonit, welcher sich zum reineren Kalk verhält wie der Sinozel zum Quarz, gehört zu den selteneren unreinen Kalkformationen. Späthig und schuppig-körnig findet er sich auf einigen Gängen am Harz, namentlich im Hölthale bei Wildemann, bei Grund und auf der Grube Felicitas zu St. Andreasberg. Die fasrige Abänderung bildet Gangtrümmern im Thonschiefer und Diabas, in der Nachbarschaft von Rothelfenstein, und kommt auf solche Weise auf den Gruben Hinterkeiger, Obersteigerkloß, unterer Kirchberg, bei Sorge am Harz vor. Zur schuppig-körnigen Varietät gehört auch das unter dem Namen Marmo rosso antico bekannte, seltene, im Alterthume zu Statuen und anderen Kunstwerken verarbeitete Gestein, wel-

des geschliffen und polirt durch seine schöne dunkelrothe Farbe sich auszeichnet.

### 5. Siderokonit.

Kohlensaurer Kalk mit Eisenorydhydrat.

Dürgelb, in das Gelblichbraune. Gelblichweißer Strich.  $\rho = 3$ . — B. d. L. sich röthend; dem Vorraglase Eisensfärbung ertheilend. In verdünnter Salpetersäure unter lebhaftem Aufbrausen und mit Hinterlassung von Eisenorydhydrat auflöslich.

a. Spätthiger. Von blättriger Textur, zum Theil mit etwas gebogenen Blätterdurchgängen. Glänzend, von einem zwischen Wachs- und Glasartigem das Mittel haltenden Glanze. Undurchsichtig. Spec. G. = 2,670 (Hausm.).

KrySTALLINISCH, verb, dabei körnig abgefondert.

Gehalt:

nach Deubant (Traité. II. 319.) v. unbekanntem Fundorte	Kohlen- saurer Kalk	Eisenoryd- hydrat	Thon
	69,94	22,71	7,35

b. Dichter. Der Bruch im Großen flachmuschlig oder eben, im Kleinen zum Theil unvollkommen splittig. Matt. Schwach an den Ranten durchscheinend. Spec. G. = 2,681 (Hausm.).

Verb, hin und wieder in großen Massen.

### Anmerkungen.

1. Der Siderokonit verhält sich zum reinen Kalk, wie der Eisenkiesel zum Quarz. Die spätthige Abänderung findet sich an einigen Orten auf Gängen im Uebergangsgebirge des Harzes. Die dichte Varietät kommt im jüngeren Floßgebirge mit gemeinem Kalkstein vor, u. a. im Beronesischen, im südlichen Spanien, zwischen Malaga und Belez-Malaga (Hausm. Ueber das Gebirgssystem d. Sierra Nevada, l. d. Abhandl. d. K. Gesellsch. d. B. zu Witt. I. 283.).

2. Zur dichteren Abänderung des Siderokonites gehört das schöne,

unter dem Namen *Marmo giallo antico* bekannte Gestein, *Marmor Numidicum* der alten Römer (Plin. hist. nat. V. c. 3. s. 2. Hard. I. 245.), welches im Alterthume viel, besonders zu architektonischen Verzierungen verarbeitet worden, und wovon sich unter den antiken Steinarten verschiedene einfarbige und bunte, namentlich auch ausgezeichnete breccienartige Abänderungen (*M. giallo antico brecciato*) finden, in welchen der dichte Siderokalk mit gemeinem Kalkstein auf verschiedene Weise verbunden sich zeigt.

Der an Eisenoxydhydrat reiche Siderokalk kann mit besonderem Vortheil als Zuschlag bei dem Eisenschmelzen angewandt werden. Die späthige Abänderung wird hin und wieder auf Eisenhütten benützt.

### 6. Kieselskalk.

Flintkalk, *Conites*. Retzius, *Försök til Mineralrikets Upställning*. 1796. 136. *Conit*. Schumacher, *Verzeichn.* 20. — *Trippelkalkstein*. Haberte, *Char. Darstell. v. p. d. Vertusch'schen Tafeln* gehörend. *Mineralientab.* 1805. *Saugkalk*, Hausm. im *Mag. v. Berl. Gesellsch. natf. Fr.* II. 3. 262. *Saugkalk*. Hausm. *Handb.* 94. *Saugkalk*. v. Leonh. *Handb.* 318.

Kohlensäurer Kalk mit einem variablen Gehalte von Kieselsäure; außerdem oft mit etwas Thonerde, kohlensäurer Talkerde, Eisenoxydhydrat u. s. w.

Von weißen Farben, die sich zuweilen in das Graue, Gelbe, Rothe ziehen. — In verdünnter Salpetersäure zum Theil langsam und mit schwacher Gasentbindung, zum Theil schnell und unter lebhaftem Aufbrausen, mit Hinterlassung eines hauptsächlich aus Kieselsäure bestehenden Rückstandes auflöslich.

a. Gemeiner. Der Bruch splittig, einer Seite zuweilen in das Schuppigkörnige, anderer Seite in das Unebene; im Großen nicht selten flachmuschlig. Matt, nur bei dem Uebergange in das Schuppigkörnige, schimmernd. Vom schwach Durchscheinenden bis in das Undurchsichtige. Graulich-, blaulich-, gelblichweiß, in das Asch-, Blaulichgraue, selten von verschiedenen unbestimmten grünen, gelben, rothen, braunen Farben; auch wohl mit gebänderten, geäderten, wolkigen Farbenzeichnungen.

1308 VIII.Kl.Dryg. XVIII.Orb.Carb. I.u.Wasserfr.Carb.

Spec. G. = 2,768 (Abänder. a. Norwegen u. Hausm.).  
S. = 4—5.

Sphäroidisch oder in unbestimmt krummförmigen Gestalten;  
verb. in Lager- und Gebirgsmassen: zuweilen mit Petrefacten.

Gehalt:

nach Deubant (Traité. II. 319.) v. Eghany in Ungarn	Kohlensau- rer Kalk	Kiesels- säure
	89,75	10,25

b. Pläner. Der Bruch uneben, in das Splitttri-  
ge, im Großen zuweilen flachmuschlig. Matt. An den  
Ranten schwach durchscheinend oder undurchsichtig. Asch-,  
grünlichgrau, in das Graulich- oder Gelblichweiße. Spec.  
G. = 2,585 (Abänder. v. Korbitz n. Hausm.). S. =  
4—5. Angehaucht, thönig riechend.

Verb. in Lager- und Gebirgsmassen.

Gehalt:

nach E. Eist *) v. Korbitz b. Dresden	Kohlens- saurer Kalk	Kohlens- saure Kalkerde	Quarz	Eisenoxyd haltiger Thon	Kalk	Wasser
	73,004	0,932	20,094	4,522	0,392	1,080

c. Kreidestein. Der Bruch im Großen flach-  
muschlig in das Ebene, im Kleinen uneben, einer  
Seits in das Erdige, anderer Seits in das Splitttrige.  
Matt. Undurchsichtig. Kreideweiß, graulichweiß, zu-  
weilen gelblich- oder röthlichweiß, seltener blaß fleisch-  
oder ziegelroth, aschgrau, oder nur mit grauen Adern  
und Wollen. Spec. G. = 2,572 (Abänder. v. Goslar

\*) Diese Analyse des Pläners wurde nebst mehreren unten mit-  
getheilten Untersuchungen, von Herrn Carl Eist aus Göttingen  
im hiesigen akademischen Laboratorium, unter der Leitung des Herrn  
Hofr. Wöhler ausgeführt. Der Pläner hinterließ nach der Behand-  
lung mit verdünnter Essigsäure einen unlöslichen Rückstand von 21,616  
Procent, der in 100 Theilen 91,75 Kieselsäure, 4,35 Eisenoxyd und  
4,01 Thonerde enthält. Nimmt man nun an, daß der Kieselsäurege-  
halt des im Pläner befindlichen Thons dem stöchiometrischen Verhält-  
nisse des Kaolin (oben S. 687) entspricht, so erhält man für den  
Gehalt an Quarz und Thon die obigen Zahlen. Da das Kalk in der  
essigsauren Auflösung gefunden wurde, so möchte es scheinen, daß es  
in dem Pläner im kohlengefäurten Zustande vorhanden sey.



n. Hausm.).  $\phi = 3,5-4$ . Angehaucht, thonig riechend.

Verb. in Lager- und Gebirgsmassen; zuweilen mit Verfeinerungen.

Gehalt:

	Kohlensaurer Kalk	Kohlensaurer Kalk-erde	Kohlensaures Eisenoxydul	Kohlensaures Manganoxydul	Kieselsäure	Thonerde	Kohle u. Bitumen
n. Payen v. Flavigny in Frankreich	79,00	1,00	0,92	0,30	13,6	3,1	0,58
n. G. Eif. *) v. Petersberge b. Goslar	88,632	1,786	Sp.	Sp.	Quarz 7,232	Thon 1,363	Wasser 1,368 <sup>1)</sup>

<sup>1)</sup> Eine Spur von Alkali.

d. Tripelkalk. Der Bruch groberdig. Matt. Undurchsichtig. Kreideweiß, in das Graulich- und Gelblichweiße. Rau anzufühlen. Etwas abfärbend. Wenig an den Lippen hängend. Wasser schnell einsaugend.

Verb. dabei gewöhnlich dickschleimig abgesondert; als Ueberzug.

Gehalt:

nach Bucholz (Journ. f. Chem. u. Phys. II. 1. 22.) ein als Tripel im Handel vorkommender von unbekanntem Fundorte	Kohlensaurer Kalk	Kieselsäure	Thonerde	Eisenoxyd	Wasser
	81	13	Sp.	3	3
nach Hausmann (Mag. d. Verh. Ges. natf. Fr. II. 3. 203.) v. Aachen	89,25	4,00	1,00	2,00	3,75 <sup>1)</sup>

<sup>1)</sup> Mit Einschluß des Verlustes.

e. Saugkalk. Feinkörnig abgesondert; der Zusammenhang der Körner mit den Fingern leicht aufzuheben. Matt. Undurchsichtig. Gelblichweiß, in das blaß Ochergelbe. Rau anzufühlen. Nicht an den Lippen hängend. Wasser mit Festigkeit unter einem durch das Entweichen von Luftblasen bewirkten Verdränge einsaugend.

Verb. in Lager- und Gebirgsmassen; oft mit Verfeinerungen.

\*) Bei dieser Analyse wurde der Thongehalt auf ähnliche Weise berechnet als bei der des Pläners.

## Anmerkungen.

1. Der Trappkalk wird zuweilen mit dem ächten Tripel (oben S. 300) verwechselt, und im Handel für solchen ausgegeben, von welchem jenes Mineral jedoch durch das Verhalten gegen Säuren leicht zu unterscheiden ist. Der Saugkalk hat einige Aehnlichkeit mit Sandstein und ist früher auch oft dafür gehalten (Vergl. u. a. Faujas de St. Fond, Histoire nat. de la Montagne de St. Pierre de Maastricht. Neuf, Lehrb. d. Min. III. 2. 440.).

2. Von den Abänderungen des Kieselkalkes kommt der gemeine sowohl im Uebergangsgebirge, als auch in verschiedenen Stöckformationen vor, wogegen die übrigen Varietäten nur dem Stöckgebirge und zwar vorzüglich der Kreideformation eigen sind. Den gemeinen Kieselkalk trifft man manuchmal in der Nähe von eruptiven Gebirgsmassen, z. B. von Granit, Porphyr, Basalt, unter solchen Verhältnissen an, daß die Bildung desselben durch Eindringung von Kieselsäure in Kalkmassen nicht wohl bezweifelt werden kann. Der Trappkalk findet sich besonders in Begleitung von Feuerstein und Hornstein, und auch der Kreidestein und der Saugkalk schließen zuweilen Feuerstein auf ähnliche Weise wie die Kreide ein, mit deren Vorkommen sie in nahem Verwandtschaftsverhältnisse stehen.

Der gemeine Kieselkalk findet sich sowohl in einzelnen Mieren, als auch in zusammenhängenden Lagermassen im Uebergangsgebirge des Harzes. Ausgezeichnet ist sein Vorkommen u. a. im südlichen Norwegen, in einigen Theilen der Kalkalpen. In der Nähe von basaltischen Durchbrechungen zeigt er sich am Hohenhagen zwischen Gättingen und Münden, am Dorn- oder Schieferberge ohnweit Brandrode in der Nähe des Reismers. Der Pläner findet sich in Sachsen in der Kreideformation; unter ähnlichen Verhältnissen auch in Westphalen und in mehreren anderen Gegenden von Deutschland. Der Kreidestein ist eine sehr verbreitete Gebirgsart in der Kreideformation des nordwestlichen Deutschlands. Es gehört dahin der sogenannte Waldkalk im Epyrischen, der sog. Winkalk der Gegend von Niesefeld. Der Trappkalk findet sich u. a. in der Gegend von Aachen. Der Saugkalk bildet an einigen Orten, z. B. in der Gegend von Maastricht, mächtige Klüge in der obersten Gruppe der Kreideformation.

3. Der splittrige Kieselkalk wird in manchen Gegenden als Bau- und Chausséematerial benutzt. Auch den Kreidestein gebraucht man hin und wieder auf Chausséen, wiewohl er nicht zu den besseren Materialien gehört. Treffliche Bausteine liefert der Saugkalk, die u. a.

in den berühmten unterirdischen Steinbrüchen des Petersberges bei Mastricht gewonnen werden. Der Saugkalk kommt in den Eigenschaften mit dem lockeren Luffkalk überein, daß er viel Wasser aufzunehmen vermag, ohne feucht zu erscheinen, und sich sehr leicht bearbeiten läßt. Den splitttrigen Kieselkalk und Krebstein benutzt man an einigen Orten zum Kalkbrennen; sie geben aber einen mageren Kalk und sind oft zu diesem Behuf gar nicht anwendbar. Der Tripelkalk wird zum Poliren gebraucht, wobei er sich indeß von geringerer Güte zeigt, als der ächte oder Kieseltripel.

### 7. Mergelkalk.

Kalkstein der Auct. 3. Th.

Kohlensaurer Kalk, mit einem 20 Proc nicht übersteigenden Gehalte von Kieselsäure und Thonerde; außerdem oft mit geringen Antheilen von kohlensaurer Talkerde, kohlensaurem Eisen- und Manganoxydul u. s. w.

Der Bruch uneben in das Erdige, oder auch im Großen flachmuschlig, im Kleinen eben oder erdig. Matt. Undurchsichtig. Von verschiedenen weißen und grauen Farben, besonders asch-, rauchgrau, zuweilen in das Gelbe, Braune, Rothe.  $\rho. = 3$  oder etwas darunter. Angehaucht, thonig riechend. In verdünnter Salpetersäure unter lebhaftem Aufbrausen mit Hinterlassung eines nicht unbedeutenden Rückstandes auflöslich.

a. Gemeiner. Unabgesondert. Spec. G. = 2,696 (Abänder. v. Hainberge bei Göttingen n. Hausm.).

Sphäroidisch; elliptisch-sphäroidisch, verb, in Lager- und Bergmassen; zuweilen mit Petrefacten.

b. Schieferiger. Theils dick-, theils dünnstiefzig abgesondert.

Verb, in Lagermassen; zuweilen mit Petrefacten.

1312 VIII. Kl. Drng. XVIII. Ord. Carb. I. u. Wasserfr. Carb.

Gehalt:	Kohlensäure	Kalk	Eisenerde	Kieselsäure	Eisenerde	Eisenoxyd u. Manganoxyd	Wasser
n. Simon (N. Journ. d. Chem. IV. 426.) grünlichgrauer a. Schweden	35,00	49,25	—	8,75	2,50	2,75	—
braunrother a. Schweden	38,25	47,25	—	5,75	3,75	2,75	—
n. Robertson d. J. (N. phil. Journ. 1830. Apr. 364.) aschgrauer a. Kieselsteine in England	40,25	47,05	2,59	7,90	0,95	0,56	Kohle u. Bitumen 1,40
n. Berthier (Traité d. essais p. l. v. s. I. 615.) v. Chaulnay bei Mâcon	40,3	50,5	1,4	7,8	—	—	—
v. St. Germain (Dep. de l' Ain)	39,8	52,4	0,2	7,6	—	—	—
v. Bigna	39,8	50,3	0,9	9,0	—	—	—
v. Nîmes	38,0	46,7	1,9	13,4	—	—	—
v. Metz	36,8	43,2	1,6	15,9	1,8	0,9	—
v. Senonches bei Dreux	35,7	45,1	0,7	18,5	—	—	—
n. Dufrenoy (Traité II. 240.) dunkel grauer v. Metz	35,73	45,15	—	18,10	—	—	—
n. R. Brandes (die Mineralquellen v. Reinberg. 80.) a. d. Gegend v. Schieber im Lippschen n. G. Liff	83,20	—	2,33	9,00	0,66	2,00	2,00
v. Hainberge bei Göttingen.	89,315	—	4,317	5,384*)	—	—	0,535

\*) Spuren von Alkalien.

Anmerkungen.

1. Der Mergelkalk gehört zu den unreinen Kalkformationen, welche die größte Verbreitung haben. Er findet sich unter ähnlichen Verhältnissen wie der reinere Kalkstein, und kommt in den Gebirgs-

massen oft in seiner Begleitung vor, wiewohl er auch mannichmal bedeutende Massen für sich bildet. Man trifft ihn im Uebergangsgelbte, in den älteren und jüngeren Flözen, hin und wieder auch im tertiären Gebirge an. Besonders häufig findet sich der Mergelkalk im Muschelkalk- und Dollithgebilde; in jenem u. a. auch in der Gegend von Göttingen.

2. Der Mergelkalk wird bei dem Bauwesen häufig auf ähnliche Weise angewandt als der gemeine Kalkstein; als Chausseematerial ist er aber von noch geringerer Güte als dieser. Gebrannt giebt der Mergelkalk einen mageren Kalk. Beträgt der Thongehalt 10 Procent oder etwas darüber, und wird ein solcher Mergelkalk schwach gebrannt, so giebt er eine Masse, welche im Wasser ziemlich fest wird. Je größer sein Thongehalt ist, um so mehr wird er durch schwaches Brennen zum Wassermörtel brauchbar.

### 8. Mergel.

Marga. Plin. hist. nat. XVII. c. 6. s. 4. Hard. II. 53. Mergel. Hausm. Handb. 927. Mergel. Werner. 156. Mergel. v. Leonh. Handb. 318. Marl. Phill. Min. 165. Plâtre-ciment. Marnes. Dufrenoy. Traité. II. 241. 246.

Kohlensaurer Kalk mit einem zwischen 20 und 50 Procent betragenden Gehalte von Kieselsäure und Thonerde (Thon), oft mit etwas kohlensaurer Talkerde, kohlensauerm Eisen- und Manganorydul, Eisenoryd, Kali, Kohle, Wasser u. s. w.

Auf dem Bruche matt. Undurchsichtig. Von mannichfaltigen weißen, grauen, grünen, gelben, rothen, braunen, schwarzen Farben. S. höchstens = 4. Angehaucht, thönig riechend. — W. d. S. zu einer schlackenartigen Masse schmelzend. In verdünnter Salpetersäure mit lebhaftem Aufbrausen und Hinterlassung eines mehr oder weniger bedeutenden Rückstandes auflöslich.

a. Schieferiger (Mergelschiefer). Der Bruch erdig, in das Unebene. Theils dick-, theils dünnschieferig abgefondert.

Derb, in Lager- und Gebirgsmassen; zuweilen mit Petrefacten.

1314 VIII.St. Drvg. XVIII. Drb. Carb. I. u. Wasserfr. Carb.

Gehalt: nach K. Brandes (die Mineralquellen zu Reinsberg. 124.) schwarzgrauer v. Lothausen im Elyptischen.

Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saure Talkerde	Schwefel- saurer Kalk	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxydul	Kohle	Wasser
46,45	0,50	1,20	43,25	1,30	0,75	2,50	4,00

b. Gemeiner. Der Bruch im Kleinen erdig, in das Unebene, Splitttrige; im Großen oft flachmuschlig, in das Ebene. Gewöhnlich mit unregelmäßigen, nach den verschiedensten Richtungen einander durchsetzenden Absonderungen, die zuweilen eine Anlage zur Kugelbildung und zum concentrisch Schaaligen zeigen. Spec. G. = 2,652 (Karsten). H. höchstens = 3. An der Luft zerfallend.

Sphärisch, sphäroidisch, ellipsoidisch, elliptisch = sphäroidisch, oder in unregelmäßigen krummflächigen Gestalten (Nergelnere; Ingwerkne). Die krummflächig begränzten Nieren im Inneren oft prismatisch abgesondert; die Absonderungsräume entweder leer, oder mit einem andern, gewöhnlich krystallinischen Körper, besonders mit Kalkspath, ausgekleidet oder angefüllt (sog. Ludus Helmontii); oder auch im Innern mit schmalen Gangtrümmern von Kalkspath, die in unbestimmten Richtungen einander durchsetzen. Dersb, in Lager- und Gebirgsmassen. Zuweilen mit mikroskopischen Thierüberresten, so wie auch oft mit größeren Verfeinerungen.

Gehalt:

nach Berthier (Traité des Essais p. I. v. s. I. 615. 617.) v. Lezong (Pap. de Dome) gelblichweiser v. Argentuil bei Paris	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saure Talkerde	Thon	Wasser
	72,5	4,5	23,0	—
	63,0	4,0	27,0	6,0

c. Cämentstein. Der Bruch muschlig in das Unebene und Splitttrige. Spec. G. = 2,59 (Abänder. a. England n. Berthier). H. = 3—4.

In sphäroidischen Maren und anderen krummflächigen Gestalten; darb. in Lagern von verschiedener Mächtigkeit.

Gehalt: (1) nach Berthier (Traité des Essais p. 1. v. s. 1. 617.) a. England, v. Boulogne-sur-Mer, v. Pouilly (Côte-d'Or); (2.) nach Pasch (Berthier l. c.) v. Noiala in Schweden.

	Kohlen- säure	Kalk	Talk- erde	Eisen- oxyd	Mau- gan- oxyd	Kiesel- säure	Thon- erde	Wasser
1. }	31,9	37,1	0,2	3,7	1,2	18,0	6,6	1,3
	29,1	34,8	—	3,7	—	15,0	4,8	6,6
	26,8	32,2	1,7	6,7	—	23,2	2,0	7,4
						und Thon- erde		
2.	26,3	39,8	—	2,2	—	29,5	—	—

d. Erdiger. Erdig. Mehr und weniger lose.  
Mager anzufühlen. Etwas abfärbend.  
In Lagermassen.

### Anmerkungen.

1. Der Mergel steht in der Mitte zwischen dem Mergelkalk auf der einen und dem Mergelthon (oben S. 703.) auf der anderen Seite. Es stellt sich auf solche Weise vom reineren Kalk bis zum reineren Thon eine zusammenhängende Reihe von Verbindungen beider Substanzen in den mannichfaltigsten quantitativen Verhältnissen dar. Bei dem eigentlichen Mergel pflegt man, je nachdem der Gehalt an kohlen-saurem Kalk den Thongehalt mehr oder weniger überwiegt, Kalkmergel und Thonmergel zu unterscheiden, welche Distinction indessen nur in Beziehung auf die Benutzung des Mergels als Düngemittel von Interesse ist. Will man eine Gränze ziehen, so mag man zum Kalkmergel die Abänderungen zählen, welche zwischen 65 und 80 Procent kohlen-sauren Kalk enthalten, und zum Thonmergel diejenigen, in welchen der kohlen-saure Kalk zwischen 60 und 65 Procent beträgt.

Mancherlei Verschiedenheiten werden bei dem Mergel theils durch das Verhältniß der Kieselsäure zur Thonerde, theils durch die Gemische oder mechanische Verbindung mit Körpern bewirkt, die nicht zum Wesentlichen seiner Zusammensetzung gehören. Unter den ihm beige-mischten fremden Substanzen ist die kohlen-saure Talkerde von besonderer Bedeutung, durch deren Zunahme der Mergel in den Bitterkalkmergel allmählig übergeht. Zuweilen enthält der Mergel schwe-

felsauren Kalk, in welchem Fall er Gypsmergel genannt wird. Durch kohlige Theile erhält der Mergel zuweilen dunkle Farben; er wird dann manchem Stinkmergel ähnlich, ohne jedoch bei dem Reiben bituminösen Geruch zu entwickeln. Eisenoryd ertheilt dem Mergel rothe und rothbraune, Eisenorydhydrat gelbe und gelbbraune Farben. Durch beigemengten erdigen Chlorit erscheint er zuweilen grünlich gefärbt. Enthält der Mergel Quarzsand in größerer Menge beigemengt, so wird er Sandmergel genannt. Der Lehmmergel gehört aber nicht zum eigentlichen Mergel, indem er ein Gemenge von Lehm mit feinen Kalktheilen ist, die oft deutlich als Kreidepartikelchen erscheinen (oben S. 497.).

2. Der gemeine Mergel hat mit dem Mergelthon die Eigenschaft gemein, an der Luft allmählig zu zerfallen, und dadurch zuerst in Mergelgruß, und zuletzt in Mergelerde sich zu verwandeln. Die vielen natürlichen Absonderungen sind die Bedingung jenes Zerfallens. Das durch Haarröhrenkraft in die Absonderungsräume sich ziehende Wasser treibt die Theile auseinander, die dann bei dem Verdunsten des Wassers den Zusammenhang verlieren, daher das Zerfallen durch die Einwirkung der Sonnenstrahlen befördert wird. Noch mehr wird es aber durch das Gefrieren des Wassers beschleunigt, daher es nach dem Winter vorzüglich wahrgenommen wird. Mancher Mergelschiefer zerfällt ebenfalls, indem die Theile nach den schleifigen Absonderungen sich von einander lösen. Es giebt Abänderungen von Mergelschiefer, wohn z. B. der im Lippschen Amte Schöttmar sich findende, ausgezeichnet schwarze Düngemergel gehört, welche Schwefel- oder Wasserflus eingesprenkt enthalten, aus welchem sich Eisenvitriol erzeugt, der das Zerfallen sehr befördert. Ist der Mergel durch kohlige Theile gefärbt, so wird er durch Verlust derselben allmählig gebleicht. Sind in ihm kohlensaures Eisen- und Manganoxydul enthalten, so werden solche in Eisen- und Manganoxydhydrat verwandelt. Das erstere ertheilt ihm gelbe oder braune Farben, das letztere bildet in ihm oft schwarze dendritische Zeichnungen.

3. Die ursprüngliche krummflächige Bildung von Mergelnarren darf mit der secundären nicht verwechselt werden, welche zuweilen durch die Einwirkung von stark bewegtem Wasser bewirkt wird. Auf diese Weise entstanden Mergelnarren von spärlichen und andern, gewöhnlich abgeplatteten krummflächigen Schichten kommen bei einigen Wasserfällen in Norwegen, Schweden, Finnland (Suatraftein u. c.). Montserrat (Niagarafälle), so wie hin und wieder an den Rheinquellen, Schwedern, Oriskanyischen Räden vor (Anders. a. a.



b. Formen d. lebl. Nat. 114.). In Schweden nennt man sie *Mariefar*, *Malrikor*, *Reke-Bröd* (Vergl. Dromell's *Mineralogia Svecana*. 49.). Bei der *Imatra*-Stromschnelle in Finnland finden sich die sog. *Imatrafesteine* nicht bloß im Bette des Buoren, sondern auch in der Nähe desselben in einem Lehmlager, worauf Parrot und Hoffmann die Meinung gegründet haben, daß dieses ihre ursprüngliche Lagerstätte sey, und daß sie nicht durch das Wasser abgerundet worden (Parrot, in *Berghaus Annalen*. 3. Reihe. VII. 335. G. Hoffmann, i. d. *Betr. z. Kenntn. d. Russ. Reichs* v. Baer und Helmersen. IV. 133.). Die sog. *Imatrafesteine* bestehen nach Parrot aus belnahe gleichen Theilen von Kalk und Thon.

4. Zum Mergel und nicht zum Kalkstein gehört der sogenannte *Florentiner Ruinenmarmor*, der in Nieren von verschiedener Größe besonders am Arno sich findet. Dieser Mergel hat einen Gehalt von kohlensaurem Eisenorydul und wird von zarten, oft kaum sichtbaren Kalkspathkrümmern in mannichfaltigen Richtungen durchsetzt. Die Verwitterung der Nieren bewirkt die Umwandlung ihrer ursprünglich grauen Farbe in eine gelbbraune. Die Kalkspathkrümmern, welche das weitere Fortschreiten der Bildung des Eisenorydhydrates verhindern, bewirken scharfe Begrenzungen der gelbbraunen Färbung, wodurch die ruinenförmigen Zeichnungen entstehen, welche man auf sehr verschiedene Weise zu erklären gesucht hat (vergl. u. a. Otho's nachgelassene Werke. 1833. Bd. 11. S. 74.), und die zur Verfertigung geschliffener Platten aus jenen Mergelsteinen Veranlassung gegeben haben.

5. Der Mergel ist ein vorzüglich im Flözgebirge und auch in tertiären Formationen sehr verbreitetes Mineral. Er kommt entweder in einzelnen Lagen in Begleitung anderer Gesteinsarten, z. B. des Kalksteins vor, oder er bildet für sich größere Gesteinsmassen. Auch findet er sich nicht selten in einzelnen Nieren in anderen Massen, zumal im Thon. Der Mergel selbst schließt häufig fremde Mineralkörper ein. Kalkspath durchsetzt ihn in Gangkrümmern, oder findet sich in einzelnen Drusen krystallförmig. Auf ähnliche Weise kommen Braunspath und Eisenbitterspath in ihm vor. Gyps ist zuweilen sein Begleiter. Quarz bildet im Mergel einzelne Nieren und findet sich in solchen zuweilen als klarer Bergkrystall. Schwefelkies kommt bald in einzelnen Krystallen, hin und wieder in außerordentlicher Individuenmenge, bald in Nieren (sog. *Mergelnüsse*) im Mergel vor. Auf diese Weise trifft man auch den Wackelies in ihm an; so wie der durch Verfestigung dieser Kiese entstandene Brauneisensstein sich oft

darin zeigt. In den selteneren Einschlüssen gehören u. a. Kieselglaser, Schwefel, Schwerspath, Gölstein.

Das nördliche Deutschland ist sehr reich an mannichfaltigen Abänderungen des Mergels. In den Gegenden, welche in dieser Hinsicht besondere Erwähnung verdienen, gehören: das Donaukrätsche, Elbische, Schaumburgische, Galenbergische, Hildesheimische, Braunschweigische, das hannoversche obere Amt Münden. Auch in anderen Theilen von Deutschland giebt es, zumal im Keuper, Dolmitz, Kreibitzgebirge, so wie in einigen tertiären Massen, häufige Mergelablagerungen. Von anderen Ländern zeichnet sich besonders England durch den Besitz der verschiedenartigsten Abänderungen des Mergels aus. Hier kommt auch der Gementstein ausgezeichnet vor, u. a. zu Harwich, Highgate, der außerdem zu Boulogne-sur-Mer und an einigen anderen Orten in Frankreich, so wie in verschiedenen Gegenden von Deutschland, auf der dänischen Insel Bornholm, zu Motala in Schweden u. s. w. sich findet.

6. Der Mergel hat durch die große Verbreitung in der Erdrinde und seinen leichten Uebergang in eine lockere Masse, einen großen Einfluß auf die Bildung des Bodens, und dadurch auf die Vegetation. Er ist aber auch von großer Wichtigkeit für die Verbesserung eines Bodens, der die Theile, welche er enthält, entweder gar nicht, oder nicht in einem angemessenen Verhältnisse besitzt. Da die Bestandtheile des Mergels auf mannichfaltige Weise abändern, so kann er zur Verbesserung von sehr verschiedenen Bodenarten angewandt werden, indem die eine Abänderung für diesen, die andere für jenen Boden sich eignet; und da er gewöhnlich leicht zerfällt, oft sogar schon auf seiner Lagerstätte von erdiger Beschaffenheit ist, so erleichtert sein Aggregatzustand seine Vermengung mit der Ackerkrumme. Auf solche Weise gewährt der Mergel den Hauptzwecken in der Landwirtschaft als mineralisches Düngemittel. Außerdem gestatten aber auch manche seiner Abänderungen, besonders der Gementstein, eine überaus vortheilhafte Anwendung zur Gementfabrication, indem man durch schwaches Brennen, wobei die Kieselsäure mit dem Kalk eine eigenthümliche Verbindung eingeht (S. R. Fuchs, über Kalk und Mörtel. 1829), und nachheriges Pulverstreuen, eine zum Wassermörtel brauchbare Masse daraus darstellt, die in England, wo sie zuerst bereitet wurde, den Namen *Römische Gement* erhielt.

7. Ueber die Mergelarten im Hannoverschen: Andread, über eine beträchtliche Anzahl Erdarten. Hannover 1789.

## 9. Stinkmergel.

Stinkmergel. Hausm. Handb. 932. Bituminöser Mergel-schiefer. Bern. 158.

Kohlensaurer Kalk mit einem Gehalte von Kieselsäure, Thonerde und kohlig-bituminösen Theilen.

Auf dem Bruche matt. Undurchsichtig. Von schwarzen und grauen Farben. Gerieben, einen stinksteinartigen Geruch entwickelnd. — Durch Behandlung im Feuer den Geruch und die dunkle Farbe verlierend. In Salpetersäure unter Aufbrausen mit Hinterlassung eines beträchtlichen Rückstandes auflöslich.

a. Schieferiger. Der Bruch erdig, in das Unebene. Gerad-, selten wellenförmig-schiefrig abgefondert. Auf den Absonderungsflächen vom Matten, durch das Schimmernde, bis in das wachstartig Glänzende. Durch den Strich oft wachstartig glänzend werdend. Blaulich-, bräunlich-, graulichschwarz; zuweilen von grauen oder weißen Farben. Spec. G. = 2,516 (Hausm.). S. = 3 oder etwas darunter.

Derb, in Lager- und Gebirgsmassen, oft mit Petrefacten, zumal mit Abdrücken von Fischen (Fisch-schiefer).

b. Gemeiner. Der Bruch erdig, in das Unebene und Flachmuschlige. Unabgefondert. Auf dem Striche matt. Von grauen Farben, besonders asch-, rauchgrau; daraus bis in das Graulich- und Bräunlich-schwarze. Spec. G. = 2,569 (Hausm.). S. = 3—3,5.

Derb, in Lager- und Gebirgsmassen.

## Anmerkungen.

1. Der Gehalt an kohlig-bituminöser Substanz ändert bei dem Stinkmergel sehr ab, wovon seine verschiedenen, bald dunkleren, bald lichteren Farben, so wie die abweichende Stärke des Geruches, den er bei dem Reiben entwickelt, abhängig sind. Bei der Verwitterung entweicht allmählig der Bitumengehalt, wodurch seine Farbe bleicht und sein Geruch sich vermindert. Man wird gewiß annehmen dürfen,

daß die kohlig-bluminösen Theile organischen Ursprungs sind, indem sie sich in dem Stinkmergel gerade da in größerer Menge zeigen, wo organische Reste, z. B. Fischabdrücke, besonders angehäuft sind, in deren Nähe auch zuweilen Bergkryth sich ausgefodert findet.

Von besonderer Wichtigkeit ist die Beimengung von Kupfer und zuweilen auch Silber enthaltenden Erzen in manchem schiefrigen Stinkmergel (Kupferschiefer). Die Erze pflegen in dem Gestein so fein vertheilt zu seyn, daß sie sich dem Auge, selbst dem bewaffneten, entziehen, wiewohl der geübte Bergmann durch das Gefühl die an Erzen reicheren Schiefer von den ärmeren zu unterscheiden vermag. Hin und wieder zeigen sich aber die Erze theils als Einsprengung, theils in kleinen Nieren, theils in schmalen Lagen ausgefodert. Oft finden sie sich in der Nähe der organischen Reste, namentlich der Fischabdrücke, mehr concentrirt. Diese Erze sind besonders: Schwefelkies, Kupferkies, Buntkupfererz, Kupferglanz, Kupferblau, Kupferroth, Kupferschwärze, Fahlerz; außerdem kommen zuweilen vor: Bleiglantz, Zinkblende, Speiskobalt, Kupfernickel, Melldünglantz (Heine, i. Journ. f. pr. Chem. IX. 202.), Striegen-Silber, Kupfer, Wismuth. Nicht selten verrathen sich die Erze durch metallische Salze, welche aus ihrer Zerlegung hervorgehen, und auf den Absonderungen und an der Oberfläche der Schiefer Beschläge von verschiedenen Farben bilden, namentlich Kupfergrün, Kupferblau, Kobaltbläthe, Nickelbläthe.

2. Der Stinkmergel findet sich besonders im Flözgebirge, zuweilen aber auch in tertiären Formationen. Das Vorkommen der schiefrigen Abänderung ist eine Eigenthümlichkeit eines älteren Flözgebildes, welches in Beziehung darauf den Namen Kupferschiefergebirge erhalten hat. Aber auch in jüngeren Flözen, zumal in der Dolithformation mit Einschlus des Wealdengebildes, kommt der Stinkmergel vor; und von den tertiären Formationen ist es besonders das Grobkalkgebilde, welches ihn enthält.

Der eigentlich sogenannte Kupferschiefer findet sich in mehreren Gegenden von Deutschland in bedeutender Verbreitung, namentlich am Rande des Harzes, im Raunfeldischen, am Rißhäufer, am Thüringer Walde, in der Gegend von Niekelsdorf in Hessen, im Waldeckischen, bei Stadbergen im Herzogthum Westphalen, zu Tharstetter im Darmstädtischen, in der Wetterau, zu Bieber im Hanauischen, in der oberhessischen Pfalz. Sowohl der schiefrige als auch der gemeine Stinkmergel kommt im Dolithgebilde des nördlichen Deutschlands an manchen Orten vor, z. B. bei Hildesheim, am Dei-

ker, Sinter. Zu den ausgezeichneten Fundorten des schliefrigen Stinkmergels in der Grobkalkformation gehört der Volcaberg im Veronesischen.

3. Die wichtigste Anwendung, welche von dem Stinkmergel gemacht wird, ist die Benutzung des sog. Kupferschiefers zur Gewinnung von Kupfer und auch von Silber. Obgleich der Kupfergehalt nur wenige Procent zu betragen pflegt, nur selten bis zu 10 Procent und darüber ansteigt, der Silbergehalt oft gar nicht mit Vortheil auszubringen ist, und wo er in Betracht kommen kann, doch im Centner Schwärzkupfer höchstens nur auf 20 Loth oder etwas darüber sich beläuft, so setzt der Kupferschiefer doch in mehreren Gegenden, z. B. im Mannsfeldischen, zu Niechelsdorf in Hessen, einen ausgedehnten Bergbau in Umtrieb, und veranlaßt eine bedeutende Kupfergewinnung; zugleich auch wohl, wie im Mannsfeldischen, ein einträgliches Silberausbringen. Bei der Röstarbeit, welcher der Kupferschiefer vor seiner Verschmelzung unterworfen werden muß, ersetzt der Bitumengehalt zum Theil das sonst zum Rosten erforderliche Brennmaterial.

In einigen Gegenden wird der Stinkmergel als Düngemittel benutzt.

4. Ueber den Kupferschiefer: Freiesleben's Geognostische Arbeiten. 1815. III. S. 51 ff.

### 13. Plumbocalcit.

Plumbocalcite. Johnston, Edinb. Journ. of sc. N. S. VI. 79. Pogg. Ann. XXV. 318. Plumbo- Calcite. Phill. Min. 170. Plumbocalcit. Mohs Phys. I. Anh. 631. Plumbocalcite. Dufrenoy Traité. II. 266. Plumbocalcit. Gaid. Handb. d. best. Min. 498.



Monotrimetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst. Grundform: stumpfes Rhomboeder von  $104^{\circ} 53' 30''$ ,  $75^{\circ} 6' 30''$  (Dreiwinkel \*). Blätterdurchgang: nach P. Von Perlmutterglanz. Vom Durchsichtigen bis in

\*) Dufrenoy giebt den Seitenantenwinkel der Grundform zu  $105^{\circ} 5'$  an (Traité. II. 267.).

das Undurchsichtige. Farbenlos oder weiß. Spec. G. = 2,824 (Johnston)\*). S. etwas unter 3. — B. d. L. verknisternd und sich röthlich färbend. Auf der Kohle mit Soda den Bleigehalt zeigend. In Säuren unter Aufbrausen leicht auflöslich; aus der concentrirten salzsauren Auflösung scheiden sich nadelförmige Krystalle von Chlorblei ab.

Krystallinisch: verb; körnig abgefondert.

Gehalt:

	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saurer Bleioryd	Wasser
nach Johnston (a. a. D.)	92,2	7,8	—
v. Banlockhead nach Delesse (Thèse sur l'emploi de l'anal. 10.) v. Leadhills	97,61	2,34	0,06

#### Anmerkung.

Der Plumbocalcit wurde zuerst in alten Grubenhalben zu Banlockhead in Dumfriesshire gefunden. Außerdem kommt dieses dem Kalkspath sehr nahe stehende Mineral zu Leadhills in Schottland vor.

## 14. Braunkalk.



Der Gehalt an Ca  $\ddot{\text{C}}$  stets vorwaltend.

Monotrimetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst. Grundform: stumpfes Rhomboeder von  $105^{\circ}40' - 106^{\circ}12'$ . Blätterdurchgang: nach P.

Spec. G. = 2,75—3,1. S. = 3—4. — B. d. L. braun oder schwarz werdend. In Salpetersäure schnell unter Aufbrausen auflöslich.

\*) Nach Descloizeaux = 2,746—2,748.

## 1. Braunkalf.

Braunkalf. Hausm. Handb. 947. Braunspath. Bern. 150. 3. Th. Chaux carbonatée manganésifère rose. Hayy Traité. I. 420. Braunkalf. v. Leonh. Handb. 307. Matrotybes Kalf-Galoid. Mohs Phys. 101. 3. Th. Carbowites diastaticus. Tautokliner Karbon-Spath. Breith. Handb. II. 220. 221. Dolomit. Gab. Handb. d. best. Min. 498. 3. Th.

$\text{CaC}$ , in abweichenden Verhältnissen mit  $\text{FeC}$ ,  $\text{MnC}$  und oft mit etwas  $\text{MgC}$ .

Milch-, graulich-, grünlich-, gelblich-, röthlichweiß, blaß fleisch-, rosenroth, blaß viothblau, seltener von hohen rothen, oder von gelben, braunen, grünen Farben. Durch Verwitterung zuweilen dunkel gefärbt. Spec. G. unter 3. — B. d. L. den Flüssigkeiten Mangan- und Eisensfärbung ertheilend.

a. Braunspath. Von blättriger Textur, meist mit gekrümmten Spaltungsflächen. Von einem oft dem Wachstigen, zuweilen dem Glasartigen hingeneigten Perlmutterglanze. Vom Halbdurchsichtigen bis in das an den Ranten Durchscheinende.

Kryallstrik: Gl. P. A. E. G.  $\text{HA}^{\frac{1}{4}}$ .  $\text{FA}^{\frac{1}{3}}$ .  $\text{FA}^{\frac{1}{4}}$ .  $\text{KG}^{\frac{1}{3}}$ .  $\text{KG}^{\frac{1}{5}}$ . — Außer den Rhomboedern 6P, 6G,  $6\text{HA}^{\frac{1}{4}}$ ,  $6\text{FA}^{\frac{1}{3}}$ ,  $6\text{FA}^{\frac{1}{4}}$ , und den Bipyramoden  $12\text{KG}^{\frac{1}{3}}$ ,  $12\text{KG}^{\frac{1}{5}}$ , einige zusammengesetzte Combinationen: 6E. 6G. — 2A.  $6\text{HA}^{\frac{1}{4}}$ . — 2A.  $6\text{FA}^{\frac{1}{3}}$ . — Die Kryallflächen gewöhnlich mehr und weniger gekrümmt; die Rhomboeder zuweilen kufen- oder sattelförmig. Die Individuen bald einzeln, bald gruppiert, 3. B. büschelförmig, garbenförmig, dann oft unvollkommen ausgebildet; sehr kleine Kryalle in drüsigen Ueberzügen auf anderen Mineralkörpern, 3. B. auf Kalkspath, Schwerspath, Bergkryall.

Kryallinisch, dach, dabei entweder körnig oder säuglich abgefordert; elingsprengt; zuweilen stalaktitisch. In Pseudomorphosen nach Kalkspath.

## Gehalt:

n. Berthier (Trakté d. essais p. l. v. s. l. 623. 624.)	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saure Zalzerde	Kohlen- saurer Eisen- oxydul	Kohlen- saurer Mangan- oxydul	Wasser und Gestein
v. Montfer in Savoyen rosenrother gelblichbrauner	96,0 63,2	— 11,4	3,0 17,5	1,0 6,5	— 1,4
u. J. Ehrenb *) a. d. Hüllengrube bei Münden grünlichweißer	96,96	0,37	3,53	0,82	—

b. Fasriger. Fasrig, gleich- oder auseinanderlaufend, einer Seite in das Dünnfängliche, anderer Seite in das Splittige. Vom seidenartig Wenigglänzenden bis in das Matte. Durchscheinend oder nur an den Ranten.

Kuglig, dabei concentrisch fasrig; derb, in dünnen Platten, gegen deren Hauptbegrenzungsflächen die Fasern gerichtet sind.

c. Dichter. Der Bruch feinsplittig, in das Unebene, Ebene. Inwendig matt oder schwach schimmernd. Vom Durchscheinenden bis in das Undurchsichtige.

In mehr und weniger vollkommenen Kugeln, dabei zuweilen concentrisch schaalig; nierenförmig getropft; die Oberfläche zuweilen drüsig. Derb, eingesprengt.

## Anmerkungen.

1. Obgleich der Braunspath dem Kalksath oft so ähnlich ist, daß nach äußeren Merkmalen kaum eine Unterscheidung möglich, so wird doch ihre bestimmte Verschiedenheit dadurch angebeutet, daß, wenn sie, wie oft, mit einander verkommen, eine scharfe Separation unter ihnen wahrgenommen wird.

Der Braunsath erleidet durch Berührung mit der Atmosphäre eine Umänderung, indem aus dem kohlensauren Mangan- und Eisen-

\*) Diese Analyse wurde im Göttingischen akademischen Laboratorium, unter der Leitung des Herrn Prof. Wöbler angestellt. Außer den angegebenen Bestandtheilen zeigte sich eine Spur von Thonerde. Bei der Reduktion in Salpetersäure blieb ein krySTALLINISCHES, dem Jochims ähnliches Pulver zurück: von 100 Theilen Braunsath 0,12 Thelle.



orbital Mangan- und Eisenoxydhydrat hervorgehen, wodurch die Farbe dunkler, zuletzt braun oder bräunlichschwarz wird und zuweilen ein gänzliches Zerfallen erfolgt.

2. Unter den Varietäten des Braunkalkes findet sich der Braunspath am häufigsten. Obwohl dieser kein seltenes Mineral ist, so hat er doch eine weit geringere Verbreitung als der Kalkspath. Vorzüglich kommt der Braunspath auf Gängen vor; seltener findet er sich auf Lagern; zuweilen trifft man ihn in Nestern, auch in einzelnen Drüsenhöhlen im Gebirgsgestein oder in Blasenräumen von Mandelsteinen an. Der Braunspath bildet entweder Gänge und schmale Gangtrümmer für sich in älteren und jüngeren Gebirgsformationen, besonders auch im Flözgebirge, oder er kommt auf solchen, in Gemeinschaft mit anderen Fossilien, z. B. mit Eisenbitterspath, Kalkspath, Schwerspath, Bergkrysallo vor, und begleitet mit diesen Erze und andere metallhaltige Mineralkörper. Unter ähnlichen Verhältnissen findet sich auch die seltenere dichte Abänderung. Den saftigen Braunkalk trifft man zuweilen in schmalen Lagen im Thon- oder Grauwackenschiefer an.

In der Gegend von Göttingen, wie überhaupt im nördlichen Deutschland, kommt der Braunspath nicht selten in den jüngeren Flözen, zumal im Muschelkalk und Keuper vor, indem er bald in Gangtrümmern, bald in einzelnen Drüsenhöhlen erscheint. Auch findet er sich hin und wieder im Basalt und Basaltmandelstein, z. B. im Höllengrunde bei Münden. Am Harz bildet der Braunspath hin und wieder Gänge für sich z. B. im Steberthale; am häufigsten begleitet er aber Erze und Metalloxyde auf ihren Lagerstätten. So kommt er auf den Bleiglanggängen des westlichen Harzes, auf den Silbererzgängen zu St. Andreasberg, auf den Rotheisenstein-Lagerstätten, namentlich in den Gegenden von Lerbach, Wieda, Lorge, Ilfeld, Elleroth vor. Auch fällt er zuweilen die Blasenräume des Blattersteins aus, z. B. bei Lerbach, am Volkerberge bei Glanethal, in der Gegend von Albinerode, und durchtrümmert dieses Gestein so wie den ihm nahe verwandten sog. Schaalkstein. — In den Gegenden, in welchen der Braunspath besonders ausgezeichnet auf Erzgängen vorkommt, gehören das Sächsische Erzgebirge und Ungarn. Die saftige Abänderung findet sich hin und wieder am Harz in dünnen Lagen zwischen Grauwacken- und Thonschiefer, z. B. bei Glanethal auf den Gruben Gabe Gottes und Rosenbusch, Bergmannsdorf, bei Zellerfeld auf der Grube Ring- und Silberschnur. Die dichte Varietät kommt ausgezeichnet in Ungarn vor.

3. Der Braunspath nimmt, indem er zu den Begleitern metallhaltiger Mineralen gehört, nicht selten bei den Schmelzprocessen Theil an der Schlackenbildung. Auch wird er zuweilen mit Vortheil als Zuschlag angewandt, zumal bei dem Eisenschmelzen.

## 2. Mangankalk.

Mangan-Kalk. Hisinger, Aftandl. i Fys. IV. 364.

Ca C, mit einem bedeutenden Gehalte von Mn C, auch wohl mit etwas Mg C.

Schnee-, gelblich-, röthlichweiß, rosenroth. S. = 3.  
— W. d. F. sich schwärzend, aber nicht dem Magnete folgsam werdend. Dem Borax und Phosphorsalz Manganfärbung ertheilend.

a. Spätthiger. Von blättriger Textur, oft mit gekrümmten Spaltungsflächen. Zwischen Glas- und Perlmutterglanz. Durchscheinend.

KrySTALLINISCH-verb, fänglich oder körnig abgefondert.

b. Fastriger. Auseinanderlaufend fastrig. Von glasartigem Glanz.

In Halbkugeln, an der Oberfläche mit feinen KrySTALLSPITZEN, in welchen die vom Mittelpuncte auslaufenden KrySTALLNABELN endigen.

c. Dichter. Der Bruch eben, matt.

In Halbkugeln mit ebener Oberfläche und concentrisch-schaa-rliger Oberfläche.

Gehalt des Mangankalkes:

nach Hisinger (a. a. D. 368.)	Kohlens- säure	Kalk	Man- gan- oxydul	Talk- erde
v. Langbans- hytta	44,27	42,16	11,77	1,80
nach Deudant (Traité. II. 353.)	41,48	35,77	22,80	—

## Anmerkung.

Der Mangankalk findet sich u. a. auf dem Magnetisenstein und Eisenglanz führenden Lager der Storgrenska zu Långbanshytta in Schweden (Hisinger's min. Geogr. v. Schweden, übers. v. Möhler. 176.); auch auf Erzgängen in Sachsen, Böhmen u. f. w.

## 3. Ankerit.

Ankerit. Gab. Anfangsgr. 145. Ankerit. v. Leonh. Handb. 308. Ankerite. Phill. Min. 169. Paratomes Kalk-Geolob. Mohs Phys. 106. Paratomespath. Breith. Handb. 222. Ankerite. Dana Min. 249. Dolomia. Dufrenoy Traité. II. 258. 3. Th. Ankerit. Gab. Handb. v. best. Min. 498. Trivalsnamen in Steyermark: Rohwand oder rothe Wand, Wandstein, Rofzahn.

Ca C̄, mit einem bedeutenden, mindestens 20 Procent betragenden Gehalte von Fe C̄, und einem abweichenden Gehalte von Mg C̄, gewöhnlich auch mit Mn C̄.

Gelblich-, röthlich-, graulich-, blaulichweiß; zuweilen von grauen, schwärzlichen oder rothen Farben. Braun verwitternd. Spec. G. = 3 und etwas darüber. — B. d. L. schwarz und dem Magnete folgsam werdend. Dem Boraxglase Eisensfärbung ertheilend; mit Soda auf Platin gewöhnlich Manganreaction zeigend.

a. Spätthiger. Von blättriger Textur, oft mit gekrümmten Spaltungsflächen. Zwischen Perlmutter- und Glasglanz. Durchscheinend, oft nur in geringem Grade.

Kryallfirt: Fl. P(P) = 106° 12', 73° 48' (Mohs). A(o). G(g) = 135° 54', 44° 6'. — Außer den Rhomboidern 6P und 6G, die Combinationen 6P.2A. — 6P.6G. — Fl. A rauh; Fl. G parallel den Combinationsecken mit P stark geriffelt. — Zusammengesetzte Kryalle: 1. Zusammensetzungsebene einer Fl. E entsprechend, Umdrehungsachse auf derselben senkrecht. 2. Zusammensetzungsebene parallel einer Fl. G, Umdrehungsachse senkrecht darauf. Durch diese sich oft wiederholende Zusammensetzung werden die Reifen bewirkt, welche auf den Spaltungsflächen in der Richtung der Horizontalblagonalen sich zuwellen zeigen.

Kryallinisch-verb., mit körtiger Absonderung. Die Absonderungsflächen uneben und rauh.

b. Schuppig-körniger. Klein- oder feinschuppig, und zugleich körtig absondert. Schimmernd, in das Wenigglänzende. Durchscheinend, oder nur an den Ranten.

Verb.

1328 VIII. Kl. Dryg. XVIII. Ord. Carb. I. U. Wasserfr. Carb.

c. Dichter. Der Bruch splütrig, in das Unebene. Matt, in das Schimmernde. An den Kanten durchscheinend.

Derb, in großen Massen.

Gehalt des Kalks:

	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saure Talkerde	Kohlen- saurer Eisen- oxydul	Kohlen- saurer Mangan- oxydul
nach John	50,0	8,4	35,0	5,0
nach einer Mit- theilung von Haidinger	48,03	16,46	32,06	2,97
nach Schrötter (Baumgarten. Beitfchr. VIII. 1.)	50,113	11,846	35,308	3,084
nach Berthier (Traité d. essais p. I. v. s. I. 624.) v. d. Gelehrth in Steiermark	51,1	25,7	20,0	3,0
nach Schweizer (Journ. f. pr. Chem. XXIII. 281.) v. Fingen in Graun- bünden	46,40	26,95	25,40	Rückstand 0,75

Anmerkungen.

1. Der Kalkstein erleidet eine Zersetzung, indem das kohlensaure Eisen- und Manganoxydul in Eisen- und Manganoxydhydrat umgewandelt werden, wovon die oben bemerkte braune Verwitterungsfarbe herrührt.

2. Der Kalkstein findet sich vorzüglich in Begleitung der Lagerstätten des Eisenschates in Steiermark, aber auch unabhängig von ihnen. Er kommt zu Eisnitz, an der Gelehrth, am Rading bei Bockersberg, zu Kumberg, an der Rothel, an der Pöschelste u. s. w. vor. Am Rathsbrunnberge in der Gegend in Salzburg heißt er auf Bayern im Glimmerthier.

3. Wegen des bedeutenden Eisengehaltes in Verbindung mit dem kohlensauren Kalk und kohlensauren Magnesia, kommt der Kalkstein durchsichtiger und durchscheinender bei dem Erhitzen vor.

## 15. Bitterkalk.



Der Gehalt an  $\text{MgC}$  über 20 Procent, der Gehalt an  $\text{FeC}$  unter 20 Procent.

Monotrimetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst. Grundform: stumpfes Rhomboeder von  $106^{\circ}15' - 106^{\circ}20'$ . Blätterdurchgang nach P.

Spec. G. höchstens = 3. S. höchstens = 5,5. — Das sehr feine Pulver einige Minuten auf Platinblech über der Spiritusflamme geglühet, bleibt locker, blähet sich aber während des Glühens etwas auf (v. Zehmen). In ganzen Stücken mit Salzsäure befeuchtet, nicht brausend; als Pulver in der Wärme leicht auflöslich. Die gesättigte Auflösung giebt mit Schwefelsäure einen bedeutenden Niederschlag von Gyps.

## 1. Eisenbitterkalk.

Eisenbraunkalk. Hausm. Handb. 949. Braunsparth. Bern. 150. 3. Th. Chaux carbonatée ferro-manganésifère. Haüy Traité. I. 421. Dolomie. Boud. Traité. II. 388. 3. Th. Pearl Spar. Phill. Min. 168. Makrotypes Kalk-Haloïd. Mohs Phys. 101. 3. Th. Gemetrischer Karbon-Sparth. Perlsparth. Breith. Handb. 221. 225. Dolomite. Dana Min. 248. 3. Th. Dolomie. Dufrenoy Traité. II. 258. 3. Th. Dolomit. Gaid. Handb. d. best. Min. 498. 3. Th.

$\text{CaC}$ , mit einem bedeutenden Gehalte von  $\text{MgC}$ , einem geringeren von  $\text{FeC}$  und gewöhnlich mit etwas  $\text{MnC}$ .

Im frischen Zustande farbenlos oder weiß, zum Theil in das Rothe, Gelbe, Grüne, Graue, zuweilen von blassen gelben, grünen Farben; durch Verwitterung isa-

die dem Uebergangsgebirge und sowohl älteren, als auch jüngeren Flözformationen eigen sind. An einigen Orten steht das Vorkommen der letzteren Abänderung im Zusammenhange mit Lagerstätten des Eisenspathes. Auch findet sich der dichte Eisenbitterkalk zuweilen in einzelnen Nieren im Steinkohlenegebirge.

Sämmtliche Varietäten des Eisenbitterkalkes kommen in der Gegend von Göttingen, so wie in vielen Gegenden des nördlichen Deutschlands, in jüngeren Flözen, namentlich im Ruschellkalk und Keuper vor. Der Eisenbitterspath findet sich ausgezeichnet am Harz auf einigen Bleiglanz führenden Gängen, zumal bei Clausthal und Wildemann; so wie in einzelnen Drusenräumen in den Schwarzkohlen des Pöppelberges bei Isfeld. Auch trifft man ihn auf einigen Rothfelsenlagerstätten des Harzes an. Ausgezeichnet findet er sich auf Erzgängen in Sachsen, Böhmen, Ungarn. In primären Rhomboedern von besonderer Schönheit kommt er im Brozzo-Thale in Piemont vor.

3. Der Eisenbitterkalk dient zuweilen als Zuschlag bei metallurgischen Processen, zumal bei dem Eisenschmelzen.

## 2. Bitterkalk.

Bitterkalk. Haüsm. Handb. 960. 3. Th. Dolomit. Wern. 152. Kautenspath. Wern. 153. 3. Th. Chaux carbonatée magnésifère. Haüy Traité. I. 427. 3. Th. Dolomie. Beud. Traité. II. 338. 3. Th. Bitter Spar. Phill. Min. 167. Makrotypos Kalk-Haloid. Mohs Phys. 101. 3. Th. Dimerischer Karbon-Spath. Isometrischer Karbon-Spath. Breith. Handb. 223. 227. Dolomite. Dana Min. 248. 3. Th. Dolomie. Dufrenoy Traité. II. 268. 3. Th. Dolomit. Gorb. Handb. d. bek. Min. 498. 3. Th. Niermit. Charanbit. Gussowian. Kouit.

Ca C, mit einem abweichenden, aber stets bedeutenden, Gehalte von Mg C; oft mit etwas Fe C, Mn C.

Farbenlos, von weißen, blaß grünen, gelben, grauen, Farben, bis in das Schwarze; zuweilen in das Rother, Blau; durch Verwitterung zuweilen in das Braune. Spec. G. = 2,54—2,97. S. bis an 5,5. — D. v. L. entweder die Farbe nicht verändernd, oder sich gelblich, bräunlich oder bräunlichschwarz färbend.

a. Bitterspath. Von blättriger Textur, oft mit

gekrümmten Spaltungsflächen. Von Glasglang, oft in das Perlmutterartige oder Wachstige. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Spec. G. = 2,85—2,95.  $\delta$ . = 3,5—4,5.

Kryallitart: P(P) =  $106^{\circ}15'$ ,  $78^{\circ}45'$  (Rohs). A(o). E(u). G(g) =  $135^{\circ}57'$ ,  $44^{\circ}3'$ . — HA $\frac{1}{4}$ (m) =  $66^{\circ}7'$ ,  $113^{\circ}53'$ . FA $\frac{1}{4}$ (f) =  $79^{\circ}36'$ ,  $100^{\circ}24'$ . — KG $\frac{1}{3}$ (r) =  $144^{\circ}32'$ ,  $104^{\circ}56'$ ,  $132^{\circ}5'$ . — Außer den Rhomboedern 6P, 6G, 6HA $\frac{1}{4}$ , 6FA $\frac{1}{4}$ , besonders folgende Combinationen: 2A. 6HA $\frac{1}{4}$ . — 6P. 6G. — 6P. 2A. 6HA $\frac{1}{4}$ . — 6P. 2A. 6E. 6FA $\frac{1}{4}$ . 12KG $\frac{1}{3}$ . — Die Kryallflächen oft etwas gebogen. Die meisten Flächen glatt; Fl. G parallel den Combinationsecken mit P gereift. — Zusammengesetzte Kryalle: 1. Zusammensetzungsebene einer Fl. E entsprechend, Umdrehungsachse auf derselben senkrecht. Zuweilen Wiederholung dieser Zusammensetzung. 2. Zusammensetzungsebene parallel einer Fl. FA $\frac{1}{4}$ . — Die Kryalle zuweilen concentrisch und auf andere Weise gruppiert.

Kryallinisch, dabel entweder körnig oder stänglich, abgefondert. Eingesprenkt. In Pseudomorphosen nach Kalkspath.

1334 VIII. Kl. Drgg. XVIII. Ord. Carb. I. U. Wasserfr. Carb.

Gehalt: nach Laproth (Beitr. I. 300. III. 297. IV. 294. VI. 323.) v. Loberge in Schweden	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saure Zallerde	Eisens- oxyd	Kohlen- saurer Manga- noxid	Wasser
	73,00	25,00	2,25 Kohlenf. Eisens- oxydul	—	2,0 <sup>1)</sup>
v. Hall in Tyrol	68,0	25,5	1,0	—	—
v. Glücksbrunn in Thüringen	60,0	36,5	4,0	—	—
v. Niemo im Toscantischen	53,0	42,5	3,0 <sup>2)</sup> Eisens- oxyd	—	—
a. b. Billerthal in Tyrol	52	45	3 <sup>3)</sup> Kohlenf. Eisens- oxydul	—	—
a. Sibirien n. Kammelsberg (Handw. I. 95)	51	47	1	—	—
v. Koksoruf bei Blin nach Sudow (Journ. f. pr. Chem. VIII. 408.)	60,996	36,530	2,742	—	—
v. Jena nach Reichenborf (Kammelsb. I. Suppl. 23.)	55,2	44,7	—	—	—
a. b. Billerthal in Tyrol	56,66	38,60	3,30	1,70	—
nach Deubant (Traité. II. 339.)	Kohlen- säure	Kalk	Zallerde	Eisens- oxydul	—
a. Mexico	47,0	30,4	21,5	0,9	—

<sup>1)</sup> Weigemengter Thon 2,0. <sup>2)</sup> Manganhaltig. <sup>3)</sup> Manganhaltig.

b. Dolomit. Klein- oder feinschuppig und zu-  
gleich bald fest-, bald löstbrüchig abgefordert. Zuweilen  
löcherig. Von Perlmutterglanz, in das Glasartige; im  
Ganzen oft nur schimmernd. Vom Durchscheinenden bis  
in das an den Ranten Durchscheinende. Spec. G. =  
2,75—2,85. S. = 3,5—4,5. Der löstbrüchige in dünnen  
Platten biegsam.

Verb. in ganzen Lager- und Gebirgsmassen.



Gehalt:	Kob- len- sauer Kalk	Kohlen- saure Zalferde	Eisen- oxyd	Mang- gan- oxyd	Kiesel- säure	Wasser u. Verl.
nach Klaproth (Beitr. IV. 204 ff.) antiker	51,5	48,0	—	—	—	—
a. d. Apenninen	65	35	—	—	—	—
v. St. Gotthard	52,00	46,50	0,50	0,25	—	—
a. Kärnten	52,5	48,0	—	—	—	—
nach Langler (Mém. d. Mus. XIX. 142.) v. la Spezzia	55,36	41,30	2,00	—	0,50	—
nach Göbel (Pogg. Ann. XX. 536.) v. Schedama im Gouv. Olonez	53,50	41,50	Kohlenf. Eisen- oxydul 1,50	—	Kies- sand 2,75	—
nach Berthier (Traité d. essais p. l. v. s. l. 629.) v. St. Gotthard	53,5	43,4	—	—	2,4	—
v. Schirneck f. d. Vogesen	52,4	41,7	2,2	—	2,2	—
v. Namur	69,0	27,6	3,0	—	0,4	—
nach Scheerer (Pogg. Ann. LXV. 283.) v. Waage in Sulbrands- bolen	55,88	40,47	2,81	—	—	—
nach Rammelshberg (2. Suppl. 26.) v. Rappenaui in Schlesien nach Bed (Min. of New-York. 68—74.) v. Dutchess County	75,87	24,52	—	—	—	—
	60,50	39,50	—	—	Kieself. u. Thon- erde	—
v. Niagara County v. Sing-Sing in Westchester County	75,65	20,70	0,25	—	2,25	1,05
v. Kane's Quarry in Westchester	53,24	45,29	—	—	0,87	—
	61,75	38,25	—	—	—	—
nach F. Cramer *) v. d. Sierra de Gabor in Spanien licht rauchgrauer schwarz und weiß gebänderter fög. Piedra franciscana	55,30	41,10	0,44	—	Quarz mit Sp. v. Kohle 3,09	—
	55,239	41,597	2,016	—	—	Kohle 0,039

\*) Diese Analysen, so wie die der splittigen Varietät, wurden von

1336 VIII. Kl. Dryg. XVIII. Ord. Carb. I. u. Wasserfr. Carb.

c. Rufsfliger. Der Bruch flachmuschlig, in der Ebene. Matt. In dünnen Stücken oder an den Kanten durchscheinend. Spec. G. = 2,76—2,97. S. = 4,5—5,5.

Derd, zuweilen eckig, zellig, oder auch in losen, kumpfartigen Stücken mit rauher, lecheriger Oberfläche.

Gehalt:

	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saurer Eisenerde	Kohlen- saurer Mangan- oxydul	Kiesel- säure	Thon- erde	Wasser
n. Buchholz (Journ. f. Chem. u. Phys. IX. 2. 308.)	61,00	31,75	3,00	0,25	—	1,00
a. Klapproth (Beitr. V. 105.)	70,5	29,5	—	—	—	—
v. Garhof in Unterrösterreich (sog. Garhofian, u. v. Helger Zeitschr. f. Phys. 1837. 2. 66.) ebenbauer	53,9	41,5	—	0,9	3,5	—
n. John (Schweigg. Journ. V. 13.)	28,0	67,4	Kohlen- saurer Eisen- oxydul 3,5	—	—	—
v. Reissner (sog. Ronit) u. Stromeyer (Gött. gel. Anz. 1812. 18.) ebenbauer	26,719	67,062	4,417	0,530	—	0,252

d. Splittiger. Der Bruch splittig, im Großen zuweilen flachmuschlig; dann und wann lecherig oder zellig. Matt. An den Kanten durchscheinend oder undurchsichtig. Spec. G. = 2,795—2,838 (Hausm.). S. = 4—5.

Derd, in Lager- und Gefirgsmassen.

Herrn J. Gramer aus Cassel im Göttingischen akademischen Laboratorium unter der Leitung des Herrn Gestr. Böhler angefertigt.

## Gehalt:

nach Gisinger (Abhandl. i Fys. IV. 374.)	Kohlen- säure u. Wasser	Kalk	Talkerde	Eisen- oxyd	Mangan- oxyd
v. Pehrshytta bei Kora in Schweden nach Berthier (Traité d. essais p. I. v. s. I. 620.)	45,28	34,80	15,56	1,76	0,60
v. Bourbonne- les-Bains	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saure Talkerde	Kohlen- saures Eisen- oxydul	Rück- stand	Kohle
nach F. Cramer dunkel rauchgrauer v. d. Sierra de Gador in Spanien schgrauer ebendaher	51,8	43,7	—	5,0	—
	53,524	45,661	9,641	Kiesel- säure 0,120	0,040
	50,782	38,826	6,347 *)	—	—

\*) Nebst Kieselsäure und Thon, durch etwas Kohle gefärbt.

e. **Rauher.** Der Bruch uneben, einer Seite in das Splitttrige, anderer Seite in das Erdige, nicht selten mit einer Anlage zum Schuppig-körnigen; oft löcherig. Matt, zuweilen schwach schimmernd. Undurchsichtig. Spec. G. = 2,547—2,655 (Jordan u. Hausm.). G. = 4 und darunter. Rauh im Anfühlen.

Derb, in Lager- und Gebirgsmassen; zuweilen mit Petrefacten.

## Gehalt:

n. Berthier (Traité d. essais p. I. v. s. I. 619.)	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saure Talkerde	Kohlen- saures Eisen- oxydul	Rück- stand
v. Branquel	60,5	34,7	—	5,2
n. Rammels- berg (2. Supplem. 28.)	55,62	42,40	0,56	—
v. Jfeld am Harz vom Thürlinger Walde	51,54	48,57 *)	—	—

\*) Nebst kohlen-saurem Eisenoxydul.

f. **Erdiger.** Der Bruch erdig. Matt. Undurchsichtig. Bald ziemlich fest, bald zerreiblich, bald locker. Sandig anzufühlen.

Derb, in Lagermassen.

## Anmerkungen.

1. Einige Abänderungen des Bitterkalkes sind lange verkannt worden. Die schuppig-körnige Varietät wurde für Marmor angesehen, bis Dolomieu zuerst auf die wesentliche Verschiedenheit dieser Gesteine aufmerksam machte (Journ. d. phys. 1791. Junlet), welches nachher Veranlassung gab, diese Abänderung Dolomit zu nennen (de Saussure, Voyages dans les alpes. S. 1929.). Die wahre Natur des Bitterkalkes, der zu den Gesteinen gehört, welche eine Gruppe des älteren Stöckkalkes bilden, und in der Geognosie mit dem Namen Raufkalk bezeichnet zu werden pflegen, blieb ebenfalls lange verborgen, und wurde zuerst in England erkannt, wo man jene Gesteine mit dem Namen Magnesian Limestone belegte.

2. Ist der Bitterkalk rein, so erhält er sich, ohne eine Veränderung seiner Mischung zu erleiden. Nur einem mechanischen Zerfallen ist der lockörnige Dolomit unterworfen, dessen mit der Atmosphäre in Berührung stehende Massen, sich allmählig in ein lockeres, sandiges Aggregat verwandeln. Dieses Zerfallen wird sehr beschleunigt, wenn der Dolomit Schwefelkies eingeschrenkt enthält, durch dessen Zerlegung seine Körner auseinander getrieben werden, wie solches in einigen Gegenden der Alpen wahrzunehmen. Enthält der Bitterkalk kohlige Substanz, so erleidet er durch den Verlust derselben Zersetzung und Auflockerung. Ist ihm, wie oft, ein Gehalt von kohlensaurem Eisen- und Manganoxydul eigen, so werden durch Zerlegung derselben Eisen- und Manganoxydhydrate gebildet, welche ihm gelbe und braune Farben ertheilen.

3. Wenn gleich der Bitterkalk eine ungleich größere Verbreitung hat, als früher bekannt war, so steht er in dieser Hinsicht doch dem Kalk weit nach. Seine größeren Massen haben im Vergleich mit den Kalkmassen das Besondere, daß sie weit weniger als diese in ununterbrochenem Zusammenhange und geregelter Ablagerung auftreten, sondern mehr als untergeordnete und stellvertretende Massen erscheinen. Die späthige Abänderung zeigt nur eine geringe Formenmannichfaltigkeit, hat aber das Eigenthümliche, daß das primäre Rhomboeder, welches bei dem Kalkspath so selten für sich ausgebildet vorkommt, bei dem Bitterspath gerade die gewöhnlichste Form ist. Auch verräth der Bitterkalk eine besondere Tendenz, sich krystallinisch zu individualisiren, welches daran erkannt wird, daß seine Krystalle in verschiedenen Gebirgsgesteinen, zumal im Talk, Chlorit, einzeln ein-

zeln eingewachsen vorkommen, und daß die schuppig-körnige Abänderung nicht selten in ein Aggregat deutlich ausgebildeter Rhomboeder übergeht. Bei dieser Bildung findet gewöhnlich kein dichtes Aneinander-schließen der Krystallindividuen Statt, so daß das Ganze ein löcheriges Aussehen hat. Auch die schuppig-körnige Masse ist häufig von unregelmäßig begränzten und mit kleinen Bitterspathrhomboedern ausgekleideten Höhlungen erfüllt, so wie überhaupt der Bitterkalk durch eine Neigung zur Cavernosität, im Kleinen wie im Großen, sich auszeichnet. In diesen Massen findet sich der Bitterspath dann und wann auf Lagern, zumal im krystallinischen Schiefergebirge, besonders im Glimmer-, Talk-, Chloritschiefer. In diesen Gesteinen zeigt er sich auch mannichmal in einzelnen Nieren. Auf Gängen kommt er ebenfalls vor, sowohl für sich, als auch in Gesellschaft von anderen, zum Theil verwendeten Fossilien, dann und wann in Begleitung von Urzen. Der Dolomit erscheint sowohl in einzelnen Lagern und Stücken, als auch in größeren Gebirgsmassen, in sehr verschiedenen, älteren und jüngeren Formationen. Wo er, wie oft, mit krystallinischen Schiefen, z. B. mit Glimmer-, Talk-, Chloritschiefer in Berührung steht, geht er nicht selten in das Gemenge derselben ein. Auch mit gewissen eruptiven Gebirgsarten, namentlich mit dem Euphotid, Serpentin, Trapp (Melaphyr), zeigt der Dolomit zuweilen eine genaue Verknüpfung. Im Uebergangs- und besonders im Hüggebirge steht der Dolomit oft mit reineren oder unreinen Kalkmassen in Verbindung. Manche Dolomitmassen sind reich an darin eingeschlossenen Mineralkörpern. Dahin gehören u. a. Schwefelkies, Realgar und verschiedene andere Sulfuride, Fossilien der Pyroxen- und Amphibol-Substanz, Glimmer, Talk, Turmalin, Korund u. s. w. Das Vorkommen der übrigen Varietäten des Bitterkalkes ist gewöhnlich dem des Dolomites ähnlich; auch trifft man jene zuweilen in Verbindung mit diesem an. Unter jenen findet sich der rauhe Bitterkalk am häufigsten. Vorzüglich ist er dem älteren Hüggebirge eigen. Hier wird er nicht selten von der erdigen Varietät begleitet, und steht oft in Berührung mit Gyps.

Der Bitterspath kommt häufig und ausgezeichnet in verschiedenen Thellen der Alpenkette, so wie auch in Schweden vor. Am Harz ist er selten; doch findet er sich u. a. zur Erzeburg, mit Kagenauge, Arzmit, Kobsf. Der Dolomit erscheint in den Alpen besonders häufig und in Massen von großer Ausdehnung. Er tritt in den Alpenzinnen, wie im südlichen Spanien, in verschiedenen Gegenden von Deutschland, in Schweden, besonders ausgezeichnet in Nordamerika,

auch in Brasilien auf. Der mit dem Namen Gurhofian belegte muschelige Bitterkalk kommt vorzüglich auf Gängen in Serpentin in der Gegend von Gurhof und Aggöbach in Oesterreich vor. Er findet sich auch zu Fraunhofen, ohnweit Krems, zu Grundbath in Steyermark, Grubschitz in Mähren. Eine Abänderung, die von dem verstorbenen Schaub den Namen Konit erhielt, kommt in losen Stücken bei Frankenhain am Fuße des Reiskners in Hessen vor. Der splitttrige Bitterkalk bildet in Verbindung mit Dolomit bedeutende Gebirgsmassen im südlichen Spanien. Die reiche Bleiglanzlagernstätte an der Sierra de Gador befindet sich darin. Er kommt auch in mehreren Gegenden von Deutschland, z. B. ohnweit Coburg, vor. Der rauhe Bitterkalk tritt, oft in Begleitung der erdigen Varietät, in großer Ausbreitung am Garzrande, im Rannsfeldischen, am Kiffhäuser, am Thürlinger Walde, am Reiskner, im Waldeckischen, so wie in mehreren anderen Thellen von Deutschland auf. Außerdem findet er sich u. a. besonders in England.

4. Wo der Bitterkalk in größeren Massen an der Oberfläche sich befindet, und zumal wo sein Aggregatzustand locker oder dem Zerfallen unterworfen ist, trägt er zur Bildung des Bodens, und besonders dazu bei, ihm außer dem kohlenfauren Kalle auch kohlenfaure Kalkerde zuzuführen, aber deren Einfluß auf die Vegetation noch verschiedene Meinungen herrschen.

Dolomit, splitttriger und rauher Bitterkalk, liefern in einigen Gegenden Bau- und Hauswerksteine. Beste Abänderungen des Dolomites werden wohl zu architektonischen Verzierungen, zu Rippen, Grünschiefern u. bergl. verarbeitet. Ist der Dolomit bei fester Beschaffenheit von rein weißer Farbe, so benützt man ihn, gleich dem Marmor, in der Bildhauerkunst, wie solches schon im Alterthume geschah. Auch zum Kalkbrennen werden Dolomit und einige andere Abänderungen des Bitterkalkes angewandt. Eine noch wenig berücksichtigte Benutzung desselben ist die zur Bereitung von Bittersalz, welche dann besonders vorthellhaft ist, wenn man zugleich von der Kohlen-säure des Bitterkalkes Anwendung machen kann (Dumas, Handb. d. angewandten Chemie, a. d. Fr. von Hier u. Engelhart. II. 403. Anm.). Der Dolomitstein und der erdige Bitterkalk werden in einigen Gegenden als Surrogat des Quarzandes zum Streuen und Scheuern gebraucht.

5. Pechholdt hat ein Gestein von Predazzo im südlichen Tyrol mit dem Namen Predazgit belegt, welches körnig, an den Ranten durchscheinend, weiß ins Graue genügt, beson spec. G. = 2,623,

und dessen Härte etwas über 3 ist. Nach seiner Untersuchung soll es 69,8 Proc. Wasser und im Rest kohlensauren Kalk 68,7, kohlensaure Talkerde 30,3, Kieselsäure, Thonerde, Eisenoxyd 1,0 enthalten (Bechholdt, Beiträge zur Geognosie v. Tyrol. 1843. S. 194.). Schwerlich dürfte indessen das Wasser ein wesentlicher Bestandtheil, und jenes Gestein eine von dem Bitterkalk verschiedene Mineralspecies seyn. Rammeisberg bemerkt (2. Supplem. 118.), daß wenn man be-  
rechtigt wäre den Wassergehalt für wesentlich zu halten, die Mischung der Formel  $(2\text{Ca}\ddot{\text{C}} + \text{Mg}\ddot{\text{C}}) + \text{H}$  entsprechen und die Zusammen-  
setzung des Pseudogipses seyn würde:

Kohlensaurer Kalk	65,95
Kohlensaure Talkerde	28,13
Wasser	5,92

---

100

## Anhang.

### Unreine Formationen des Bitterkalkes.

#### 1. Stinkbitterkalk.

Bitterkalk mit einem geringen Gehalte von bitu-  
minösen Theilen, oft auch mit etwas Thon.

Von weißen, grauen oder schwärzlichen Farben.  
Gerieben, einen stinkfleinartigen Geruch entwickelnd. —  
Durch Behandlung im Feuer den Geruch und die dunkle  
Farbe verlierend. In Salpetersäure langsam und mit  
schwacher Gasentbindung sich auflösend, wobei die bitu-  
minösen und thonigen Theile zurückbleiben.

a. Stinkdolomit. Klein- oder feinschuppig und  
zugleich theils fest, theils lockörnig abgesondert. Oft  
körnig. Von Perlmutterglanz, in das Wachstige,  
im Ganzen oft nur schimmernd. An den Kanten durch-  
scheinend oder undurchsichtig.

Derb, in Lager- und Gebirgsmassen; zuweilen mit Petrefacten.

b. Splitttriger. Der Bruch feinsplitttrig, in das  
Unebene. Matt. Undurchsichtig.

Derb, in Lager- und Gebirgsmassen.

e. **Rauher.** Der Bruch uneben, einer Seite in das Splitttrige, anderer Seite in das Erdige; oft löcherig. Matt. Undurchsichtig. Rauh im Anfühlen.

Derb, in Lager- und Gebirgsmassen; zuweilen mit Petrefacten.

d. **Erdiger.** Der Bruch erdig. Matt. Undurchsichtig. Bald ziemlich fest, bald zerreiblich, bald locker. Sandig anzufühlen.

Derb, in Lagermassen.

Gehalt des Stinkbitterkalkes:

n. Heuser (Stauben d. Gött. Ber. Bergm. Jr. III. 210.) a. b. Graffschaft Schaumburg n. Wackendorfer (Schweigg. Journ. LXV. 41.) v. Liebenstein im Thüringer Walde	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saure Talkerde	Kohlen- saures Eisen- oxydul	Kohlen- saures Mangan- oxydul	Bitumen u. Thon
	64,3	26,1	6,6	—	0,5
	63,8750	33,2375	0,9125	0,0725	Bitumi- nöse Substanz 1,0500

### Anmerkungen.

1. Der Stinkbitterkalk kommt vorzüglich im Flözgebirge sowohl im Gebilde des älteren Flözkalkes, als auch in der Dolithformation vor. Der in dem letzteren Gebilde hin und wieder sehr ausgezeichnet auftretende Stinkdolomit enthält in den häufig in ihm vorhandenen Höhlungen gewöhnlich kleine Bitterspathrhomboider. Auch zeigt sich in ihm dann und wann Bergpech ausgefondert, so wie an einigen Orten Kalkspath, Schwerspath, Golestin, Quarz in ihm vorkommen. In dem erdigen Stinkbitterkalk trifft man zuweilen schuppigen Apschrit (Schaumerde) an.

In verschiedenen Gegenden von Deutschland findet sich der Stinkbitterkalk in bedeutender Verbreitung. Die rauhe und erdige Abänderung kommen unter gleichen Verhältnissen wie die ähuliche Wackelstein des reineren Bitterkalkes vor, in welche sie allmählig verlaufen. Der Stinkdolomit tritt, zum Theil in Verbindung mit der splitttrigen Abänderung, in langen Flözjügen im nordwestlichen Deutschland in den bergigen Gegenden der Leine und Weser auf. In den besonders bemerkenswerthen Punkten gehören der Kahlberg bei Göttinge,



der Selter, der Spelberg und Steinberg bei Dohroshaf, der Itz, die Launensteiner Berge, der Rahnstein, die Grafschaft Schaumburg (Studien d. Östt. Ver. Bergm. Fr. II. 336 ff.).

2. Der Sittkalk wird auf gleiche Weise benutzt als die ähnlichen Abänderungen des reineren Bitterkalkes. Die erdige Varietät, welche in einigen Gegenden Asche, in anderen Sand genannt wird, gebraucht man hin und wieder in der Landwirthschaft als Düngemittel.

## 2. Bitterkalkmergel.

Mergel der Auct. 3. Th.

Kohlensaurer Kalk mit einem bedeutenden Gehalte von kohlensaurer Talkerde, mit Kieselsäure und Thonerde (Thon), außerdem oft mit etwas kohlensaurem Eisen- und Manganoxydul.

Angehaucht, thonig riechend. — In verdünnter Salpetersäure ziemlich langsam, mit nicht lebhafter Gasentbindung aufbällend, und einen bedeutenden thonigen Rückstand hinterlassend.

a. Gemeiner. Der Bruch im Großen oft flachmuschlig, im Kleinen eben, uneben oder splittrig. Matt. Undurchsichtig, zuweilen an dünnen Ranten durchscheinend. Im frischen Zustande gewöhnlich von grauen Farben, besonders asch-, rauch-, blaulich-, grünlichgrau; durch Verwitterung oft in das Leberbraune, Ochergelbe und mit schwarzen dendritischen Zeichnungen. Spec. G. = 2,669—2,835 (Hausm.). S. = 3—4,5. Im frischen Zustande bei dem Reiben zuweilen etwas bituminös riechend.

Derb, in Lagern und Gebirgsmassen. Zuweilen mit Pseudomorphosen nach Kochsalz.

1344 VIII. Cl. Dryg. XVIII. Ord. Carb. L. u. Wasserfr. Carb.

Gehalt: (1.) nach Beck (Min. of New-York. 78. 81.) v. Koubout in Nordamerika, v. Schoharie-County, v. Grand Island, v. Williamsville, v. Madison-County; (2.) nach Seybert (Beck, Min. of New-York. 80.) v. Madison-County; (3.) nach Chr. Omerlin (Berthier, Traité. I. 620.) v. Tübingen; (4.) nach C. List v. Gehler an der Weser.

	Kohlen- säure	Kalk	Talkerde	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Vita- men u. Wasser
1.	34,20	25,50	12,35	15,37	9,13	2,25	1,20
				u. Thon- erde			
	40,34	31,75	14,91	11,50	—	1,50	—
	41,01	28,79	17,70	12,25	—	—	0,25
	37,66	26,11	16,48	18,45	—	—	1,30
2.	38,65	27,35	16,70	8,95	4,90	1,75	1,70
	39,33	25,00	17,83	11,76	2,73	1,50	1,50
				u. Thon- erde			
3.	33,9	18,6	14,3	30,6	—	1,2	—
	Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saure Talkerde	Phos- phorsau- rer Kalk	Quarz	Thon	Chlor- natrium	
4.	47,254	34,049 <sup>1)</sup>	1,334	1,517	14,984 <sup>2)</sup>	0,008 <sup>3)</sup>	1,092

<sup>1)</sup> Spuren von kohlensaurem Eisenoxydul und schwefelsaurem Kalk.

<sup>2)</sup> Auf ähnliche Weise berechnet als bei der Analyse des Pläners S. 1308. Anm. <sup>3)</sup> Durch Wasser ausziehbar.

b. Erdiger. Der Bruch feinerdig, dabei im Großen zum Theil flachmuschlig. Matt. Undurchsichtig. Gelblich-, graulichweiß, oft mit schwarzen dendritischen Zeichnungen. Spec. G. = 2,616 (Hausm.). S. = 2,5. Feinsandig anzufühlen und abfärbend. Etwas an der Zunge hängend.

Derb, in Lagermassen.

Gehalt: nach C. List, v. Elliehausen bei Göttingen.

Kohlen- saurer Kalk	Kohlen- saure Talkerde	Kohlen- saures Eisen- oxydul	Kohlen- saures Mangan- oxydul	Alkali	Quarz	Thon	Wasser
48,666	28,913	0,315	0,514	0,432	6,764	13,208 <sup>*)</sup>	0,712

<sup>\*)</sup> Auf ähnliche Weise berechnet als bei der Analyse des Pläners S. 1308. Anm.

## Anmerkungen.

1. Wenn der Bitterkalkmergel, wie oft, einen Gehalt an kohlen-saurem Eisen- und Manganorydul hat, so verändert sich durch Verwitterung sein Aussehen. Aus der Zersetzung des kohlen-sauren Eisenoryduls gehet Eisenorydhydrat hervor, welches die Masse gelb oder braun färbt; und aus dem kohlen-sauren Manganorydul bildet sich Manganorydhydrat, welches sich von dem Eisenorydhydrat zu trennen und Dendriten darzustellen pflegt.

Der in dem Bitterkalkmergel der Wesergegend, worin die nach Kochsalz gebildeten Pseudomorphosen vorkommen, nach der Untersuchung des Herrn Carl List vorhandene geringe Gehalt von Chlor-natrium, ist durch Wasser anzugsbar, daher er vielleicht ursprünglich kohlensäurehaltiger war.

2. Der Bitterkalkmergel kommt in einzelnen Lagern und ganzen Gebirgsmassen vor. Er findet sich zuweilen im Uebergangsgebirge, häufiger aber im Stützgebirge, und zumal im jüngeren, namentlich im Muschelkalk, Keuper und im Dolithgebilde. Selten bildet der Bitterkalkmergel gangförmige Ausfüllungen im bunten Sandstein, in Begleitung von Schwarzbraunstein. Im nördlichen Deutschland trifft man ihn in vielen Gegenden an, u. a. auch nicht selten ohnweit Göttingen, in der unteren Lagerfolge des Muschelkalkes und im Keuper; gangförmig im bunten Sandstein zu Marlaspring. Bei Cassel und in der Wesergegend, z. B. ohnweit Polle \*), findet sich ein zur Cämentfabrication brauchbarer Bitterkalkmergel. Die nach Kochsalz gebildeten Pseudomorphosen kommen in einem dem Muschelkalkgebilde untergeordneten, in der Nähe von Gypsstöcken abgelagerten Bitterkalkmergel, bei Gehlen, Bodenwerber und Hohe an der Weser vor (Gausm. 1. d. Nachrichten v. d. G. A. Univ. u. R. Gesellsch. d. W. zu Göttingen. 1846. Nr. 17. S. 269 ff.).

3. Der gemeine Bitterkalkmergel wird oft als Baustein, auch wohl als Chausseematerial benutzt. Er eignet sich, wenn er schwach gebrannt und pulverisirt worden, oft eben so gut zum Wassermörtel als der Gänsestein, und wird auch an einigen Orten, z. B. zu Cas-

\*) Der bei Polle brechende Bitterkalkmergel, welcher zur Fabrication von Cäment angewandt wird, hat die Eigenschaft, zuweilen im Feuer mit einem Knalle zu zerspringen, daher er in jener Gegend Springer genannt wird.

sel, Gameln, dazu verwandt. Die erdige Varietät wird zuweilen, z. B. zu Göttingen, statt des Tripels zum Poliren gebraucht.

## 16. Magnesit.



$\text{Mg C} =$  Kohensäure 51,69 Kalkerde 48,31.

Der Gehalt an  $\text{Mg C}$  über 50 Prozent.

Monotrimetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst.

Grundform: stumpfes Rhomboeder von  $107^{\circ} 22'$  (Rohs\*)).

Blätterdurchgang: nach P.

Spec. G. = 2,85—3,2. H. = 3—5. — B. d. L.

für sich unschmelzbar. In Salzsäure als Pulver erst bei Einwirkung der Wärme mit Brausen aufblähsch. Die gesättigte Auflösung giebt mit Schwefelsäure keinen bedeutenden Niederschlag.

### 1. Magnesit.

Keine Kalkerde. Werner, Reuß Min. II. 2. 223. Magnesit. Karst. Tab. 48. Mag. d. Berl. Ges. natf. Fr. 254. Magnesit. Haberle u. Bucholz in Gehlen's Journ. 1809. VIII. 662. Magnesit. Hausm. Handb. 824. Keine Kalkerde. Werner. 126. Magnésie carbonatée. Haüy Traité. II. 65. Magnesit. v. Leonh. Handb. 304. Giebertite. Beud. Traité. II. 343. J. Th. Carbonate of Magnesia. Phill. Min. 183. Magnesite. Dana Min. 249. J. Th. Magnésie carbonatée. Dufrenoy Traité. II. 309. J. Th. Magnesit. Gaid. Handb. d. best. Min. 498.

$\text{Mg C}$ , mit unbedeutenden Nebenbestandtheilen.

Unkrystallinisch. Matt. Schnee-, graulich-, gelblich-, rüchlich-, gelblichweiß, in das Licht Kieselgelbe; selten schwärzlich. Spec. G. = 2,85—3,0. H. = 3—5. —

\*) Nach Brooke =  $107^{\circ} 30'$ .

B. d. L. die Kohlenfäure verlierend. Mit Kobaltsolution befeuchtet und geglühet, eine blaßrothe Farbe annehmend. In verdünnter Schwefelsäure auflöslich und damit Bittersalz bildend.

a. Härter. Der Bruch flachmuschlig, in das Unebene. An den Kanten durchscheinend. Spec. G. = 2,976 — 2,989 (Strom.). S. = 5.

Detb.

Gehalt:

n. Stromeyer (Und. 132. Gött. gel. Anz. 1825. 117.)	Kohlen- säure	Kalkerde	Kalk	Mangan- oxyd	Wasser	Kiesel- säure
v. Baumgarten in Schleßen	50,2197	47,3600	—	0,2105 Eisen- oxydul Spur	1,3890	—
v. Salem in Dänbien n. Henry (Schweigg. J. XXXII. 454.)	51,827	47,887	0,286	—	—	—
v. Salem in Dänbien	51,0	46,0	—	—	0,5	1,5

b. Gemeiner. Der Bruch muschlig, in das Splittige, zuweilen in das Erdige. Undurchsichtig oder schwach an den Kanten durchscheinend. Spec. G. = 2,881 (Gaberle). — 2,915 (Klaproth). S. = 3 — 3,5.

In kugligen, nierenförmigen, knolligen, zuweilen zerbrochenen, rissigen Stücken, detb.

Gehalt:

n. Klaproth (Beitr. V. 100.)	Koh- len- säure	Kalk- erde	Wasser
v. Kraubat in Steiermark n. Bucholz (a. a. D. 672.)	49	48	3
v. Grubbschitz in Mähren n. Lampadius (Samml. prakt. Gem. Abhandl. III. 241.)	52	48	—*)
ebendaser	51,0	47,0	1,0

\*) Spuren von Kalk, Thon, eisenhaltigem Manganoxyd.

## Anmerkungen.

1. Durch Verwitterung wird die weiße Farbe des Magnesit oft in eine gelbliche umgewandelt, welches einen geringen Gehalt von Eisenorydul andeutet, woraus Eisenorydhydrat entstand.

2. Der Magnesit kommt vornehmlich im Serpentin, gang- oder netzförmig vor, zuweilen in Gesellschaft von Kieselsossilien, namentlich von Quarz, Chalcodon, Opal. Er findet sich zu Baumgarten in Schlesien, Grubschütz in Mähren, Kraubat in Steyermark, Gall in Tyrol, Salem in Ostindien.

3. Der Magnesit läßt sich zur Gewinnung von Kohlensäure und Veretung von Bittersalz benutzen. Man wendet auf diese Weise namentlich den harten Magnesit von Baumgarten in Schlesien in Mineralwasserfabriken mit besonderem Vortheil an.

## A n h a n g.

## Kieselmagnesit.

Magnésio carbonatée silicifère. Hauy. Lucas, Tableau méthod. I. 250. Quarziger Magnesit. v. Leonh. Handb. 302. Magnésio carbonatée torreuse. Dufrenoy Traité. II. 311. Kieselmagnesit. Gab. Handb. d. best. Min. 498. Baudissorite.

Mg C mit einer Beimengung von Kieselsäure oder kieselhafter Talkerde in abweichender Menge, und oft mit Wasser.

Der Bruch theils flachmuschlig, in das Unebene, theils erdig. Matt. Undurchsichtig oder an den Kanten durchscheinend. Schneeweiß, in's Graue und Gelbe, zuweilen mit dendritischen Zeichnungen. Spec. G. = 2,78. Von sehr verschiedenen Graden der Härte und Festigkeit, bis in das Zerreibliche. Zum Theil etwas an der Zunge hängend. — In verdünnter Schwefelsäure mit Hinterlassung eines bald größeren, bald geringeren, hauptsächlich in Kieselsäure bestehenden Rückstandes auflöslich und damit Bittersalz bildend.

In knolligen Stücken; verb.

Gehalt:	Kohlensäure	Kalkerde	Kieselsäure	Kalk	Mangan- u. Eisenoxyd	Wasser
n. Gayton & Norvean (Ann. d. Chim. XLVII. 85.)						
v. Castellamonte n. Giobert (Journ. d. min. IX. 291. 401.)	46,0	26,3	14,2	—	—	12,0
v. Balbissero n. John (Chem. Unt. V. 211.)	12,0	68,0	15,6	1,6 Schwefelsäure	—	3,0
ebendaher n. Berthier (Ann. d. min. 1822. 316.)	33	37	12 Kalk- erde- Silicat	3	—	13
ebendaher n. Bonbrasset (Hauy Traité. II. 66.)	51	46	19,20*)	—	—	—
v. Grubisch in Mähren	30,0	33,0	Kieselsäure 8,0	0,5	1,5	u. Ver- luft 27

\*) Zusammengesetzt aus 9,4 Kieselsäure 5,0 Kalkerde 4,8 Wasser. Rammelsberg fand in dem Kieselmagnesit von Frankenstein in Schlesien außer der kohlenhaltigen Kalkerde, 3 bis 8 Proc Kieselsäure (Sandwört. I. 397.).

### Anmerkungen.

1. Der Kieselmagnesit kommt unter ähnlichen Verhältnissen wie der reinere Magnesit und zum Theil mit diesem vor. Er findet sich zu Balbissero und Castellamonte in Piemont auf Gängen in einem serpentinartigen Gestein; außerdem u. a. zu Frankenstein in Schlesien, Grubisch in Mähren.

2. Der Kieselmagnesit von Balbissero wurde eine längere Zeit für Kaolin gehalten und statt desselben in mehreren Porcellanfabriken angewandt. Giobert hat zuerst den Irrthum aufgedeckt und den Kalkergehalt in jenem Mineral nachgewiesen.

### 2. Breunnerit.

Bitterspath. Gausm. Handb. 960. 3. Th. Nautenspath. Bern. 153. 3. Th. Chaux carbonatée magnésifère. Hauy Traité. I. 427. 3. Th. Brachtyptes Kalk. Galoid. Roßs Grund-Riß. II. 113. Breunnerit. Gaid. Pogg. Ann. XI.

1352 VIII. Kl. Dryg. XVIII. Ord. Carb. L. U. Bafferfr. Carb.

ital. Gab. Handb. d. best. Min. 499. Pflom esit. Breith. Pogg. Ann. LXX. 146.



Monotrimetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst. Grundform: stumpfes Rhomboeder von  $107^{\circ} 14'$ — $107^{\circ} 18'$  (Breith.). Blätterdurchgang: vollkommen nach P; Spuren nach G.

Der Bruch nicht wahrnehmbar. Von Glasglanz, dem Perlmutterglanz zum Theil etwas genähert. Mehr und weniger durchscheinend. Erbsengelb, in das Gelblichgraue und Gelblichweiße. Durch Verwitterung braun werdend. Weißlicher Strich. Spec. G. = 3,350—3,417 (Breith.).  $\rho$ . = 3,5—4. — B. d. E. verknüpfend, sich schwärzend und dem Magnete folgsam werdend. Dem Boraxglase Eisensfärbung ertheilend. In Salzs- und Salpetersäure mit schwachem Brausen auflöslich. Die salpetersaure Auflösung giebt mit Ammoniak ein starkes Präcipitat von Eisenoxyd, dann mit klee-saurem Ammoniak kein, mit phosphorsaurem Natron und Ammoniak aber noch ein starkes Präcipitat von phosphorsaurer Tonerde (v. Kobell).

KrySTALLFORM: Fl. P (P Br.) =  $107^{\circ} 14'$ ,  $72^{\circ} 46'$ . A (o). E (o). G (g) =  $136^{\circ} 46'$ ,  $43^{\circ} 14'$ . — Gewöhnliche Combinationen: 6P. 2A. 6E. — 6P. 2A. 6G. — Fl. P gewöhnlich glatt; Fl. A und G zugerundet, und dadurch Uebergang in linsenförmige Gestalten. Zuweilen mit zerfressener Oberfläche.

Gehalt:

nach Frischsche (Pogg. Ann. LXX. 147. 148.)	Kohlen- säure	Talkerde	Eisen- oxydul	Kalk
v. Traversella in Piemont	45,76	28,12	24,18	1,30
v. Thurnberg in Salzburg (Pflom esit)	43,62	21,72	33,92	—



Anmerkungen.

1. Die erste Analyse des Resitins von Traversella hat der verewigte Stromeyer unternommen. Nach einer brieflichen Mittheilung desselben an Breithaupt fand er die chemische Zusammensetzung  $MgC + FeC =$  Kohlensäure 44,21 Eisenoxydul 35,13 Kalkerde 20,66. Nach v. Kobell ist außerdem etwas Manganoxydul darin enthalten (Grundz. 309.).

2. Der Resitin erleidet eine Zerlegung, wobei das kohlensaure Eisenoxydul in Eisenoxydhydrat umgewandelt, die Farbe braun und die Masse angelockert wird.

3. Der Resitin kommt ausgezeichnet zu Traversella in Piemont vor, wo er sich in Drusen mit Bergkrytall findet. Ein anderer Fundort ist Thurnberg bei Nachau, im Landgerichte Rabstadt in Salzburg, wo er mit Eisenglanz vorkommt.

18. Sphärosiderit.



$FeC =$  Kohlensäure 37,94 Eisenoxydul 62,06.

Monotrimetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst. Grundform: stumpfes Rhomboeder von  $107^{\circ} 0'$  (Mohs) und zuweilen etwas darüber. Blätterdurchgang: vollkommen nach P; zuweilen Spuren nach G.

Spec. G. = 3,7—3,92.  $\rho = 3,5—4,5$ . — B. d. L. schnell schwarz und dem Magnete folgsam werdend. Fñt sich schwer schmelzend. In Salz- und Salpetersäure bei Einwirkung der Wärme mit Drausen auflöslieh.

1. Sphärosiderit.

Eisentall. Sphärosiderit. Hausm. Handb. 951. 1070. Spath. Eisenstein. Bern. 246. Fer oxidé carbonaté. Haüy Traité. IV. 113. Kohlensaures Eisen. v. Leonh. Handb. 296. Sidérosa. Beud. Traité. II. 346. Spathose Iron. Phil. Min. 228. Brachytypus Paracrös. Baryt.

1354 VIII. Cl. Dmg. XVIII. Ord. Carb. I. U. Wasserfr. Carb.

Roßs Phys. 109. Eisenspath. Strich. Handb. II. 230. Fig. 220. 221. Spathic Iron. Dana Min. 251. Fer carbonate. Dufrenoy Traité II. 497. Pl. 71. Fig. 115—120. Siberit. Sab. Handb. d. k. Min. 499. 2. Th. Trivialnamen: Spatheisenstein, Stahlstein, Pfing ober Kling, Knoppräffel (zu Schmaltalben).

Fe C̄, gewöhnlich mit einem abweichenden Gehalte von Mn C̄, der jedoch 20 Proc nie erreicht; außerdem oft mit unbestimmten Mengen von Mg C̄ und Ca C̄.

Selten weiß, gewöhnlich gelblichgrau, zuweilen aschgrau, in das Rauch-, Grünlichgrau-, Erbsen-, Nabelgelb, selten in das Weingelbe; durch Verwitterung in braune und schwarze Farben, auch wohl in das Braunrothe übergehend. Zuweilen bunt angelausen. Im frischen Zustande der Strich gelblichweiß. Spec. G. (im frischen Zustande) = 3,77—3,92. — W. d. L. dem Boraxglase Eisenfärbung ertheilend, und mit Soda gewöhnlich auf Mangan reagirend.

a. Eisenspath. Von blättriger Textur, die Spaltungsflächen häufig mehr und weniger gekrümmt. Der selten wahrnehmbare Bruch unvollkommen muschlig. Von Glasglanz, in den Perlmutterglanz übergehend. In verschiedenen Graden durchscheinend; durch Verwitterung undurchsichtig werdend.

Kryallform: Fl P (P Roßs) = 107° 0', 73° 0'. A(o). B(u). E(c). G(g) = 136° 34', 43° 26'. — HA 1/4 (m) = 66° 18', 113° 42'. FA 1/4 (f) = 80° 5', 99° 55'. FA 1/10 (s) = 64° 10', 115° 50'. — BA 3/4 = 136° 44', 95° 60'. — KG 1/3 (?).

Das primäre Rhomboeder am Gewöhnlichsten; außerdem besonders folgende Combinationen: 6P. 2A. — 6P. 12HA 1/4. — 2A. 6B. — 2A. 6E. — 2A. 6G. — 2A. 6FA 1/10. — 6G. 6FA 1/10. — 6P. 2A. 6E. — 6P. 6B. 12KG 1/3. — 6G. 6HA 1/4. 6FA 1/10. — 6P. 2A. 6G. 6HA 1/4. 6FA 1/10. — 6P. 2A. 6B. 6E. 6G. 6FA 1/4. 6FA 1/10.

Fl. P gewöhnlich mehr und weniger gekrümmt, oft sattelförmig. Fl. A gewöhnlich rauß, seltener glatt, zuweilen gekrümmt. Fl. B rauß; E theils rauß, theils glatt. Fl. G den Combina-

18. S. Sphäroderit. 1255

Monokl. mit P parallel geritzt; Uebergang in kugelförmige Krystalle. Gl. HA  $\frac{1}{4}$  uneben; FA  $\frac{1}{10}$  oft uneben und gedünnt. Gl. BA  $\frac{3}{4}$  glatt. — Die seltenen sechseckigen Prismen halb tafelf., halb säulenförmig. An Krystallen 2A. 6E aus Devonshire zeigen die Endflächen einen den Seiten des Sechsecks entsprechenden Wechsel von grauen und gelblichen Streifen. — Die Krystalle gewöhnlich zusammengedrückt, selten einzeln.

Krystallinisch = bruch, dabei körnig abgefordert; von der verschiedensten Größe des Kornes, selten stänglich.

In Pseudomorphosen z. B. nach Kalkspath.

Gehalt:

n. Klaproth*)	Kohlen-	Eisen-	Mangan-	Kalkerde	Kalk	Wasser
(Beitr. IV. 107.)	säure	oxydul	gan-			
			oxydul			
v. Dantecro am Unterharz	36,00	55,25	3,00	—	1,25	—
v. Unter = Steben im Walreuthischen n. Buchholz	35,00	55,25	3,75	0,75	0,50	—
a. b. Walreuthischen n. Vertzier (Ann. d. min. VIII. 887. 2. Sér. III. 25.)	36,0	59,5	Spur	—	2,5	2,0
v. Balgorty in Frankreich	41,0	53,0	0,6	5,4	—	—
v. Bachs bei St. Fé de Bogota	38,7	53,0	0,8	4,5	1,0	2,0
v. Pierre = Kouffe bei Vizille	37,2	52,6	1,7	3,6	1,0	2,2
v. Allevard	41,8	42,8	—	15,4	—	—
v. Antun	40,4	45,2	0,6	12,2	—	—
v. Grande-Hosse bei Vizille	42,6	43,6	1,0	12,8	—	—
v. Manets bei Vichese	39,2	53,5	6,5	0,2	—	—
v. St. George de Suintères in Schwaben	38,1	50,5	8,0	0,7	1,7	1,0
v. Benhof bei Coblenz	38,4	46,3	9,1	4,5	—	1,4
v. Stahlbergs bei Rösen	37,0	44,9	10,3	1,6	1,0	4,2
v. Allevard	38,0	43,0	11,0	2,3	—	5,7

\*) Klaproth's Angaben von Kammerberg corrigirt (Handwört. II. 159.).

1856 VIII. Cl. Drvg. XVIII. Ord. Carb. I. u. Wasserfr. Carb.

	Kohlen- säure	Offen- oxydul	Man- ganox- dul	Tallerde	Kalk	Wasser
n. Hisinger (Abhandl. i Fys. II. 158.)						
v. Ribbarhyttan in Westmanland u. Karsten (Archiv. IX. 220.)	30,00	63,25	3,00	—	1,00	1,75
v. d. Gr. Hohen- grethe im Hohen- burgischen	38,64	50,41	7,51	2,35	—	Berg- art 0,32
v. Bawlowky in Oberschlesien	36,61	57,91	1,51	Spur	0,59	0,60 *)
v. d. Beche: Junge Kesselgrube im Siegenschen	38,90	50,72	7,64	1,48	0,40	0,48
v. d. Beche: Kirsch- baum im Sie- genschen	38,85	47,20	8,34	3,75	0,63	0,95
v. Stahlberge bei Räfen	39,15	47,96	9,50	3,12	—	—
n. Bucholz (Gehlen's Journ. III. 115.)						
v. Neuborf bei Harzerode	35	55	10	—	—	—
n. Stromeyer (Unterf. 272.)						
v. Silbernen Nagel bei Stolberg am Harz	38,2244	48,1960	10,1343	1,8412	0,6718	Wasser 0,2488
n. Pfeffel (Kammelsb. 1. Supplem. 139.)						
v. Neuborf bei Harzerode am Harz	Kohlen- saures Eisen- oxydul 79,34	Kohlen- saures Man- ganox- dul 8,69	Kohlen- saure Tallerde 7,60	—	Koh- len- sauer Kalk 5,43	—

\*) Weigemengte Kohle 1,92 Pct.

b. Fasriger. Theils gleich-, theils auseinander-  
laufend fasrig, in das Dünnsfängliche. Der Bruch un-  
eben. Inwendig von einem Glanz, der theils perlmut-  
terartig ist, theils zwischen Perlmutter- und Fettartigem  
das Mittel hält. Durchscheinend, in dünnen Stücken  
oft halbdurchsichtig.

Kuglig, die Kugeln hin und wieder mit Abplattungsfächen,  
nierenförmig, kleintraubig, mit krummschaaligen, den gebogenen  
Spaltungsfächen entsprechenden Absonderungen; verb. in schma-

len Gängen oder Zugen, wobei die Faseru gegen die Begrenzungsflächen gerichtet sind; eingesprengt.

Gehalt:

nach Klaproth (Beitr. VI 319.) v. Steinheim bei Hanau	Kohlen- säure	Eisen- oxydul	Mangan- oxydul	Kalk- erde	Kalk
nach Stromeyer (Untersf. 268.) ebendaßer	34,00	63,75	0,75	0,25	—
	38,0352	59,6276	1,8937	0,1484	0,2010

c. Schuppig-körniger. Klein- oder feinschuppig-körnig. Wenig glänzend oder schimmernd; perlmutterartig, zum Theil in das Fettartige. Undurchsichtig, oder an den Ranten durchscheinend oder undurchsichtig.

Derb.

d. Dicht. Der Bruch feinsplittrig, in das Unebene, im Großen zuweilen flachmuschlig. Matt. Undurchsichtig, oder an den Ranten schwach durchscheinend.

Derb, eingesprengt.

Gehalt:

nach Bischof v. Bergbrohl Schwartz Andernach	Kohlen- saures Eisen- oxydul	Kohlen- saurer Kalk
	96,72	3,28

### Anmerkungen.

1. Eine Vergleichung der oben mitgetheilten Analysen zeigt, wie sehr die chemische Zusammensetzung des Sphärosiderites abändert, wenn gleich der Gehalt an kohlensaurem Eisenoxydul darin immer bei Weitem vorwaltet. Es hat sich aber noch keine Abänderung gefunden, welche diese Verbindung völlig rein enthält. Unter allen bis jetzt untersuchten Varietäten ist der feisrige Sphärosiderit von Steinheim bei Hanau diejenige, in welcher sich das kohlensaure Eisenoxydul der Reinheit am Mehrsten nähert. Der gewöhnlichste, beinahe nie ganz fehlende Begleiter dieses Carbonates ist das kohlensaure Manganoxydul. Von geringen Spuren wächst der Gehalt daran bis gegen  $\frac{1}{2}$  des Ganzen. Außerdem enthält der Sphärosiderit sehr oft etwas kohlensaure Kalkerde und kohlensauren Kalk, und zwar die erste

Verbindung noch häufiger als die zweite. Der Gehalt an kohlensaurer Kalkerde steigt zuweilen wohl bis gegen  $\frac{1}{3}$  des Ganzen, wogegen der kohlensaure Kalk kaum bis zu 5 Proc. anwächst. Diese Beimischungen haben auf das Aeusere des Sphäroferites keinen bemerkbaren Einfluß; aber nicht ohne Bedeutung sind sie in Beziehung auf die Zugutemachung dieser Miner. Zuweilen enthält der Sphäroferit etwas kohlensaures Eisenoxyd, welches sich bei dem Verschmelzen durch die Bildung von sog. Ofenbruch zu erkennen giebt. Raitoni Daponte fand in einem Eisenspath von Orisolo einen Gehalt von 6,24 und im Eisenspath von Mantua einen Gehalt von 0,03 Proc. Eisenoxyd (*Memorie di Matematica e di Fisica della Società Ital. delle Scienze*, T. XVII. 1841).

Der Sphäroferit zeigt eine doppelte plastische Tendenz: Krystalle zu bilden und kugelförmige Körper darzustellen. Diese Eigenthümlichkeit hat das kohlensaure Eisenoxydul mit dem kohlensauren Manganoxydul gemein. Die vollkommenste Kugelbildung, welche bei flüchten Mineralkörpern vorkommt, zeigt sich bei dem saftigen Sphäroferit von Steinhelm. Beide plastische Tendenzen sind häufig mit einander im Conflict, wie es die so sehr gewöhnliche Krümmung der Blätter der Eisenspath-Rhomboeder wahrnehmen läßt; und anfallend ist es, wie die Einneigung des kohlensauren Eisens- und Manganoxyduls zur Kugelbildung sich selbst dann oft noch von Einfluß auf die Krümmung der Krystall- und Kristallflächen zeigt, wenn mit dem kohlensauren Kalk und der kohlensauren Kalkerde nur wenige Procente vom kohlensauren Eisens- oder kohlensauren Manganoxydul verbunden sind, wie man es z. B. bei dem Braunsparthe sieht. Uebrigens verschwindet bei dem reinen Sphäroferit die krystallinische Tendenz äußerst selten ganz. In den ausgezeichneten Kugeln des Steinhelmer Sphäroferites ist das späthige Gefüge deutlich sichtbar, so wie in seiner saftigen oder dünnflüchtigen Absonderung die Anlage zur Krystallisation sich zeigt. Aber eine nur wenig Procente betragende Beimengung von Thon reicht hin, die krystallinische Tendenz des kohlensauren Eisenoxyduls gänzlich zu vernichten, wie solches an dem thonigen Sphäroferit so anfallend wahrgenommen wird. Die Beimengung des Thons hat auf die plastische Tendenz des kohlensauren Eisenoxyduls einen ganz ähnlichen Einfluß, als auf die des kohlensauren Kaltes; wogegen Quarz mit beiden Substanzen in großer Menge gemengt seyn kann; ohne daß ihre krystallinische Tendenz vernichtet wird.

2. Der Sphäroferit kommt selten im völlig frischen Zustande,

sondern gewöhnlich mehr und weniger umgebildet vor. Er erleidet durch Einwirkung von Luft und Feuchtigkeit allmählig eine Verfestigung, und diese Veränderung der Mischung hat auch auf das Aeusere einen grossen Einfluss. Anfangs wird nur die äussere Harte, der äussere Glanz, die Durchsichtigkeit verändert; aber bei weiter fortschreitender Verfestigung erleidet auch das innere Aeusere, so wie die Structur, Härte, Festigkeit, Schwere eine Umänderung. Die höhere Oxydation des Eisens und Manganoxyduls hebt die Verbindung derselben mit der Kohlensäure auf; aus dem ersteren bildet sich Efsenoxydhydrat, zuweilen auch Efsenspath; aus dem letzteren Manganoxydhydrat oder auch wohl Manganhyperoxyd. Durch das Entweichen der Kohlensäure wird die ganze Masse aufgelockert; sie schwängert das mit dem Gestein in Berührung kommende Wasser an, und setzt es dadurch in den Stand, Theile der Masse selbst aufzulösen. Dadurch wird namentlich der geringe Kalkgehalt oft ausgehoben, mit ihm zugleich aber gewöhnlich ein Theil von noch unzerlegtem kohlensaurem Eisens- und Manganoxydul. Hieraus erklärt sich die epigenetische Bildung von Kalkstein, von halaktitischem Brauneisenslein, von Braunbraunstein und anderen Manganossilien, die auf den Lagerstätten des Sphäroberites in Verbindung mit dem aus der übrig bleibenden Masse desselben allmählig entstandenem, gemeynem und ohrigen Brauneisenslein u. s. w., den noch unzerlegten Sphäroberit so häufig umgeben. Kryalle von Efsenspath werden sehr gewöhnlich mit Beibehaltung ihrer äusseren Gestalt in Brauneisenslein umgewandelt (vergl. oben S. 364, 366.), und nicht selten sieht man sie mit krySTALLINISCHEN Efsenkonkretzen von Quarz oder Reichbraunstein besetzt. In den in Beziehung auf diese Epigensen besonders lehrreichen Punkten gehören die Efsenspath-Lagerstätten des Theres bei Grund am Harz, des Siegenischen, der Gegend von Schmalkalden am Thüringer Walde ... 3. Inwiefern geht der Sphäroberit in das Gemenge von Gehäusenarten ein: Dieses ist bei gewissen Basaltischen Gesteinen, namentlich bei dem Anamellit der Falk ... Die Verfestigung des heimgewöhnlichen Sphäroberites vertheilt dem Gestein eine rothfarbene Verwitterungsrinde, und trägt ganz besonders zum allmählichen Zerfallen desselben und zur Bildung eines Efsensbodens bei (v. Leonh. u. Brown d. Jahrb. 1837. 568.). In Blasenräumen des Anamellites, Dolomites, Basaltites kommt der Sphäroberit, namentlich die fastige Umänderung desselben, dann und wann vor, ausgebildet, besonders in kammförmigen Gestalten vor. Am häufigsten findet sich aber der Sphäroberit, zumal als Efsenspath, in Kesseln, Stöcken, Lagern

mit Gängen, sowohl für sich, als auch in Verbindung mit anderen Mineralisierern, z. B. Kalkspath, Schwefelspath, Flussspath, Quarz, mit Eisenkies, und Rothseisenstein, Bleiglanz, Kupferkies u. a. Erzen und einigen Metallen. Außerdem kommen die oben bemerzten Bersephungserze, Brauneisenerze und verschiedene Mangan-Erzkarten, oft in Verbindung mit dem Erythronerze vor. Findet sich dieser auf Gängen, so pflegen jene eigenenthümlichen Mineralisierer besonders den dem Ausgehenden genäherten Theilen derselben eigen zu seyn. Dasselbe ist bei dem Vorkommen in stehenden Stößen und Lagern der Fall. Sehr verschiedene Gebirgsgebilde schließen sphäroederförmige Lager, Stöße und Gänge ein, z. B. die krystallinischen Schiefer, das Grauwacken- und Thonschiefergebirge, der Uebergangskalkstein, das ältere und jüngere Flözgebirge. Kupfer und Pagen von Erythronerz trifft man besonders im Uebergangskalkstein an.

Der Eisenspath kommt am Herz unter verschiedenen Verhältnissen vor. Kupferartig findet er sich im Devonischen Kalkstein des Jberges bei Grund. An mehreren Stellen z. B. am Balenberg in der Seefenschen Forst (Norddeutsche Zeitr. z. Berg- u. Hüttenk. III. 44. IV. 67.), in den Gegenden von Landberg, Lanne, Jozge, Stölberg, bildet er Gänge, auf welchen er theils mit Brauneisenerze, theils mit Rothseisenstein, auch wohl mit Flussspath bricht. Vorzüglich kommt er aber unter den Gangarten der bleiglanzföhrnden Gänge des westlichen und östlichen Harzes vor, namentlich bei Glanethal, zumal auf dem Rosenhöfer Zuge, bei Bellerfeld, Bildemann, Lanne, Garzgerode, Stölberg. Ausgezeichnete Krystalle des Eisenspathes finden sich auf den Gruben des Pfaffen- und Reiserberges bei Reudorf ohnweit Garzgerode, auch auf den Gruben Bontze und Silberer Regel ohnweit Stölberg. Von anderen Localitäten in Deutschland, welche sich durch das Vorkommen des Eisenspathes auszeichnen, verdienen besondere Erwähnung: die Gegend von Siegen, der Stahlberg bei Rösen in Westphalen, das Nassauische, Wieber im Hanauischen, die Gegend von Schmalkalden am Thäläcker Walde, das Wachsenbühliche, Ebermark und Rönthel. Durch Größe der Ablagerungen sind vorzüglich merkwürdig der Stahlberg bei Rösen, der Stahlberg und die Mommel bei Schmalkalden, der Erzberg bei Eisenberg in Ebermark. Von den vielen Fundorten des Eisenspathes in anderen Ländern zeichnet sich durch Reichthum besonders die Lagerstätten in den Pyrenäen und in den spanischen Provinzen Spanien, zumal am Somorostro ohnweit Bilbao, zu Pacho in der Provinz Bogotä in Neu-Granada aus. Große Erythronerz-Krystalle finden sich außer am den bereits ange-



fährten Punkten am Harz, u. a. zu Holzappel im Rastauischen, auf dem Stahlberge bei Schmalkalben, an einigen Orten in Sachsen, auf der Grube Stahlhäuschen im Saalwalde bei Lobenstein im Neufischischen Voigtlande, zu Niederappel in Steyermark, in Devonshire, hier namentlich die seltenen sechsseitigen Prismen, zu Pacho in der Provinz Bogotá in Neu-Granada, hier namentlich die Combination 6P. 12BA $\frac{1}{4}$ . Der safrige Sphärofberit kommt in krummflächigen Gestalten in Höhlungen und Blasenräumen des Anamestites besonders ausgezeichnet zu Steinheim bei Hanau vor. In Platten von  $\frac{1}{2}$  bis 1 Zoll Stärke hat sich diese Varietät auf einer alten Grube im Breme bei Osterode am Harz gefunden. Den schuppig-körnigen und dichten Sphärofberit trifft man zuweilen in Gesellschaft des Eisenspathes auf dem Iberge bei Grund am Harz an. Die erstere Abänderung findet sich auch am Balenberge in der Seefenschen Forst und in der Gegend von Bennenseifen am Harz. Die letztere Varietät kommt außerdem auf dem Versuchbau Pshilypine am Meinerberge bei Clausthal und bei Tanne am Harz vor.

4. Der Eisenspath gehört zu den sehr wichtigen Minern für die Gewinnung von Eisen und Stahl. Die Natur macht ihn durch die allmähliche Zersetzung zur Zugutmachung tauglicher. Man unterscheidet an manchen Orten in dieser Beziehung den frischen und den verwitterten Eisenspath durch die Benennungen Weißerz und Braun- oder Blauerz, oder durch die Namen unreifen und reifen Spath-eisenstein, und hat vormals den unverwitterten häufig als unbrauchbar über die Halbe gefürzt. Wenn nun gleich durch eine sorgfältig angeführte Lösung der noch unzersehte Eisenspath zur Verschmelzung tauglicher gemacht werden kann, so ist es doch nicht möglich ihm dadurch in dem Grade die so vortheilhafte Ausfoderung zu ertheilen, die er durch den allmählig auf der Lagerstätte vorgehenden Zersetzungsproceß erlangt. Der verwitterte oder durch Lösung gehörig vorbereitete Eisenspath wird in einigen Gegenden, namentlich in den Französischen Pyrenäen und im nördlichen Spanien, in Luppenfeuern zu Gute gemacht, auf welche Weise man unmittelbar sowohl Stabeisen als auch Stahl daraus gewinnt; an anderen Orten wird er dagegen in Schachtföfen, und zwar hin und wieder noch in Stüdföfen, vorzüglich aber in Blau- und Hohföfen, bald für sich, bald in Verbindung mit anderen Eisenminern verschmolzen. Bei der Zugutmachung des Eisenspathes in Blau- und Hohföfen erfolgt am häufigsten weißes, seltener graues Roheisen, zuweilen ein Gemenge von weißem und grauem. Aus dem weißen Roheisen wird sowohl Stab-

eisen als auch Stahl dargestellt; das graue dient nicht allein zur Stabeisenbereitung, sondern auch zur Gießerei.

## 2. Oligonit.

Oligonspath. Breith. Handb. II. 235. Oligonspath. Dufrénoy Traité II. 509. Oligon Spar. Dana Min. 252. St. berit. Galt. Handb. d. best. Min. 499. z. 34.

Fe C, mit einem bedeutenden, über 20 Procent betragenden Gehalte von Mn C.

Spätzig. Der Bruch muschlig in das Unebene. Von Glasglanz, dem Perlmutterglanze genähert. Erbsengelb, von einer Mittelfarbe zwischen fleisch- und rosenroth. Gelblichweißer Strich. Spec. G. = 3,714—3,745 (Breith.). — B. d. L. mit Flüssen auf Eisen und Mangan reagirend.

Kryallform: Rh. P = 107°3' (Breith.). A. B. E. G. — Das primäre Rhomboeder für sich und in verschiedenen Combinationen mit den übrigen Flächen.

Kryallinisch-verb., mit körniger Absonderung.

Gehalt:

nach Magnus (Pogg. Ann. X. 145.) v. Ehrenfriedersdorf	Kohlen- säure	Eisen- oxydul	Mangan- oxydul
	38,35	36,81	25,31

## Anmerkung.

Der Oligonit findet sich am Sauberge zu Ehrenfriedersdorf in Sachsen, in Gesellschaft von Zinnstein, Flußspath, Glimmer.

## Anhang.

Unreine Formationen des Sphärosiderites.

### 1. Quarziger Sphärosiderit.

Kieselhaltiger Eisenspath. Koch, i. d. Studien d. Götting. Ber. Bergm. Fr. I. 369.

Sphärosiderit mit beigemengtem Quarz in abwechselnder Menge, außerdem auch wohl mit etwas Bitumen.

Theils groß-, theils feinspätzig, in das Schup-  
pige. Vom etwem dem Perlmutterartigen, gemätherten  
Glasglanz. Mehr und weniger durchscheinend. Gelblich-,  
graulichweiß, in das Graue oder Braune. Den reinen  
Eisenspath ritzend. — Gröblich zerkleinert mit Salpeter-  
salzsäure behandelt, Quarz von der Form der Stücke und  
von zertrümmertem Ansehen hinterlassend.

Buwollen kryallinert; gewöhnlich kryallinisch = verb., mit kör-  
niger Absonderung.

### Anmerkungen.

1. Koch fand in einer Abänderung des quarzigen Sphäroside-  
rits vom Iberge bei Grund bei der Auflösung in Salpetersalzsäure  
12,4 Procent Quarz und 1 Procent Bitumen; in einer anderen einen  
Quarzgehalt von 17,8 Procent (a. a. D. S. 377. 378). Wird die-  
ser quarzige Sphärosiderit stark geröstet, so sintert er nach Koch's  
Beobachtungen zu einer Masse von dem äußeren Ansehen und den  
übrigen Beschaffenheiten der Eisenerzschlacke zusammen. Bei noch  
stärkerer Gluth gehet die zusammengefügte Masse in eine glasige  
über, und es bilden sich hie und da in Höhlungen Kryalle, welche  
in allen Eigenschaften mit der kryallinirten Eisenerzschlacke (vergl.  
oben S. 534) übereinstimmen. Man könnte hierdurch auf die Ver-  
muthung kommen, daß der Fayalit (oben S. 532) ursprünglich quar-  
ziger Sphärosiderit gewesen sey.

2. Der quarzige Sphärosiderit findet sich mit dem reineren u.  
a. im Iberge bei Grund am Harz, und wird auf der Eisenhütte zu  
Gittelde verschmolzen.

### 2. Thoniger Sphärosiderit.

Thoniger Sphärosiderit. Gausm. Handb. 1071. Thoni-  
ger Sphärosiderit. v. Leonh. Handb. 298. Fer carbona-  
té lithoïde. Dufrenoy Traité. II. 502.

Sphärosiderit mit einer Beimengung von Thon oder  
Mergel in abweichender Menge, zuweilen auch mit Quarz-  
sand, kohlig = bituminösen Theilen u. s. w.

Ash-, gelblich-, bräunlich-, blaulichgrau, bis in

des Granit- und Bräunlichschwarze, durch Verwitterung in das Ocher-, Roß-, Leber-, Röthlichbraune. Spec. G. = 2,8—3,5. S. = 3,5—4,5. — In Salz- und Salpetersäure bei Einwirkung der Wärme mit Brausen und Hinterlassung eines hauptsächlich aus vorwaltender Kieselsäure und Thonerde bestehenden Rückstandes auflöslich.

a. Schuppig = Körniger. Feinschuppig = Körnig. Fettartig schimmernd. Undurchsichtig, oder an den Rändern schwach durchscheinend.

Agilig, sphaeroidisch; in beiden Massen.

b. Kugelförmiger. Mit sehr kleinen, fest verbundenen, kugel-, linsen-, oder unbestimmt krummflächig abgeordneten Stücken. Matt, oder fettartig schimmernd. Undurchsichtig.

In einzelnen agiligen, sphaeroidischen, oder auch in ganzen Lagermassen.

c. Gemeiner. Der Bruch im Großen gewöhnlich flachmuschelig oder eben, im Kleinen feinerdig, zumweilen feinsplittrig. Matt. Undurchsichtig.

In größeren und kleineren Kugeln und Sphaeroiden, welche durch Abplattungen zumweilen in prismatische Formen übergehen, inwendig dann und wann prismatisch abgeordnet sind, und durch Verwitterung der äußeren Gestalt entsprechende scheinliche Absonderungen erlangen.

In ganzen Lagermassen.

Gehalt des thönigen Spätköfberitts: (1.) n. Desfontaines (Ann. d. chim. 1812. N. 251. p. 188.) v. Blanchemont, v. Geislaunern, v. Coalbrookdale; (2.) n. Phillips's (Karf. Krh. IX. 567.) a. Yorkshire; (3.) n. Dumas's (Ann. Chim. 1819. I. 49.) v. Herkath a. Rhenberge; (4.) n. Bischof (Karf. Krh. XII. 415.) v. Sieberg im Lütener Bergrevier; (5.) n. Berthier's (Karf. Krh. VI. 405. IX. 571. XII. 388.) v. Kuzin, ebenbaber, v. Argecote, v. Brafsel, Dep. Haute Loire, a. d. Dep. de l'Allier, ebenbaber, ebenbaber, v. Rive de Bier, Loire Dep., ebenbaber, v. St. Etienne, ebenbaber, ebenbaber, ebenbaber; (6.) n. Karren (Eisenhüttenf. II. 78.) v. Rattomety in Oberlofen; (7.) n. Senghaus (Stat. d. Öst. Ber. Bergm. Nr. IV. 272.) a. d. Weferberg, ebenbaber; (8.) n. Dufranoz (Traité II. 503.) n. Dufay in Staßfurt (Hiro; (9.) n. Solquhoun (Polyt. Journ. XXVII. 446.) v. Tröschbader ebend., Glasgow, ebenbaber, ebenbaber, ebenbaber, v. Lippe: Frau Weydt, ebenbaber.

	Eisensoryb	Mangansoryb	Kalkerde	Kalk	Kieselsäure	Thonerde	Kohlensäure u. Wasser	Kohle u. Bitumen
1.	54,0	2,4	2,0	4,2	13,0	1,0	24,6	—
	38,6	1,8	4,3	1,8	32,0	4,0	20,0	—
	50,0	2,6	2,4	1,6	10,6	2,0	32,0	—
2.	Eisensoryb	Mangansoryb						
	43,26	Epur	—	1,89	20,78	—	30,30	—
3.	45,64	7,76	—	4,47	4,20	2,36	36,50 <sup>1)</sup>	—
4.	52,128	—	—	—	5,676	9,965 <sup>2)</sup>	32,231	—
	48,0	2,4	0,4	—	8,4	4,2	36,0 <sup>3)</sup>	—
	43,5	1,2	0,7	—	11,0	3,8	39,0 <sup>4)</sup>	—
	35,0	0,3	1,6	—	26,5	11,8	25,5 <sup>5)</sup>	—
	51,0	1,5	—	1,0	9,0	7,0	29,5 <sup>6)</sup>	—
	49,9	0,2	2,0	—	10,2	13,0	30,5 <sup>7)</sup>	—
	37,3	1,7	1,9	6,0	25,0	0,9	27,7 <sup>8)</sup>	—
	54,2	1,1	0,9	0,3	12,8	1,8	28,9 <sup>9)</sup>	—
	46,0	2,9	—	0,3	18,9	6,1	25,7 <sup>10)</sup>	—
	46,7	2,8	—	2,4	11,4	2,9	32,5 <sup>11)</sup>	—
41,8	4,1	—	0,2	12,3	3,2	38,4 <sup>12)</sup>	—	
50,8	1,0	—	3,5	10,3	2,8	31,6 <sup>13)</sup>	—	
38,0	2,5	1,5	13,0	—	2,0	42,2 <sup>14)</sup>	—	
41,2	1,0	3,0	8,0	19,2	2,0	21,4 <sup>15)</sup>	—	
6.	50,00	1,65	0,63	0,64	11,87	2,80	31,71	—
7.								
	47,264	0,355	5,112	3,740	7,666	—	35,666	—
	27,24	2,38	2,65	22,31	15,07	—	31,00	—
8.								
	49,38	—	—	1,54	13,10	—	32,48 <sup>16)</sup>	—
9.	35,22	—	5,19	8,02	9,56	5,34	32,53	2,13 <sup>17)</sup>
	46,64	0,20	5,90	1,90	7,53	2,58	23,63	1,86 <sup>18)</sup>
	42,15	—	4,80	4,93	9,73	3,77	31,86	2,33 <sup>19)</sup>
	38,80	0,07	6,70	6,30	10,87	6,20	30,76	1,87 <sup>20)</sup>
	36,47	0,17	2,70	1,97	19,90	8,03	26,26	2,10 <sup>21)</sup>
	47,83	0,12	2,20	2,00	6,63	4,20	22,10	1,79 <sup>22)</sup>

migen Mieren, welche gewöhnlich zugleich die reichsten sind, werden gubbin, die platten und gewöhnlich eisenärmeren blau-slat genannt. Jene pflegen eine mehr dunkelgraue, diese eine mehr blaulichgraue Farbe zu besitzen. In Frankreich enthält die Steinkohlenformation ebenfalls einen großen Schatz von thonigem Sphärosiderit; so wie auch das deutsche Steinkohlengebirge in einigen Gegenden, zumal im Saarbrück'schen, in Schlesien, Böhmen, Röhren, reich daran ist. In Deutschland kommt der thonige Sphärosiderit außerdem im jüngeren Flözgebirge, zumal im Dollthgebirge vor. Einen großen, noch unbenutzten Vorrath von jener Eisenminer enthält diese Formation in der Wesergegend, namentlich in der Grafschaft Schaumburg, im Fürstenthume Minden und im Donabrück'schen. Aber auch in vielen andern norddeutschen Gegenden, namentlich auch bei Göttingen, findet sich der thonige Sphärosiderit nicht selten im jüngeren Flözgebirge (Vergl. Studien d. Gött. Ver. Bergm. Fr. II. 373 ff.). Für Polen ist diese Eisenminer von Wichtigkeit, und von außereuropäischen Ländern sind besonders die Nordamerikanischen Freistaaten reich daran.

5. Für die Eisengewinnung ist der thonige Sphärosiderit von sehr großer Bedeutung. Da er besonders oft in Begleitung der Steinkohlen vorkommt, so kann er häufig mit diesen gemeinschaftlich gewonnen werden. Hierdurch wird die Eisenproduction in Großbritannien, wo bei Weitem das meiste Eisen aus thonigem Sphärosiderit erfolgt, so ausgezeichnet begünstigt. Wenn gleich diese Miner einen höchst verschiedenen und nie sehr hohen Eisengehalt hat, — in England schwankt der Gehalt ohngefähr zwischen 20 und 45 Procent, und als Durchschnittsgehalt kann man etwa 33 Procent annehmen — so pflegt doch ihre Zusammensetzung der Verschmelzung günstig zu seyn, und nur selten etwas zu enthalten, was auf das darzustellende Eisen nachtheilig einwirkt.

### 19. Rhodochrosit.

Rhodochrosit. Gaudm. Handb. 1081. Braunsparh. Wern. 150. 3. Th. Rother Braunstein. Mangan-Sparh. Wern. 208. 287. Manganèse carbonaté. Haüy Traité. IV. 272. Kohlen-saures Mangan. v. Lemm. Handb. 299. Diallogite. Boyd. Traité. II. 352. Carbonate of Manganese. Phil. Min. 246. Rhodochros Parachros-Baryt. Rhodochros. Pbbf. 112. Isometrischer Parachros-Baryt. Rhodochros. Pbbf. 118. Rosenparh. Hämmerparh. Wern. Handb. 228. 229. Diallogite. Dana Min. 258. Manganèse carbonaté. Da-

Krony Tratté II. 420. Diallogit. Gatt. Gattb. d. bes. Min. 499.



Mn C = Kohlenfäure 38,27 Manganorydul 61,73.

Der Gehalt an Mn C stets sehr vorwaltend.

Monotrimetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst.

Grundform: stumpfes Rhomboeder von  $106^{\circ} 51'$  (Mohs<sup>\*)</sup>).

Blätterdurchgang: vollkommen nach P.

Rosenroth, bald hoch, bald blas, in das Röthlich- und Gelblichweiße, zuweilen in das Fleischartige, durch Verwitterung, in braune Farben. Weißer Strich. Spec. G. = 3,3—3,6. S. = 3,5—4,5. — V. d. L. für sich unerschmelzbar; sich schwärzend und den Flüssen Mangansfärbung ertheilend. In Salzfäure bei gewöhnlicher Temperatur langsam, bei Einwirkung der Wärme rasch und mit lebhaftem Brausen auflöslieh.

a. Späthiger. Von späthiger Textur, gewöhnlich mit gebogenen Spaltungsflächen. Von einem Glanz der zwischen Glas- und Perlmutterartigem das Mittel hält. Mehr und weniger durchscheinend, in das Halb-durchsichtige.

Kryallform: H. P (P Mohs). A (o). B (u). G (g) =  $136^{\circ} 25'$ . —

Außer den Rhomboedern P und G besonders folgende Combinationen: 6P. 2A. — 6P. 6G. — 2A. 6B. — H. P glatt, aber oft gekrümmt. H. G gerast, parallel den Combinationsebenen mit P. H. A convex, druckf. Eufen- und sattelförmige Gestalten. — Die Kryalle oft sehr klein, und locker zusammengebrukt, oder auch druckige Ueberzüge bildend.

Kuglig, nierenförmig, theils mit glatter, theils mit rauher

\*) Bei dem sog. Himbeerspath gibt Breithaupt den Seitenwinkel des primären Rhomboeders zu  $107^{\circ}$  an.





Gehalt:						
nach Smithson (Gehlen's R. J. f. Chem. II. 368.) a. Somersetshire a. Derbyshire nach Karsten (Syn. d. Metals- lurg. IV. 427.) v. Altenberge bei Nachen v. Brillou v. Reichardt nach Berthier (Traité d. essais p. I. v. s. II. 583.) a. Wales v. Taina in Sibirien a. Sibirien v. Ampfin b. Huy in Belgien	Kohlen- säure	Zink- oxyd	Eisen- oxydul	Mangan- oxydul	Blei- oxyd	Gang- art
	35,2	64,8	—	—	—	—
	34,8	65,2	—	—	—	—
	35,35	64,53	—	—	—	—
	35,12	64,36	—	—	0,50	—
	35,61	57,76	—	6,62	—	—
	35,4	64,6	—	—	—	—
	35,0	60,7	4,3	—	—	—
	35,0	62,2	0,9	1,9	—	—
	34,1	57,4	4,0	—	—	4,2
nach v. Kobell v. Reichardt	Kohlen- saures Zink- oxyd	Kohlen- saures Eisen- oxydul	—	—	Kohlen- saures Blei- oxyd	—
	36,00	2,03	—	—	1,12	—

b. Gemeiner. Der Bruch uneben, in das Grob-  
erdige, Feinsplittrige, Ebene, Flackmischlige. Innen-  
dig matt, zuweilen wachsartig schimmernd. Undurch-  
sichtig.

Nierenförmig, getropft, knollenförmig, zuweilen mit schaal-  
igen, der äußeren Gestalt entsprechenden Absonderungen; zellig,  
zerfressen, durchlöchert, dert, eingesprengt, als Ueberzug, in  
Kisterykallen.

Gehalt:

nach Karsten (Syn. d. Metals- lurg. IV. 427.) v. Brillou nach Berthier (Traité d. essais p. I. v. s. II. 583.) v. Combecave bei Sigeac in Frank- reich	Kohlen- säure	Zink- oxyd	Eisenoxyd u. etwas Mangan- oxyd	Wasser
	34,35	63,76	1,03	0,80
	34,0	58,5	Eisen- oxydul 2,5	Gang- art 5,0

## Anmerkungen.

1. Daß die Alten den Galmei gekannt und durch die Namen *cadmia* oder *cadmia*, *cadmia*, bezeichnet haben, ist nicht zu bezweifeln. Sie verstanden hierunter aber nicht bloß den natürlichen Galmei, sondern auch zinkhaltiges Kupfererz, so wie bei verschiedenen metallurgischen Processen erzeugte zinkische Ofenbrüche (Aristot. de mirab. auscult. expl. a J. Beckmann. Cap. LXIII p. 131. Strabo Geogr. XIII. C. 1. §. 56. Siebenk. et Tschucke. V. 390. Dioscor. V. 84. Spreng. 1. 738. Plin. Hist. nat. XXXIV. c. 10. s. 22. Hard. II. 659. Galen. de simplic. med. fac. IX. Stögl. Bedemann's Beitr. z. Gesch. d. Erzind. III. 378 ff.).

2. In dem Galmei findet sich zuweilen ein Gehalt von Cadmium, der sich bei Behandlung vor dem Löthrohre auf Kohle im Reductionsfeuer, durch einen dunkelgelben oder rothen Beschlag verräth. Holander glaubte auch einen Jod- und Brom-Gehalt im Schlesiſchen Galmei gefunden zu haben (Kunst. Arch. XII. 2. 244.).

Außer den Nebenbestandtheilen, welche die Mischung des Galmeies modificiren, kommen in ihm auch nicht selten verschiedene fremdartige Gemengtheile in sehr abweichenden Quantitäten vor, die zuweilen nicht ohne Einfluß auf sein Verhalten sind. Karsten, Berthier u. A. haben solche unrichtig Galmei-Abänderungen untersucht.

Gehalt nach Karsten (Syst. d. Metallurg. IV. 427.):

	Gelblichte- her G. v. Scharkei in Oberschlesien	Reicher G. v. Ritschow in Ober- schlesien	Reicher G. v. d. Guben- grade bei Larnowitz	Reicher G. v. Scharkei in Ober- schlesien
Kohlenäure	27,41	26,10	29,76	30,71
Zinkoxyd	44,50	37,30	53,25	56,33
Cadmiumoxyd	Spur	Spur	0,09	0,25
Eisenoxydul	3,27	—	3,45	1,95
Manganoxydul	1,66	—	0,66	0,50
Eisenoxyd	15,26	36,31	—	—
Kalk	—	—	0,03	0,10
Kieselsäure	4,24	1,23	11,25	9,36
Wasser	3,61	—	1,30	0,57

Gehalt nach Berthier (Traité d. essais p. l. v. a. II. 563. 564.):

	v. Sauer- rate in Frank- reich	vom Ural	a. d. Py- renäen	v. Rou- toulin in Frank- reich	v. Iserlohn	v. Lu- nis
Kohlensäure u.						
Wasser	36,0	34,2	29,6	27,0	30,6	32,4
Zinkoxyd	28,0	56,4	58,6	38,7	45,2	56,2
Bleiorxyd	—	—	2,6	15,9	—	—
Eisenoxydul	5,0	3,4	—	—	—	—
Eisenoxyd	—	5,0	5,0	17,3	19,0	2,2
Manganoxyd	—	—	—	—	1,0	8,0
Kalk	12,0	—	—	—	—	—
Zallerde	3,0	—	—	—	—	—
Kieselsäure	—	—	—	—	—	—
Kieselthon	16,0	—	—	—	—	—
Gangart	—	0,4	3,6	1,0	3,8	1,0

3. Der Galmei kommt auf Gängen, Lagern, Stöcken und Restern, auch wohl in einzelnen Deusenräumen, im krySTALLINISCHEN Schiefergebirge, Uebergangsgebirge, Steinkohlengebirge und im jüngeren Flözgebirge, namentlich im Muschelkalkgebirge und in der Dolithformation vor. Die gewöhnlichsten Gebirgsarten worin er sich findet, sind Kalksteine und Bitterkalk. Er wird oft von Binsglas, selten von Binsbläthe, Wismut, außerdem besonders von Eisenpath, Braun- und Gelbeisenstein, Bleiglanz, Zinkblende, Kupferkies, Bleispath, Kalkspath, Quarz begleitet.

Deutschland ist in einigen Gegenden reich an Galmei. Bedeutende Lagerstätten desselben sind am Altenberge ohnweit Aachen, bei Iserlohn und Brilon in Westphalen, in der Gegend von Karnowitz in Schlesien, zu Raibel und Waldberg in Kärnthens. Außerdem findet er sich vorzüglich in Belgien, in England, namentlich zu Mendip in Somersetshire, Ratlock in Derbyshire, zu Danloshead und Leadhills in Schottland, in einigen Gegenden von Frankreich, n. a. zu Cheffy ohnweit Lyon, im Bannat, zu Niebzlanagora und a. m. a. D. in Polen, in Sibirien, in Jefferson County und mehreren anderen Gegenden der vereinigten Staaten von Nordamerika.

4. Der Galmei ist die wichtigste Mine für die Gewinnung des Zinkmetalles, welches vermittelst eines Destillationsprocesses daraus dargestellt wird, indem man sich entweder eines Retortofens, wie in England, oder muschelartiger Gefäße, wie in Schlesien, oder liegender Röhren, wie bei dem Lütticher Verfahren, oder stehender Röhren, wie bei der sächsischen Methode, bedient. Früher wandte man den

Galmei auch allgemein unmittelbar, nach vorhergegangener Röftung, zur Messingfabrication an. In neuerer Zeit ist aber hierbei, so wie zu anderen Legirungen, der Gebrauch des metallischen Zinnes allgemeiner geworden. In Schlesien wird auch Cadmium aus dem Galmei dargestellt.

5. Ueber das Krystallisations-system des Galmeies: Lévy, Annales des mines. 4. Sér. IV. 507. Pl. XVIII. Fig. 1—5.

## Anhang.

### 1. Kapnit.

Kapnit. Breith. Handb. II. 236. Kapnit. Gab. Handb. d. best. Min. 502.

Zu  $\ddot{C}$  mit einem bedeutenden Gehalte von  $Fe \ddot{C}$ .

Monoclinometrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst. Grundform: stumpfes Rhomboeder von  $107^{\circ}7'$  (Breith.). Blätterdurchgang: mehr und weniger vollkommen nach P.

Der Bruch uneben in das Muschlige. Von Glasglanz, etwas dem Fettartigen hingeneigt. An den Kanten durchscheinend. Von einem Mittel zwischen gelblichbraun und erbsengelb, oder zwischen jener Farbe und gelblichgrau. Gelblichweißer Strich. Spec. G. = 4,164—4,184 (Breith.). H. = 4—4,5. — W. d. L. verknispertend, schwarz werdend, und auf Eisen und Zink reagirend. In Salzsäure mit Brausen auflöblich.

Krystallförmig: als primäres Rhomboeder. — Krystallinisch, mit feinförniger Absonderung.

### Anmerkung.

Das von Breithaupt mit dem Namen Kapnit belegte Mineral kommt am Altenberge bei Aachen vor. Die Krystalle haben oft einen Ueberzug von Brauneisenstein. Ob dieser Körper als eine besondere Mineralspecies gelten kann, wird sich erst entscheiden lassen, wenn seine chemische Zusammensetzung genauer ausgemittelt worden.

## 2. Herrerit.

Herrerite. Shepard, Treat. on Miner. II. Journ. f. pr. Chem. VIII. 514. Herrerite. Phill. Min. 401. Herrerite. Dana Min. 526. Herrérite. Dufrenoy Traité. II. 602. Herrerit. Gab. Handb. d. best. Min. 502.

Zn C mit kohlensaurem Nickel- und etwas Kobaltoryd (?). (Del Rio).

Monosymmetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Grundform: noch nicht genau bestimmt. Blätterdurchgang: nach den gekrümmten Flächen eines Rhomboeders.

Von Glasglanz, in das Perlmutterartige geneigt. Durchscheinend. Pistazien-, smaragd-, grasgrün. Selb-  
hähgrauer Strich. Spec. G. = 4,3. H. = 4—5. — W. d. L. auf der Kohle grau werdend, dampfend, die Kohle weiß beschlagend; in der Reductionsflamme sich grasgrün färbend.

Körnchenförmig, dabei fastig abgefondert. Krystallinisch-verb.

## Anmerkungen.

1. Nach Herrera (Shepard a. a. D.) sollen die Bestandtheile des Herrerits sein: Kohlensäure 31,86 Zink 55,58 Nickeloryd 12,32, welches indessen, wie Kammelsberg bereits bemerkt hat (Handwört. I. 301.), eine nicht wahrscheinliche Zusammensetzung ist, die jedenfalls ein Gemenge andeuten dürfte.

2. Der Herrerit, über dessen wahre Natur erst weitere Untersuchungen entscheiden können, und der daher hier nur einstweilen aufgeführt worden, findet sich zu Albarradon in Mexico auf einem im Uebergangskalkstein aufliegenden Gange, der hauptsächlich Bleierz, Gebirgen-Silber, Hornsilber und Zobsilber führt.

## 21. Grausilber.

Kohlensaures Silber. Widenmann's Min. 689. Argent carbonaté. Haüy Tabl. comp. 76. Lucas Tabl. method. II. 293. Grausilber. Gausm. Handb. 1008. Argent carbonaté. Haüy Traité. III. 290. Kohlensaures Silber. v. Esch.

Derb, eingesprengt, als Ueberzug, in nabeiförmigen Afterskryallen.

### Anmerkungen.

1. Das von Breithaupt mit dem Namen Blösmuttit belegte Mineral besteht nach Plattner hauptsächlich aus kohlensaurem Blösmuthoxyd, welches durch Eisen (vermuthlich durch beigemengtes Eisenoxydhydrat), Kupferoxyd und Schwefelsäure verunreinigt ist.

2. Der Blösmuttit findet sich auf der Eisenscheidegrube Arme Hälse zu Miersbach im Rhenischen Voigtlande, mit Brauneisenstein, Blösmuth, Blösmuthglanz, und ist vermuthlich aus den beiden letzteren Mineralkörpern entstanden. Auch zu Schneeberg und im Johannergergebirge in Sachsen ist jenes Fossil vorgekommen.

3. W. Macgregor fand in einem erdigen, dem Speckstein ähnlichen Fossil von St. Agnes in Cornwall, dessen Spec. G. = 4,31, Kohlen säure 51,30 Blösmuthoxyd 28,80 Eisenoxyd 2,10 Thonerde 7,50 Kieselsäure 6,70 Wasser 3,60; eine, wie bereits Deudant bemerkt hat (Traité. II. 375.), sehr unwahrscheinliche Zusammensetzung eines einfachen Minerals.

### 23. Mysorin.

Anhydrous Dicarbonate of Copper. Thomson, Phil. Trans. 1814. 45. Oull. of Min. I. 601. Mysorine. Boud. Traité. II. 369. Mysorine. Phil. Min. 403. Mysorin. Dana Min. 287. Mysorin. Gabl. Handb. d. best. Min. 513.

$\text{Cu}^2 \text{C} =$  Kohlen säure 21,80 Kupferoxyd 78,20.

Amorph?

Der Bruch kleinmuschlig. Undurchsichtig. In reinem Zustande schwärzlichbraun, röthlichbrauner Strich. Spec. G. = 2,620 (Thomson). G. = 4-4,5. — D. d. L. auf Kupfer und Eisen reagirend. In Säuren weiter Draußen sich auflösend, mit Hinterlassung eines rothen, hauptsächlich aus Eisenoxyd bestehenden Pulvers.

Derb.

Gehalt:

nach Thomson (a. a. D.)	Kohlen- säure	Kupfer- oxyd	Eisen- oxydul	Kiesel- säure
	16,70	60,75	19,50	2

### Anmerkungen.

1. Eisenoxyd und Kieselsäure sind nach Thomson fremdbartige Beimengungen. Nach Abzug derselben würde der Mysorin zu Folge der Analyse enthalten: Kohlenensäure 21,56 Kupferoxyd 78,44, welches mit obiger Formel nahe übereinstimmt (Kammelsb. Handw. I. 442.).

2. Der Mysorin wurde zu Mysore in Ostindien vom Dr. Seyne aufgefunden. Das schwärzlichbraune Mineral wird von schmalen grünen und rothen Gangtrümmern durchsetzt, welche aus Malachit und rothem Eisenoxyd bestehen.

## Zweite Unterordnung. . . . . Wasserhaltige Carbonate.

Vor dem Löthrohre im Kolben Wasser ausgebend.

### 1. Malachit.

*Χρυσοκόλλα*. Theophr. de lap. §. §. 46. 70. 71. 80. (Schmeid. §. §. 26. 39. 40. 51. *Χρυσοκόλλα*. Dioscor. V. 104. (Spreng. I. 772.). *Chrysocolla*. Plin. Hist. nat. XXXIII. 5. s. 26—29. (Hard. II. 620.). *Molochites*. Plin. Hist. nat. XXXVII. 8. s. 36. (Hard. II. 782.). *Malachit*. Haussm. Handb. 1025. *Malachit*. Bern. 223. *Cuivre carbonaté*. Havy *Traité*. III. 488. §. 15. *Malachit*. v. Leonh. Handb. 155. *Malachite*. Beud. *Traité*. II. 370. *Green carbonate of Copper*. Phill. min. 320. *Semiprismatischer Fabronem-Malachit*. Mohs *Phyf.* 175. *Green Malachite*. Dana *Min.* 286. *Malachit*. Halb. Handb. d. best. *Min.* 509. *Trivialname*: (der saftigen Var.) *Atlaserg*.

$\text{Cu} \cdot \text{C} + \text{H} = \text{Kohlensäure } 20,00 \text{ Kupferoxyd } 71,82$   
Wasser 8,18.

Rhinorhombisch, mit mikrodiagonaler Abweichung. Hypoth. Grundform: Rhinorhombisches Oktaeder von  $139^\circ 17'$ ,  $127^\circ 25'$ ,  $68^\circ 33'$ . Abweichung nicht merklich. (Näherung. Mohs). Blätterdurchgang: ausgezeichnet nach D', vollkommen nach B.

Smaragd-, gras-, spangrün, zuweilen in das Lauch-, Apfelgrüne geneigt. Der Strich gewöhnlich von einem etwas lichterem Grün. Spec. G. = 3,56—4,05. H. höchstens = 4. — B. d. L. auf der Kohle sich schwärzend, schmelzend, und zu Kupfer sich reducirend. In der Zange die Flamme schwach grün färbend. In Säuren mit Brausen und auch in Ammoniak auflöslich.



a. Blättriger. Von blättriger Textur. Von einem Glanze der zwischen Demant- und Glasartigem schwankt. Mehr und weniger durchscheinend.  $\rho = 3,5-4$ .

Krysalisirt:  $\text{Gl. } \frac{P}{2} = 139^{\circ}17'$ . A. B' (s. Mohs).  $\bar{D}'(p) = 61^{\circ}49'$ . E(M) =  $103^{\circ}42'$ ,  $76^{\circ}38'$ . — Gewöhnliche Combinationen: 2A. 4E. — 4P. 2 $\bar{D}$ . 4E. — 4P. 2A. 2B'. 4E. — 2A. 2B'. 2 $\bar{D}$ '. 4E. —  $\text{Gl. } \frac{P}{2}$  gekrümmt, A rauh, B' zuweilen vertikal geriffelt; die übrigen  $\text{Gl.}$  gewöhnlich glatt. — Die Individuen gewöhnlich in der Richtung der Hauptachse säulenartig verlängert und von geringer Stärke. — Zusammengesetzte Krystalle: Zusammenfügungsebene einer  $\text{Gl. B}'$  entsprechend, Drehungsachse senkrecht auf derselben (Mohs Fig. 114.). — Nadel- und haarförmige Krystalle, gewöhnlich büschelförmig gruppirt, dabey Uebergang in die fasrige Abänderung.

Krysalinisch = verb.

b. Fasriger. Büschel- oder sternförmig auseinanderlaufend fasrig. Inwendig seidenartig glänzend oder wenigglänzend. Durchscheinend, oder nur an den Ranten.

Kugeln, nierenförmig, skalattisch; verb, eingesprengt, als Ueberzug. Pseudomorphisch, besonders nach Kupferlasur.

Gehalt:

	Kohlensäure	Kupferoxyd	Wasser
n. Vanquelin (Ann. du Mus. XX. 1.)			
v. Cheffy ohnewelt Byon	21,25	70,10	8,75
n. R. Phillips (Journ. of the Roy. Inst. IV. 276.)			
ebendaher	18,5	72,2	9,3

c. Dichter. Der Bruch theils muschlig in das Ebene, theils uneben in das Erdige; zuweilen verflocht auseinanderlaufend fasrig. Im Bruche vom wachstartig Wenigglänzenden bis in das Matte; da, wo sich Anlage zum Fasrigen zeigt, seidenartig schimmernd. Undurchsichtig.

Kuglig, nierenförmig, skalattisch; mit krummschaliger der

äußeren Gehalt entsprechender Absonderung. Verschiedene dunklere und lichtere Farben nicht selten lagenweise wechselnd. Die Oberfläche halb glatt, halb rauh, halb glänzend, halb schimmernd oder matt; zuweilen dunkler, zuweilen lichter gefärbt als das Innere, mannsichmal mit schwarzen Dendriten \*). Verb. eingesprengt. In Pseudomorphosen, zumal nach Kupferroth, auch nach Kalkspath.

Gehalt:

nach Klaproth (Beitr. II. 290.) a. d. Turjinstschen Gruben am Ural	Kohlen- säure	Kupfer- oxyd	Wasser
	18,0	70,5	11,5

d. Erdiger (Kupfergrün). Gedig. Matt. Undurchsichtig. In geringen Graden fest oder zerreiblich.

Stalaktitisch; am Gewöhnlichsten verb. eingesprengt, als Ueberzug, Anflug, oder andere Mineralkörper durchdringend und färbend; in Formen organischer, zumal vegetabilischer Körper; zuweilen sogar in Gestalten, welche von Kunstproducten herrühren.

### Anmerkungen.

1. Der Malachit ist ohne Zweifel in den meisten Fällen ein neueres Gebilde, und von allen Kupfersalzen die Verbindung, welche am Häufigsten sich erzeugt. Dieses ist sowohl in der allgemeinen Verbreitung des einen Theils der Hauptbedingungen seiner Entstehung, des Sauerstoffs der Atmosphäre, der Kohlensäure und des Wassers, als auch darin begründet, daß jenes Salz auf verschiedene Weise und aus sehr verschiedenartigen kupferhaltigen Körpern, nicht bloß aus natürlichen, sondern auch aus Kunstproducten hervorgehen kann. Die Körper, welche die Bildung des Malachites zunächst besonders veranlassen, sind: 1. metallisches Kupfer, theils rein, theils in Verbindung mit anderen Metallen; 2. oxydirtes Kupfer, namentlich Kupferoxydul; 3. Schwefelkupfer, theils rein, besonders als Kupferglanz, theils in Verbindung mit Schwefelisen, als Kupferkies, Dunkkupfererz, oder in anderen zusammengesetzteren Verbindungen, z. B. als

\*) Ein schwarzer Ueberzug den der dichte Malachit von der Gummehewelschen Kupfergrube am Ural zuweilen besitzt, und der kleine Kugeln, Warzen oder Dendriten auf der Oberfläche bildet, besteht nach G. Rose aus Wasser- und etwas Kobalt-haltigem Kupferoxyd (Beise u. d. Ural. I. 267.).

Fahlerz, Bournonit; 4. Kupferlasur. Einige andere Körper, welche auch zur Entstehung von Malachit Veranlassung geben können, sind entweder wegen ihrer Seltenheit, oder weil das Kupfer nur in geringer Menge in ihnen enthalten ist, für die Erzeugung des Malachites von keiner Bedeutung. Metallisches Kupfer wird in Malachit umgewandelt durch Verbindung mit Sauerstoff, Kohlensäure und Wasser. Wo geblegenes Kupfer vorkommt, findet man sehr gewöhnlich Malachit in seiner Nähe; und wie aus dem natürlich geblegenen Kupfer, so geht auch aus dem künstlich dargestellten, mag solches rein, oder mit anderen Metallen verbunden, der feuchten Luft ausgesetzt, oder von feuchter Erde umgeben seyn, Kupfergrün hervor, welches die mit Kupferblech bedeckten Dächer so gut, wie die bronzenen Statuen, und aus Kupfer, Bronze, Messing, oder anderen Kupferlegierungen verfertigten Geräthe, Waffen, Münzen u. s. w. zeigen, die eine längere Zeit vergraben oder verschüttet lagen. Der sogenannte edle Rost (*Aerugo nobilis*) besteht größtentheils aus Kupfergrün. Der Uebergang aus dem geblegenen Kupfer in den Malachit scheint durch die Bildung von Kupferroth vermittelt zu werden, indem das geblegene Kupfer, wo es mit Kupferroth und Malachit vorkommt, zunächst in Kupferroth eingewachsen zu seyn pflegt, welches sodann von Malachit umgeben ist. Etwas Analoges nimmt man auch an der Umänderung von alten Münzen, kupfernen Geräthen u. s. w. wahr, an welchen mit dem Kupfergrün oft zugleich Kupferroth in solchen Verhältnissen sich zeigt, daß das Erstere aus Letzterem hervorgegangen zu seyn scheint (Vergl. Hausm. i. d. Gött. gel. Anz. v. J. 1829. S. 2068. G. Rose, Kesse n. d. Real. I. 272). Das Kupferroth verwandelt sich durch höhere Drydation und Aufnahme von Kohlensäure und Wasser, in Malachit. Kryalle jenes Minerals besitzen dabei oft ihre Form, wie man es u. a. ausgezeichnet an den nach Kupferroth gebildeten Malachit-Pseudomorphosen von Chessy ohnweit Lyon sieht. Die Umänderung schreitet von Außen nach Innen allmählig fort, daher man oft einen bald größeren bald kleineren Kern von noch unverändertem Kupferroth in den außenwärtig grün erscheinenden Kryallen findet. An Otkadeern erscheinen die mittleren Theile der Flächen zuweilen ausgehöhlt, so daß sich gleichsam Kryallgerippe darstellen, welches vielleicht in der vollkommeneren Ausbildung des ursprünglichen Kryalles an den Ranten und Ecken seinen Grund hat. Der Umwandlung von Kryallen von Kupferroth in Malachit mit Beibehaltung der äußeren Form analog ist die Erscheinung, daß an kupfernen Münzen, Geräthen u. s. w., die eine Decke von Kupfergrün

gen und wie mit ihnen verschmelzen erscheint; so dürfte solches nur andeuten, daß die Bildung beider Carbonate, obgleich sie von verschiedenem Material:ausgang und nicht auf gleiche Weise erfolgte, doch dem Raume und der Zeit nach nicht ganz scharf gesondert, sondern in einander greifend war. Diese Ansicht dürfte dadurch noch an Wahrscheinlichkeit gewinnen, daß zwischen den Bleispathkrystallen und der Malachithülle nicht selten eine Lage von Kupferschwärze sich findet, und daß die Oberfläche jener oft wieder mit Bleispathnadeln besetzt ist. Aus der Auflösung des kohlensauren Kupferoxydes in kohlensäurehaltigem Wasser gienß der Malachit nicht immer blüß oder erdig, sondern auch oft krystallinisch, besonders feurig, hervor, und nicht selten nahm das Äußere eine stalaktitische oder nierenförmige Gestalt, das Innere dagegen krystallinische Form an.

Mehrere Erscheinungen machen es wahrscheinlich, daß Malachit zuweilen durch eine aus der Auflösung in kohlensäurehaltigem Wasser von kohlensaurem Kalk bewirkte Fällung entsteht. Daß diese Ausscheidung wirklich erfolgt, indem kohlensaurer Kalk an die Stelle des in der Auflösung befindlichen kohlensauren Kupferoxydes tritt, ist durch einen Versuch erwiesen, der auf meinen Wunsch durch die stets gütige Bereitwilligkeit des Herrn Hofr. Böbler im hiesigen akademischen Laboratorium veranstaltet, und von Herrn C. Boebeler ausgeführt worden. Man wird sich auf diese Weise namentlich auch die Entstehung der nach Kalkspath gebildeten Pseudomorphosen des Malachites erklären dürfen (Vergl. Blum's Pseudomorph. S. 308).

2. Der Malachit ist ein sehr verbreitetes Mineral, indem er überall angetroffen wird, wo Kupfer, Kupfererz, Kupferglanz, Kupferkies, Buntkupfererz, und mancherlei andere kupferhaltige Mineralkörper vorkommen, und wo aus Kupfer oder Kupfererzungen gearbeitete Gegenstände, oder auch kupferhaltige Gättenproducte, Veranlassung zu seiner Entstehung geben. Seine häufigste Bariekt ist die erdige, und seine gewöhnlichste Begleitart, die Kupferlasur, wiewohl er nicht selten auch ohne diese nächste Verwandte sich findet. In geringerer Masse als Anflug und Ueberzug kommt der Malachit in den verschiedensten Gesteinsformationen und Gesteinen, im krystallinischen Schiefergebirge, wie im Uebergangsgebirge, und in älteren und jüngeren Flözen, so wie auch in manchen abnormen Gesteinstypen, besonders aber auf mannichfaltigen untergeordneten Trilagerfläthen vor. Zuweilen trifft man ihn auch im Innern von Gesteinen hier und da eingeschrenkt, oder dieselben in größerer Verbreitung durchdringend und färbend an, wie solches namentlich bei gewissen Conglomeraten,

Sandsteinen und Mergeln Merer und neuerer Flöße der Fall ist. Damit ist die größere Anhäufung von Malachit in gewissen Flözlagen zunächst verknüpft, wozu die sogenannten Samberze des Grauliegenden, und zumal das Vorkommen in den Flözen des sogenannten Permischen Systemes, des Russischen Repräsentanten der deutschen Kupferschieferformation gehört. Außerdem findet sich der Malachit in größeren Massen vorzüglich auf Gängen, Lagern und Nestern, welche entweder vorwiegend Kupferites, Buntkupfererz, Kupferglanz und andere Kupferminerale führen, oder auf welchen Kupfererze die Begleiter von andern, z. B. von Bleierz, sind. Auf Gängen pflegt der Malachit vorzüglich in oberen Teufen vorzukommen. Selten trifft man ihn in Trümmer- und Schuttmassen, namentlich im Silesengebirge an.

Der blättrige Malachit, welcher am Westküsten vorkommt, hat sich besonders zu Rheinbreitenbach am Rhein, auf der Grube Kaiserfelde im Sayn-Altenkirchen'schen, und auf der alten Grube Glädsrad bei Bellerfeld am Harz gefunden, wo vormalig auch die saftige Abänderung in Verbindung mit Bleispath, ausgezeichnet vorkam. Diese brach vorzüglich schön und häufig auf den jetzt größtentheils anstehenden Kupfergruben bei Lauterberg; seltener auf dem Bellerfelder Hauptzug und am Iberge bei Grund am Harz. Ausgezeichnet findet sich diese Varietät u. a. bei Dillenburg, Siegen, zu Schoff ohnweit Lyon, zu Molinos im Barmate, zu Amars in Spanien, in Sibirien, zumal auf der Gumeschewskischen Kupfergrube am Ural. Der dicke Malachit bricht nirgends in solcher Schönheit und in so großen Massen als in Sibirien. In der Sammlung des Bergcorps zu St. Petersburg befindet sich ein Malachitblock von Gumeschewsk, der als er aus der Grube geschafft war, ein Gewicht von 106 Pud hatte, und so wie er jetzt aufbewahrt wird, 90 Pud wiegt. Eine Malachitmasse von ganz unerhörter Größe wurde i. J. 1836 auf der Demidoff'schen Kupfergrube bei Nischne-Tagilsk am Ural gefunden. Nach einer Nachricht a. d. J. 1836 war das Gewicht des Theils derselben, den man bis dahin durch Grubenarbeiten aufgeschlossen hatte, auf 3000 Pud berechnet (C. Rose, Reise n. d. Ural. II. 481. Anm.). Von außerordentlicher Ausdehnung ist das Vorkommen des Malachites, und zumal der erdigen Varietät, in der wechsellagernden oberen Flözformation, welche in den Gowernements Perm und Orenburg sich ausbreitet, wo an sehr vielen Punkten Kupferbergbau getrieben wird. Der Malachit ist hier besonders von Kupferglanz begleitet, und zeigt sich vorzüglich an solchen Stellen angehäuft, wo verlohnte Pflanzenreste sich finden (Wangenheim von Quaken, i. d. Ber-

handlungen d. Russ. Kaiserl. mineral. Gesellsch. zu St. Petersburg. J. 1844. S. 31—61. Vergl. Gött. gel. Anz. 1846. S. 1187 ff.). Das Kupfergrün kommt nicht selten, aber nur in geringer Menge am Harz vor, sowohl hin und wieder auf Erzgängen und Lagern, als auch besonders am Ausgehenden des am Fuße des Gebirges verbreiteten Granitgebirges und Kupferschiefers, so wie an manchen alten Gruben- und Schlotenhalben. In der Gegend von Göttingen findet es sich sowohl in einem dem bunten Sandsteine untergeordneten schieferigen Mergel (bei Oberförden), als auch hier und da im Keupermergel (am kleinen Hagen; bei Martshausen). Bei Garleshausen an der Weser kommt das Kupfergrün im bunten Sandstein vor. In größerer Verbreitung findet es sich darin im Waldeckischen.

3. Der dicke Malachit wurde schon im Alterthume in der Steinschneidkunst angewandt, so wie er noch jetzt zuweilen zu Rameau u. s. w. benutzt wird. Man verarbeitet ihn außerdem zu verschiedenen geschliffenen Gegenständen, zu Tischplatten, Basen, Leuchtern, Dosen, mancherlei Bijouterie-Sachen. Auch gehört er zu den Materialien für die Florentiner Stein- und Mosaik. Unbedeutend ist die Verwendung des pulverisirten Malachites als Malerfarbe. Seine wichtigste Benutzung ist die zum Ausbringen des Kupfers. Er macht dann entweder eine Hauptminerale aus, wie bei der sehr großen Kupfergewinnung in Rußland an der Westseite des Urals, oder er wird im Gemenge mit anderen Kupfererzen nur mehr beiläufig zu Gute gemacht. Wo der Malachit die Hauptminerale ist, pflegen die Hüttenproceße einfach zu sein und ein besonders gutes Kupfer zu liefern. Auch zur Darstellung von Kupfervitriol läßt sich der Malachit mit Vortheil benutzen.

4. Mit dem Namen Talkmalachit hat Linden ein im Aeußeren dem Kupferschaume gleichendes Mineral von der Flußgrube bei Lauterberg am Harz bezeichnet. Es ist traubig, nierenförmig, auseinanderlaufend faserig und zugleich scharf abgefordert. Von Erdenglanz. Spangeln. G. = 2,6. Im Kolben saures Wasser ausgehend. M. d. L. sich schwängend, und für sich zu einer schwarzen Schlacke schwelend, die mit Soda Kupfer giebt. Vom Phosphorsalz aufgelöst. In Salzsäure mit Brausen und Hinterlassung eines gallertartigen, aus Gyps bestehenden Rückstandes auflöslich. Sonstigen qualitativen Versuchen zu Folge, enthält das Mineral wasserhaltiges kohlensaures Kupferoxyd, kohlensauren und schwefelsauren Kalk, nebst etwas Eisen (Berg- und Hüttenw. Zeit. I. Jahrg. Nr. 24.).

## 2. Kupferlasur.

*Kυαρός*. Theophr. de lap. §. 97. (Schneid. §. 89.). *β. Λθ.*  
*Κυαρός*. Dioscor. V. 106. (Spröng. I. 773.). Caeruleum.  
 Pfl. Hist. nat. XXXIII. c. 13. a. 57. (Hard. II. 633.) *β. Λθ.*  
 Cyanos. bas. XXXVII. c. 9. s. 38. (Hard. II. 783.) *β. Λθ.*  
 Kupferlasur. Hausm. Handb. 1020. Kupferlasur. Bern.  
 271. Cuivre carbonaté. Hauy Traité. III. 468. Pl. 100.  
 102. Fig. 136—146 *β. Λθ.* Kupferlasur. v. Leouh. Handb.  
 152. Azurite. Beud. Traité. II. 373. Blue Carbonate of  
 Copper. Phill. Min. 319. Gemprismatischer Lasur-*Ρα-*  
*λασίτ*. Mohs Phys. 167. Fig. 85—90. Azurite. Dana Min.  
 386. Lasur. Gabl. Handb. d. best. Min. 508.  
 Trivialnamen: Kupferblau, Bergblau.

$\frac{2}{3} \text{CuO} + \text{CuH} = \text{Kohlensäure } 25,69 \text{ Kupferoxyd}$   
 $60,09 \text{ Wasser } 5,22.$

Rhombisch, mit mikrobiagonaler Abweichung.

Grundform: Rhombisches Octaeder von  $\left\{ \begin{array}{l} 118^\circ 16' \\ 116^\circ 7' \end{array} \right\}$   
 $107^\circ 22', 104^\circ 7'.$  Abweichung =  $2^\circ 21'$  (Mohs).  
 Blätterdurchgang: ziemlich vollkommen nach  $\text{BB}'2$ ; we-  
 niger deutlich nach  $\text{A}$ ; Spuren nach  $\text{D}^*$ ).

Von blauen Farben. Smalteblauer Strich. Spec.  
 G. = 3,4—3,9. H. höchstens = 4. — W. d. L. auf der  
 Kohle sich schwärzend, schmelzend und zu Kupfer sich re-  
 ducierend. In der Zange die Flamme schwach grün fär-  
 bend. In Säuren mit Brausen und auch im Ammoniak  
 auflöslich.

a. Edle. Blättrig oder strahlig. Der Bruch musch-

\*) Es ist hier die von Mohs und Ztzye gewählte Betrachtungsweise des Kristallisations-systemes der Kupferlasur im Wesentlichen beibehalten, und nur in so fern davon abgewichen, daß die Kristallseite, welche bei jener als die vordere gilt, hier für die hintere angenommen worden. Uebrigens ist es nicht zu verkennen, daß Manches dasur spricht, mit Hauy, Raumann und W. Rose den Formen eine solche Stellung zu geben, daß die Flächen  $\text{D}(\text{M})$  als vertikale erscheinen, und mit den beiden letzteren Kristallgraphen die Fl.  $\text{DB}'\frac{1}{2}(\text{k})$  für die primären anzunehmen, wodurch aus den Fl.  $\text{BB}'2$ , welchen der deutlichste Blätterdurchgang entspricht, Fl.  $\text{D}$ , so wie aus den hier mit  $\text{D}$  bezeichneten, Fl.  $\text{E}$  werden.

lig. Mehr und weniger glänzend, von Glasglanz, zum Theil in das Demantartige geneigt. Vom Halbdurchsichtigen bis in das Undurchsichtige. Lasurblau, in das Indigo-, Berliner-, Smalteblau. Der Strich etwas lichter.  $\mathcal{H} = 3,5-4$ .

Kry stallisiert: Gl. P(x' Röhre, Spitze) =  $118^{\circ}16'$ . P'(x) =  $116^{\circ}7'$ . A(s) =  $87^{\circ}39'$ . B'(h). B(o). D'(a') =  $44^{\circ}52'$ . D'(a) =  $47^{\circ}17'$ . D(M) =  $99^{\circ}32'$ . E(f) =  $97^{\circ}22'$ ,  $82^{\circ}38'$ . —  $BB^{3/2}(l) = 119^{\circ}15'$ ,  $60^{\circ}45'$ .  $B'B^{3/2}(q) = 141^{\circ}16'$ ,  $38^{\circ}43'$ .  $BB^2(p) = 120^{\circ}46'$ ,  $59^{\circ}14'$ . —  $AE^2(y) = 137^{\circ}39'$ .  $AE^4(z) = 156^{\circ}33'$ . —  $AB^2(v) = 62^{\circ}23'$ .  $B'A^{1/2}(n') = 26^{\circ}55'$ .  $AB^3(1/2 \text{ d' } \odot \text{ Rofe}) = 74^{\circ}22'$ .  $AB^2(v) = 66^{\circ}12'$ .  $AB^{6/5}(1/4 \text{ d' } \odot \text{ R.}) = 59^{\circ}0'$ .  $BA^{1/2}(n) = 27^{\circ}56'$ .  $B'A^{1/5}(1/10 \text{ d' } \odot \text{ R.}) = 11^{\circ}47'$ .  $B'A^{1/10}(r) = 7^{\circ}26'$ . —  $AE^2(g) = 134^{\circ}8'$ .  $AB^{3/2}(i) = 121^{\circ}19'$ .  $BA^{1/2}(p) = 61^{\circ}10'$ . —  $BD^2(c) = 79^{\circ}51'$ . —  $DB^{1/2}(k) = 106^{\circ}14'$ .  $DB^{1/2}(k) = 104^{\circ}26'$ .  $B'D^{3/2}(u) = 127^{\circ}39'$ .  $B'D^{5/2}(t) = 143^{\circ}31'$ . —  $(BB^{1/2}, EA^{1/2})(\sigma) = 93^{\circ}12'$ .  $(BB^{3/4}, EA^{1/2})(\theta) = 113^{\circ}11'$ .  $(BB^{1/2}, BA^{1/2})(\lambda) = 90^{\circ}58'$ .  $(BB^{3/4}, BA^{1/2})(\beta) = 65^{\circ}49'$ .

Die Flächen P', A, B', D', D, B'B<sup>3/2</sup>, BB<sup>2</sup>, DB<sup>1/2</sup>, sind die gewöhnlichsten, und von allen fehlen die Gl. A, B' und D am Seltensten. Unter den Zonen zeichnet sich die Rhombodagonale oft durch Flächenreichtum aus, wobei in der oberen Kry stallhälfte die Rückseite, und in der unteren die vordere Seite die meisten Flächen zu besetzen pflegt. Von der großen Mannichfaltigkeit der zum Theil sehr zusammengesetzten Combinationen, giebt nachstehende Liste, welche nur den größeren Theil der bis jetzt bekannten enthält, eine Vorstellung.

- 2B'. 4D. (Fig. 2. Spitze)
- 2A. 2B'. 4D. (Fig. 4.)
- 2B'. 2D'. 4B'B<sup>3/2</sup>. (Fig. 51.)
- 2B'. 4D. 4DB<sup>1/2</sup>. (Fig. 3.)
- 2A. 2B'. 4(BB<sup>1/2</sup>, EA<sup>1/2</sup>). (Fig. 55. 56.)
- 4P'. 2B'. 4B'B<sup>3/4</sup>. 4DB<sup>1/2</sup>. (Fig. 6.)
- 2A. 2B'. 4D. 4(BB<sup>1/2</sup>, EA<sup>1/2</sup>). (Fig. 57.)
- 2A. 2B'. 2D'. 4(BB<sup>1/2</sup>, EA<sup>1/2</sup>). (Fig. 58.)
- 2A. 2B'. 4DB<sup>1/2</sup>. 4(BB<sup>1/2</sup>, EA<sup>1/2</sup>). (Fig. 60.)



- $2B'. 2\bar{D}'. 4B'B\frac{3}{2}. 4DB\frac{1}{2}.$  (Fig. 45.)  
 $2B'. 4D. 4D\bar{B}\frac{1}{2}. 4\bar{B}'D\frac{3}{4}.$  (Fig. 5.)  
 $4P'. 2A. 2B'. 2\bar{B}'A\frac{1}{10}. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 12.)  
 $4P'. 2B'. 2\bar{D}'. 4D. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 9.)  
 $2A. 2B'. 4D. 2A\bar{B}'2. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 10.)  
 $2A. 2B'. 2\bar{D}'. 4D. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 13.)  
 $2A. 2B'. 4BB'2. 2A\bar{B}'2. 4DB\frac{1}{2}.$  (Fig. 53.)  
 $2A. 2B'. 2\bar{D}'. 4BB'2. 4(B\bar{B}'\frac{4}{3}. \bar{E}A\frac{1}{2}).$  (Fig. 61.)  
 $2A. 2B'. 2\bar{D}'. 2\bar{D}'. 4(B\bar{B}'\frac{4}{3}. \bar{E}A\frac{1}{2}).$  (Fig. 59.)  
 $2B'. 4D. 4E. 4B'B\frac{3}{2}. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 8.)  
 $2B'. 4D. 4BB'2. 4B'B\frac{3}{2}. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 7.)  
 $2B'. 2\bar{D}'. 4B'B\frac{3}{2}. 2\bar{B}A\frac{1}{2}. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 52.)  
 $4P'. 2B'. 2\bar{D}'. 2A\bar{B}'2. 4B'B\frac{3}{2}. 4BB'2.$  (Fig. 54.)  
 $2A. 2B'. 4D. 4BB'2. 2A\bar{B}'2. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 11.)  
 $2A. 2B'. 2\bar{D}'. 2\bar{D}'. 4D. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 49.)  
 $2A. 2B'. 2\bar{D}'. 2\bar{D}'. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}. 4(B\bar{B}'\frac{4}{3}. \bar{E}A\frac{1}{2}).$  (Fig. 62.)  
 $2A. 2B'. 2\bar{D}'. 2A\bar{B}'2. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}. 4(B\bar{B}'\frac{4}{3}. \bar{E}A\frac{1}{2}).$  (Fig. 63.)  
 $2A. 2B'. 2A\bar{B}'2. 2A\bar{B}'2. 4DB\frac{1}{2}. 4(B\bar{B}'\frac{4}{3}. \bar{E}A\frac{1}{2}).$  (Fig. 65.)  
 $2B'. 2\bar{D}'. 2\bar{D}'. 4D. 2BB'2. 4DB\frac{1}{2}.$  (Fig. 48.)  
 $4P'. 2A. 2B'. 2\bar{D}'. 4D. 2A\bar{B}'2. 4DB\frac{1}{2}.$  (Fig. 17.)  
 $4P'. 2A. 2B'. 2\bar{D}'. 4D. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 18.)  
 $2A. 2B'. 2\bar{D}'. 4D. 2A\bar{B}'2. 2BB'2. 4DB\frac{1}{2}.$  (Fig. 15.)  
 $2A. 2B'. 2\bar{D}'. 4D. 2A\bar{B}'2. 2\bar{B}'A\frac{1}{10}. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 16.)  
 $2A. 2B'. 4D. 4BB'2. 2A\bar{B}'2. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}. 2\bar{B}'A\frac{1}{10}.$  (Fig. 14.)  
 $2A. 2\bar{D}'. 2\bar{D}'. 4D. 2\bar{B}'A\frac{1}{2}. 4AB\frac{3}{2}. 4DB\frac{1}{2}.$  (Fig. 50.)  
 $2A. 2B'. 2\bar{D}'. 2\bar{D}'. 2A\bar{B}'2. 4DB\frac{1}{2}. 4(B\bar{B}'\frac{4}{3}. \bar{E}A\frac{1}{2}).$  (Fig. 64.)  
 $4P'. 2A. 2B'. 2\bar{D}'. 4D. 2A\bar{B}'2. 2\bar{B}'A\frac{1}{10}. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 19.)  
 $4P'. 2A. 2B'. 2\bar{D}'. 2\bar{D}'. 4D. 4AB2. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 21.)  
 $4P'. 2A. 2B'. 2\bar{D}'. 4B'B\frac{3}{2}. 4BB'2. 2\bar{B}'A\frac{1}{10}. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 23.)  
 $4P'. 2A. 2B'. 2B. 2\bar{D}'. 4D. 2A\bar{B}'2. 2\bar{B}'A\frac{1}{10}.$  (Fig. 47.)  
 $4P'. 2B'. 2\bar{D}'. 2\bar{D}'. 4D. 4B'B\frac{3}{2}. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}. 4(B\bar{B}'\frac{4}{3}. \bar{E}A\frac{1}{2}).$  (Fig. 46.)  
 $2A. 2B'. 2\bar{D}'. 2\bar{D}'. 4D. 4B'B\frac{3}{2}. 4BB'2. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 22.)  
 $2A. 2B'. 2\bar{D}'. 4D. 4BB'2. 2A\bar{B}'2. 2\bar{B}'A\frac{1}{10}. 4D\bar{B}'\frac{1}{2}.$  (Fig. 20.)

1394 VIII. St. Drog. XVIII. Ord. Carb. II. U. Safferb. Carb.

4P'. 2A. 2B'. 2D̄'. 4D. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4BB'2. 2B'A<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. (Fig. 24.)

4P'. 2A. 2B'. 2D̄'. 4D. 2AB'2. 2B'A<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. (Fig. 25.)

4P'. 2A. 2B'. 2D̄'. 4D. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4AĒ2. 2B'A<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. (Fig. 26.)

2A. 2B'. 2D̄'. 4D. 2AĒ2. 4BB'2. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 67.)

2A. 2B'. 2D̄'. 2D̄'. 4D. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 2AĒ'2. 2B̄A<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. (Fig. 29.)

2A. 2B'. 2D̄'. 2D̄'. 4D. 4E. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 27.)

2A. 2B'. 2B. 2D̄'. 4D. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4BB'2. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. 1(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 68.)

2B'. 2B. 4E. 4BB'2. 2B̄'A<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 2AĒ'2. 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 31.)

4P'. 2A. 2B'. 2D̄'. 2D̄'. 4D. 4E. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. 4B'D<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 30.)

4P'. 2A. 2B'. 2D̄'. 2D̄'. 4D. 4AB2. 4BB'2. 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 28.)

4P. 4P'. 2A. 2B'. 2B. 2D̄'. 4D. 4E. 4AĒ2. 4AĒ4. 2B̄A<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. (Fig. 33.)

4P'. 2A. 2B'. 2D̄'. 2D̄'. 4D. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4BB'2. 2AĒ'2. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. B'D<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. (Fig. 32.)

4P'. 2A. 2B'. 2B. 2D̄'. 2D̄'. 2AB'2. 2B̄A<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 34.)

2B'. 2B. 2D̄'. 4E. 4BB'2. 2AĒ'2. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 35.)

4P'. 2A. 2B'. 2D̄'. 2D̄'. 4D. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 2AĒ'2. 2B̄A<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. 4AB2. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 37.)

4P'. 2A. 2B'. 2D̄'. 2D̄'. 4D. 4E. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4AB2. 4AB<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4(B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 40.)

4P'. 2A. 2B'. 2D̄'. 2D̄'. 4D. 4E. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 2AB'2. 2B̄A<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 36.)

2A. 2B'. 2B. 2D̄'. 2D̄'. 4D. 4E. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4BB'2. 2AĒ'2. 4DB<sup>†</sup>/<sub>1</sub>. 4BĒ'2. 4(BB̄'4. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 39.)

4P'. 2A. 2B'. 2D'. 2D'. 4D. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4BB'2. 2AB'2. 2BA<sup>1</sup>/<sub>10</sub>.  
4DB'<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 4(BB'<sup>4</sup>/<sub>3</sub>. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). 4(BB'<sup>4</sup>. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 38.)

4P'. 2A. 2B'. 2D'. 2D'. 4D. 4E. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4BB'2. 4AB2. 4BD<sup>3</sup>/<sub>2</sub>.  
4DB'<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 4(BB'<sup>3</sup>/<sub>4</sub>. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). 4(AB'<sup>4</sup>/<sub>3</sub>. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). 4(BB'<sup>4</sup>. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>).  
(Fig. 41.)

4P'. 2A. 2B'. 2B. 2D'. 2D'. 4D. 4E. 2AB'2. 2B'A<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>.  
4BB'2. 4DB'<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 4DB'<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 4(BB'<sup>4</sup>/<sub>3</sub>. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). 4(BB'<sup>4</sup>. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>).  
(Fig. 42.)

4P. 4P'. 2A. 2B'. 2B. 2D'. 2D'. 4D. 2AB'2. 2B'A<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. 4BA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>.  
4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4BB'2. 4DB'<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 4DB'<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 4(BB'<sup>4</sup>/<sub>3</sub>. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). 4(BB'<sup>4</sup>.  
EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 43.)

4P. 4P'. 2A. 2B'. 2B. 2D'. 2D'. 4D. 4E. 4B'B<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4BB'2. 2AB'2.  
2B'A<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. 4BA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 4DB'<sup>1</sup>/<sub>2</sub>. 4BD<sup>3</sup>/<sub>2</sub>. 4(BB'<sup>4</sup>/<sub>3</sub>. EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). 4(BB'<sup>4</sup>.  
EA<sup>1</sup>/<sub>2</sub>). (Fig. 44.)

Die Krystalle sind nicht selten in orthodiagonaler Richtung etwas verlängert, und oft entweder zugleich, oder auch unabhängig davon, in der Richtung senkrecht gegen die Fl. B' verkürzt, womit eine Erweiterung dieser Fläche verknüpft zu sein pflegt. Selten findet sich eine abnorme Verlängerung in der letzteren Richtung, oder eine bedeutende Verlängerung nach der Hauptachse.

Der größere Theil der Flächen eben und glatt. Fl. A zuweilen den Combinationsecken mit B', Fl. B' denen mit E parallel geriffelt. Die Flächen AB'2, B'D<sup>3</sup>/<sub>2</sub> rauh. Fl. B zuweilen concav.

Zusammengesetzte Krystalle: Zusammensetzungsebene einer Fl. D' entsprechend; Umdrehungsachse senkrecht auf derselben.

Die Krystalle selten einzeln, gewöhnlich gruppirt, bald unregelmäßig, bald concentrisch, zu Kugeln oder dem Kugelförmigen genäherten Massen, an deren Oberfläche die Krystalle mehr und weniger ausgebildet erscheinen. Dadurch Uebergang in nierenförmige, traubige, stalaktitische Gestalten mit gewöhnlich drüsiger Oberfläche und im Innern mit strahliger Textur und fänglicher Absonderung.

Verb, mit fänglicher, seltener mit körniger Absonderung; eingesprengt.

Gehalt:			
	Kohlen-	Kupfer-	Wasser
	säure	oxyd	
nach Klaproth (Beitr. IV. 33.) vom Ural	24	70	6
nach R. Phillips (Journ. of the Roy. Inst. IV. 276.) v. Chessy	25,46	69,08	5,46
nach Wauquelin ebendaher	25,0	68,5	6,5

b. Gemeine. Der Bruch uneben oder erdig. Matt, höchstens schimmernd, Undurchsichtig. Smalteblau, in das Himmelblau, selten in das Schwärzlichblau. In verschiedenem Grade fest oder zerreiblich.

Kleinereformig, kleintraubig, herb, eingesprengt, abrig, als Ueberzug, Anflug, oder andere Mineralkörper durchbringend und färbend. Selten in Pseudomorphosen nach Kupferroth; häufiger in Formen organischer, zumal vegetabilischer Körper; selbst zuweilen in der fremdartigen Gestalt ursprünglicher Kupferproducte.

### Anmerkungen.

1. Die Kupferlasur ist eben so wie der Malachit, gewiß in den meisten Fällen ein neueres Gebilde. Auch wird die Erzeugung beider nahe verwandter Salze durch dieselben Körper veranlaßt. Wenn gleich Beide sehr oft gemischungsfähig entstehen, so scheint doch die Bildung des Malachites im Ganzen häufiger von den Umständen begünstigt zu seyn, als die Erzeugung der Kupferlasur. Daß man die Kupferlasur selten ohne den Malachit, umgekehrt aber mannichmal den Letzteren ohne die Erstere sieht, mag freilich zum Theil darin begründet seyn, daß die Kupferlasur zuweilen in Malachit umgewandelt wird.

Wie von den Abänderungen des Malachites die erdige bei Weitem die gewöhnlichste ist, so kommt auch von den Varietäten der Kupferlasur die nicht krystallinische ungleich häufiger als die krystallinische vor. Es findet aber in der Hinsicht zwischen beiden einander nahe stehenden Carbonaten ein auffallender Unterschied statt, daß die Krystallisationsneigung der Kupferlasur ungleich größer ist als die des Malachites. Nicht allein kommt jene viel häufiger als dieser kry-

staltlich vor, sondern es erscheint auch die Kupferlasur weit öfter in rein ausgebildeten, so wie in größeren Krystallen, als der Malachit. In dieser Bemerkung giebt nicht allein das Vorkommen jener Mineralkörper auf ihren natürlichen Lagerstätten Gelegenheit, sondern man wird auf dieselbe auch durch die Art der Umänderung geführt, welche aus Kupfer gearbeitete Gegenstände erleiden, wobei der Malachit stets als erdige Varietät, die zugleich erzeugte Kupferlasur aber zuweilen in deutlich ausgebildeten Krystallen erscheint.

2. Die Kupferlasur ist, wie bereits erwähnt worden, eine sehr häufige Begleiterin des Malachites. Aus dem was über die Entstehung Beider bemerkt worden, folgt auch schon, daß sie auf denselben Lagerstätten unter ähnlichen Verhältnissen vorkommen.

Die ausgezeichnetsten Krystalle der Kupferlasur haben sich seit 1812 zu Chessy ohnweit Lyon gefunden, wo sie in einem Sandsteingebilde theils in Drusenhöhlen vorkommen, theils kugels oder knollenförmige Nieren bilden, die sowohl im Sandstein, als auch in einem demselben untergeordneten, oft rein weißen Thon liegen. Nächstdem kommen die schönsten Krystalle in Sibirien, sowohl am Ural, als auch am Altai vor. Außerdem finden sich Krystallisationen der Kupferlasur u. a. auf den Gruben von Noldawa, Saska, Dognaczka im Wannate, zu Schwaz in Tyrol, zu Jannwalde in Böhmen, in Cornwall, zu Linares in Spanien. Strahlige Kupferlasur brach vormals ausgezeichnet zu Sulach in Württemberg. Am Harz sind Krystalle der Kupferlasur selten; doch kamen sie vormals auf der Grube Gluckrad ohnweit Zellerfeld und auch am Iberge bei Grund vor. Gemeine Kupferlasur hat sich außerdem auf dem Zellerfelder Hauptzuge, u. a. auch als Beimengung und Ueberzug von Bleispathkrystallen, und auf Gruben bei Lauterberg gefunden. Am Fuße des Harzes zeigt sie sich nicht selten sowohl im Grauliegenden, als auch am Kupferschiefer. Auf ähnliche Weise findet sie sich im Mannsfeldischen, am Riffhäuser, am Thüringer Walde, zu Aischelsdorf und am Fuße des Reifners in Hessen, im Halbeckischen, zu Stadtbergen im Herzogthum Westphalen, zu Thallitter im Darmstädt'schen u. s. w. In größter Ausdehnung kommt die gemeine Kupferlasur in Gesellschaft von Malachit in der an der Westseite des Urals ausgebreiteten Flöze des sog. Permischen Systemes vor.

3. Die Kupferlasur dient zur Gewinnung des Kupfers, und gehört dann entweder zu den Hauptminern, oder wird als Begleiterin anderer Kupfererze nur beiläufig mit zu Gute gemacht. Im ersteren Falle pflegen die Hüttenprocesse einfach zu seyn und ein besonders

gutes Kupfer zu liefern. Auch zur Bereitung von Kupfervitriol kann die Kupferlasur zuweilen mit Vortheil benutzt werden, wie solches namentlich zu Gheffy ohnweit Lyon geschehen. Unbedeutend ist die Verwendung der Kupferlasur als blaue Farbe (Vergl. a. n.). Man gebrauchte dazu vormalo auch den sog. Armenischen Stein (Lapis Armenius), worunter man im Alterthume und noch in späterer Zeit ein Gemenge verstanden zu haben scheint, wozu Kupferlasur hauptsächlich das Färbende war (Plin. Hist. nat. XXXV. c. 6. s. 28. Hard. II. 688. Boetius de Boot, Gemmarum et Lap. Hist. 1647. Cap. CXLII—CXLIV.). Wallerius bezeichnet den Lapis Armenus als ein Gemenge von erdiger Kupferlasur und Kalkstein (Syst. min. II. 1775. p. 289.).

4. Ueber die Krystallisationen der Kupferlasur: F. Z. M. Sippe, die Krystallgestalten der Kupferlasur. Prag 1830. 8. Mit 5 Kupferlasurtafeln. G. Rose, Reise nach dem Ural u. s. w. I. 315. 541. Taf. V. VI.

### 3. Aurichalcit.

Aurichalcit. Wötger, in Pogg. Ann. XLVIII. 495. Aurichalcite. Dana Min. 287. Aurichalcit. Gab. Haub. d. best. Min. 510.

$(Zn \cdot \overset{+}{C} + 2H) + (Cu \cdot \overset{+}{C} + H) =$  Kohlenäure 16,19  
Kupferoxyd 29,17 Zinkoxyd 44,71 Wasser 9,93 (Germann).

Krystallisationensystem unbekannt.

Von Perlmutterglanz. Durchscheinend. Spangrün. S. = 2. — W. d. S. im Kolben Wasser ausgehend und sich schwärzend. Auf Kohle in der inneren Flamme einen Zinnbeschlag, mit Soda und Borax ein Kupferorn gebend. In Salzsäure leicht mit Brausen auflöslich.

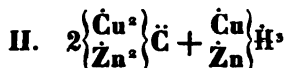
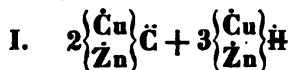
In nadelartigen Krystallen, drucke Uebersätze bildend; sehr, mit breitflächlicher Absonderung.

Gehalt:

nach Wötger (a. a. D.)	Kohlen- säure	Kupfer- oxyd	Zink- oxyd	Wasser
a.	16,0500	29,1200	45,8388	9,9505
b.	16,0772	29,2569	45,6198	9,9328

## Anmerkungen.

1. Der Aurichalcit, welcher von Patrin für grünen Galmel gehalten, sonst auch wohl mit dem Namen Kupferschaum belegt worden, erscheint nach obiger, von Hermann aufgestellten Formel (Journ. f. pr. Chem. XXXIII. 298.), als eine Verbindung von Malachit und einem der Zinkblüthe nahe stehenden Carbonate. Uebrigens läßt sich die Zusammensetzung des Aurichalcites auch durch folgende Formeln ausdrücken (Kammelsb. Handw. I. 69.):



2. Der Aurichalcit findet sich mit Kalkspath und Brauneisenslein zu Loktewel und an einigen anderen Orten im Altai.

## 4. Zinkblüthe.

Zinkblüthe. Karst. Tab. 70. 99. Zinkblüthe. Gausm. Handb. 348. Zinc carbonaté. Hany Traité IV. 181. z. Th. Zinkspath. v. Leonh. Handb. 158. z. Th. Zinconise. Beud. Traité II. 357. Zinc Bloom. Dana Min. 264. Zinc hydrocarbonaté. Dufrenoy Traité II. 602. Zinkblüthe. Gab. Handb. b. best. Min. 493.

$(\text{ZnC} + \text{H}) + 2\text{ZnH} = \text{Kohlensäure } 13,01 \text{ Zinkoxyd } 71,09 \text{ Wasser } 15,90 \text{ (Kammelsb.)}$ .

Unkrystallinisch.

Der Bruch feinerdig. Inwendig matt, zuweilen äußerlich und auf dem Striche glänzend. Undurchsichtig. Schneeweiß, blaßgelb. Spec. G. = 3,59 (Smithson). S. höchstens = 2,5. In verschiedenem Grade fest, bis in das Zerreibliche. — B. d. L. für sich unschmelzbar. Auf Kohle einen Beschlag gebend, der, so lange er heiß ist, gelb erscheint, im Erkalten aber weiß wird. Durch fortgesetztes Blasen mit Reductionsfeuer sich entweder vollständig oder bis auf eine geringe eisenhaltige Schlacke ver-

1400 VIII.St.Dryg. XVIII.Orb. Carb. II. u. Wasserh. Carb.

flüchtigend. Mit Kobaltauflösung befeuchtet, in gelinder Hitze schön grün werdend. In Salzsäure mit Brausen leicht auflöslich.

Trabig, nierenförmig, als Uebergug.

Gehalt:

nach Smithson (Phil. Trans. 1803. I. 12.)	Kohlen- säure.	Zink- oxyd	Wasser
v. Bleiberg a.	15,0	72,8	12,2
b.	13,5	71,4	15,1
nach Berthier (Boud. Traité. II. 358.)	13	67	20
nach Karsten (Syst. d. Met. IV. 429.)			
v. Katzel	14,74	72,84	12,30
v. Bleiberg	14,79	72,75	12,25

Anmerkungen.

1. Die Zinkblüthe hat nach Berthier (Traité d. essais p. 1. v. s. II. 586.) die Eigenschaft, Wasser einzusaugen. Vielleicht ist daraus die Verschiebenheit in den vorstehenden Angaben des Wassergehaltes zu erklären. Es ist indessen auch möglich, daß das Verhältniß zwischen ( $Zn\overset{+}{C} + \overset{-}{H}$ ) und  $Zn\overset{-}{H}$  abändert.

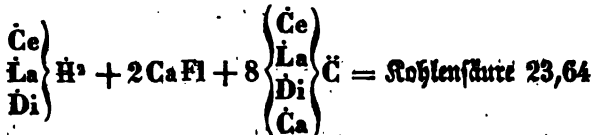
2. Die Zinkblüthe findet sich in Verbindung mit Galmet, aber ungleich seltener als dieser, zu Katzel und Bleiberg in Kärnthén. Auch soll sie bei Garley in Oberschlesien und in Ostindien vorkommen.

3. Wegen der Seltenheit der Zinkblüthe ist ihre Benutzung von keiner Bedeutung. Sie läßt sich übrigens eben so gut wie der Galmet, zur Gewinnung des Zinkmetalles und zur Messingfabrication anwenden.

5. Parisit.

Parisit. Lavonto di Rebeci. Spada. Bunsen, Ann. d. Chem. u. Pharm. LIII. 147.





Cerorydul mit La und Di 60,26 Kalk 3,15 Fluorcalcium 10,53 Wasser 2,42 (Bunsen).

Monotrimetrisch, mit vollzähligen Flächen-Combinationen. Grundform: spitzes Bipyramidalbodaeder von 120° 34', 164° 58' (Bunsen). Blätterdurchgang: ausgezeichnet nach A; sehr unvollkommen nach P.

Der Bruch kleinnuschlig. Von Glasglanz, auf den stark spiegelnden Spaltungsflächen in den Perlmutterglanz. Bräunlichgelb, mit einem Strich in das Rothe. Gelblichweißer Strich. Spec. G. = 4,350.  $\bar{\rho}$  = 4,5. — Bei'm Erhitzen in der Glasröhre Kohlensäure und Wasser ausgehend, dabei zimmetbraun und leicht zerreiblich werdend. W. d. L. unschmelzbar; phosphorescirend. Mit Borax eine gelbe, bei dem Erkalten farblos werdende Perle gebend. In Salzsäure unter Aufbrausen schwer löslich.

Kryallisirt: als primäres Bipyramidalbodaeder, mit horizontal gereiften Flächen.

Gehalt:

nach Bunsen (a. a. D.)	Kohlen- säure	Cerory- dul mit La u. Di	Kalk	Fluor- calcium	Wasser
	23,51	59,44	3,17	11,51	2,38

### Anmerkung.

Der Parisit findet sich in den Smaragdgruben des Musso-Thales in Neu-Granada, wo er von dem Befizer derselben, S. J. Paris, entdeckt wurde.

## 6. Lanthanit.

Kohlensaures Cerer-Drybul Bergkies, in v. Leonh. Zeitschrift f. Min. 1825. II. 209. Kohlensaures Cerer-Drybul. v. Leonh. Handb. 726. Carbocérina. Boud. Traité. II. 354. Carbonate of Cerium. Phill. Min. 266. Carbonate of Cerium. Dana. Min. 259. Cérium carbonaté. Dufrenoy Traité. II. 377. Lanthanit. Gadh. Handb. v. best. Min. 500.

$\text{La} \cdot \text{C} + 3\text{H} = \text{Kohlensäure } 10,13 \text{ Lanthanoryd } 77,42$   
Wasser 12,45 (Vermann) \*)

Monodimetrisch. Grundform unbekannt. Blätterdurchgang: vollkommen nach A.

Weiß, zum Theil in's Graue, Gelbe. Weißer Strich.  $\text{H.} = 2,5-3$ . — U. d. L. sich braungelb färbend. In Säuren mit Brausen auflöslich.

a. Blättriger. Von blättriger Textur. Perlmutterartig glänzend.

Kryallisiert: in kleinen quadratischen Tafeln. In zarten Schuppen. Kryallinisch, verb, mit körniger Absonderung.

b. Erdiger. Erdig. Matt.

Als Ueberzug, Anflug.

Gehalt des Lanthanits:

nach Hisinger's Analyse und Rosander's näherer Bestimmung	Kohlen- säure	Lanthan- oryd m. Sp. v. Ceroryd	Wasser
	10,8	75,7	13,5

## Anmerkung.

Der Lanthanit, den man nach Hisinger's Untersuchung für Kohlensaures Cerorydul hielt, bis Rosander nachwies, daß er größtentheils aus Kohlensaurem Lanthanoryd bestehe, hat sich in Begleitung des Cererits (vergl. oben S. 752) auf der St. Görans- oder neuen Bastnäs-Grube bei Ribbarhytta in Westmanland in Schweden gefunden (Hisinger's min. Geogr. v. Schweden, übers. v. Böflier. S. 144.).

\*) Journ. f. pr. Chem. XXX. 203.

## 7. Hydromagnetit.

Hydromagnetit. v. Kobell, Journ. f. pr. Chem. IV. 80. Grundz. 173. Hydromagnetit. Mohs Phys. 654. Hydromagnetit. Dana Min. 260. Hydro-carbonate de magnésia. Dufrenoy Traité. II. 311. Hydromagnetit. Geib. Handb. d. best. Min. 493.

$3(\text{Mg } \ddot{\text{C}} + \text{H}) + \text{MgH} = \text{Kohlensäure } 35,86 \text{ Talkerde } 44,68 \text{ Wasser } 19,46.$

Krystallisationsystem unbekannt.

Weiß, graulich, gelblich. S. höchstens = 2,5. — W. d. L. für sich unerschmelzbar; zum Theil wird er ästig auseinandergetrieben. In Salzsäure und Schwefelsäure unter starkem Brausen leicht auflöslich.

a. Krystallinischer. Zum Theil strahlig. Wenig glänzend. Durchscheinend.

Derb, in traufenförmigen Massen und nabelförmigen Krystallen.

b. Erdiger. Erdig, in das unvollkommen Muschelige. Matt. Undurchsichtig oder schwach an den Ranten durchscheinend. Von geringer Festigkeit oder pulverförmig. Zum Theil etwas fettig anzufühlen, abfärbend und schreibend.

In rundlichen, etwas platt gedrückten Massen; derb; als Ueberzug, Anflug.

Gehalt:

nach Trolle, Wachtmeister (K. Vet. Acad. Handl. 1827. 18.) v. Gubolen in New-Jersey nach v. Kobell (a. a. D.) v. Kunt auf Rezipiente	Kohlen-säure	Talkerde	Wasser	Kiesel-säure	Eisen-oxyd	Berg-art
	36,82	42,41	18,53	0,57	0,37	1,39
	36,68	43,96	19,68	0,26	—	—

## Anmerkungen.

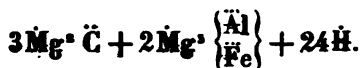
1. Der Hydromagnetit, der in seiner Mischung mit der...

## 1404 VIII. Cl. Dryg. XVIII. Ord. Carb. II. u. Wasserf. Carb.

Magnesia alba übereinstimmt, entsteht zum Theil aus dem Brucit, indem dieser Kohlensäure aufnimmt (Vergl. oben S. 349.).

2. Der Hydromagnetit kommt besonders im Serpentin vor, theils für sich, theils in Begleitung von Brucit oder auch von Magnetit. Er findet sich zu Hoboken in New-Jersey, und an mehreren Orten in New-York. Außerdem kommt er zu Kumi auf Negroponte in Griechenland vor. Auch soll er sich in Ostindien finden.

Mit dem Namen Hydrotalkit hat Hochstetter ein Mineral von Saarum in Norwegen belegt, welches wegen seines Gehaltes an kohlensaurer Talkerde bei dieser Gelegenheit erwähnt werden mag. Es findet sich dorth, in blättrigen, gebogenen und gewundenen Massen. Mit einem Blätterdurchgange. Von Perlmutterglanz. Durchsichtig, in dünnen Blättchen durchsichtig. Weiß, in's Gelbe.  $\rho = 2$ . Fettig anzufühlen. — W. d. L. im Kolben viel Wasser ansetzend und durch das Gläsen röthlichgelb werdend. In Säuren unter schwachem Brausen beinahe vollständig auflöslich. Gehalt: Talkerde 36,30 Thonerde 12,00 Eisenoryd 6,90 Kohlensäure 10,54 Wasser 32,66 Unlös. Rückstand 1,20 (Sourn. f. pr. Chem. XXVII. 376.). Die hieraus abgeleitete, bei Analyse aber nicht ganz genau entsprechende Formel ist:



Berzelius hält es indessen für wenig wahrscheinlich, daß die Zusammensetzung des Hydrotalkites eine selbstständige ist (Årsber. 1843. 205.).

## 8. Kalkmagnetit.



Unkrystallinisch.

Der Bruch erdig. Matt. Blaugelblich oder gelblichweiß. — W. d. L. im Kolben viel Wasser gebend. In Salzsäure mit Brausen auflöslich. Die gesättigte Auflösung giebt mit Schwefelsäure ein Präcipitat von Gyps.

## 9. S. Hydrokonit.

1405

In sinterartigen, kugligen, ellipsoidischen Massen; verb.

Gehalt:

nach v. Kobell (Büllet. d. f. Akad. d. W. zu München. 1845. Nr 37.)	Kohlen- säure	Kalkerde	Kalk	Wasser
	33,10	24,28	25,22	17,40

### Anmerkung.

Der Kalkmagnetit hat sich mit krystallinischem Kalk am Besuv gefunden.

## 9. Hydrokonit.

$\text{CaC} + 5\text{H} = \text{Kohlensäure } 23,16 \text{ Kalk } 29,47 \text{ Wasser } 47,37.$

Monotrimetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst. Grundform: spitzes Rhomboeder von unbekanntem Winkeln (Pelouze).

Durchsichtig. Farbenlos. Spec. G. = 1,75 (Fürst zu Salm-Horstmar). An der Luft bei einer Temp. über 19° C. undurchsichtig werdend, und zu einem weißen Pulver zerfallend.

Krystallform: in Rhomboedern und sechsseitigen Säulen.

Gehalt:

n. d. Unters. des Fürsten zu Salm-Horstmar (Pogg. Ann. XXXV. 516.)	Kohlen- säure	Kalk	Wasser	Unre- nigkei- ten
	18,40	29,54	47,38	3,30

### Anmerkungen.

1. Der hier mit dem Namen Hydrokonit belegte, gewässerte kohlen-saure Kalk wurde durch Pelouze künstlich dargestellt. Die Zusammensetzung ist nach ihm: kohlenf. Kalk 52,92 Wasser 47,08. Das spec. G. = 1,783 (Ann. de Chim. et de Phys. XLVIII. 301. Pogg. Ann. XXIV. 575.). Sr. Durchlaucht der Fürst zu Salm-Horstmar fand säulenförmige Krystalle jener Substanz, die sich in

einer kupfernen Pumpenröhre aus dem Brunnenwasser abgesetzt hatten. Scheerer beobachtete dieselbe Mineralsubstanz bei Christiana in Norwegen, wo eine große Anzahl kleiner rhomboidischer Krystalle derselben auf dem Grunde eines Baches sich abgesetzt hatte. Nachdem eine Quantität derselben durch Auspressen zwischen Fliesspapier so viel als möglich von abhärrender Feuchtigkeit befreit worden war, wurde sie bis zum schwachen Glühen erhitzt, wobei sie einen Verlust von etwa 48 Procent erlitt. Das Rückständige war kohlenaurer Kalk, der durch etwas Kohle, welche von belgemengeter organischer Substanz herrührte, geschwärzt war und außerdem 1,07 Theil fremdartige, hauptsächlich in Kieselerde, Thonerde und Eisenoxyd bestehende Theile enthielt (Pogg. Ann. LXVIII. 381.).

2. Becquerel hat, indem er eine Zuckerkalklösung dem Strome einer galvanischen Batterie aussetzte, an der positiven Elektrode Krystalle von gewässertem kohlensauren Kalk erhalten, die mit Aragonit Aehnlichkeit hatten, indem sie sich als rhombische, an den Enden zugespitzte Säulen darstellten. Diese Beobachtung scheint es wahrscheinlich zu machen, daß dem gewässerten kohlensauren Kalk ein ähnlicher Dimorphismus als dem wasserfreien eigen ist.

## 10. Gaylussit.

Gay-Lussite. Boussingault, Ann. de Chim. et de Phys. XXI. 270. Glib. Ann. LXXXIII. 97. Gay-Lussite. Boud. Traité. II. 316. Gaylussite. Phill. Min. 206. Gempräsmattisches Kuphon-Galsid. Ross Phys. 75. Fig. 76. Gay-Lussite. Dana Min. 218. Gay-Lussite. Dufrenoy Traité. II. 161. Pl. 10. Fig. 57—59. Gaylussit. Gaid. Handb. d. best. Min. 496. Gay-Lussacit. Natrocalcit.

$\text{Na}\ddot{\text{C}} + \text{Ca}\ddot{\text{C}} + 5\text{H} = \text{Kohlensaures Natron } 35,89$   
 Kohlenaurer Kalk 33,79 Wasser 30,32.

Rhombisch, mit mikrodiagonaler Abweichung.

Synth. Grundform: Rhombisches Oktaeder von  
 $\left. \begin{array}{l} 118^\circ 44' \\ 110^\circ 30' \end{array} \right\} 137^\circ 48', 81^\circ 12'. \text{ Abweichung} = 11^\circ 33' ^*)$ .

Blätterdurchgang: deutlich nach E; weniger deutlich nach A.

\*) Nach den Messungen von W. Phillips mit dem Reflexionsgoniometer.

Der Bruch muschlig, in's Unebene. Von Glasglanz; außen oft matt. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Von starker doppelter Strahlenbrechung. Farbenlos, weiß, in's Graue, Gelbe. Weißlicher Strich. Spec. G. = 1,928—1,950 (Douffing.).  $\delta$ . = 2,5. Spröde. — W. d. L. decrepitirend und für sich leicht zu einer trüben, alkalisch reagirenden Perle schmelzend. In Wasser zum Theil auflöslich. In Säuren mit Brausen leicht löslich.

Krythallisir: Fl. P' (g  $\beta$  Hill.) =  $110^{\circ}30'$ . A(P) =  $78^{\circ}27'$ . B(k). E =  $68^{\circ}50'$ ,  $111^{\circ}10'$ . —  $\overline{BA}'_2(c)$  =  $51^{\circ}54'$ . —  $B'A'_2(e)$  =  $70^{\circ}30'$ . — Gewöhnliche Combinationen: 4P'. 2A. 4E.  $4B'A'_2$ . — 4P'. 2A. 2B.  $4B'A'_2$ . — 4P'. 2A. 4E.  $2\overline{BA}'_2$ .  $4B'A'_2$ . — Fl.  $B'A'_2$  den Combinationsecken mit P' parallel tief gesägt. — Die Krystalle gewöhnlich abnorm verlängert, entweder in der Richtung der Kanten, welche die Fl. P' mit einander machen, wobei diese Flächen sehr erweitert sind, die Fl. E dagegen zurücktreten; oder nach den Zonenkanten der Flächen  $B'A'_2$ , wobei diese sehr erweitert erscheinen, die Fl. A und E dagegen zurückgebrängt werden \*).

Gehalt:

n. Douffingault's neuerer Analyse (Ann. d. Chim. et d. Phys. 3 Sér. VII. 488.)	Kohlen- saures Natron	Kohlen- saurer Kalk	Wasser	Thon
	34,5	33,6	30,4	1,5

### Anmerkungen.

1. Nach vorgängigem Glühen wird der Gaylussit durch Wasser vollständig zersetzt, indem das kohlensaure Natron sich auflöst, der kohlensaure Kalk dagegen zurückbleibt.

2. Der Gaylussit findet sich bei dem Dorfe Lagunilla ohnweit Merida in Columbien in einem Thon, der ein Lager von Trona (Uras) bedeckt.

\*) Die durch diese Abnormität bewirkte Form hat den Namen Clavos (Nägel) veranlaßt, unter welchem die Krystalle des Gaylussits in der Gegend ihres Fundortes in Südamerika bekannt sind.

Die oben (S. 1253. u. 1260) näher bezeichneten, nach Gaylussit gebildeten Kalkspath = Pseudomorphosen, welche sich bei Sangerhausen in Thüringen, in Ungarn, und in Schleswig gefunden haben, geben Zeugniß von einem früheren Vorkommen jenes seltenen Salzes in den genannten Gegenden.'

3. Barruel hat ein Fossil von unbekanntem Fundorte untersucht, welches die Bestandtheile des Gaylussits, nur in anderen Verhältnissen enthalten soll. Er fand nemlich: kohlenf. Kalk 70,0 kohlenf. Natron 14,0 Eisenoxyd 1,0 Wasser 9,7 Gangart 5,0 (Ann. de Chim. et de Phys. XLII 313. Schweigg. J. LVIII. 361.). Vielleicht war es ein Gemenge von Kalkspath und Gaylussit (Kammelsb. Handw. I. 249.), oder ein zum Theil zeretzter Gaylussit.

4. Ueber die Krystallisation des Gaylussits: W. Phillips, Phil. Mag. and Ann. I. 263. Pogg. Ann. XVII. 556. Descloizeaux, Ann. de Chim. et de Phys. 3 Sér. VII. 459. Pl. II. Fig. 1-3.

## II. Trona.

Trona (arabisch). Bagge. Kongl. Vetensk. Acad. Handl. 1773. 140. Trona. Gausm. Handb. 833. Natürliches Mineral-Alkali. Bern. 175. 3. Th. Kohlenfaures Natron. v. Leonh. Handb. 149. Urao. Boud. Traité. II. 312. Trona. Phil. Min. 197. Prismatoëdisches Trona = Salz. Mohs Phys. 31. Fig. 79. Trona. Dana Min. 219. Trona. Dufrenoy Traité. II. 158. Trona. Galt. Handb. d. best. Min. 487. Trivialname: (in Südamerika) Uras.

$\text{Na}^2 \text{C}^2 + 4\text{H} = \text{Kohlensäure } 40,24 \text{ Natron } 37,93$   
Wasser 21,83.

Rhombisch. Grundform nicht vollständig bekannt.  $P = 47^\circ 30'$  (Ungefähr). Blätterdurchgang: vollkommen nach  $B'$ ; Spuren nach  $P$  und  $D'$ .

Der Bruch uneben, in das Muschlige. Von Glanz. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Farbenlos oder weiß; zufällig gelblichgrau. Weicher Strich. Spec. G. = 2,112. D. = 2,5. Etwas spröde. Scharf laugenhaft schmeckend. An der Luft nicht verwitternd. — B. d. L. für sich sehr leicht schmelzbar;



mit Kieselsäure unter Drausen schmelzend; die Flamme gelb färbend. In Wasser leicht auflöslich.

Kryallit: Fl. P (n R o h s). B'(M). D'(T). Neigung von B' gegen D' = 103° 15'. — Gewöhnliche Combination: 4P. 2B'. 2D'. — Fl. B und B' glatt; Fl. D' parallel den Combinationstanten mit B' gereift. — Nadel förmige Kryalle.

Kryallinisch: verb; rinden förmige Massen; theils dünnstänglich oder faserig, theils körnig abgefordert.

Gehalt:

	Kohlen- säure	Natron	Wasser	Schwe- felsau- res Na- tron	Chlor- natrium	Erdbge- theile
n. Klaproth (Beitr. III. 87.) v. Fezzan	38,0	37,0	22,5	2,5	—	—
n. Deudant (Traité II. 313.) a. d. Berberei	39,274	37,428	23,287	—	—	—
b.	40,13	38,62	21,24	—	—	—
a. Aegypten n. Bouffingault (Ann. d. min. XII. 278.)	33,53	32,67	20,55	1,96	3,95	7,33
v. Lagunilla in Columbien	39,00	41,22	18,80	—	—	—

Anmerkungen.

1. Das in der Berberei den Namen Trona führende Salz, findet sich als ein junges Gebilde vorzüglich in der Provinz Sudena, zwei Lagerstätten von Fezzan. Auch kommt dasselbe an den Natronseen in Aegypten vor. In Columbien bildet es nach den Mittheilungen von Bouffingault und Mariano de Rivero, bei Lagunilla, eine Lagerstätte von Merida, eine von einer Thonschicht bedeckte Lage und wird dort Urao genannt.

2. Man macht von der Trona einen ähnlichen Gebrauch als von der Soda, bei der Glasfabrication, Seifenbereitung, zur Lothscheibe u. s. w.

3. Ueber die Kryallifikation der Trona: Haidinger, Edinb. Journ. of Science. II. 325.

12. Soda.

Nitron. Herod. Hist. II 87. Nitron. Dioscor. V. 129. (130.) (Sprung. I. 797.) Nitrum. Plin. Hist. nat. XXXI. c. 10. s. 46. (Bard. II. 561.) Soda. Gmelin. Handb. 832. 3. Th. Natürliches Mineral-Alkali. Berz. 175. 3. Th. Soude carbonatée. Havy Traité. II. 207. 3. Th. Pl. 54. Fig. 181. 182. Kohlenfaures Natron u. Sod. Handb. 149. 3. Th. Natron. Boud. Traité. II. 309. 3. Th. Carbonate of Soda. Phil. Min. 196. 3. Th. Gemischtes Natron-Salz. Weh. Schw. 28. Fig. 63. Natron. Dana Min. 219. 3. Th. Soude carbonatée. DuRoi Traité. II. 156. Pl. 9. Fig. 51. 52. Natron. Schw. Handb. d. k. N. 497.

$\text{NaC} + 10\text{H} = \text{Kohlenz.} 15,36 \text{ Natron } 21,79$   
Wasser 62,85.

Klinorhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung. Synth. Grundform: klinorhombisches Octaeder von  $179^\circ 41'$ ,  $154^\circ 31'$ ,  $115^\circ 22'$ . Abweichung =  $3^\circ$  ( $177^\circ 14'$ ).

(Krh.). Plünderdurchgang: ziemlich deutlich nach D; unvollkommen nach B'; Spuren nach BB'2.

Der Bruch muschlig. Bei Glasglanz. Durchsichtig oder halburchsichtig. Farblos oder weiß, zufällig graulich, gelblich. Weißer Strich. Spec. G. = 1,423.  $\rho = 1-1,5$  Kühle. Schmelzbarkeit schwach. An der Luft leicht verwitternd. — Bei gelinder Wärme in reinem Krystallwasser unter Ausscheidung von Thermenstein schwachend. B. u. S. mit Kieselsäure unter Bräunen schwachend; die Glanzung gelb schwachend. In Wasser leicht auflöslich.

Krystallform 7: H. P. P.  $\text{R} = 79^\circ 41'$ . R. B' (1).  $\bar{D} = 58^\circ$ .  $\bar{D} = 63^\circ 25'$ . —  $\text{BB}'2 \text{ M} = 76^\circ 25'$ ,  $106^\circ 31'$ . —  $\text{AB}'2 = 110^\circ 5'$ . — Gemöhnliche Combinationen: 1P. 4BB'2 — 4P. 2B'. 4BB'2 — 4P. 2B'. 2D. 4BB'2 4AB'2 — 4P. 2B. 2B'. 2D. 4BB'2 — Die Oberfläche glatt und eben. — Habitus körnig.

\*) Die Krystallformen sind zu künstlich gewonnenen Individuen beschaffen.

KrySTALLINISCH, verb, krustenartig, mit kugllicher oder kleiner Absonderung. Als Efflorescenz oder Beschlag.

### Anmerkungen.

1. Die Soda kommt in der Natur häufig mit anderen Salzen, vorzüglich mit schwefelsaurem Natron und Chlornatrium gemengt vor. In den Rheinsischen Trassbrüchen efflorescirt Soda, in welcher das kohlensaure Natron mit kohlensaurem Kalk, schwefelsaurem Kalk und Chlorkalium verbunden ist.

Nach der zuerst von Berthollet geäußerten, und von Boudant in Beziehung auf die Bildung der Soda in der Gegend von Debreczin in Ungarn für wahrscheinlich gehaltenen Meinung, giebt unter gewissen Umständen eine zersehende Einwirkung von kohlensaurem Kalk auf Chlornatrium Veranlassung zu ihrer Erzeugung (Boudant, Voyage min. et géol. en Hongrie. 1822. II. 339.).

2. Die Soda erscheint unter verschiedenartigen Verhältnissen in der Natur, aber gewöhnlich als ein neueres Gebilde. Sie findet sich in Verbindung mit anderen Salzen gelöst in dem Wasser mancher Seen (vergl. oben S. 328.), woraus sie sich durch Verdunstung des Wassers krustenförmig absetzt, wie solches bei den Natronseen in Aegypten (Andréossy u. Berthollet i. d. Mém. sur l'Egypte. I.) und anderen in Asien und Amerika der Fall ist. In manchen Gegenden efflorescirt sie aus dem Erdboden, z. B. in großer Menge in der Ebene von Debreczin in Ungarn, in Afrikanischen Steppen. Hin und wieder kommt die Soda als Ausblühung an Felswänden, z. B. zu Bilin in Böhmen, an Mauern, in Kellern, u. a. zu Erzen bei Sameln vor. Auch findet sie sich zuweilen unter vulkanischen Producten, namentlich am Vesuv, Aetna, am Pico de Teide auf Teneriffa, auf Guadeloupe, besonders als Ausblühung an Laven.

3. Die Soda wird häufig so wie sie in der Natur vorkommt, in den Handel gebracht. Man benutzt sie theils im rohen, theils im gereinigten Zustande vorzüglich zur Seifenbereitung und Wasfabrication; außerdem zum Bleichen, in der Färberei a. s. w.

### 13. Thermonitrit.

Zerfallene Soda. Haum. Handb. 832. Natron. Boud. Traité. II. 309. Prismatisches Natron-Salz. Röh. Phys.

1412 VIII. Kl. Dryg. XVIII. Ord. Carb. II. U. Wasserh. Carb.

29. Fig. 16. Soude carbonatée prismatique. Dufrenoy Traité. II. 157. Thermonatrit. Gab. Handb. d. bef. Min. 487. \*)

$\text{Na C} + \text{H} = \text{Kohlensäure } 35,40 \text{ Natron } 50,13 \text{ Wasser } 14,47.$

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $141^\circ 48'$ ,  $52^\circ 9'$ ,  $145^\circ 52'$  (Mohs). Spuren eines Blätterdurchganges nach B.

Spec. G. = 1,5–1,6. H. nicht über 1,5. Scharf langenhaft schmeckend. Bei gelinder Wärme in seinem Kristallwasser nicht schmelzend. — Bei dem Löthrohre wie Soda sich verhaltend. Im Wasser leicht auflöslich.

a. Kristallinischer. Der Bruch muschlig. Von Glasglanz. Durchsichtig oder halbdurchsichtig. Farblos, weiß, in's Gelbe. Weißer Strich. Milde.

Kristallwinkel: P(P Re h e) A. B(p) D(o) =  $83^\circ 50'$ . —  $\text{BB}^2(\text{o}) = 107^\circ 50'$ ,  $72^\circ 10'$ . —  $\text{AB}^2 = 121^\circ 46'$ . — Gemischte Combinationen: 2A. 2B. 4BB<sup>2</sup>. — 2B. 4D. 4BB<sup>2</sup>. — 6P. 2A. 2B. 4D. 4BB<sup>2</sup>. 4AB<sup>2</sup>. — H. B hart glänzend; H. D mit AB<sup>2</sup> theils matt.

b. Zerfallener. Als leise, mehlig, fein und wieder fleckige Masse, an welcher theils noch Spuren eines früheren Gefüges sich zeigen. Matt. Undurchsichtig. Weiß, dann und wann trüblich von graulichgelblicher Färbung.

Best. als Bestimmung oder Prüfung.

Gehalt:

a. Bestand Theile. II. 310	Koh- len- säure	Na- tron	Wasser	Schwefel- wasser- stoff	Schwefel- säure	Eisen- oxyd	Grün- erde
a. Natron in Wasser	—	—	—	—	—	—	—
A	35,1	50,2	14,7	Spur	—	—	—
B	30,4	42,2	12,5	—	10,4	2,2	—
mit Wasser vom Feuer	30,9	42,5	12,5	—	2,3	2,1	1,4
von Feuer	32,3	45,7	11,0	Spur	—	2,7	5,3

\*) Sollte obigen Quantitäten für die bei der Gabe angegebenen zum Theil mit der Dosemischung zu setzen.  
\*\*) Die Kristallform ist an feuchten gemessenen Individuen beobachtet.

## Anmerkungen.

1. Eine gesättigte Auflösung von kohlensaurem Natron bildet nach *Saibinger* bei einer Temperatur zwischen 25° und 37° C. Krystalle des Thermonitrits, während eine minder gesättigte Auflösung bei niedrigerer Temperatur, Krystalle der Soda anschließen läßt. Nach *Saibinger* enthalten die auf jene Weise entstandenen Krystalle 82,26 kohlenf. Natron und 17,74 Wasser, wogegen nach *Schindler*, wenn man das Salz von der anhängenden Mutterlauge gehörig befreit, ein der Formel  $\text{Na}\overset{\text{C}}{\text{O}} + \text{H}$  entsprechendes Mischungsverhältnis gefunden wird.

Da die Soda durch Verwitterung die Zusammensetzung des Thermonitrits annimmt, so hat das natürliche kohlensaure Natron, in sofern es nicht zur Trona gehört, gewöhnlich nicht mehr das ursprüngliche Mischungsverhältnis der Soda, worauf *Deudant* zuerst aufmerksam gemacht hat.

Indem die Soda häufig mit anderen Salzen gemengt vorkommt, so zeigt sich dasselbe auch bei dem daraus hervorgegangenen Thermonitrit. Die gewöhnlichsten Beimengungen sind schwefelsaures Natron und Chlornatrium. *Deudant* hat nachstehende Analyse eines natürlichen kohlensauren Natrons aus der Berberel geliefert, welche zu beweisen scheint, daß das Salz hauptsächlich aus Thermonitrit und Trona zusammengesetzt ist.

Gefunden:		Berechnet.	
Kohlensäure	35,6	Thermonitrit	59,7
Natron	43,6	Trona	35,8
Wasser	16,7	Chlornatrium	4,2
Chlornatrium	4,2	Hygroskopisches Wasser	0,2.

2. Von den Abänderungen des Thermonitrits findet sich der zerfallene bei Weitem am Gewöhnlichsten; doch zeigen sich in seinen Massen zuweilen Drusenräume, welche mit unverwitterten Individuen der krystallinischen Varietät ausgefüllt sind. Das bei der Soda über das Vorkommen, die Fundorte und die Benutzung Mitgetheilte, bezieht sich auch auf jenes Salz.

## Neunzehnte Ordnung. Nitrate.

### Salpetersaure Salze.

Starr. Krystallinisch (die Nitrate, deren Krystallisationssysteme bekannt sind, orthorhombisch, monotrimetrisch).

Auf glühender Kohle verpuffend. In Wasser auflöslich.

### I. Natronsalpeter.

Soude nitratée. Hauy Traité. II. 214. Natron-Salpeter. v. Leonh. Handb. 246. Nitrate de Soude. Boud. Traité. II. 382. Nitrate of Soda. Phill. Min. 198. Rhomboedrisches Nitrum-Salz. Mohs Phys. 34. Sootinsalz. Breith. Handb. 92. Nitrate of Soda. Dana Min. 223. Soude nitratée. Dufrenoy Traité. II. 154. Pl. 10. Fig. 55. Nitratin. Sab. Handb. v. best. Min. 488.

Cubischer Salpeter; Chile-Salpeter.

$\text{Na}\ddot{\text{N}} = \text{Salpetersäure } 63,40 \text{ Natron } 36,60.$

Monotrimetrisch, mit rhomboedrischem Typus. Subst.

Grundform: stumpfes Rhomboeder von  $106^{\circ}33'$ ,  $73^{\circ}27'$  (Mohs)\*). Blätterdurchgang: sehr vollkommen nach P.

Der selten wahrnehmbare Bruch muschlig. Von Glasglanz. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Von starker doppelter Strahlenbrechung. Farblos, weiß, grau, zuweilen citronengelb, röthlichbraun. Weißer Strich. Spec. G. = 2,0–2,3. S. = 1,5–2.

\* Der Seitenantenwinkel des primären Rhomboeders nach Hauy =  $106^{\circ}18'$ ; nach Breithaupt =  $106^{\circ}30'$ .

Ziemlich milde. Geschmack bitter kühlend. — Auf glühender Kohle weniger lebhaft verpuffend als Kalisalpeter. B. d. S. am Platindrath leicht schmelzend und die Flamme gelb färbend. In Wasser leicht auflöslich.

Krykalkit: als primäres Rhomboeder, mit glatter Oberfläche.

Krykallinisch = verb., mit körniger Absonderung. Als Ausblüfung.

Anmerkungen.

1. Der Natronsalpeter kommt in der Natur mit verschiedenen anderen Salzen in abweichenden Verhältnissen verbunden vor, wie nachstehende Analysen zeigen:

a. Le Canu (Journ. d. Pharm. XVIII. 102.) a. d. Wüste Atacama	n. Hayes (Sillim. Journ. XXXIX. 375.) v. Tarapaca in Peru	n. Hoffketter (Ann. d. Chem. u. Pharm. XLV. 340.) v. Tarapaca in Peru
Salpeterf. Nat. 96,698	Salpeterf. Natron 64,98	Salpeterf. Nat. 94,291
Chlornatrium 1,302	Chlornatrium 28,69	Chlornatrium 1,990
Wasser 2,000	Jodnatrium 0,63	Schwefels. Kali 0,239
Schwefelsaures Alkali und Kalksalz Spuren	Schwefels. Natron 3,90	Salpeterf. Kali 0,426
	Beimengungen 99,90	Salpeterf. Talkerde 0,858
		Wasser 1,993
		Rückstand 0,203
		100

2. Der Natronsalpeter findet sich in Peru, besonders in dem Districte von Tarapaca, in der Nähe der Gränze von Chile, in weit ausgedehnten und mehrere Fuß mächtigen Ablagerungen, in Begleitung von Thon und Sand.

3. In neuerer Zeit ist der Natronsalpeter viel in den Handel und nach Europa gebracht worden. Man benutzt ihn besonders zur Darstellung von Salpetersäure; auch zur Bereitung von Glaubersalz, zur Schwefelsäure-Fabrication u. s. w. Zur Pulverfabrication ist er nicht brauchbar, weil er zu leicht feucht wird.

## 2. Kalisalpeter.

Salpeter. *Handb.* 849. Natürlicher Salpeter. *Bern.* 14. Potasse nitraté. *Hauy Traité* II. 177. Pl. 52. 53. Fig. 159—166. Kali-Salpeter. v. *Leonh. Handb.* 247. Salpêtre. *Beud. Traité* II. 381. Prismatisches Nitrum-Salz. *Kochs Phys.* 35. Fig. 10. 32. Nitra. *Dana Min.* 224. Potasse nitraté. *Dufrenoy Traité* II. 142. Pl. 8. Fig. 47. 48. Salpeter. *Handb.* v. *Leh. Min.* 498. Trivialname: Salpeter.

$K\bar{N}$  = Salpetersäure 53,44 Kali 46,56.

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $131^{\circ}27'$ ,  $91^{\circ}28'$ ,  $108^{\circ}12'$  (Raum.). Blätterdurchgänge: unvollkommen nach B und E; etwas deutlicher in erster Richtung.

Der Bruch unvollständig. Von Glasglanz; bei feuchter Abtrocknung in das Seidenartige. Von Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Farblos, weiß, unvollständig in das Granulöse, Gelbliche. Bräunlicher Strich. Spec. G. = 1,9—2.  $d = 2$ . Nicht. Salzig. Leicht schmelzend. —  $K$ . d.  $L$ . am Flammtrich leicht schmelzend und die Flamme violett färbend. In Wasser leicht auflöslich.

Winkelverhältnisse:  $\bar{A} : \bar{B} : \bar{C} = 119^{\circ}41'$ ,  $71^{\circ}45'$ ,  $108^{\circ}12'$ . —  $\Delta E D L = 146^{\circ}30'$ ,  $121^{\circ}27'$ ,  $65^{\circ}21'$ .  $E A L_1 : L_2 = 123^{\circ}45'$ ,  $71^{\circ}45'$ ,  $146^{\circ}15'$ . —  $R A_1 : P_1 = 71^{\circ}45'$ ,  $R A_2 : S_2 = 39^{\circ}15'$ . — Gewöhnliche Combinationen:  $2R : 4E : 4B A_1$ , —  $SP : 2R : 4E : 4B A_1$ , —  $2A : 2R : 4E : 4B A_1$ , —  $2R : 4E : 4B A_1$ , —  $2R : 4D : 4E : 4B A_1$ , —  $SP : 2R : 4E : 4B A_1$ , —  $2A : 2R : 2E : 4E : 4B A_1$ , —  $2R : 4D : 4E : 4B A_1$ , —  $SP : 2A : 2R : 4E : 4E : 4B A_1$ , —  $SP : 2R : 4E : 4E : 4B A_1$ , —  $R : B$  und  $E$  gewöhnlich.  $\bar{A}$  und  $\bar{C}$  unvollständig. — Die Combinationen sind in der Richtung der Hauptachsen verknüpfert, daher nicht selten in unvollständiger Form; auch in der Richtung der Hauptachsen verknüpfert. — Die Combinationen sind in der Richtung der Hauptachsen verknüpfert. — Die Combinationen sind in der Richtung der Hauptachsen verknüpfert.

Die Combinationen sind in der Richtung der Hauptachsen verknüpfert.



zusammengesetzte Krykalle, Zusammensetzungsebene einer Fläche E entsprechend, nach der Länge zuweilen höhl. — Haar- und nadelartige Krykalle.

Derb, rindenartig, zum Theil mit körniger oder fänglicher, in das Fasrige verlaufender Absonderung; als flockige Ausblü-  
hung, mehrlartiger Beschlag.

### Anmerkungen.

1. Der Kalisalpeter ist, so wie er in der Natur vorkommt, gewöhnlich mit anderen Salzen, namentlich mit salpetersauren, schwefelsauren, mit Chlorsalzen, und auch mit erdigen Theilen vermengt. Klaproth fand in einem natürlichen Salpeter von Molfetta in Apulien: salpetersaures Kali 42,75 schwefelsaures Kali 25,50 Chlorkalium 0,20 Gestein (Kalkstein) 30,40 (Beitr. 1. 320.).

2. Da die Basiskwinkel der Grundform des Kalisalpeters nur wenig von  $60^\circ$  und  $120^\circ$  abweichen, so sind diesem Salze gewisse Krykallifikationen eigen, welche sich den Formen monoklinmetrischer Systeme sehr nähern, wiewohl bei anderen die Art der Symmetrie der Flächen-Combinationen es sogleich erkennen läßt, daß sie einem orthorhombischen Systeme angehören. Das sechsseitige Prisma 2B. 4E. ist kein reguläres, wie Hauy annahm, sondern hat zwei Seitenkanten von  $119^\circ$  und vier von  $120^\circ 30'$ . Ebenso sind die Seitenkanten der sechsseitigen Pyramide 6P. 4BA  $\frac{1}{2}$  nicht einander gleich, sondern zwei derselben messen  $131^\circ 27'$  und vier dagegen  $132^\circ 28'$ ; so wie die Fl. P gegen E unter  $144^\circ 6'$ , und dagegen die Fl. BA  $\frac{1}{2}$  gegen B unter  $144^\circ 30'$  geneigt sind.

Das Krykallifikationensystem des Salpeters hat nicht allein in den Winkelverhältnissen der Grundform, sondern auch in dem Charakter der Flächen-Combinationen und selbst in der Zwillingbildung eine auffallende Ähnlichkeit mit den Systemen des Arragonites und Strontianites (Raumann, Lehrbuch. S. 261.).

3. Der Kalisalpeter ist ein immerwährend sich erzeugendes Salz und stellt sich überhaupt als ein neues Gebilde dar. Eine Hauptbedingung seiner Entstehung bieten faulende organische Substanzen dar; und besonders gehet seine Bildung in oder an porösen Massen vor, im lockeren Boden, im Luftpalk, an Krebseisen, am Mergelstein, in Kalksteinhöhlen (Salpeterhöhlen). Dabei scheint ein wärmeres Klima günstiger als ein kälteres zu seyn. Ausgezeichnet ist das Vorkommen des Kalisalpeters in Ostindien, Persien, Aegypten, im

## 1418 VIII. Klasse. Drygenide. XIX. Ordnung. Nitrate.

Neapolitanischen, in Portugal, Spanien, Ungarn, Pöbellen, in der Ukraine. Merkwürdige Salpeterhöhlen sind auf Ceylon, bei Rossetta in Apullen, im Berge Alcantara ohnweit Eßfabon, in Brasilien westlich von Jejuco, in Nordamerika im Kalkstein von Kentucky und an mehreren anderen Orten. In Frankreich findet es sich an der Kreide von Roche-Guyon, Angoulême, Rouen, Dreux, und in den Luffen von Touraine, Anjou, Poitou. In Deutschland trifft man ihn nicht in bedeutender Quantität an. Bemerkenswerth ist sein Vorkommen an dem mit Mergellagern wechselnden bunten Sandstein der Gegend von Göttingen, namentlich zu Reinhausen, in dem Luftalle bei Würzburg. In der Ackertrume nimmt man ihn an vielen Orten wahr, zumal wo sie auf oder in der Nähe von Kalkstein liegt (L. F. Weder, Anleitung z. künstl. Erzeug. u. Gewinn. des Salpeters. Gött. 1814. S. 7–12.). Außerdem findet in Deutschland, wie in anderen Ländern, die Erzeugung von Kalisalpeter sehr allgemein in Localitäten Statt, wo thierische und vegetabilische Substanzen verwesen, namentlich in Stallungen, Scheunen, Holzschuppen, in Anhäufungen von Hausmüll, in Mistbeeten u. s. w.

4. Wo der Kalisalpeter in größerer Menge vorkommt, wird er eingesammelt (sog. Lehrsalpeter). Befindet er sich im reineren Zustande, so wird er theils unmittelbar verbraucht, theils als roher Salpeter in den Handel gebracht. Gewöhnlich ist er aber mit vielen edigen Theilen gemengt, von welchen er durch Auslaugen getrennt werden muß. Man benutzt aber nicht bloß die natürliche sog. Salpetererde zur Gewinnung des Salpeters, sondern bereitet eine solche auch künstlich durch sog. Plantation. In beiden Fällen enthält die auszulaugende Erde sehr gewöhnlich außer dem Kalisalpeter andere Salze, zumal Kalisalpeter, Magnesiumsalpeter, deren Zersetzung und Umwandlung in Kalisalpeter durch Holzasche, Pottasche oder schwefelsaures Kali bewirkt wird. Der durch Verflüchtung der Lauge erlangte rohe Salpeter wird für manche Zwecke durch einen Läuterungsproceß in raffinirten Salpeter verwandelt.

Die wichtigste Anwendung des Kalisalpeters ist die zur Schießpulver-Fabrication. Außerdem wird er zur Darstellung von Salpetersäure, und zu mannichfaltigen anderen technischen Zwecken, auch als Medicament gebraucht.

## 3. Kalksalpeter.

Kalksalpeter. Gansm. Handb. 858. Chaux nitratée. Hauy Traité. I. 686. Kalksalpeter. v. Kroub. Handb. 248. Nitrate de Chaux. Boud. Traité. II. 383. Nitrocalcite. Shepard Treat. on Min. II. 2. 84. Nitrate of Lime. Phil. Min. 179. Nitrate of Lime. Dana Min. 223. Chaux nitratée. Dufrenoy Traité. II. 305. Nitrocalcit. Gab. Handb. d. best. Min. 498.

$\text{Ca}\overset{\text{N}}{\text{N}} + \text{H} = \text{Salpetersäure } 59,26 \text{ Kalk } 30,87 \text{ Wasser } 9,87.$

Krystallisationssystem nicht genau bekannt \*).

Mehr und weniger durchscheinend. Weiß, zufällig grau. Von scharfem, bitterem Geschmack. Aus der Luft Feuchtigkeit anziehend und damit zerfließend. Im Glühen leicht zersetzt; der Rückstand im Dunkeln schwach leuchtend (Balduin's Phosphor). Im Wasser sehr leicht, in kochendem Alkohol zu gleichen Theilen auflöslich.

In haar- und nadelartigen Krystallen; als flockige Ausblü-  
hung oder mehrliger Beschlag.

Gehalt:

nach Shepard (a. a. O.) v. Kentucky	Salpe- tersäure	Kalk	Wasser
	57,44	32,00	10,56

## Anmerkungen.

1. Ob unter Aphronitrum der Alten (Plin. Hist. nat. XXXI. c. 10. s. 46. Hard. II. 565.) der Kalksalpeter oder ein anderes zerfließbares Salz zu verstehen ist, dürfte wohl nicht mit Gewißheit anzumachen seyn. Vermuthlich nahm man es mit jener Benennung eben so wenig genau, als mit den Namen Nitrum und Sal, worunter man verschiedenartige Salze begriff, wenn gleich in den meisten

\*) Momé de l'Isle beschreibt künstlich gewonnene Krystalle von Kalksalpeter, die ihm Pelletier zeigte, und welche sich als sechsseitige, an den Enden sechsflächig zugespitzte Prismen darstellten, mit einer gegenseitigen Neigung von zwei einander gegenüberliegenden Pyramidenflächen an den Enden unter  $110^\circ$ . Hiernach könnte das Krystallisationssystem vielleicht ein monoklinisches seyn (Cristallogr. I. p. 360. Note 245.).

## 1420 VIII. Klasse. Drygenide. XIX. Ordnung. Nitrate.

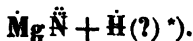
Fällen durch Nitrum unser Natron, durch Sal unser Kochsalz bezeichnet wurde. Eben so wenig genau nimmt man es noch jetzt im gemeinen Leben mit den Ausdrücken Mauer salpeter, Mauer schwefel, Mauer salz, welches gewiß in den mehrsten Fällen Kalksalpeter, zuweilen aber Soda oder auch wohl Bittersalz ist (Vergl. Beckmann's Technologie. 6. Aufl. S. 542.).

2. Der Kalksalpeter entsteht unter ähnlichen Umständen wie der Kalksalpeter und kommt daher auch an denselben Orten vor, wo dieser sich findet, und häufig in Verbindung mit ihm. Uebrigens scheint der Kalksalpeter eine noch größere Verbreitung zu haben, als der Kalksalpeter, und nicht selten auch ohne letzteren vorzukommen. Man nimmt ihn besonders an kalkhaltigen Gesteinen wahr; außerdem vorzüglich in der Ackerkrume; so wie er überhaupt häufig an solchen Orten sich findet, wo animalische und vegetabilische Substanzen faulen. Seine leichte Auflöslichkeit bewirkt, daß er vom atmosphärischen Wasser aufgenommen wird und dadurch zuweilen in Quellen gelangt.

3. Da wo der Kalksalpeter in Menge sich findet, liefert er ein Hauptmaterial zur Bereitung des Kalksalpeters, indem jener, wie früher bereits bemerkt worden, durch kohlen saures oder schwefel saures Kali zersetzt und in letzteren umgewandelt wird.

### 4. Magnesia salpeter.

Nitrate de Magnésie. Beud. Traité. II. 384. Nitromagnésite. Shepard Treat. on Min. Nitrate of Magnesia. Phill. Min. 185. Nitrate of Magnesia. Dana Min. 223. Magnésie nitratée. Dufrenoy Traité. II. 323. Nitromagnésit. Gaid. Handb. d. best. Min. 488. Magnesia salpeter. Baum. Elem. d. Min. 215.



Krystallisationssystem nicht bekannt \*\*).

Weiß. Bitter schmeckend. Die atmosphärische Feuchtigkeit sehr leicht anziehend und zerfließend. In starker Glühhitze zersetzt, wobei die Kalterde rein zurückbleibt.

\*) Die Verbindung  $\text{Mg}\ddot{\text{N}}$  besteht aus 72,34 Salpetersäure und 27,66 Kalterde. Der Wassergehalt dieses Salzes ist noch nicht bestimmt.

\*\*) Nach Wenzant krystallisirt der Magnesia salpeter in rhombischen Prismen.

In Wasser sehr leicht, in wasserfreiem Alkohol sehr wenig auflöslich.

Als flüchtige Ausblähung.

### Anmerkungen.

1. Der Magnesiafalspeter entsteht auf ähnliche Weise wie Kalifalspeter, und kommt daher häufig in Verbindung mit diesen beiden Salzen, zuweilen indessen auch unabhängig von ihnen vor. Man findet den Magnesiafalspeter besonders an talkerbehaltigen Kalksteinen und Mergeln, so wie in der Ackerkrume, und überhaupt an Orten, wo animalische und vegetabilische Substanzen faulen. Vom atmosphärischen Wasser aufgelöst, gelangt er nicht selten in Quellen.

2. Da der Magnesiafalspeter oft in Begleitung des Kalifalspeters vorkommt, so liefert er mit das Material zur Salpetergewinnung. Man zersetzt ihn, wie den Kalifalspeter, durch kohlensaures oder auch durch schwefelsaures Kalk, und wandelt ihn auf solche Weise in Kalifalspeter um.

---

John hat ein seltenes Fossil von Johann-Georgenstadt untersucht (Schweigg. J. XXXII. 250.), welches für Bleispath gehalten wurde, nach seinen Versuchen indessen salpetersaures Quecksilberoxydul zu seyn scheint. Es wird von Wasser theilweise aufgelöst, mit Hinterlassung eines gelben, dann grün werdenden, in Salpetersäure leicht löslichen Rückstandes. Eine genauere Untersuchung wird erst entscheiden können, ob jener Körper, der ein neueres Erzeugniß seyn dürfte, mit dem Namen Quecksilbersalpeter zu belegen, und als eigene Mineralspecies im Systeme aufzuführen ist (Vergl. Kammelsb. Handwört. II. 88.).

---

## Zwanzigste Ordnung. Borate.

### Borsaure Salze.

**Starr.** Krystallinisch (die Borate, deren Krystallisationsysteme bekannt sind, isometrisch, orthorhombisch, klinorhombisch).

Mit Schwefelsäure digerirt eine Masse gebend, welche darüber angezündetem Weingeist die Eigenschaft ertheilt, mit grüner Flamme zu brennen. In Wasser theils auflöslich, theils unauflöslich.

### 1. Boracit.

Sublimirter Quarz. Bakus, in v. Gress's Annal. 1787. II. 333. Borazit. Wern. Borazit. Gausm. Handb. 621. Borazit. Wern. 168. Magnésie boratée. Haüy Traité. II. 56. Pl. 64. Fig. 101—106. Borazit. v. Leonh. Handb. 287. Boracite. Boud. Traité. II. 247. Boracite. Phyl. Min. 186. Tetraedrischer Borazit. Mohs Phys. 335. Fig. 207. 208. 212. Boracite. Dana Min. 495. Magnésie boratée. Dufrenoy Traité. II. 315. Pl. 46. Fig. 286—289. Borazit. Gald. Handb. v. best. Min. 544. Würfelstein.

$Mg^3 B^3$  = Borsaure 69,24 Talkerde 30,76.

Isometrisch, mit vollzähligen und halben, geneigtflächigen Combinationen. Blätterdurchgang: sehr unvollkommen nach den Oktaederflächen; oft deutlicher nach der einen, einem Tetraeder entsprechenden Hälfte derselben, als nach der anderen; Spuren nach den Würfelflächen.

Spec. G. = 2,9—3. S. = 4,5—7. Spröde. Starr polarisch pyroelektrisch, mit vier durch die Würfelachsen gehenden Achsen. — Im Kolben kein Wasser ausgebend.

B. d. L. etwas schwer mit Schäumen zu einer weißen, auf der Oberfläche krystallinischen Perle schmelzend. Die Flamme grün färbend. In Borax und Phosphorsalz zum klaren Glase aufblüch. Das Pulver in Salz- und Salpetersäure ziemlich leicht und vollkommen aufblüch. In Wasser unauflüch.

a. Blättriger. Von versteckt blättriger Textur. Der Bruch muschlig, in das Unebene. Von Glasglanz, in das Demantartige geneigt; durch Verwitterung matt werdend. Vom Durchsichtigen bis in das an den Kanten Durchscheinende. Von doppelter Strahlenbrechung. Farblos und weiß, in das Graue, Grüne, Gelbe, Rothe, Braune, bis in das Schwärzliche. Weißer Strich.  $\delta = 7$ .

Krystallform: O (s. s' Haüy). W(P). RD(n). — T. PT1(r). TIT2(H 3 type). — Combinationen: außer dem Würfel und Rhombendodekaeder, die, wenn gleich selten, in reiner Ausbildung vorkommen, T. RD. — W. RD. — T. W. RD. — O. W. RD. — T. W. RD. PT1. — O. W. RD. PT1. — O. W. RD. TIT2. — O. W. RD. PT1. TIT2. — In den Combinationen, welche die Oктаederflächen vollzählig enthalten, pflegt die eine Hälfte kleiner als die andere zu seyn, in welchen Fällen statt O zu sehn +T und -T. — Die Oberfläche oft glatt und glänzend; nicht selten aber löcherig, wie angefressen. Von den Oктаederflächen häufig +T glatt und glänzend, -T dagegen rauh, uneben, matt. — Krystalle von geringer Durchsichtigkeit im Innern oft faserig, die Fasern gegen die äußeren Flächen senkrecht gerichtet.

Derb, zum Theil in rundlichen Partien, dabei krystallinisch-förmig abgefordert.

## Zwanzigste Ordnung. Borate.

### Borsaure Salze.

**Starr.** Krystallinisch (die Borate, deren Krystallisationssysteme bekannt sind, rhombisch, orthorhombisch, klinorhombisch).

Mit Schwefelsäure digerirt eine Masse gebend, welche darüber angezündetem Weingeist die Eigenschaft ertheilt, mit grüner Flamme zu brennen. In Wasser theils auflöslich, theils unauflöslich.

### I. Boracit.

Cubischer Quarz. *Estus*, in v. *Crell's Annal.* 1787. II. 333. Boracit. *Bern.* Boracit. *Gausm. Handb.* 821. Boracit. *Bern.* 168. Magnésie boratée *Hauy Traité.* II. 56. Pl. 64. Fig. 101–106. Boracit. v. *Leonh. Handb.* 287. Boracite. *Beud. Traité.* II. 247. Boracite. *Phil. Min.* 186. Tetraedrischer Boracit. *Wohls Phys.* 385. Fig. 207. 208. 212. Boracite. *Dana Min.* 405. Magnésie boratée. *Dufrénoy Traité.* II. 315. Pl. 46. Fig. 286–289. Boracit. *Tab. Handb.* v. *best. Min.* 544. Würfelstein.

$\text{Mg}^3 \text{B}^3 =$  Borsaure 69,24 Talkerde 30,76.

Rhombrisch, mit vollzähligen und halben, geneigtflächigen Combinationen. Blätterdurchgang: sehr unvollkommen nach den Octaedersflächen; oft deutlicher nach der einen, einem Tetraeder entsprechenden Hälfte derselben, als nach der anderen; Spuren nach den Würfelflächen.

*Spec. G.* = 2,9–3. *H.* = 4,5–7. Spröde. Stark polarisch pyroelektrisch, mit vier durch die Würfelenden gehenden Achsen. — Im Kolben kein Wasser ausgebend.



B. d. L. etwas schwer mit Schäumen zu einer weißen, auf der Oberfläche krystallinischen Perle schmelzend. Die Flamme grün färbend. In Borax und Phosphorsalz zum klaren Glase auflöslich. Das Pulver in Salz- und Salpetersäure ziemlich leicht und vollkommen auflöslich. In Wasser unauflöslich.

a. Blättriger. Von versteckt blättriger Textur. Der Bruch muschlig, in das Unebene. Von Glasglanz, in das Demantartige geneigt; durch Verwitterung matt werdend. Vom Durchsichtigen bis in das an den Kanten Durchscheinende. Von doppelter Strahlenbrechung. Farblos und weiß, in das Graue, Grüne, Gelbe, Rothe, Braune, bis in das Schwärzliche. Weißer Strich.  $\delta = 7$ .

Krystallform: O (s. s' Hauy). W(P). RD(n). — T. PT1(r). TIT2(H 3 type). — Combinationen: außer dem Würfel und Rhombendodekaeder, die, wenn gleich selten, in reiner Ausbildung vorkommen, T. RD. — W. RD. — T. W. RD. — O. W. RD. — T. W. RD. PT1. — O. W. RD. PT1. — O. W. RD. TIT2. — O. W. RD. PT1. TIT2. — In den Combinationen, welche die Oktaederflächen vollzählig enthalten, pflegt die eine Hälfte kleiner als die andere zu seyn, in welchen Fällen statt O zu setzen +T und -T. — Die Oberfläche oft glatt und glänzend; nicht selten aber löcherig, wie angefressen. Von den Oktaederflächen häufig +T glatt und glänzend, -T dagegen rauh, uneben, matt. — Krystalle von geringer Durchsichtigkeit im Innern oft faserig, die Fasern gegen die äußeren Flächen senkrecht gerichtet.

Verb. zum Theil in rundlichen Particen, dabei krystallinisch-förmig abgehobert.

1424 VIII. Klasse. Drygenide. XX. Ordnung. Borate.

Gehalt:	Bor- säure	Talkerde	Kalk	Kieselsäure	Thon- erde	Eisen- oxyd
n. Bestrumb (Fl. phys. Chem. Abh. III. 1. 167.) vom Kalkberge bei Lüneburg n. Pfaff (Schweigg. J. VIII. 131.) v. Segeberg n. Stromeyer (Gib. Ann. XLVIII. 215.) v. Lüneburg n. Du Menil (Chem. Forsch. 31.) vom Schilbkeim bei Lüneburg n. Arfvedson (K. Vet. Acad. Handl. 1822. 92.) v. Lüneburg n. Kammelsberg (Pogg. Ann. XLIX. 445.) ebendaher a.	68,00	13,50	11,00	2,00	1,00	0,75
b.	63,7	36,3	—	—	—	—
	67	33	—	—	—	—
	64,14	31,11	—	0,50	—	1,50
	69,7	30,3	—	—	—	—
a.	69,252	30,748	—	—	—	—
b.	68,876	31,124	—	—	—	—

b. Fasriger. Von fasriger Absonderung. Seidenartig glänzend. Weiß.

In plattrunden Massen, verb.

c. Dichter. Der Bruch eben, zuweilen splittrig; an der Luft ein erdiges Ansehen annehmend. Schneeweiß; an der Luft leicht gelblichweiß werdend.  $S. = 4,5$ .

Verb. in ganzen Lagermassen. Die Oberfläche häufig von zerfressenem Ansehn.

Gehalt:

	Bor- säure	Talkerde	Kohlensaures Eisen- oxydul, mit Sp. v. kohlens. Mangan- oxydul und Eisen- oxydhydrat
nach Karsten (Archiv. XXI. 2. 492.) v. Stassfurt	69,49	29,48	1,03

## Anmerkungen.

1. Die frühesten Untersuchungen des blättrigen Boracits, den man für falschen Quarz gehalten hatte, rühren von J. G. Zusemann (v. Grew's Ann. 1788. I. 208.), Heyer (das. II. 21.) und Westrum her, welcher Letztere die Borfsäure darin entdeckte, aber neben dem Gehalte an Talkerde einen bedeutenden Kalkgehalt angab. Eine von Bauquelin und Schmitt unternommene Untersuchung ergab dagegen, daß die wesentlichen Bestandtheile des Boracits Borfsäure und Talkerde sind (Hauy Traité de Min. 1. Ed. II. 338.).

2. Mit den merkwürdigen Eigenthümlichkeiten der KrySTALLISATION des Boracits sind ausgezeichnete physikalische Eigenschaften verknüpft. Brewster hat gezeigt, daß ihm eine Achse doppelter Strahlenbrechung eigen ist, welche einer durch zwei Würfecken gehenden Achse entspricht, worauf sich seine Meinung stützt, daß als Grundform des Boracits ein Würfel-Rhomboeder, b. h. ein Würfel als Rhomboeder betrachtet, anzunehmen sey (Gibb. Ann. 1821.). Brewster hat diese Ansicht dahin modificirt, daß die KrySTALLISATIONEN des Boracits auf ein der Würfelform sehr genähertes Rhomboeder zurückzuführen seyen (Traité de Min. II. 247.), womit indessen die Symmetrie der Flächencombinationen des Boracits nicht zu reimen ist. Wenn nun gleich die Eigenthümlichkeit des Boracits, bei einem isometrischen KrySTALLISATIONENSYSTEME nur eine Achse doppelter Strahlenbrechung zu besitzen, als eine Ausnahme von der Regel erscheint, so haben doch die Untersuchungen Bot's (Mém. de l'Acad. des sciences. 1843. p. 645.) gelehrt, daß blättrige Mineralkörper zuweilen Lichtpolarisations-Erscheinungen zeigen, welche von ihrer krySTALLINISCHEN Form unabhängig sind (Vergl. Dufrénoy Traité de Min. I. 275. II. 316.).

Hauy hat schon i. J. 1791 die pyroelektrische Eigenschaft des Boracits entdeckt, und ihren Zusammenhang mit der KrySTALLISATION nachgewiesen, indem er fand, daß vier elektrische Achsen vorhanden sind, welche durch je zwei auf verschiedene Weise ausgebildete Würfecken gehen. Köhler hat zuerst gezeigt (Pogg. Ann. XVII. 150.), daß die vier Würfecken, an welchen sich die glänzenden Tetraederflächen finden, die antitropen, die vier anderen dagegen, welche theils ohne, theils mit matten Tetraederflächen vorkommen, die analogen Pole enthalten; welche Angabe durch die von P. Rieß und G. Rose angestellten Versuche (Pogg. Ann. LIX. 377.) bestätigt worden. Da-

## 1426 VIII. Klasse. Drygenide. XX. Ordnung. Borate.

gegen hat sich bei dieser Untersuchung die von Haukel aufgestellte Behauptung (Pogg. Ann. L. 462.), daß dem Boracite außer jenen vier Achsen noch drei andere eigen seyen, welche durch die Mitte der diametralen Endflächen, oder durch die diametralen Diaberecken gehen, nicht bewährt; so wie sich auch bei den von P. Kieß und G. Rose angeestellten Versuchen gezeigt hat, daß die von Haukel bemerkte Anomalie, aus welcher er schloß, daß die Elektricitäten, welche die Ecken des Boracitwürfels entwickeln, nicht von der Art der Wärmebewegung allein abhängig seyen, sondern auch von den Temperaturgränzen, zwischen welchen dieselben Statt finden, nicht der Pyroelektricität angehört, sondern nur scheinbar, und in einer übersehenen, in der Masse des Krykalls Statt findenden Wärmebewegung begründet ist (a. a. D. 380.).

3. Der Boracit ist der Verwitterung unterworfen. Er verliert allmählig seine Durchsichtigkeit, nimmt gewöhnlich eine unreine weiße Farbe an, wird aufgelockert und zerfällt zuletzt ganz (Bergl. Fr. Hoffmann, in Gilbert's Ann. 1824. I. 44.).

4. Der blättrige, krykallfirte Boracit hat sich bisher nur zu Lüneburg im Hannover'schen und zu Segeberg in Pommern im Karfennite und Gyps gefunden. Am ersteren Orte, wo er zuerst bemerkt wurde, kommt er sowohl am Kalkberge als auch am Schildstein, theils in einzelnen, theils in gruppirten Krykallen eingewachsen vor<sup>\*)</sup>. Dergleichen mit dem Boracite finden sich Steinsalz, ranchgrauer Bergkrykall, Eisenerz, Schwefelkies, der erste und letzte dieser Begleiter zuweilen in Boracit-Krykallen eingeschlossen. Zu Segeberg wird der Boracit zuweilen von eingesprengtem Borsäurestein begleitet. Bei Lüneburg finden sich kleinere und größere Krykalle von mannichfaltigen Formen und Abänderungen der Farbe und Durchsichtigkeit; die Segeberger Krykalle pflegen klein zu seyn, sich aber durch Reizigkeit und wasserhelle Klarheit auszuzeichnen, und besonders in der Würselform oder in der Combination W. RD., sich darzustellen (Sand. Reise. I. 18.). Auch in kleinen verben, eingewachsenen Parteen kommt der Boracit sowohl zu Lüneburg als auch zu Segeberg im Karfennite und Gyps eingewachsen vor. Der saftige Boracit hat sich in der Gegend von Luneville im Gyps des Kaiser-Weißes, zwischen den Gesteinlagen, oder auch in kleinen Höhlungen der Feldart gefunden.

<sup>\*)</sup> Es werden zuweilen künstlich geschlichte Krykalle für Boracitkrykalle ausgegeben und verkauft, welche betrügerische Industrie u. a. von den in den Gypsbrüchen am Kalkberge bei Lüneburg arbeitenden Sträflingen betrieben wird.

Uebriens merkwürdig ist die im Steinsalzgebirge der Gegend von Stahlfurtz in der Preussischen Provinz Sachsen, bei dem Bohren nach Steinsalz neuerlich gemachte Auffindung von dichtem Boracit in einer dem Aufschne nach ausgebehten Ablagerung (Karsten, im Archv. XXI. 2. 491 ff.). Der dicke Boracit ist zum Theil mit Martinit, einer Verbindung von Kochsalz und wasserfreiem Bittersalz vermengt. Unter den zu Tage geförderten Stücken befanden sich einige an der Oberfläche mit kleinen Steinsalzwürfeln besetzt. Auch wurde an einem Stücke ein Abdruck von einer großen trichterförmig-treppenartigen Kochsalzkrysalgruppe bemerkt, dessen Wände zum Theil noch mit Steinsalzwürfeln besetzt waren, zum Theil aber durch später erfolgtes Wiederauflösen der Salzwürfel in Wasser nur noch die Räume zeigten, welche früher von den Salzkrysalen erfüllt gewesen seyn mußten.

5. Ueber die KrySTALLISATION des Boracits: Hausm. Krysallogische Beiträge. 1803. S. 21 ff. Gaidinger, in Pogg. Ann. VIII. S. 511.

## 2. Rhodicit.

Rhodicit G. Rose, in Pogg. Ann. XXXI. 263. XXXIX. 321. Kruse u. d. Uval. I. 466 ff. II. 514. Rhodicit. Rose Pogg. Ann. I. 632. Rhodizite. Dana Min. 406. Rhodizite. Dufrénoy Traité. II. 318. Rhodicit. Gaid. Handb. d. bes. Min. 544.

Ca, B.

Homometrisch, mit gemischter Flächen-Combination.

Von starkem Glasglanz, in das Diamantartige geneigt. Mehr und weniger durchscheinend. Weiß, in's Gelbe und Graue. Spec. G. = 3,416 (G. Rose). H. über 8. Stark polarisirt pyroelektrisch, mit vier durch die dreiflächigen Eden des Rhombendodetaeders gehenden Achsen. — Im Kolben kein Wasser ausgebend. W. d. S. schwer schmelzbar. Anfangs die Flamme grün, später roth färbend. Ein kleiner Splitter in der Platinzange an den Kanten zu einem weißen Email schmelzend, welches Auswülfse bekommt, die mit gelblichrothem Richte

## 1428 VIII. Klasse. Drygenide. XX. Ordnung. Borate.

stark leuchten. In Borax und Phosphorsalz zu einem klaren Glase ausföblich. In Salzsäure schwer ausföblich. In Wasser unauflöblich.

Kryallisiert: T. RD. Das Rhombendodetäeder an den abwechselnden dreiflächigen Ecken durch die Flächen des Tetraeders schwach abgestumpft. Die letzteren Flächen sehr glatt und eben; die Fl. des Rhombendodetäeders zuweilen etwas uneben und gekrümmt. Die Kryalle klein, indem ihre Größe höchstens 2 Linien beträgt.

### Anmerkungen.

1. Nach den von G. Rose mit dem Rhodicit angestellten Versuchen, enthält er Bor säure und Kalk. Die rothe Färbung der Löthrohrflamme ließ einen Lithion-Gehalt vermuthen, der indessen in der zu Gebote stehenden geringen Menge des Fossils nicht aufgefunden werden konnte. Eine genauere chemische Analyse wird erst entscheiden können, ob der Rhodicit wirklich Anspruch darauf hat, als selbstständige Mineral-Species aufgeführt zu werden, oder ob er vielleicht nur als eine Formation des Boracits, in welcher die Talkerde durch Kalk vertreten ist, gelten kann.

2. Das elektrische Verhalten des Rhodicits stimmt mit dem des Boracits nach den von G. Rose angestellten Versuchen vollkommen überein. Die durch die glänzenden Tetraederflächen abgestumpften Ecken des Rhombendodetäeders werden antilog, die unabgestumpften analog elektrisch (Pogg. Ann. LIX. 382.).

3. Der Rhodicit kommt zu Sarapulsk und Schailanek bei Ruzinsk am Ural mit rothem edlem Larmalin und Daarz, theils auf, theils eingewachsen vor.

### 3. Hydroboracit.

Hydroboracit G. Gess. in Pogg. Ann. XXXI. 49. Hydroboracite. Phäl. Min. 187. Hydroboracit. Ross's Bsp. I. Anh. 620. Hydroboracite. Dana Min. 242. Hydroboracite. Dufrenoy Traité. II. 319. Hydroboracit. Guss. Handb. d. best. Min. 493.

$\text{Ca}^2 \bar{\text{B}} \cdot + \text{Mg}^2 \bar{\text{B}} \cdot + 18\text{H} = \text{Bor säure } 47,43 \text{ Talkerde } 10,53 \text{ Kalk } 14,52 \text{ Wasser } 27,52.$

Krystallisationsystem unbekannt.

Strahlig-blättrig. In dünnen Blättchen durchscheinend. Weiß, zuweilen durch Eisenoxyd rötlich gefärbt. Spec. G. = 1,9. H. = 2. — Im Kolben Wasser ausgebend. W. d. L. leicht zu einem klaren, ungefärbten Glase schmelzend, welches bei'm Erkalten sich nicht trübt. Die Flamme etwas grün färbend. In Salz- und Salpetersäure bei'm Erwärmen leicht auflöslich; aus den nicht zu sehr verdünnten Lösungen scheidet sich bei'm Erkalten Bor säure aus. In Wasser etwas auflöslich; die Lösung alkalisch reagirend.

Krystallinisch - verb; die Masse durchlöchert und zertrümmert, die Räume mit Thon ausgefüllt.

Gehalt:

nach Hess (a. a. D.)	Bor säure	Kalkerde	Kalk	Wasser
a.	49,22	10,71	13,74	26,33
b.	49,922	10,430	13,298	26,330

### Anmerkung.

Der Hydroboracit fand sich in einer Sammlung kaufmännischer Mineralien. Vorkommen und Fundorte sind unbekannt.

## 4. Hydroborocalcit.

Borate of Lime. A. A. Hayes. Dana Min. 243.

Ca, B, H.

Rhombisch, mit mikrodiagonaler Abweichung. Grundform nicht genau bekannt. Gegenseitige Neigung von E = 97° 30', 82° 30'. Neigung von P gegen E = 147° 30' (Zeschmayer).

In Krystallen farblos und durchsichtig. In derben Massen fasrig, seidenartig glänzend, opal, schneeweiß. — Die fasrigen Massen in warmem Wasser stark aufquellend.

1490 VIII. Klasse. Erzeugnisse. XX. Ordnung. Borate.

KrySTALLFORM: H. P. A. E. Combinationen sämtlicher Flächen.  
Die Kryalle zuweilen  $\frac{1}{4}$  Zoll lang.  
In tugligen Massen.

Anmerkungen.

1. Nach der Untersuchung von H. N. Hayes sind die Bestandtheile des Hydroborocalcits Borsäure, Kalk und Wasser.
2. Der Hydroborocalcit kommt in bedeutender Menge in den dürren Ebenen von Jauque in Peru, in Gesellschaft von dem mit dem Namen Pictoringit belegten Magnesia-Klaam (vergl. oben S. 1170) vor.

5. Zinjal.

Zinjal. Gaudm. Handb. 840. Soude boratée. Hauy Traité. II. 200. Pl. 54. Fig. 174–180. Boraxsaures Natron v. Leonf. Handb. 148. Borax. Boud. Traité. II. 246. Borate of Soda. Phill. Min. 199. Prismatisches Borax-Salz. Rohe Physf. 54. Fig. 71. Borax. Dana Min. 215. Soude boratée. Dufrenoy Traité. II. 170. Pl. 9. Fig. 49. 50. Borax. Gaud. Handb. d. best. Min. 491.  
Trivialnamen: Swaga der Tibetaner. Im Handel: roher Borax.

$\text{Na} \cdot \text{B}^2 + 10\text{H} = \text{Borsäure } 36,53 \text{ Natron } 16,37 \text{ Wasser } 47,10.$

Klinorhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung.  
Hypoth. Grundform: Klinorhombisches Oktaeder von  
 $\left. \begin{matrix} 133^\circ 11' \\ 122^\circ 33' \end{matrix} \right\} 124^\circ 8', 79^\circ 40'. \text{ Abweichung} = 16^\circ 35'$   
 (Näherung. Raum.)\*). Blätterdurchgang: vollkommen nach B; weniger deutlich nach E; Spuren nach B'.

\*) Es sind hier die von H. P. angegenommenen, auf Messungen mit dem Reflexionsgoniometer gegründeten, augenblicklichen Winkelbestimmungen Raumann's (Lehrb. 244.) beibehalten, inwiewohl bei den Kryallen in sofern eine andere Stellung gegeben worden, daß die oben H. P. noch vorn gerügt erschienen. Nach den auf Hauy's Winkelbestimmungen gegründeten Angaben von Rohe ist die gegenseitige Neigung von  $\text{P}^2 = 120^\circ 23'$ , die gegenseitige Neigung von  $\text{E} = 88^\circ 9'$  und die Abweichung  $= 6'$ .



Der Bruch muschlig. Von Wachsglanz. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Von starker doppelter Strahlenbrechung. Farbenlos, graulich-, gelblich-, grünlichweiß, in das Graue, Grüne, Gelbe, Braune. Weißer Strich. Spec. G. = 1,5—1,8.  $\rho$ . = 2—2,5. Sehr wenig spröde. Süßlich alkalisch schmeckend. — Im Kolben viel Wasser ausgebend. V. v. L. sich aufblühend, weiß werdend und sehr leicht zu einem farblosen Glase schmelzend, welches, mit Schwefelsäure befeuchtet, der Flamme eine grüne Färbung ertheilt. Im Wasser auflöslich.

Kryallform: Gl.  $P'$  (o  $\text{Hauy}$ ) =  $122^\circ 33'$ .  $A(P)$  =  $73^\circ 25'$ .  $B(M)$ .  $B'(T)$ .  $E(r)$  =  $87^\circ 0'$ ,  $93^\circ 0'$ . —  $\bar{E}A\frac{1}{2}(z)$  =  $96^\circ 40'$ . —  $\bar{B}'A\frac{1}{2}(s)$  =  $49^\circ 43'$ . — Gewöhnliche Combinationen: 2A. 2B. 4E. — 2A. 2B. 2B'. 4E. — 4P'. 2A. 2B. 2B'. — 4P'. 2A. 2B. 4E. — 4P'. 2A. 2B. 4E. 4 $\bar{E}A\frac{1}{2}$ . — 4P'. 2A. 2B. 2B'. 4E. 4 $\bar{E}A\frac{1}{2}$ . — Gl.  $P'$ , E,  $\bar{E}A\frac{1}{2}$  parallel den Combinationsebenen mit A gereift; die übrigen Flächen glatt. — Die Individuen gewöhnlich in der Richtung der Hauptachse verlängert, oft zugleich in makrodiagonaler Richtung verkürzt. — Zwillingkryalle: Zusammenfügungsebene einer Gl. B entsprechend, Umkehrungsachse gegen dieselbe senkrecht.

In kryallinischen Krystallen.

Gehalt:

nach Laproth (Beitr. IV. 353.)	Vorsäure	Katron	Wasser
aus Tibet	27,6	14,5	47,0

### Anmerkungen.

1. Der Zinkal findet sich an einigen alpinischen Seen in den Schneegebirgen von Tibet und Nepal, zugleich mit Steinsalz. Besonders berühmt ist der See Tschu Lumbu (Lubrong, Layrang) in Groß-Tibet, der 16 Lager Eisen enthält vor dem Orte gleiches Namens liegt, und nach Saunders (Turner, ambassade au Thibet et au Butan. II. 175.) eine unerhöfliche Menge von Zinkal, aber auch sehr viel Steinsalz liefert, indem jener an den flachsten Stellen und den Ufern, dieses dagegen in dem tiefsten Theil des Sees gesun-

1432 VIII. Klasse. Drygenide. XX. Ordnung. Borate.

den wird. Außerdem kommt der Linal in Südamerika in der Gegend von Potosi vor. Auch wird Geylon als Fundort des Linal angegeben.

2. Aus dem Linal wird der raffinierte Borax dargestellt, der vorzüglich als Flussmittel bei dem Löthen der Metalle, zur Bereitung feiner Gläser, zu Glasurmassen, zur Darstellung der Borsäure, als Oelmittel angewandt wird. In Südamerika gebraucht man den Linal unter dem Namen Quemaso, als Flussmittel bei dem Kupferschmelzen (Journ. d. phys. XII. 393.). Der Borax gehört zu den wichtigsten Reagentien bei Löthprobenversuchen für mineralogische und chemische Untersuchungen.

6. Hopeit\*)

Hopeite Brewster. Trans. of the Roy. Soc. of Edinb. I. 187. Haidinger. Abh. Berlit. v. Berl. Jahrb. 796. Hopeite. Phil. Mag. 377. Prismatisches Hexaëdrit-Fluorid. Zeits. Min. 21. Fig. 41. Hopeite Dana Min. 266. Hopeite. Mikrosk. Trans. II. Gil. Pl. S. Fig. 27-28. Berlit. Jahrb. Jahrb. v. Berl. 796.

Zu. Cd. H. B?

Diaphanität: Transparenz: Opalescenzfächer von 120°, 180°, 270°, 360° (Berlit. Zusammenh.: vollkommen nach B.; weniger deutlich nach H.)

Die des Hexaëdrit-ähnlichen von Fuchsenberg, sind von Cd. H. B. Von Zusammenh. ist in der Zusammenh. von der der Zusammenh. Zusammenh. Hopeit Strah. Ein G. = 27. (Berlit.) — 27. (Berlit.) H. = 27. — In Silber und Hopeit ungelöst. H. 2. 2. am Ende sehr zu sich zieh. Zusammenh. Cad. zusammen: die Zusammenh. sind kein Fächer. In Fuchsenberg vollkommen ungelöst. Für Hopeit besonders von Zusammenh. und Zusammenh. zusammen. Für Zusammenh. von Zusammenh.

\*) Hopeit ist ein Mineral, welches in der Gegend von Potosi in Südamerika vorkommt. Es besteht aus Borax und Linal.

dend. In Salz- und Salpetersäure ruhig auflöslich.  
In Wasser unauflöslich.

KrySTALLFORM: Fl. P (b' Lévy). A(p). B'(h'). B(g'). D'(a<sup>2</sup>) = 101° 0'. E(m) = 120° 26', 59° 34'. — B'B<sup>2</sup>/<sub>2</sub> (h<sup>2</sup>) = 139° 16', 41° 44'. BB'2 (g<sup>2</sup>) = 97° 40', 62° 20'. — AB'3 (a<sup>3</sup>) = 149° 16'. — Gewöhnliche Combinationen: 8P. 2B'. 2B. 4D'. 4E. — 8P. 2A. 2B'. 2B. 4D'. 4E. 4BB'<sup>2</sup>/<sub>2</sub>. 4BB'2. 4AB'3. — Fl. B vertikal geritzt, die übrigen glatt und glänzend. — Die Individuen gewöhnlich in der Richtung der Hauptachse verlängert.

### Anmerkungen.

1. Nach Nordenskiöld's Untersuchung (Årsber. 1825. 201.) scheint der Gopetit Zinkoryd, etwas Cadmumoryd, und eine Erde, in Verbindung mit einer Mineralsäure (vielleicht Bor säure oder Phosphorsäure) und vielem Wasser zu enthalten.

2. Der Gopetit, welcher früher für eine Scollithart gehalten wurde, bis Brewster auf seine eigenthümliche Beschaffenheit aufmerksam machte, und das Fossil nach dem Professor Gopet in Gbinburg benannte, findet sich, wiewohl selten, in kleinen Drusenhöhlen in Begleitung von Zinkglas, am Altenberge ohnweit Aachen.

3. Ueber das KrySTALLISATIONENSYSTEM des Gopetits: Lévy, i. d. Ann. des Mines. 4 Sér. IV. p. 517.

## Neunte Klasse. Fluoride \*).

### Verbindungen des Fluors mit Metallen.

Mit concentrirter Schwefelsäure in der Wärme behandelt, flussfaure, Glas angreifende Dämpfe entwickelnd. In Wasser unauflöslich.

Starr. Krystallförmig (trigonalisch, orthorhombisch, fluorhombisch? monotrimetrisch). Specifisches Gewicht unter 5. Härte höchstens = 6.

### 1. Fluß

Fluores. Boët. de Boot, Gemmar. et Lap. hist. Lugd. Bat. 1647. p. 575. Förstened Fluss. (Cronstedt) Försök til Mineralogia 1758. p. 98. Fluor mineralis. Waller. Syst. min. 1773. L. p. 171. Fluß. Sandm. Handb. 875. Fluß. Bern. 163. Chaux fluatée. Hauy Traité. I. 505. Pl. 27. 28. 29. Fig. 1—20. Flußfanger Kall. v. Leonh. Handb. 574. Fluorine. Boud. Traité. II. 517. Fluor Spar. Phil. Min. 172. Octaedrisches Fluß-Salzb. Röhre Pppl. 81. (I. Fig. 29. 30. 31.) Fig. 198. 199. 200. Fluor Spar. Dana Min. 236. Chaux fluatée. Dufrenoy Traité. II. 267. Pl. 39. 40. Fig. 237—248. Fluß. Sand. Handb. d. best. Min. 497.

$\text{CaF} = \text{Fluor } 48,14 \text{ Calcium } 51,86.$

Trigonalisch, mit vollzähligen Flächen-Combinationen. Blätterdurchgang: ausgezeichnet nach den Octaederflächen; zuweilen ziemlich deutlich nach den Rhombendodecaederflächen; Spuren nach den Würfelflächen.

Spec. G. = 3—3,3. H. = 4. Als Pulver, auch wohl in Krystallen oder Spaltungsfüßen, bei höherer Temperatur phosphorescirend. — W. d. L. oft stark

\*) Mit diesem Namen werden hier sämmtliche in der Natur sich findende Fluormetalle bezeichnet, mögen sie nach der Unterscheidung der Chemie Fluoräre oder Fluoride seyn.

verknüpfend; in dünnen Splittern mit einigen Aufwällen zu einer porcellanartigen Masse schmelzend, die in stärkerem Feuer unerschmelzbar wird und alkalisch reagirt; die Flamme dabei roth färbend (v. Kobell). In Borax und Phosphorsalz leicht auflöslich. Mit Gyps oder Schwefelspath zu einer klaren Perle schmelzend, die bei'm Erkalten unklar wird. In Salz-, Salpeter- und Schwefelsäure auflöslich.

a. Flußspath. Von blättriger Textur. Der selten wahrnehmbare Bruch muschlig in das Unebene oder Feinsplättrige. Auf den Spaltungsflächen starkglänzend oder glänzend, von einem Glasglanze, der zuweilen dem Perlmutterartigen ähnelt. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Farblos und von mannichfaltigen weißen, grauen, gelben, rothen, blauen, grünen Farbgebänderungen. Zuweilen verschiedene Farben an demselben Krystall, indem z. B. ein dunklerer Krystall von einer helleren oder anders gefärbten Masse umgeben ist; so wie auch in derben Massen. Selten verschiedene Farben bei durch- und auffallendem Lichte, z. B. bei durchfallendem Lichte smaragdgrün, bei auffallendem in gewissen Richtungen sapphirblau. Weißer Strich.

Krystallform: O(P Haupt). W(N). RD(s). Trk. Tr2(u). PO1. PW2(z). PW3(x). TP3(u). TP\*). — Einfache Combinationen: O. W. RD. PW3. Von diesen der Würfel am häufigsten. Zusammengesetzte Combinationen: O. W. — O. PO1. — O. PW2. — W. RD. — O. PW3. — W. Tr2. — W. TP2. — O. W. RD. — O. W. PW3. — O. RD. PW2. — O. W. TP3. — W. RD. Tr2. — W. RD. PW3. — W. Tr2. TP3. — W. PW3. TP3. — W. PW3. TP(\*). — O. W. RD. Tr2. — O. W. RD. TP3. — O. W. Tr2. PW3. — W. RD. PW2. PW3. — W. RD. Tr2. PO1. TP3. —

Die Flächen des Octaeders oft weniger vollkommen ausgebildet als die Würfelflächen, indem sie nicht selten rauh, brüchig

\*)  $16(AE\frac{7}{4}, DB\frac{1}{16})$   $16(EA\frac{7}{4}, DB\frac{1}{16})$   $16(BB\frac{7}{4}, DB\frac{1}{16}) = 4CB$ :  $16CB:7CA$ . Lévy, Descr. d'une Collect. de Min. form. par M. H. Heuland, I. 156.

sub. Die Würfelflächen oft glatt, in den mittleren Theilen nicht selten getüfelt, zuweilen geriffelt, in der Richtung der Combinationskanten mit PW2, oder auch mit TP3; sehr selten gestrichelt, nach den beiden Diagonalen oder den Combinationskanten mit O. Die Fl. des Rhombendobeldeckers rauh, drüsig, in Combinationen dagegen glatt. Die Fl. der Pyramidenwürfel parallel den Combinationskanten mit den Würfelflächen geriffelt. Die Fl. der Trigonalpolyeder zuweilen gestümmelt. Größere Individuen der Combination W. TP3 erscheinen wohl wie aus mehreren kleineren zusammengesetzt, indem die Flächen von TP3 der an einander gränzenden kleineren Individuen einströmende Winkel an den Kanten des Würfels bilden.

Zusammengesetzte Krystalle: Zusammenfügungsebene einer Oetoberfläche entsprechend, Umkehrungsachse auf derselben senkrecht. Die Köpfe der Individuen fallen zusammen und die Theile des einen ragen über die des anderen hervor (Rohr, Aufangsgr. I. Fig. 222).

In Kugeln, mit drüsigter Oberfläche und stänglicher Absonderung. Krystallinisch = verb, dabei bald schalig, bald körnig, bald stänglich abgeändert bis in das Feinige. Eingestrent.

Selten als Petrifactionsmittel von Gipskristallen.

Gehalt:

	Fluor- säure	Kalk	Eisen- oxyd
nach Richter (Ueber d. neueren Gegenst. d. Chem. IV. 25.)	34,95	65,15	—
nach Kaproth (Beitr. IV. 365.) u. Gersdorf in Sachsens	32,25	67,75	Spur
nach Thomson (Mem. of the Werner. Soc. I. II.) u. Northumberland	32,66	67,34	—
nach Davy u. Debyshire	27,3	72,7	—
nach Berzelius (Schweigg. J. XVI. 428. XIII. 167.) u. Whiston-Moor in Cumberland u. Norbury in Schottland	27,963	72,137	—
	26,28	71,72	—

Berzelius hat im Flußpath von Derbyshire 0,5 Part phosphorfauren Kalk gefunden. Kersten giebt an (Pogg. Ann. XXVI. 496.), daß mehrere blaue Abänderungen des Flußpaths von Marienberg und Freiberg geringe Mengen von Salzsäure enthalten. Im Flußpath von Finbo bei Fahlun fanden J. G. Gahn und Berzelius einen unbedeutenden Arsenikgehalt (Abhandl. i Fys. Kem. och Min. IV. 151.).

b. Dichter. Der Bruch im Großen flachmuschlig, in das Ebene; im Kleinen splittig, in das Unebene. Theils matt, theils glasartig schimmernd oder wenigglänzend. Durchscheinend. Von unbestimmten grauen, in das Grüne, Blaue oder Gelbe ziehenden Farben; zuweilen gefleckt oder gestreift.

Verb.

c. Erdiger. Feinerdig, staubartig. Matt. Violblau, lavendelblau, perlgrau. Zuweilen etwas rauh anzufühlen.

Als Ueberzug, Anflug. Zuweilen als lockeres Aggregat.

### Anmerkungen.

1. Ob den Alten der Fluß bekannt gewesen, läßt sich mit Gewißheit nicht wohl entscheiden. Man hat geglaubt, das von Plinius mit dem Namen Chrysolampis belegte Mineral (Hist. nat. XXXVII. c. 10. s. 66. Hard. II. 789.) für Flußpath halten zu dürfen, welches doch aber sehr zweifelhaft ist. Eben so wenig möchte ich mich mit Unentschiedenheit für die zuerst von Rozière geltend gemachte (Mém. de la Descr. de l'Egypte. L. 115. Journ. d. min. XXXVI. 193.) und hin und wieder mit Besfall aufgenommene Meinung (vergl. u. a. Corai, Delle Pietre antiche. 1833. p. 166 ff.) erklären, daß der Flußpath das Material eines Theils der Aethiopischen Gefäße der Alten gewesen sey.

Der Flußpath führte auf die von Scheele i. J. 1771 gemachte Entdeckung des Flußpathsäure (Abhandl. d. Schwed. Akad. XXXIII. 112.), und seitdem galt er eine lange Zeit für flußsauren Kalk.

2. Das Phosphoresciren des Flußpaths, wenn man ihn in Pulverform auf glühende Kohlen oder auf ein erhitztes Blech streuet, oder auch in Stücken erhitzt, gehört zu den ausgezeichneten Eigen-

schaften desselben, zeigt sich aber nicht bei allen Abänderungen in gleichem Grade. Varietäten, welche mit vorzüglich schönen Farben phosphoresciren, wofür namentlich ein grüner Flussspath von Herdschnee in Sibirien gehört, hat man mit dem Namen Chlorophan oder Pyrosmaragd belegt. In zu starker Hitze geht diese Eigenschaft verloren.

Nach Wolff erleidet der grüne, phosphorescirende Flussspath vom Ural bei'm Glühen einen Verlust von 0,0416 Part (Joura. f. pr. Chem. XXXIV. 237.).

Gewisse blaue Abänderungen des Flussspathes, deren Färbung von einer bituminösen Substanz herrührt, werden mit der Zeit gelblich.

3. Der Flussspath schließt zuweilen fremde Körper, zumal Erze, namentlich Schwefelkies, Kupferkies, Wismuth, ein. Manche Krystalle haben einen Uebergang von einem fremden Mineral, wodurch sie von einer für einseitigenden Flussspathmasse getrennt werden. Auf solche Weise zeigt sich z. B. wohl ein octaëdrischer Krystall in einem würdigen Flussspathkrystalle von den Bournak-Gruben in Durham enthalten nach B. Phillips zuweilen Defectkrystalle (An element. introd. to the Knowledge of Mineralogy. 3 Ed. 1823 p. 171.).

Der Flussspath geht auch zuweilen innige Gemenge mit andern Körpern ein. Denn man kann es so viel Quarz in ihm enthalten, daß er am Stahle Funken giebt (Chaux fluatée quartzifère. Havy Traité. I. 514.). In Buxton in Derbyshire findet sich Flussspath, der 40 bis 50 Part Thon enthält, ohne daß diese Beimengung einen merklichen Einfluß auf seine Krystallisation und krystallinische Structur äußert (Chaux fluatée aluminifère. Havy Traité. I. 514.).

4. Der Fluß, und namentlich seine flüchtige Bestandtheile, gehtet zwar nicht zu den seltenen Mineralisierungen, kommt doch aber nicht oft in bedeutendem Masse vor. Er bildet eben so wenig Gebirgsarten für sich, als er als wesentlicher Gemengtheil von Gesteinen entsteht. Nur wie und da trifft man ihn in dem Gemenge eines Gebirgsgebirges an. Er kommt an einigen Orten im Gemenge vor, zumal an kleinen Mineralen (vergl. unter 214. Nur die Färbung der Gänge dieses a. a. O. 212); im Gemenge mit Thonschiefer; man hat ihn im Gestein Gneiss, im Gneiss, im Gneiss geirten (vergl. unter 212). Nur 2. Gneissgebirge der Gneiss Gneiss. Mineral. d. R. Gneiss. 2. 21. p. 212. I. S. 173.) flüchtiger kommt der Flussspath auf Gneiss. In Gneiss in Krystallinischen Gebirgsarten vor, in Gneiss



gleitung von Erzen und mannichfaltigen anderen Mineralkörpern, z. B. auf Lagern von Kupferkies, Magnetkies, Eisenglanz, im Gneuse. Vorzüglich findet sich aber der Fluß auf Gängen, auf welchen er selten in bedeutenden Massen für sich, oder nur in Verbindung mit einem anderen Salze z. B. mit Schwefelsäure, wie an einigen Punkten am Thärlinger Walde (vergl. Leop. von Buch, in v. Leonhard's Taschenbuch, XVIII. S. 457.), gewöhnlich in Begleitung von metallhaltigen Fossilien bricht. Auf diese Weise kommt er auf Silber-, Kupfer-, Zinn-, Blei-, Kobalt-, Eisen-Minern führenden Gängen im Grund-, Uebergangs- und älteren Flößgebirge vor. Zuweilen trifft man ihn auf Gängen an, die aus einer Gesteinsart, z. B. aus Granit bestehen, wie auf dem merkwürdigen Granitgange von Finbo bei Fahlun in Schweden. Selten zeigt er sich in Blasenerdämen von Mandelstein. In Beziehung auf das Vorkommen des Flußes verdient es beachtet zu werden, daß er zuweilen in der Nähe anderer Fluor enthaltender Mineralkörper, namentlich in Begleitung des Topases sich findet. Besonders ausgezeichnet stellt sich dies Verhältnis zu Finbo dar, wo der Fluß dem gemeinen Topase auf das Innigste sich anschmiegt, und außerdem in der Nähe von Pyrocerit und Fluocerit vorkommt (vergl. oben S. 867.).

Der Harz ist nicht besonders reich an Fluß. Violblauer Flußspath in Warfeln findet sich im Granite bei Ilfenburg. Auf den St. Andreasberger Gängen kommen zuweilen ausgezeichnete Kryalle, zumal Oktaeder, von einer schönen grünen Farbe, so wie Kryalle und derbe Massen von anderer Farbe vor. Ausgezeichnete Kryalle haben sich auf der Grube Loufe ohnweit Stolberg gefunden, wo er mit Eisenspath auch verb. bricht. Kryallfirt und derb führt ihn besonders der Gang, auf welchem die Flußgrube bei Lauterberg bauet. Außerdem ist Flußspath auf einem Kupferkies führenden Gange bei Treseburg im Blankenburgischen und auf dem Bleierz führenden Gängen im Anhaltischen vorgekommen. Dichter Fluß bricht auf dem Flußschachte bei Stolberg und fand sich vormals auch zu Straßberg. Ungleich reicher an Fluß ist das Sächsishe Erzgebirge, wo der Flußspath sowohl kryallfirt als auch derb, in mannichfaltigen Farben, auf Gängen zu Freiberg, Marienberg, Gersdorf, Bräunsdorf, Altenberg, Annaberg, Ehrenfriedersdorf, Johannegeorgensbad vorkommt. Wie er sich auf den Sächsischen Zinnsteinlagerstätten findet, so ist er auch den Böhmischnen zu Schlackenwalde, Zinnwalde, Joachimsthal eigen. Theils durch Größe, theils durch die Art der Flächencombination, namentlich durch das Vorkommen von Flächen des Trigonal-

polyeders, ausgezeichnete Krystalle finden sich im Schwarzwalde, zumal im Rünstertale. Am Reichsten an den mannichfaltigsten und schönsten Abänderungen des Flußspathes ist England, wo er nicht bloß auf den Zinnsteingängen in Cornwall, sondern besonders auch auf den Bleiglantz führenden Gängen in Derbyshire, Devon, Durham, Northumberland, Gumberland vorkommt. Schöne Krystalle haben sich auf den Silbergängen zu Kongoberg in Norwegen gefunden, die auch den erdigen Fluß führen. Von der seltenen rosenrothen Farbe finden sich Flußpath-Oktäeder am St. Gotthart in der Schweiz und in der Gegend des Montblanc's in Savoyen. In verschiedenen Theilen von Sibirien, besonders aber in der Gegend von Nerischnost, bricht ausgezeichnete Flußpath. Auch in den vereinigten Staaten von Nordamerika, so wie in Mexico kommt Flußpath theils auf Gängen, theils unter anderen Verhältnissen vor.

5. Aus schönen, besonders mehrfarbigen Abänderungen des Flußspathes werden in England, vorzüglich in Derbyshire, durch Schmelzen, Drehen, Schleifen und Poliren, Basen, so wie mancherlei andere Gefäße, Leuchter, Tafeln, Dosen, Griffe an Glockenzügen u. dergl. m. (sog. Spar-Ornamente) dargestellt. Den Hauptnutzen gewährt der Fluß als ein das Schmelzen sehr befördernder Zuschlag bei der Zugutmachung von Silber, Kupfer, Stenminern; so wie er auch in der Doctmasse, namentlich bei dem Probiren der Eisensteine angewandt wird. Er dient als Zusatz zu Glasuren und Emailen, namentlich oft zur Glasur des Porzellans, zur Emailirung metallener Kochgeschirre. Zuweilen wird er bei der Glasfabrication angewandt. Man benutzt ihn zur Gewinnung der Flußsäure, und wendet dieselbe zum Regen in Glas an, wie solches zuerst durch Heinrich Schwanhard in Nürnberg 1670 geschehen (vergl. Beckmann's Beitr. 3. Besh. d. Künst. III. S. 346.).

Grüner Flußpath wurde vormals nicht selten für Smaragd ausgegeben und war als solcher officinell.

## Anhang.

### Stinkfluß.

Hepatischer Flußpath. v. Leonh. Handb. 579.

CaF mit einem geringen Gehalte von kohlig = bituminöser Substanz.

Vom Durchscheinenden bis in das Undurchsichtige. Vom Violblauen bis in das Kohlen-schwarze. Abendel-blauer Strich. Bei'm Reiben einen eigenthümlichen, bituminösen Geruch entwickelnd. — Im Feuer die Farbe und den Geruch verlierend.

a. Stinkflussspath. Von blättriger Textur, zum Theil mit gekrümmten Spaltungsflächen. Von einem Glanze, der zwischen Glas- und Wach-sartigem das Mittel hält.

Kryallinisch. Kryallinisch - verb, dabei säuglich oder körnig abgefondert.

b. Dichter. Der Bruch unvollkommen muschlig, in das Uebene und Splättrige. Wach-sartig wenig glänzend oder schimmernd.

Verb; eingesprengt.

### Anmerkungen.

1. In dem Stinkflussspath von Welschdorf in der Oberpfalz giebt Schaffhäutl einen Gehalt von 0,02073 Proc Stickstoff, 0,00684 Wasserstoff 0,0366 Kohlenstoff und 0,08692 chlorige Säure(?) an (Pictig's u. Böbler's Ann. d. Chem. u. Pharm. LXVI. 344.).

2. Der Stinkflussspath kommt ausgezeichnet zu Welschdorf in der Oberpfalz, mit Granat, Eisenglimmer in Granit vor. Auch findet er sich u. a. zu Shawnee in Illinois, in den vereinigten Staaten von Nordamerika. Der dicke Stinkfluß wurde von Giesecke in Grönland zu Ivikaet am Karsub - Fjord entdeckt, wo er mit Quarz vorkommt.

Smithson hat ein Fossil aus Derbyshire aus 48,5 Fluorcalcium und 51,5 schwefelsaurem Baryt zusammengesetzt gefunden. Sollte diese Verbindung kein bloß zufälliges Gemenge, sondern eine wesentliche seyn, so würde man sie durch die Formel  $Ba\overset{\circ}{S} + CaF$  ausdrücken können, welche erfordert 50,19 Fluorcalcium 49,81 schwefelsauren Baryt (Araber. 1822. 122. Kammerl. b. Handwört. I. 76.). Zur Bezeichnung des Minerals, dessen äußere Beschaffenheiten noch unbekannt sind, dürfte der Name Fluobaryt nicht unpassend seyn.

## 2. Kryolith.

Kryolith. Abildgaard, in Scheerer's Journ. II. 502. Kryolith. v' Andrada, taf. IV. 37. Kryolith. Karst. Tab. 48. Kryolith. Hausm. Handb. 846. Kryolith. Bern. 174. Alumine fluatée alkaline. Hauy Traité. II. 157. Kryolith. v. Leach. Handb. 569. Cryolite. Beud. Traité II. 523. Cryolite. Phil. Min. 204. Prismatisches Kryon-Haloib. Mohs Phys. 74. Cryolite Dana Min. 231. Cryolite. Dufrénoy Traité. II. 363. Kryolith. Hal. Handb. d. berg. Min. 496.

$3\text{NaF} + \text{AlF}_3 = \text{Fluor } 53,58 \text{ Natrium } 33,35 \text{ Aluminium } 13,07.$

Orthorhombisch. Grundform unbekannt. Blätterdurchgang: ziemlich vollkommen nach A; weniger deutlich nach B' und B; Spuren nach P.

Der Bruch uneben, in das unvollkommen Muschlige. Von Glasglanz auf den dem deutlicheren Blätterdurchgange entsprechenden Flächen etwas in das Perlmutterartige geneigt. Vom Halbdurchsichtigen in das Durchscheinende. Schnee-, graulich-, gelblichweiß; zufällig gelb, roth oder braun gefärbt. Weißer Strich. Spec. G. = 2,953 (Karsten). H. = 2,5—3. Spröde. — Schon an der Lichtflamme schmelzend. B. d. L. sehr leicht fließend und zu einem weißen Email erstarrend. In einer offenen Röhre die Reaction der Flußsäure gebend. In Borax und Phosphorsalz leicht auflöslich. In concentrirter Schwefelsäure unter Entwicklung von Flußsäure auflöslich. In Wasser durchsichtiger werdend und ein gallertartiges Ansehen annehmend, ohne darin auflöslich zu seyn.

Selten krystallirt, als rechteckiges Parallelepipedum mit den Fl. A, B', B (Ann. of phil. *NF* II. p. 101.).

Kryallinisch-verb. mit mehr und weniger groß- und eckig-förmiger Absonderung. Die der Einwirkung des Wassers ausgesetzte Oberfläche, in den Richtungen der Blättergänge gefärbt.

## Gehalt:

	Flusssäure u. Wasser	Natron	Thonerde
nach Klaproth (Beitr. III. 214.)	40	36	24
nach Bauquelin (Haüy Traité. II. 158.)	47	32	21
nach Berzelius (K. Vet. Acad. Handl. 1823. 315.)	Fluor 54,07	44,25	24,40
		Natrium 32,93	Aluminium 13,00

## Anmerkungen.

1. Von dem Kryolith war durch einen Grönlandsfahrer ein großes Stück nach Kopenhagen gekommen. Schumacher gab davon i. J. 1795 die erste Nachricht, und die merkwürdigen Eigenschaften des Fossils wurden nachher durch Abildgaard und d'Andrada genauer bekannt. Die sehr leichte Schmelzbarkeit gab wegen der Ähnlichkeit mit Eis, Veranlassung zu jenem Namen. Der Fundort des Kryoliths blieb indessen lange unbekannt, bis es dem verewigten Giesecke bei seinem Aufenthalte in Grönland nach langem vergeblichen Suchen gelang, ihn zu Ivikaet an der Südseite des Arksub-Fjord, gegen 30 Meilen von der Colonie Julianeshaab, dicht am Meeresufer und zum Theil von den Wellen bespült, aufzufinden. Er bildet dort Lager im Gneuse von geringer Mächtigkeit, und wird von Quarz, Bleiglanz, Kupferkies, Schwefelkies, Eisenglanz, Eisenpath, Brauneisenstein begleitet. Eisenpath und Quarz kommen in dem Kryolith zuweilen eingewachsen vor, und in seiner Nähe sehen Gänge, auf, welche Quarz, Binnstein, Wolfram, Nispidel, Schwefelkies, Steinmark führen (Jameson, on Cryolite, Mem. of the Werner. Soc. I. p. 465.).

2. Ließe sich der Kryolith in größerer Menge gewinnen, so würde man ihn ohne Zweifel als ein vorzüglich gutes Flußmittel zu manchen Zwecken benutzen können.

## 3. Fluellit.

Fluellite. Wollaston. Lévy, Ann. of Phil. Oct. 1824. 241.  
Fluellit. v. Leonh. Hamb. 739. Fluellite. Beud. Traité. II.  
524. Fluellite. Phil. Min. 76. Fluellit. Roßs Phys. 2.

Nach. 661. Fluellite. Dana Min. 234. Fluéllite. Dufrenoy Traité. II. 362. Pl. 52. Fig. 322. 323. Fluellit. Gab. Handb. b. bef. Min. 497.

Al, F (Bollaston).

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $109^\circ$ ,  $82^\circ$ ,  $144^\circ$ . Basis =  $105^\circ$ ,  $75^\circ$ . Durchscheinend. Weiß.

Kryallform: Fl. P. B. — Combination: 8P. 2B.

### Anmerkung.

Der Fluellit findet sich sehr selten mit Bewellit und Chalkolith auf Quarz zu Sienna-gwyn in Cornwall.

## 4. Yttrocerit.

Yttrocerit J. G. Gahn und J. Berzelius. Ahandl. i Fys. Kem. och Min. IV. 151. Yttroceterit v. Leonh. Handb. 573. Yttrocérite. Beud. Traité II. 521. Yttrocerite. Phil. Min. 266. Pyramidaler Gerer-Baryt. Mohs Phys. 116. Yttró-Cerite. Dana Min. 259. Yttria fluatée. Dufrenoy Traité. II. 325. Yttrocerit. Gab. Handb. b. bef. Min. 500.

CaF, YF, CeF.

Isometrisch? Blätterdurchgang: mehr und weniger deutlich nach den Flächen eines Rhombendodekaeders (Seeby)\*).

Der Bruch uneben, in's Muschlige. Wenig glänzend, von einem dem Wachsartigen hingeneigten Glasglanze. Vom Durchscheinenden in das Undurchsichtige. Dunkel violettblau, granlichroth, grau oder weiß; zuweilen purpurroth; verschiedene Farben an denselben Stücke in abwechselnden Lagen. Durch Verwitterung ge-

\*) Descript. d'une Collect. de Min. formées par M. H. Holland III. 403. Breithaupt (Handb. II. 201.) gibt ein Quadratische als Grundform und einen zweifachen, den Fl. E entsprechenden Blätterdurchgang an.

wöhnlich weiß. Weißer Strich. Spec. G. = 3,447 (Berz.). S. = 4—4,5. Spröde. — B. d. L. weiß oder rötlichweiß werdend. Für sich unschmelzbar; mit Borax und Phosphorsalz zum klaren Glase schmelzend. Das feine Pulver in kochender Salzsäure leicht und vollkommen mit gelber Farbe auflöslich. Durch Schwefelsäure leichter als Flußspath zerlegbar.

KrySTALLINISCH, d. h. in unbestimmteigen Stücken von verschiedener Größe; eingestreut, als Ueberzug, Anflug.

Gehalt: (1.) nach Wahn und Berzelius (a. a. O. 164.); (2.) nach Jackson (Journ. f. pr. Chem. XXXVI. 127.) v. Massachusetts.

	Flußsäure	Ceroryd	Yttererde	Kalk	Thonerde u. Eisenoryd	Kieselsäure u. Kieselsaures Ceroryd
1.	25,05 - 25,45	18,22 - 16,45	9,11 - 8,10	47,63 - 50,00	—	—
2.	Fluor 19,4	Cer- u. Lanthanoryd 13,3	15,5	34,7	6,5	10,6

### Anmerkung.

Der Yttrocercit kommt gewöhnlich in Quarz eingewachsen zu Flus bei Fahlun in Schweden auf einem Granitgange, in Begleitung von mehreren anderen Fluoriden und von gemeinem Topas vor. Auch hat er sich an einer mit dem Namen Broddbo bezeichneten Stelle ohnweit Fahlun gefunden. Durch Prof. Githcock wurde der Yttrocercit unter einigen in Massachusetts gesammelten Mineralien entdeckt (Dana Min. 534.).

### 5. Fluocercit.

Neutralt flussspatssyradt Cerium. Berzelius, Ahandl. i Fys. Kem. och Min. V. 66. Neutrales flussaures Ceret. v. Leonh. Handb. 571. Fluocérine. Boud. Traité. II. 519. Neutral Fluato of Cerium. Phill. Min. 267. Neutrales flussaures Ceret. Mohs Phys. 1. Abh. 612. Fluocerina. Dana Min. 258. Cérium fluaté. Dufrenoy Traité. II. 381. Fluocercit. Gadh. Handb. d. best. Min. 500.

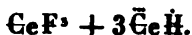




Kiesel- und Flußsäure 21,8. In einer höchst Abänderung: Ditererde 36,3 Ceroryd 22,9 Kalk 3,9 Eisenoryd 3,0 Kiefelsäure 19,3 Flußsäure 14,0 (Ahandl. i Fys. Kem. och Min. V. 67.).

## 6. Fluocerin.

Basisk flussspatsayradt Cerium. Berzelius, Ahandl. i Fys. Kem. och Min. V. 64. Basisk flussaures Cerer. v. Leonh. Handb. 243. Basicérine. Boud. Traité. II. 620. Sub-fluate of Cerium. Phil. Min. 207. Basisches flussaures Cerer. Robt. Phys. I. Kup. 613. Basio Fluocerina. Dana Min. 259. Cérium Hydro-fluaté. Dufrenoy Traité. II. 382. Basisches flussaures Cerer. Gabb. Handb. d. best. Min. 600.



Krystallisationensystem unbekannt. Spuren von Blätterdurchgängen in verschiedenen Richtungen.

Der Bruch muschlig. Von einem in das Wachstige geneigten Glasglatze. Undurchsichtig, kaum an den dünnsten Ranten durchscheinend. Gelb, in das Rothe, Braune. Bräunlichgelber Strich. S. = 4,5. — W. d. L. im Kolben Wasser ausgehend und dunkler werdend. Für sich unsmelzbar. Bei starker Erhitzung sich schwärzend, bei dem Abkühlen anfangs dunkelbraun, dann schön roth und endlich hochgelb werdend. Mit Phosphorsalz zu einem rothen, nach dem Abkühlen wasserhellen Glase, smelzend. In Schwefel- und Salzsäure bei Erwärmung auflöslig.

Krystallinisch, mit Spuren einer granatartigen Krystallisation. Verb.

Gehalt:

nach Berzelius (a. a. D. 67.)	Flußsäure	Ceroryd	Wasser
	10,85	84,20	4,95

Ce F

Menc

Der 2:

dünnen Epl

mend. Blaf:

fer Strich.

B. d. L. im

gebend und w:

Phosphorsalz

Schalten wasserl

Kryftallfirt:

juwelen an den

In plattenförm:

Gehalt:

nach Berzel.

(a. a. L. 60).

A.

1. Der Flaccit hat  
 net mit dem Namen Brecht  
 den Bild, ferner in Das  
 Flaccit. Glimmer, Quarz

2. Auf dem Grenzgang  
 ist vor, welches nach der von  
 Krücker, als ein Gemenge  
 darstellt (Alcyonit. G  
 oder so wie das quantitative  
 es ein einziges Krücker, ist bald  
 bald gelblich: Löse und mit de.  
 in unregelmäßig geformten Part  
 theile für sich vorhanden, theile  
 mit denselben verbunden ist.  
 Feuch. erscheint theils matt,  
 glatte ein unregelmäßig glatter  
 und Flaccit rügend. Das Zer  
 haben wie der Flaccit. In  
 gefunden: Flaccit 31,1 Quarz:

weiß ist gelb und fast opak erscheint, bei dem Abkühlen  
 der blaß grün und klar wird.

Kryallit: H. E. B'. Durch Combination dieser Flächen ge-  
 bildet, an den Enden gewöhnlich abgerundete Prismen.

Gehalt:

nach Shepard	Fluor	Titan	Eisen	Oxtrium	Mandatum
(a. a. D.)	27,33	64,71	7,14	0,80	Spur

### Anmerkungen.

Der Barwickit wurde früher für Hyperphen gehalten. Ob  
 Shepard'sche Analyse, deren Genauigkeit von Berzelius in  
 bezogen worden (Äraber. 1840. 231.), dazu berechtigt, ihn,  
 hier einzustellen geschieht, unter den Fluoriden als besondere  
 Species anzuführen, oder ob er, wie Berzelius vermuthet,  
 nur ein mit Titanessen verunreinigter und Fluor enthaltender  
 womit freilich die angegebenen äußeren Kennzeichen sich  
 reinen lassen, wird erst durch eine wiederholte Untersuchung  
 werden können.

Der Barwickit kommt bei Barwick in New-York in einem  
 Gestein, in Begleitung von Sphen, Vesuvian, Chondroit u.  
 wachsen vor.

## Anmerkungen.

1. Der Fluocerin kommt sehr selten theils in Albit, theils in rothem Feldspath eingewachsen, auf einem Granitgange zu Finbo ohnweit Fahlun in Schweden vor.

2. Auf der Bastnäs-Grube bei Ribbarhytta in Schweden findet sich in Gesellschaft von Cererit, Bismuthglanz und Kupferkies ein im Aeussern mit dem Fluocerin von Finbo übereinkommendes Fossil, welches nach Hisingers Untersuchung auch in der Mischung ihm zunächst verwandt ist, indem es enthält: Cer- (und Lanthan-) Fluorid 60,150, Cer- (und Lanthan-) Oxyd 36,430, Wasser 13,413, Kieselsäure 0,007. Wenn Ce beide Metalle bedeutet, so würde diese Zusammensetzung der Formel  $CeF^3 + CeH^4$  entsprechen (K. Vet. Acad. Handl. 1838. 187. Årsber. 1840. 236.).

## 7. Warwickit.

Warwickito. Shepard, Sillimann's Journ. XXXIV. 313. XXXVI. 85. Pogg. Ann. LII. 242. Warwickite. Dana Min. 465. Warwickite. Dufrenoy Traité. II. 674. Warwickit. Gabb. Handb. d. best. Min. 547.

Y, Fe, Ti, F?

Rhombisch? Grundform unbekannt. Gegenseitige Neigung der Fl.  $E = 93^\circ - 94^\circ$  (Shepard);  $102^\circ - 105^\circ$  (Beck). Blätterdurchgang: vollkommen nach  $B'$ ; die Spaltungsflächen vertikal fein gereift; Spuren in einer schiefwinklich dagegen gesetzten Richtung.

Der Bruch uneben. Auf den Spaltungsflächen von metallähnlichem Perlmutterglanz; sonst von glasartigem Glanze. Undurchsichtig; in dünnen Splintern röthlich-braun durchscheinend. Dunkel haarbraun in das Eisenschwarze; auf den Spaltungsflächen mit einem Stich in das Kupferrothe. Dunkel chocoladebrauner Strich. Spec. G. = 3—3,29. H. = 5,5—6. Spröde, — Im Kolben Flußsäure ausgehend. W. d. L. für sich nicht schmelzbar, die Farbe aber lichter werdend. Mit Borax unter Aufwallen zum Glase schmelzend, welches so lange es

heiß ist gelb und fast opal erscheint, bei dem Abkühlen aber blaß grün und klar wird.

Kryallform: H. E. B'. Durch Combination dieser Flächen gebildet, an den Enden gewöhnlich zugerundete Prismen.

Gehalt:

nach Shepard	Fluor	Titan	Eisen	Yttrium	Aluminium
(a. a. D.)	27,33	64,71	7,14	0,80	Spur

### Anmerkungen.

1. Der Barwidit wurde früher für Hyperäthen gehalten. Ob die Shepard'sche Analyse, deren Genauigkeit von Berzelius in Zweifel gezogen worden (Årsber. 1840. 231.), dazu berechtigt, ihn, wie es hier einstweilen geschieht, unter den Fluoriden als besondere Mineralspecies aufzuführen, oder ob er, wie Berzelius vermuthet, vielleicht nur ein mit Titaneisen verunreinigter und Fluor enthaltender Stuhl ist, womit freilich die angegebenen äußeren Kennzeichen sich nicht wohl reimen lassen, wird erst durch eine wiederholte Untersuchung ausgemacht werden können.

2. Der Barwidit kommt bei Barwid in New-York in einem körnigen Kalk, in Begleitung von Spinell, Vesuvian, Chondroit u. s. w. eingewachsen vor.

Glanze, der zwischen Glas- und Wachsartigem die Mitte hält. Mehr und weniger durchscheinend.

Getropft, kleintraubig, krustenartig.

e. Mehliges. Von lockerem, mehligem Aggregatzustande. Matt.

Als Ausblähung.

Gehalt: (1.) nach Berthier (Mém. et not. min. I. 67.) von Ble; (2.) nach Dufrénoy (Traité de Min. II. 150.)

	Chlor- natrium	Chlor- magne- sium	Chlor- calcium	Schwe- felsaures Natron	Schwe- felsaurer Kalk	Eisen- oxyd	Witu- men und Thon
1.	a. 99,8	—	—	—	—	—	0,2
	b. 90,3	—	—	2,0	5,0	0,8	0,6 *)
	c. 97,8	—	—	Spur	0,3	—	1,9
	d. 99,3	—	—	—	0,5	—	0,2
2.	98,32	0,18	0,21	—	0,63	—	Unauf- löbliche Theile 0,31

\*) Schwefelsaure Talkerde, Spur. Wasser 0,7.

### Anmerkungen.

1. Außer den bei obigen Analysen gefundenen Nebenbestandtheilen des Steinsalzes, kommt darin nach den Untersuchungen von Vogel (Gibb. Ann. LXIV. 157.) und Fuchs (Repert. für Pharm. von Buchner und Kastner. XIV. 276.) zuweilen Chlokalium vor. Im Steinsalze von Hall fand der Erstere Salmiak.

Der Gehalt an Chlormagnesium und Chlorcalcium ertheilen dem Steinsalze die Eigenschaft, Feuchtigkeit aus der Luft anzuziehen; wogegen Steinsalz, welches keine zerfließenden Salze enthält, an der Luft nicht feucht wird. In Cheshire findet sich Steinsalz, in welchem kleine, unregelmäßige Höhlungen mit einer Flüssigkeit vorkommen, welche nach Nicol eine concentrirte Auflösung von Chlormagnesium und etwas Chlorcalcium ist (Edinb. new phil. Journ. VII. 111. Pogg. Ann. XVIII. 606.).

2. Das sogenannte Knistersalz, welches zu Wieliczka in kryptallinisch-körnigen Massen vorkommt, hat die merkwürdige Eigenschaft, bei der Auflösung in Wasser, unter Detonationen Gasblasen auszukösten. Das sich entblühende Gas ist nach Dumas sehr condensirtes Wasserstoffgas. Die mikroskopischen Höhlen, in denen sich dasselbe eingeschlossen befindet, erleiden allmählig in dem Maße, als

das Salz sich auflöst, eine Verdünnung ihrer Wände, welche das Gas sehr bald in den Stand setzt, dieselben unter Explosion zu durchbrechen und zu entweichen. Es findet dabei keine Lichterscheinung Statt; aber das entweichende Gas ist entzündlich wie Wasserstoffgas (Ann. de Chim. et de Phys. XLIII 316.). Mit den Versuchen von G. Rose (Pogg. Ann. XLVIII 553.), die bei verschiedenen Ständen abweichende Resultate gegeben haben, stimmen dagegen die Voraussetzungen am Besten, daß das Knistersalz entweder Wasserstoffgas, Kohlenoxydgas und ölbildendes Gas, oder Wasserstoffgas, Kohlenoxydgas und Sumpfgas enthalte, und zwar in folgenden Verhältnissen:

I.		II.	
Wasserstoffgas	2,92	Wasserstoffgas	1,17
Kohlenoxydgas	0,25	Kohlenoxydgas	0,84
Ölbildendes Gas	1,75	Sumpfgas	2,91
	4,92		4,92.

3. Die verschiedenen Farben des Steinsalzes rühren von fremdartigen Beimengungen her, welche von sehr abweichender Natur sind. Die nicht selten dem Steinsalze eigenen rothen Farben werden gewiß in den meisten Fällen von beigemengtem Eisenoxyd verursacht, welches auch den Mergelthon oft färbt, der das Steinsalz begleitet; zu weissen werden sie aber, so wie auch andere Farben, nach der Untersuchung von Marcel de Serres durch Infusorien bewirkt (Ann. des scienc. phys. et nat. etc. publ. par la Soc. roy. d'Agriculture etc. de Lyon. III. (1840.) 199.). Manche graue und blaue Farben entstehen durch Beimengung einer bituminösen Substanz, daher das auf diese Weise gefärbte Steinsalz mit der Zeit bleicht. Aber auch beigemengte thonige Theile färben das Steinsalz nicht selten grau. Die grüne Farbe wird dem Steinsalze gewöhnlich durch eine Beimengung von Kupfergrün, seltener durch Kupferchlorid ertheilt.

4. Das Kochsalz, welches durch künstliche Verfeinerung der Salzsoolen sich erzeugt, ist im Wesentlichen mit dem Steinsalze übereinstimmend; es nimmt indessen bei dem Krystallisiren etwas Wasser mechanisch in sich auf, daher es bei dem Erhitzen verknistert, wogegen das Steinsalz nicht verknistert. Durch die rasche Verdampfung, wie sie bei der Kochsalzfabrikation auf den Salinen betrieben zu werden pflegt, entstehen gewöhnlich hohle vierseitige Pyramiden (engl. Hoppers), die als Gruppen vieler kleiner Würfel oder rechteckiger Parallelepipedes, welche unter einander treppenförmig verbunden sind, erscheinen, und sich einem größeren, vollkommen ausgebildeten Würfel

halb mehr, halb weniger nähern (vergl. Rouelle, Mém. de l'Acad. roy. d. sc. 1745. de Haller, Descript. des salines du gouv. d'Aelen. p. 85. William Henry, Philos. Trans. 1810. p. 92.). Vollkommne Würfel werden nur durch sehr langsame Verdampfung der Salzfoole erlangt. Daß jene hohlen Kochsalzpyramiden sich auch zuwellen aus dem salzigen Wasser der Urmeere erzeugt haben, wird an den danach gebildeten Pseudomorphosen erkannt, welche in verschiedenen Gebirgsarten, z. B. in einem dem Muschelkalkgebilde untergeordneten Bitterkalkmergel der Meseragegend vorkommen (vergl. meine Bemerkungen darüber i. d. Nachrichten v. d. G. A. Anverksität und R. Gesellsch. d. W. zu Göttingen. 1846. S. 113 ff. u. 269 ff.).

5. Das Steinsalz hat die merkwürdige Eigenschaft, in reinen und polirten Platten die Wärmestrahlen fast gänzlich (genau 0,923 der senkrecht darauf einfallenden Strahlen) hindurch zu lassen (Melloni, Bibl. univ. Août. 1835.).

6. Der Unentbehrlichkeit des Kochsalzes entspricht seine außerordentliche Verbreitung über die Erde. Wie es im Wasser des Oceans, mancher Binnenseen und der Salzquellen in Verbindung mit verschiedenen anderen Salzen gelöst sich findet, ist oben S. 328 bereits bemerkt. Auch im mehr und weniger reinen Zustande, als Steinsalz, kommt es in allen Welttheilen vor, und ist es Gebirgsformationen von dem verschiedensten Alter eigen. Entweder steht das Steinsalz im genauen Zusammenhange mit Gebirgsgebilden, deren neptunischer Ursprung nicht verkannt werden kann, und kommt auf diese Weise vorzüglich im Flözgebirge, aber auch in älteren und jüngeren Formationen vor; oder es findet sich in genauester Verknüpfung mit Gebirgsmassen, deren Bildung unter Einwirkung hoher Temperaturen theils ganz offenbar, theils höchst wahrscheinlich ist, indem es sich sowohl unter den Producten thätiger Vulkane, als auch zuwellen in Begleitung plutonischer Gebirgsarten zeigt. Auch da, wo das Steinsalz nicht unter diesen Verhältnissen auftritt, ist doch oftmals die Art seines Vorkommens, die Form seiner Massen, überhaupt der ganze Charakter seines Erscheinens in der Erdrinde von der Art, daß die Annahme einer eruptiven Bildung desselben nahe liegt (vergl. Karsten, Lehrb. d. Salinenkunde. I. 528.).

Die gewöhnlichsten Begleiter des Steinsalzes sind Karstenit und Gyps. Das Steinsalz kommt in diesen Gesteinen nicht selten hie und da eingesprengt oder auch in größeren Nestern eingetwachsen vor. Zuwellen durchsetzt es dieselben gangförmig. Auch da, wo das Steinsalz größere Lager oder Stöcke bildet, trifft man Karstenit und Gyps



fast stets in seiner Nähe an. Außerdem wird das Steinsalz besonders oft von Thon und Mergel begleitet. Nicht selten findet sich das Steinsalz mit Thon oder Mergel gemengt (Salzthon); oder die Steinsalzmassen werden durch Mergellager mehr und weniger eingeschlossen und von anderen Gesteinsmassen gesondert. Auch gehören Kalkstein, Staukalk, Bitterkalk (Dolomit) zu den Gesteinen, in deren Nachbarschaft sich das Steinsalz häufig findet. Im Steinsalz selbst kommen zuweilen andere merkwürdige Salze angefondert vor, z. B. Bromkalium, der zu Villarubia in Spanien und an einigen anderen Orten darin sich findet (vergl. oben S. 1141), Karsten's Martinisit, der sich bei der Erbohrung des Steinsalzes zu Claßfurt in der Preussischen Provinz Sachsen gefunden hat.

Von den ursprünglichen Lagerstätten des Steinsalzes ist sein secundäres Vorkommen zu unterscheiden. Atmosphärische Wasser, welche in die Tiefe dringen, lösen Salztheile auf und führen sie an die Oberfläche. Auf solche Weise entstehen sowohl einzelne Salzquellen, als auch Salzflüsse und Salzseen, aus denen durch allmähliche Verdunstung des Wassers das Salz sich wieder ausscheidet, und Ablagerungen bildet, die theils an der Oberfläche, theils von aufgeschwemmten Massen bedeckt sich finden; so wie damit auch das Vorkommen als Epiflorescenz aus dem Boden der Salzsteppen (Steppensalz, Wüstensalz, Erbsalz) im Zusammenhange steht. Durch das Gefrieren des Meerwassers wird ebenfalls zuweilen das Salz ausgeschieden, daher es sich hin und wieder auf dem Eise des Polarmeeres findet (Wrangel, phys. Beob. während seiner Reisen u. d. Glömeere i. d. J. 1821—1823. Herausgeg. von Parrot. 1827.). Bei thätigen Vulkanen kommt das Kochsalz nicht selten als Sublimationsproduct vor. Es zeigt sich in Kratern, an Laven, die es bedeckt, und an denen es oft lange, nachdem sie erstarrt sind, ausblühet. Auf solche Weise trifft man es bald krySTALLISIRT, bald geschmolzen (emallartig), bald krustenartig, halb mehlig, u. a. am Vesuv an (Brocchi, Catalogo ragion. di una Raccolta di Rocce. p. 201. 237. Monticelli und Covelli, d. Besuv u. s. w. Deutsch v. Noeggerath u. Pauls. S. 209.).

Nur sehr wenigen Ländern und Gegenden auf der Erde scheint das Steinsalz ganz versagt zu seyn. In Europa hat man es fast nur in Schweden, Holland, Belgien, Böhmen und Schlesien noch nicht angetroffen, ohne deshalb behaupten zu können, daß es in diesen Ländern und Provinzen nicht vorhanden sey (Karsten, a. a. D. S. 5.). Einzelne im Karstenite und Gyps eingeprengt und eingewach-

sen findet es sich zu Segeberg in Holstein, bei Lüneburg, zu Liebe ohnweit Wolfenbüttel. Die große Verbreitung von Steinsalzküden in Deutschland, sowohl im älteren Flözgebirge, als auch, und zwar besonders in verschiedenen Gliedern der Steinsalzformation (sog. Trias) ist in neuerer Zeit durch die zuerst in den Neckargegenden, in Württemberg, Baden und im Großherzogthume Hessen (vergl. Hansm. über die Steinsalzlager in den Neckargegenden, i. d. Gött. gel. Anz. 1823. S. 1953 ff.), nächstdem aber an mehreren anderen Punkten, namentlich im Weimarschen, Gothaischen, Reußischen, in der Preussischen Provinz Sachsen, mit Gläd ausgeführten Bohrungen aufgefunden worden; und das Vorkommen vieler Salzquellen in manchen Gegenden von Deutschland, in welchen Bohrversuche theils noch nicht unternommen worden, theils noch nicht zum Ziele geführt haben, deutet einen noch ungleich größeren Reichthum an Steinsalz in unbekanntem Tiefen an. Besonders ausgezeichnet ist das Vorkommen des Steinsalzes in den nördlichen und nordwestlichen Theilen der Alpenkette, in Steyermark, im Oesterreichischen Salzkammergute, in Salzburg, Tyrol, zu Berchtesgaden in Bayern, zu Ber im Schweizer Canton Waadt. An mehreren Punkten im Schweizer Jura ist in neuerer Zeit Steinsalz erhoben worden. Auch in Frankreich hat sich an mehreren Orten Steinsalz gefunden, namentlich in den Départements Saône, Meurthe, Jura und Basses-Pyrénées. England besitzt große Ablagerungen von Steinsalz in Cheshire und Dorsetshire, dort in der Gegend von Northwich, hier in der Gegend von Droitwich. Unter den Europäischen Ländern zeichnet sich vorzüglich Spanien durch seinen großen Reichthum von Steinsalz in den verschiedensten Gegenden aus. Sehr bedeutend und merkwürdig ist das Vorkommen zu Carbona, am südlichen Fuße der Pyrenäen in Catalonien. Es findet sich zu Baltherra in Navarra, in der Gegend von Saragoza in Arragonien, zu Anana nicht sehr fern von Burgos in Alcañices, im Königreiche Valencia in der Nähe der Gränze von Arragonien, in Neucañices zu Villarubia bei Ocaña, südwestlich von Aranjuez, und zu Minglanilla. Außerdem deutet noch in manchen anderen Gegenden von Spanien das Vorkommen von Salzquellen die weitere Verbreitung des Steinsalzes an. Zu den größten und merkwürdigsten Ablagerungen des Steinsalzes gehören die am nördlichen Rande der Karpathen, zu Wieliczka und Bochnia in Galizien. Wie nun hiernach das Steinsalz in den verschiedensten Gegenden von Europa verbreitet ist, so kommt es auch in anderen Welttheilen vor: in Asten u. a. auf beiden Seiten der Himalajakette, in China; in secundären

Ablagerungen in den weit ausgehnten Salzsteppen und Salzwüsten, z. B. in den Gegenden des Kaspischen Meeres; auf diese Weise besonders auch in Nordafrika. In Nord- und Südamerika finden sich bedeutende Steinsalzmassen, und auch hier trifft man es in einigen Gegenden secundär gebildet an. Australien ist in dieser Hinsicht noch wenig bekannt; aber das Vorkommen von Salzquellen und eines Salzsees deuten auch dort das Vorhandenseyn von Steinsalz in der Tiefe an. (Die vollständigste Zusammenstellung von Allem, was sich auf die Verbreitung und das Vorkommen des Kochsalzes beziehet, findet sich in dem ersten Theile von Karsten's Lehrbuche der Salinenkunde. Berlin 1846.)

7. Die Gewinnung des Steinsalzes ist verschieden, je nachdem es auf ursprünglichen oder secundären Lagerstätten sich findet. Im ersteren Fall geschieht sie entweder steinbruchmäßig in offenen Lagerbauen, wie z. B. zu Cardona in Spanien, oder unterirdisch durch Bergbau, wie u. a. zu Wieliczka in Galizien, in England. Das Steinsalz wird dann entweder unmittelbar zum Genuß, zu Viehsalz, so wie zu Fabrikzwecken in den Handel gebracht, oder zuvor durch Auflösung in süßem Wasser und Versiedung raffinirt; zuweilen auch wohl zur Anreicherung armer Soolen, z. B. des Meerwassers, um solche dadurch stehewürdig zu machen, benutzt. Oft wird aber auch das Steinsalz in fester Gestalt gar nicht gewonnen, sondern durch zugeführtes Wasser auf seiner Lagerstätte aufgelöst, worauf dann die dadurch erlangte künstliche Soole zu Kochsalz versotten wird. Der unterirdische Auflösungsproceß wird auf verschiedene Weise bewerkstelligt: entweder, indem man das Steinsalz anbohrt, und die durch die eindringenden Lagewasser in der Tiefe gebildete, und bald durch hydrostatischen Druck in den Bohrlöchern aufsteigende, bald durch in denselben angebrachte Pumpen zu Tage gehobene Soole gewinnt, wie es schon seit unendlicher Zeit in China, und seit 1816 auch am Neckar und in einigen anderen Gegenden von Deutschland geschieht; oder indem man auf der Steinsalzlagerstätte Weltungen (Sinkwerke, Salzpfunden, Salzkammern) ansehuet, solche mit Wasser anfüllen läßt, und die dadurch gebildete, gesättigte Soole zu Tage fördert, welches Verfahren im südlichen Deutschland, in Oesterreich und Bayern üblich ist. Die Gewinnung des auf secundären Lagerstätten sich findenden Salzes ist natürlicher Weise einfacher. Das aus den Salzstein und in den Salzsteppen gesammelte Salz wird entweder im rohen Zustande, oder nachdem es durch Wiederauflösen in Wasser und Versiedung raffinirt worden, in den Handel gebracht.

Außer dem allgemeinen Gebrauch, den man vom Kochsalz in den Haushaltungen zur Würze der Speisen, zum Einsalzen von Fleisch u. s. w. macht, dient es als Heilmittel, besonders aber in der Oeko-  
nomie sowohl bei dem Ackerbau, als auch bei der Viehzucht, so wie zu mannichfaltigen Fabricationen, zur Darstellung der Salzsäure, des Chlors, Glaubersalzes, Natrons, Salmiaks u. s. w. Es wird bei der Amalgamation silberhaltiger Erze und zu anderen metallurgischen Arbeiten, als Zusatz zum Glase, zur Glasur des Steingutes, zum Seifenkochen, Gerben, in der Färberei u. s. w. angewandt.

8. Das Chlornatrium kommt zuweilen in Verbindung mit einigen andern Salzen, dem Anscheine nach in festen Verhältnissen vor, daher diese Salze vielleicht Anspruch darauf haben, als eigenthümliche Mineralspecies betrachtet zu werden.

In Perßen wittert aus lehmigem Boden nach Parrot ein Salz aus, welches nach der Untersuchung von Goebel aus 84,6 Procent Kochsalz und 14,5 Procent Glaubersalz besteht, welche Zusammensetzung dem Verhältnisse von 7 Aeq. Kochsalz zu 1 Aeq. Glaubersalz entspricht (Schweigg. S. Jahrb. N. R. XXX. 401.).

Das von Karsten mit dem Namen Martinsit belegte Salz, welches sich zu Staffurth in der Preussischen Provinz Sachsen bei der Erbohrung von Steinsalz gefunden hat, besteht nach demselben aus 10 Mischungsgew. Kochsalz und 1 Mischungsgew. wasserfreiem Bittersalz, oder 90,73 Kochsalz und 9,02 Bittersalz. Gefunden wurden darin nach drei übereinstimmenden Analysen 90,98 Kochsalz und 9,02 Bittersalz, ohne Rücksicht auf den 0,3 Proc. betragenden, im Wasser unauflöselichen Rückstand, welcher zum geringsten Theile aus Gyps und größtentheils aus Boracit besteht. Der Martinsit, dessen äußere Beschaffenheiten noch nicht genau bekannt sind, giebt bei'm Reiben einen bituminösen Geruch, und löst sich mit sehr schwachem Knistern, ähnlich dem Knistersalz von Wieliczka, im Wasser auf (Karsten, im Archiv f. Min. u. s. w. XXI. 2. S. 490.).

## 2. Hydrohalit.

Gewässertes salzsaures Natron. Lowig, in v. Grell's Chem. Ann. 1793. I. 314. Wasserhaltiges Chlornatrium. Fuchs, in Klaproth's Archiv. VII. 407. Wasserhaltiges Chlornatrium. Mitscherlich, in Pogg. Ann. XVII. Taf. 3. Fig. 1—5.

$\text{Na Cl} + 4\text{H}^*$  = Chlornatrium 61,98 Wasser 38,02  
(Rittschérlich).

Klinorhombisch, mit mikrodiagonaler Abweichung.  
Grundform: Klinorhombisches Oktaeder. Neigung von  
P gegen P =  $123^\circ 45' 30''$ ; von P' gegen P' =  $119^\circ 35' **$ .

Rein salzig schmeckend. In Wasser leicht auflöslich.  
Bei einer Temperatur über  $-10^\circ$  bis  $-15^\circ$  sich zer-  
setzend, und den Wassergehalt verlierend.

Kryallit: Fl. P (b Rittschérlich). P' (e). B (g).  $\bar{D}'(P) = 66^\circ 47' 30''$ .  $E(M) = 118^\circ 32'$ ,  $61^\circ 28'$ . — Gewöhnliche Combination:  
4P. 4P'. 2B.  $2\bar{D}'$ . 4E. — Die Kryalle haben durch die  
Erweiterung der Fl.  $\bar{D}'$  gewöhnlich das Ansehen dünner, irregu-  
lär sechseckiger Tafeln. — Zwillingkryalle: Zusammensetzungsebene einer Fl.  $\bar{D}'$  entsprechend; Umbrehungsachse auf derselben senkrecht.

### Anmerkung.

Der Hydrohalit entsteht aus einer gesättigten Lösung von Kochsalz in Wasser bei einer Kälte von  $-10^\circ$  bis  $-15^\circ \text{C}$ . und findet sich zuweilen im Winter in den Salzburgerischen Soolenleitungen.

## 3. Sylvin.

Sylvine. Boud. Traité. II. 511. Sylvyna. Phil. Min. 407.  
Sylvin. Gab. Handb. v. best. Min. 488. Sal digestivum  
Sylvil.

$\text{K Cl} = \text{Chlor } 47,55 \text{ Kalium } 52,55$ .

Isometrisch, mit vollzähligen Flächencombinationen.  
Blätterdurchgang: vollkommen nach den Würfel-  
flächen.

Von einem dem Wachstigen hingeneigten Glas-

\*) Nach Fuchs =  $\text{Na Cl} + 6\text{H}$ .

\*\*\*) Nach Rittschérlich's Messungen.

glanze. Vom Durchsichtigen in das Durchscheinende. Farbenlos, weiß. Spec. G. = 1,9—2. Von salzigem, etwas bitterem Geschmack. — W. d. L. in der Glühhitze schmelzend, und sich verflüchtigend. Im Wasser etwas weniger leicht auflöslich als Steinsalz, und in heißem Wasser etwas auflöslicher als in kaltem.

Kryallform: in Würfeln.

Als Ausblüfung.

#### Anmerkungen.

1. Der Sylvin kommt als vulkanisches Sublimations-Product am Vesuv vor (Smithson, Ann. of Phil. N. S. Oct. 1823. 258.).

2. Man trifft den Sylvin sowohl in Würfeln kryallform, als auch körb, dann und wann unter den Eisenhütten-Producten in ausgeblasenen Hohöfen an. Zuweilen nimmt man daran Spuren von Holztertur wahr. (Vergl. Koch, Beiträge zur Kenntniß kryallinischer Hüttenproducte. 1822. S. 83 ff.)

### 4. Hydrophilit.

Hydrophilit. Gansm. Handb. 857. Chlorure de Calcium. Boud. Traité. II. 512.

Ca Cl = Chlor 63,79 Calcium 36,21.

Kryallisationsystem unbekannt.

Weiße. Salzig bitter schmeckend. Aus der Luft Feuchtigkeit stark anziehend und damit zerfließend. — W. d. L. schmelzbar. Im Wasser und Alkohol leicht auflöslich.

In feinen kryallinischen Theilen eingesprengt; als mehliges Beschlag.

#### Anmerkung.

Der Hydrophilit findet sich zuweilen im Karrenite und Gypse u. a. in dem Muttergesteine der Boraciten zu Lüneburg, besonders auch als Begleiter des Steinsalzes.

## 5. Salmiak.

Salmiak. Haum. Handb. 853. Ammoniaque muriatée. Haüy Traité. II. 221. Pl. 55. Fig. 187. 188. Salmiak. v. Leonh. Handb. 587. Salmiac. Beud. Traité. II. 513. Muriate of Ammonia. Phill. Min. 201. Otkaebrisches Ammoniak. Salz. Noth's Phys. 39. Sal-Ammoniac. Dana Min. 222. Ammoniaque muriatée. Dufrenoy Traité. II. 139. Salmiak. Gald. Handb. d. best. Min. 489.

$\text{NH}^+ \text{Cl}^- = \text{Chlor } 66,11 \text{ Ammonium } 33,89^*)$ .

Isometrisch, mit vollzähligen Flächen-Combinationen. Blätterdurchgang: unvollkommen nach den Otkaeberflächen.

Spec. G. = 1,5—1,6.  $\rho$ . = 1,5—2. Sehr milde. Der Geschmack urind's, scharf und stechend. — B. d. L. flüchtig, ohne zu schmelzen. Mit Kalilauge übergossen, Ammoniakgeruch entwickelnd. In Wasser leicht und vollkommen auflöslich.

a. Muschlig. Der Bruch muschlig. Von Glasglanz. Vom Durchsichtigen in's Durchscheinende. Farbenlos, weiß, in das Graue, Gelbe — zuweilen weingelb — Grüne, Braune, Schwarze.

Kryallform: O. W. RD. Tr.1. — Außer diesen einfachen Formen, zuweilen folgende zusammengesetzte Combinationen: O. W. — RD. Tr.1.

Stalaktitisch, traubig, kuglig, warzenförmig. Verb.

b. Fasriger. Fasrig. Von Glasglanz, in's Seidenartige. Durchscheinend. Weiß, zufällig von anderen Farben.

Verb, in Platten.

c. Mehlig. Erdig. Matt. Undurchsichtig. Weiß, zufällig schwefelgelb, in's Roth'e.

Flodig, krustenförmig, verb, als Ueberzug, Beschlag; die Oberfläche der krustenförmigen und verbren Massen oft löcherig, blasig.

\*) Oder  $\text{NH}^+ \text{Cl}^- = \text{Salzsäure } 67,97 \text{ Ammoniak } 32,03$ .

## Gehalt des Salmiaks:

	Salmiak	Chlor- natrium	Schwefel- saures Ammoniak
nach Klaproth (Beitr. III. 91. 94.) vom Vesuv	99,5	0,5	—
a. d. Bucharischen Tartarei	97,5	—	2,5

Im Salmiak von Lanzerote fand Brandes Spuren von Talkerde, Arseniksäure, von einem selenfauren und hydrojodinsfauren Salze.

## Anmerkungen.

1. Der Salmiak erscheint vorzüglich als vulkanisches Sublimat, und findet sich als solches in Kratern, Spalten, in Höhlungen der Lava. Er kommt u. a. am Vesuv, in der Solfatara bei Pozzuolo, am Aetna, auf Epari, Vulcano, Lanzerote, Bourbon, Island, in der Bucharischen Tartarei, am Himalaja vor. Zuweilen ist er von Steinsalz, Sylvin, Schwefel, Eisenchlorid begleitet, und durch die letzteren beiden Substanzen gelb oder roth gefärbt. Der Brand von Steinkohlenböden und Braunkohlenlagern giebt ebenfalls Veranlassung zur Bildung des Salmiaks. Auf solche Weise hat man ihn zu St. Etienne ohnweit Lyon, bei Glan in der oberheinischen Pfalz, am brennenden Berge bei Duttweiler im Saarbrückischen, an mehreren Orten in England, bei Ober-Orlenbach ohnweit Frankfurt a. M. gefunden.

2. Wo, wie im Innern von Aßen, der natürliche Salmiak in größerer Menge vorkommt, wird er gewonnen und in den Handel gebracht, um dann raffinirt, wie der künstlich dargestellte, als Arzneimittel, zum Verzinnen und Löthen der Metalle, in der Färberei, zur Weiße des Schnapstabacks, zur Darstellung von reinem und kohlenfaurem Ammoniak u. s. w. benutzt zu werden.

## 6. Eisenchlorid.

$\text{Fe Cl}^3 = \text{Chlor } 65,48 \text{ Eisen } 34,52.$

Krystallisationsystem unbekannt.

Erdig. Matt. Braunroth, bald dunkler, bald lichter. Aus der Luft Feuchtigkeit stark anziehend. —



**B. d. L. flüchtig.** In Wasser und Alkohol leicht auflöslich.

Als Ueberzug, Beschlag.

### Anmerkungen.

1. Das Eisenchlorid findet sich als vulkanisches Sublimat, namentlich am Vesuv, auf Island. Es kommt in Kratern, Spalten, als Ueberzug von Laven, zumal in Begleitung von Salmial vor. So fand ich es häufig unter den Sublimationsproducten des Vesubs im Februar 1819.

Monticelli und Covelli beobachteten am Vesuv die Sublimation von Eisenchlorür in den Rauchsäulen, deren Temperatur etwas unter der Rothglühhitze ist. Hält man Glasglocken über diese Säulen, so überziehen sich dieselben mit einem weißlichen Salze, das an der Luft sich zersetzt, indem sich Eisenoxyd und Eisenchlorid bilden (der Vesuv u. s. w. S. 172.).

2. Wo das Eisenchlorid mit Salmial vorkommt, verläuft die braunrothe Farbe des ersteren allmählig in eine pomeranz-, citron- und schwefelgelbe, welche Abänderungen von dem verschiedenen Gehalte an Eisenchlorid herrühren. Monticelli und Covelli beobachteten am Vesuv i. J. 1822 die Bildung des Ammonium-Eisenchlorids durch Lava-Rauchsäulen, welche eine Temperatur zwischen Rothglühhitze und 100° hatten (a. a. D. S. 171.). Im Februar 1819 fand ich diese Verbindung, die indessen nicht wohl als besondere Mineralspecies aufzuführen seyn dürfte, im Krater, an Spalten und an der Lava des Vesubs in Menge. Die schwefelgelbe Farbe, welche dieser Verbindung zum Theil eigen ist, hat oft zu einer Verwechslung mit Schwefel Veranlassung gegeben, der am Vesuv selten vorkommt.

### 7. Smaragdochalzit.

Atacamit. Blumenb. (In sandiger Form.) Smaragdochalzit. Handb. 1039. Salz-Kupfererz. Bern. 233. Cuivre muriaté. Hany Traité. III. 484. Salzfaires Kupfer. v. Leonh. 242. Atacamite. Beud. Traité. II. 504. Muriate of Copper. Phill. Min. 325. Prismatoidischer Saronem-Malachit. Roßs Phys. 177. Atacamite. Dana Min. 293. Cuivre chloruré. Dufrenoy Traité. III. 127. Pl.

129. Fig. 477—479. Atacamit. Halb. Samml. v. bez. Min. 509.

$\text{Cu Cl} + 3\text{Cu} + 4\text{H} = \text{Chlor } 15,95 \text{ Kupfer } 14,24 \text{ Kupferoxyd } 53,59 \text{ Wasser } 16,16 \text{ *)}$ .

Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $126^\circ 40'$ ,  $95^\circ 57'$ ,  $107^\circ 24'$  \*\*). Blätterdurchgang: vollkommen nach B', minder vollkommen nach D.

Smaragd-, gras-, lauch-, oliven-, schwärzlichgrün. Apfelgrüner Strich. Etwas spröde. Spec. G. = 4—4,3. S. = 3—3,5. — B. d. L. die Flamme schön blau und grün färbend; auf Kohle zu Kupfer leicht reducierbar. Im Kolben sauer reagirendes Wasser ausgebend. In Säuren leicht auflöslich.

a. Blättriger. Blättrig oder strahlig. Der Bruch muschlig, in's Unebene. Von Glasglanz, in das Wachseartige geneigt. Vom Halbdurchsichtigen bis in das an den Ranten Durchscheinende.

KrySTALLFORM: Fl. P'(b/2, Lévy). B'. B(P). D' =  $82^\circ 58'$ . D( $\sigma$ ) =  $105^\circ 40'$ . E(a') =  $112^\circ 20'$ ,  $67^\circ 40'$ . BB'2(a'') =  $106^\circ 34'$ ,  $73^\circ 26'$ . BB'4(a'') =  $139^\circ 5'$ ,  $40^\circ 55'$ . — Gewöhnliche Combinationen: 4D. 4E. — 4D. 2B. 4E. — 4D'. 2B'. 4E. — 8P. 2B'. 2B. 4D'. 4D. 4E. — 8P. 2B. 4D. 4E. 4BB'2. 4BB'4. — 8P. 2B'. 2B. 4D'. 4D. 4E. 4BB'2. — Die vertikalen Flächen vertikal geritzt. — Die Krystalle gewöhnlich in der Richtung der Hauptachse verlängert.

Nierenförmig, stalaktitisch, mit rauher Oberfläche, auseinanderlaufend strahliger Textur und bünnfänglicher Absonderung. Verb. mit fänglicher oder körniger Absonderung. Eingesprenkt.

\*) Nach Berthier's Analyse des Smaragdochalcites von Co-bija würde die Formel seyn:  $\text{Cu Cl} + 3\text{Cu} + 6\text{H} = \text{Chlor } 14,75 \text{ Kupfer } 13,18 \text{ Kupferoxyd } 49,57 \text{ Wasser } 22,50$ .

\*\*) Nach der Winkelangabe Lévy's (Descr. d'une Collect. de Min. form. p. M. Howland. III. 47.), welche auch Dufrénoy angenommen hat, berechnet, wobei jedoch die Stellung der Krystalle verändert worden. Die Angaben von Phillips enthalten Widersprüche, und die daraus abgeleiteten Bestimmungen in den Aufangsräumen von Ross, lassen sich mit jenen nicht völlig reimen.

Gehalt:	Salz-	Kupfer	Kupfer-	Wasser
n. Klaproth (Beitr. III. 200.) v. Chile nach Proust (Journ. de phys. L. 63.) ebendaher a. Peru nach Davy (Phil. Trans. 1812.) a. Chile nach Berthier (Ann. d. min. 3 Sér. VII. 542.) v. Cobija	Säure 10,1  10,638 11,4  10,8  Chlor 14,92	—  —  —  13,33	—  73,0  76,595 70,5  73,0  50,00	16,9  12,767 18,1  16,2  21,75

b. Dichter. Der Bruch uneben, in's Erdige.  
Matt. Undurchsichtig.

Getropft, in kleinen Halbkugeln, als Ueberzug, Anflug.

### Anmerkungen.

1. Die Bildung des Smaragdochalzits geht sowohl auf dem trocknen, als auch auf dem nassen Wege vor sich. Man findet ihn unter vulkanischen Sublimationsproducten; und nach Halbinger's Beobachtung, entsteht er zuweilen durch Einwirkung der Atmosphäre oder des Meerwassers auf metallisches Kupfer und kupferhaltige Metallgemische. Auf diese Weise hat er sich namentlich an aus Aegypten gebrachten Antiken als sog. edler Rost (*aerugo nobilis*), nicht nur unkrystallinisch, sondern sogar auch krystallinisch gefunden.

2. Der Smaragdochalzit kommt auf Gängen mit Kupferroth, Malachit, Brauneisenstein, Quarz, Chaledon zu Los Remedios, Quaslo, Soledad in Chile, und auf Silbererze führenden Gängen im Districte Tarapaca in Peru vor. Die dichteste Abänderung zeigt sich hin und wieder an den Laven des Vesuvius, namentlich an denen von dem Jahre 1804, 1805, 1820, 1822, so wie am Aetna. Nach Freiesleben bricht der Smaragdochalzit auch zu Schwarzenberg in Sachsen, auf den dortigen Eisenstein-Lagerstätten.

3. Der Smaragdochalzit dient in Südamerika zur Kupfergewinnung, und ist auch von dort mit anderen Kupfermineralen nach England verschifft und hier zu Gute gemacht worden. Nach M. de Rivero wird in Südamerika durch Pulverisirung ein grüner Streusand daraus

## 10. Hornblei.

Hornblei. Haussm. Handb. 1104. Plomb carbonaté muriatifié. Haüy Traité. III. 374. Blei-Hornetz. v. Koenig. Handb. 294. Kerasine. Boud. Traité. II. 503. z. Th. Muriocarbonate of Lead. Phill. Min. 362. Orthotomer Blei-Baryt. Mohs Phys. 149. Phosgenit. Breith. Handb. II. 183. Corneous Lead. Dana Min. 275. Plomb chlorocarbonaté. Dufrenoy Traité. III. 49. Pl. 108. Fig. 346—350. Phosgenit. Galt. Handb. d. best. Min. 504.

$PbCl + PbC =$  Chlorblei 51 Kohlen-saures Bleioryd 79.

Monodimetrisch. Grundform: Quadratoctaeder von  $107^{\circ}22'$ ,  $113^{\circ}48'$  (Brooke). Blätterdurchgang: deutlich nach E, weniger deutlich nach A.

Der Bruch muschlig. Von Demantglanz, in das Wachstartige geneigt. Durchsichtig oder durchscheinend. Farbenlos, weiß, in's Gelblichgraue, Strohgelbe, Wein-gelbe, Spargelgrüne, Braune. Weißer Strich. Spec. G. = 6,056 (Chenevir). H. = 3. Spröde. — D. d. L. in der äußeren Flamme leicht zu einer undurchsichtigen gelben Kugel schmelzend, welche beim Erkalten weiß wird und eine etwas krystallinische Oberfläche zeigt. In der inneren Flamme unter Entwicklung saurer Dämpfe zu Blei sich reducirend. In Salpetersäure mit etwas Draußen auflöslich.

Krystallform: Fl. P(a Brooke). A(P). B(M). E(d). D =  $110^{\circ}51'$ ,  $94^{\circ}40'$ . —  $BB2 = 126^{\circ}52'10''$ ,  $143^{\circ}7'50''$ . — Gewöhnliche Combinationen: 8P. 2A. 4B. 4E. — 2A. 4B. 4E. 8BB2. — 8P. 2A. 4B. 4E. 8D. — 8P. 2A. 4B. 4E. 8BB2. — Die Krystalle in der Richtung der Hauptachse entweder etwas verlängert, oder in derselben Richtung etwas verkürzt, wobei die Flächen A erweitert sind.

Kuglig, korallenförmig, löcherig.

Gehalt:			
nach Klaproth (Beitr. III. 144.)	Salz- säure	Kohlen- säure	Bleiorpb
v. Rastock	8,5	6,0	85,5
Corrigirte Analyse (Kammelsb.)			
Handwört. I. 106.)	14,0	6,0	85,5

## Anmerkungen.

1. Das Hornblei kommt sehr selten zu Rastock in Derbyshire, in Begleitung von Blei- und Schwefelspath vor. Ausgezeichnete Krystalle bewahrt das Britische Museum zu London. Es hat sich auch am Vesuv gefunden. Außerdem werden noch Badenweiler im Badenschen und Southampton in Massachusetts in den vereinigten Staaten von Nordamerika als Fundorte angegeben.

2. Ueber die Krystallisation des Hornbleies: Brooke, Phil. Mag. 3 Ser. XI. 175. Pogg. Ann. XLII. 582.

## 11. Hornquecksilber.

Hornquecksilber. Handb. 1017. Quecksilber-Horn-  
erz. Bern. 198. Mercure muriaté. Hauy Traité. III. 331.  
Quecksilber-Hornetz. v. Leonh. Handb. 590. Calomel.  
Boud. Traité. II. 500. Muriate of Mercury. Phill. Min.  
380. Pyramidales Peri. Kerat. Nois Phys. 159. Horn-  
quicksilver. Dana Min. 300. Mercure chloruré. Du-  
frénoy Traité. II. 660. Pl. 90. Fig. 232—234. Calomel. Handb.  
d. best. Min. 506.

Trivialnamen: natürliches Sublimat; weißer Mars-  
cast (im Zweibrückchen).

Hg Cl = Chlor 14,88 Quecksilber 85,12.

Monodimetrisch. Grundform: Quadratoctaeder von  
126° 30', 79° 4' (Brooke). Blätterdurchgang: sehr  
unvollkommen nach E.

Der Bruch muschlig, in's Unebene. Von Diamant-  
glanz. Durchscheinend oder nur an den Kanten. Grau-  
lichweiß, asch-, perl-, grünlich-, gelblichgrau, bräunlich.  
Weißer Strich. Spec. G. = 6,4—6,5. S. = 1,5. Mil-  
de. — B. d. L. auf der Kohle ohne Rückstand sich ver-

flüchtigend; im Kolben ohne zu schmelzen als weiße Masse sich sublimirend, mit Soda metallisches Quecksilber gebend. Das Pulver durch Kalilauge schwarz gefärbt. Von Salpetersäure nicht angegriffen; in Königswasser leicht auflöslich.

Kryallfkt: Fl. P(c' Brooke). A. B(d). E(M). D(a) = 138° 17', 60° 32'. — EA  $\frac{1}{2}$ (c') = 98° 4', 136° 0'. — BD n. — Die Oberfläche glatt. — Die Kryalle gewöhnlich in der Richtung der Hauptachse etwas verlängert. — Gewöhnliche Combinationen: 8P. 4B. 4E. — 8P. 4B. 4E. 8D. 8EA  $\frac{1}{2}$ . — 8P. 4B. 4E. 8D. 8EA  $\frac{1}{2}$ . 16BD n. — Die Kryalle gewöhnlich sehr klein, und zu dünnen, oft blasenähnlichen Drusenhäuten vereinigt. Eingeprengt, angeflogen.

### Anmerkungen.

1. Das Hornquecksilber ist eine seltene Miner, und findet sich gewöhnlich auf Quecksilber-Lagerstätten, von Quecksilber und Zinnober, selten von Amalgam, zuweilen auch von Eisenspath begleitet. Außerdem kommt es wohl auf Eisensteinergängen mit Pyrrhotit, Zinnober, Quecksilber und Amalgam vor.

2. Fundorte des Hornquecksilbers sind besonders: der Landsberg bei Roschel in der oberrheinischen Pfalz, der Giftberg bei Gorzowitz in Böhmen, Idris in Krain, Almaden in Spanien.

## 12. Hornsilber.

Hornerz. G. S. Sommer, Abhandl. vom Hornerz. 1776. Hornsilber. Gausm. Handb. 1010. Hornerz. Bern. 206. Argent muriaté. Hauy Traité. III. 292. Silber-Hornerz. v. Leonh. Handb. 581. Korargyre. Boud. Traité. II. 501. Muriate of Silver. Phill. Min. 305. Hexaedrisches Perl-Kerat. Rochs Phys. 158. Horn Silver. Dana Min. 299. Argent chloruré. Dufrenoy Traité. III. 188. Pl. 143. Fig. 566—568. Kerat. Gaid. Handb. d. best. Min. 506.

AgCl = Chlor 24,67 Silber 75,33.

Isometrisch, mit vollzähligen Flächen-Combinationen. Blätterdurchgang: nicht wahrnehmbar.

Der Bruch muschlig, in das Unebene und Erdige. Von Wachsglanz, in das Demantartige geneigt. Durchscheinend, zuweilen nur an den Kanten. Perlgrau, einerseits in das Lavendel- und Violblaue, anderer Seite in das Graulich-, Gelblich-, Grünlichweiße, zuweilen zitronengelb, daraus in das Zeisig-, Spargel-, Pistaciens-, Rauchgrüne. Durch Einwirkung des Lichtes sich bräunend. Glänzender Strich. Spec. G. = 5,5—5,6. D. = 1—1,5. Geschmeidig. — B. d. L. mit Kochen sehr leicht zu einer Kugel schmelzend, die sich in Reductionsfeuer nach und nach in Silberlöthner verwandelt. Von Säuren nur wenig angegriffen. In Aetzammoniak zum Theil auflöslich (v. Kobell).

Kryallform: O. W. RD. Tr 1. PO 1. — Außer dem Würfel, der am häufigsten vorkommt, folgende Combinationen: O. W. — W. RD. — O. W. RD. Tr 1. PO 1. — Die Oberfläche gewöhnlich glatt, aber oft weniger glänzend als die Bruchflächen. Die Würfelflächen zuweilen den Combinationsecken mit dem Rhombendodekaeder parallel geriffelt, oder trichterförmig ausgehöhlt. — Die Krystalle meist sehr klein, einzeln aufgewachsen oder reihen- und treppenförmig zusammengelagert oder auch zu drüsenartigen Häufchen verbunden.

Nierenförmig, getropft, rindenförmig, zerbr. zum Theil mit dünnhänglicher oder körniger Absonderung. Eingesprengt, als Ueberzug, Aufzug.

## Gehalt:

nach Klaproth (Beitr. I. 134. IV. 12. 13.) u. d. Correction v. Kammelsch. Handwört. II. 143. a. Sachsen v. Schlangenberge in Sibirien v. Quantahajo in Peru	Chlor	Silber	Eisen- oxyd	Zinn- erde	Schwefel- säure
	27,50	67,75	6,00	1,75	0,25
	32	68	—	—	—
	24	76	—	—	—

## Anmerkungen.

1. Nach Domeyko (Ann. d. Min. 4 Sér. VI. 153 ff.) kommt in Chile eine Verbindung von Chlor- und Bromsilber vor (Chlorobromure d'Argent). Vielleicht würde dieses Mineral als besondere Formation des Hornsilbers zu unterscheiden seyn. Es ist durchsichtig; im frischen Zustande grünlichgelb oder gelblichgrün, und wird dem Lichte ausgesetzt grünlichgrau oder dunkelgrau, ohne eine Spur von blauer oder violetter Farbe zu zeigen. Nach Domeyko schwankt das spec. Gewicht zwischen 5,31 und 5,43. Dufrénoy giebt es zu 4,702 an (Traité. III. 193.).

2. Das Hornsilber ist wohl in den meisten Fällen ein neueres Gebilde, wofür nicht nur die Art seines Vorkommens, sondern auch Erfahrungen über die Entstehung dieses Chlorids sprechen. Man hat nemlich bei verschiedenen Gelegenheiten die Entstehung des Chlorid-silbers wahrgenommen, wenn Silber entweder mit dem Meerwasser, oder auch nur mit dem Erdboden eine längere Zeit in Berührung gewesen war. Nach einer Mittheilung von Proust hatte sich das gemängte Silber vom Spanischen Schiffe S. Pedro d'Alcantara, welches an der Küste von Portugal Schiffbruch erlitten, in der kurzen Zeit bis dasselbe wieder hervorgeholt worden, mit einer schwärzlichen,  $\frac{1}{4}$  Linie starken, in Schuppen sich ablösenden Rinde von Hornsilber überzogen. Pallas berichtet, daß man am Jark in Sibirien verschiedene alte Tartarische Silbermünzen aufgefunden habe, welche im dortigen salzigen Erdreiche auf der Außenfläche, zum Theil auch durch und durch, in Hornsilber umgewandelt worden. Herr Münzmeister Brühl in Hannover hat nicht allein an verschiedenen alten Griechischen und Römischen Silbermünzen, die eine lange Zeit in der Erde vergraben gelegen haben, sondern auch an Meißnischen und Niedersächsischen Dracteaten aus dem 13. Jahrhundert, und selbst an neueren Silbermünzen, die Bildung von Chlorid-silber aufgefunden (vergl. Stublen des Gött. Ver. Bergm. Fr. V. 186 ff.). Auf den natürlichen Lagerstätten ist das Hornsilber vermuthlich hauptsächlich aus dem geblegenen Silber hervorgegangen, und das Chlor von Außen dazu gekommen.

3. Das Hornsilber findet sich in der Natur vorzüglich auf Gängen, welche Geblegene Silber und Silbererze führen, und zwar besonders in den oberen Theilen derselben, wo die Gangmasse eine Umänderung erlitten hat. Zu St. Andreasberg am Harz hat es sich nur in geringer Menge mit Haarsilber in der Silberschwärze der oberen



Baus der Grube Katharina Neufang gefunden; auch ist es 1817 von ostvengrüner Farbe als Ueberzug von Rothgiltigerz auf der Grube Bergmannstroß vorgekommen. In größerer Menge brach es vormalis auf dem Sächsischen Erzgebirge, insbesondere zu Johann Georgenstadt, Annaberg und Freiberg. In Frankreich hat es sich bei Allermont im Dauphiné, zu St. Marie aux mines im Elsaß, und auch zu Snelgoet in Bretagne gefunden. Das Vorkommen des Hornsilbers in Böhmen, in Cornwall, zu Kongeberg in Norwegen ist von keinem großen Belange. In etwas bedeutenderen Massen bricht es am Schlangenberge in Sibirien. Von großer Wichtigkeit ist aber das Vorkommen des Hornsilbers in Mexico, Peru und Chile. Man unterscheidet bei den Mexicauischen Gängen die in größerer Tiefe vorhandenen Erze, welche man negros nennt, von den in oberer Tiefe brechenden, gewöhnlich durch Eisenoxyd roth gefärbten, den sogenannten colorados. In den letzteren kommt hauptsächlich das Hornsilber, so wie auch das Bromsilber vor (vergl. J. Burkart, Aufenthalt u. Reisen in Mexico. 1836. II. 88. Duport, de la Prod. des Métaux précieux au Mexique. 1843. Ch. I. Gött. gel. Anz. 1845. S. 1443.). Auch in den Silbergruben von Coplay in Chile bricht nach den Mittheilungen von Domeyko (Ann. d. min. 3 Sér. XXIII. 59 ff.) das Hornsilber nebst dem Brom- und Jodsilber hauptsächlich in den oberen Theilen der Gänge.

4. Wo das Hornsilber in größerer Menge sich findet, wird es zum Ausbringen des Silbers benützt.

## Anhang.

### Ehöniges Hornsilber.

Buttermilchsilber. v. Weltheim, i. d. Grellschen Ausg. d. Min. v. Kirwan. 1765. S. 281. Ann. Erdiges Hornerz. Karsten, i. d. N. Schriften d. Berl. Ges. natf. Fr. I. 219. u. i. Magaz. d. Berl. Ges. natf. Fr. I. 159. Ehöniges Hornsilber. Hausm. Handb. 1013. Ehöniges Silber. Hornerz. v. Leonh. Handb. 583. Buttermilk Silver. Phill. Min. 306. Trivialname: (zu St. Andreasberg) Buttermilchsilber, Buttermilcherz ꝛ. Th.

### Inniges Gemenge von Hornsilber und Ehön.

Der Bruch erdig. Matt; durch den Strich wachsartig glänzend werdend. Undurchsichtig. Innenlich licht berggrün, hin und wieder in das Grünlichweiße; außer-

lich bläulichgrau oder rötlichbraun angeläufen. Sehr weich, beinahe zerreiblich.

Als bitter Ueberzug auf Kalkspath.

Gehalt:

nach Klaproth (Beitr. I. 137.) v. St. Andreas- berg	Salz- säure	Silber	Thonerde nebst einer Sp. v. Kupfer
	8,28	24,64	67,08

### Anmerkungen.

1. Das thonige Hornsilber ist zu St. Andreasberg am Harz auf der verlassenen Grube St. Georg 1576, und dann zu Anfange des siebzehnten Jahrhunderts, in Begleitung von Kalkspath und Sarmotom vorgekommen.

2. Die von Just unter dem Namen alkalisches Silbererz beschriebene Silberminer von Annaberg in Niederösterreich, ist nach Klaproth's Untersuchung sehr wahrscheinlich ein inniges Gemenge von Kalkstein und Hornsilber. (Vergl. v. Just chem. Schriften. I. Klaproth's Beitr. I. 138. Stütz, mineral. Taschenb. 253.)

## Eilfte Klasse. Jodide.

Verbindungen des Jods mit Metallen.

Mit kohlensaurem Natron geglähet, Jodnatrium gebend. Starr. Krystallinisch.

### 1. Jodsilber.

Jodure d'Argent. Vauquelin, Ann. de Chim. et de Phys. XLII. 99. Jodsilber, Rösggerath nach del Rio in dessen Nuevo sistema mineral del S. Berceio del Anno 1825, trad. del frances. Mexico 1827. fol. in Schwelgg. Journ. L. 493. Jodure d'Argent. Bourd. Trakté. II. 615. Jodic Silver. Phill. Min. 305. Jodinsilber. Mohs Phys. I. Taf. 621. Jodic Silver. Dana Min. 300. Argent joduré. Dufrenoy Trakté. III. 189. Jodit. Gab. Handb. d. best. Min. 506.

Ag J = Jod 22,6 Silber 77,4(?).

Krystallisationsystem und Lage der Blätterdurchgänge unbekannt\*).

Perlgrau, blaß schwefelgelb, citronengelb, zuweilen in das Grünliche. Mehrere Tage dem Lichte ausgesetzt, die Farbe nicht ändernd. Glänzender Strich. Spec. G. = 5,504 (Domeyko). S. kaum über 1. Nicht malteabel. — D. d. L. auf Kohle roth werdend, sehr leicht schmelzend, der Flamme Purpurfarbe ertheilend, im Reductionsfeuer Silberkugeln gebend. In concentrirter Salpeter- und Salzsäure unter Entwicklung von Joddämpfen auflöslich.

\*) Domeyko glaubte an dem Jodsilber aus Gänge rhomboedrische Blätterdurchgänge zu bemerken.

a. Blättriges. Von blättriger Textur. Von Wachsglanz, in das Diamantartige geneigt. Halb durchsichtig oder durchscheinend.

KrySTALLINISCH = verb.

b. Erdiges. Von erdigem, sehr zertheiltem Aggregatzustande.

Gehalt des Jodsilbers:

nach Domeyko (Ann. d. min. 4. Sér. VI. 160.)	Jod	Silber
a. Chile	46,89	64,25

In dem Jodsilber von Zacatecas in Mexico fand Vanquelin nur 18,5 Pct Jod.

### Anmerkungen.

1. Die Angaben von Vanquelin und Domeyko über die Zusammensetzung des Jodsilbers aus Mexico und aus Chile weichen so sehr von einander ab, daß, wenn dieselben richtig sind, daraus folgen würde, daß verschiedene Verbindungen von Jod und Silber in der Natur vorkommen.

2. Das von del Rio zuerst in Mexico aufgefundenene Jodsilber, kommt zu Albarrabon bei Mazapil im Staate Zacatecas im Serpentin vor. Nach Domeyko findet es sich auf einem Gange in der Porphyrfornation des Berges de los Algodones südlich von Acueros in Chile. Neuerlich hat es sich in Spanien zu Huelatencia in der Provinz Guadalajara gefunden (Dufrenoy Traité. III. 190.).

## 2. Jodqued Silber.

Jodure de Mercure. del Rio. Boud. Traité. II. 515. Jodic Mercury. Phill. Min. 381. Jodic Mercury. Dana Min. 300. Mercure joduré. Dufrenoy Traité. II. 664. Coccinitt. Gab. Handb. d. best. Min. 572.

HgI(?).

KrySTALLISATIONENSYSTEM unbekannt (vermuthlich monodimetrisch). Roth. — Leicht schmelzbar und sublimirbar.

## Anmerkungen.

1. Nach aller Wahrscheinlichkeit kommt das natürliche Iodquedfilber mit dem künstlich dargestellten  $HgI$  überein, welches eine dimorphe Substanz ist. Von schön rother Farbe krystallisirt diese Verbindung nach Mitscherlich in Quadratkrystallen, welche durch starke Abkumpfung der Enden tafelförmig erscheinen. Im geschmolzenen Zustande ist das Quecksilberjodid gelb und bildet durch Sublimation Krystalle, die einem orthorhombischen Systeme angehören, indem sie als gerade rhombische Prismen erscheinen.

2. Das von del Rio aufgefundenene Iodquedfilber kommt zu Casas Viejas in Mexico vor.

## Zwölfte Klasse. Bromide.

Verbindungen des Broms mit Metallen.

In Sphlogos geblähet, rothe Brom-Dämpfe gebend. Mit kohlensaurem Natron geblähet, Bromnatrium bildend. Starr. Krystallinisch (isometrisch).

### Bromsilber.

Bromure d'Argent Berthier, Ann. d. min. 3. Sér. XIX. 734. 4. Sér. II. 526. Bromid Silver. Dana Min. 300. Bromure d'Argent Dufrenoy Traité. III. 191. Bromid. Gaid. Handb. d. best. Min. 506.

Trivialname: (in Mexico) Plata verde.

Ag Br = Brom 41,99 Silber 58,01.

Isometrisch, mit vollzähligen Flächen-Combinationen.

Starr glänzend. Olivengrün, in das Gelbe; grau angelauten. Zeisiggrüner Strich. Spec. G. = 5,8—6. S. = 1—2. — W. d. L. sehr leicht schmelzend. Von Säuren wenig angegriffen. In concentrirtem Ammoniak in der Wärme auflöslich.

Krystallitet: O. W. — Die Krystalle sehr klein.

Krystallinische Körner.

Gehalt:

nach Berthier (a. a. D.)	Brom	Silber
a. Mexico	42,5	57,5

### Anmerkungen.

1. Das Bromsilber findet sich in Begleitung von Hornsilber und Bleispath, in der Grube von San Dnoses im Districte Plateros in

Mexico in ziemlicher Menge. Nach Doneyko kommt es in den Silbergruben von Copiapo in Chile mit Hornsilber vor. In derselben Begleitung hat Berthier das Bromsilber auch unter den Erzen von Snelgoet in Bretagne aufgefunden.

2. Das Bromsilber wird in Mexico und Chile mit zur Silbergewinnung benutzt.

---

---

## Dreizehnte Klasse. Organoide.

Nach Art der organischen Verbindungen  
zusammengesetzte Mineralsubstanzen.

Die meisten starr, einige flüssig; die starren ent-  
weder krystallinisch oder unkrystallinisch. Specifisches Ge-  
wicht unter 2,5. Härte unter 3.

Im Feuer leicht und mehr und weniger vollkommen  
zerföhrbar, wobei kein Schwefelgeruch sich entwickelt.

---

### Erste Ordnung. Hybridsalze.

Verbindungen von unorganischen Basen mit  
organischen Säuren.

Starr. Krystallinisch. Gelb, zuweilen in das Rothe  
und Braune. Weiöer oder gelber Strich. Mit Hinter-  
lassung eines erdigen oder metalloxydischen Rückstandes  
verbrennlich.

---

#### I. Mellit.

Honigstein. Gausm. Handb. 811. Honigstein. Bern. 193.  
Mellite. Haüy Traité. IV. 445. Pl. 120. Fig. 347—349. Ho-  
nigstein. v. Leonh. Handb. 790. Mellite. Boud. Traité. II.  
304. Mellite. Phil. Min. 394. Pyramidales Mellicron-  
sars. Robt. Phys. 589. (Fig. 129. 144.) Mellite. Dana Min.  
231. Mellite. Dufrenoy Traité. III. 692. Pl. 223. Fig. 473—  
475. Mellit. Gaid. Handb. d. best. Min. 573.



$\text{ÄlM}^{\circ} + 18\text{H} = \text{Mellitsäure } 40,53 \text{ Thonerde } 14,32$   
 Wasser 45,15 (Wöhler).

Monodimetrisch. Grundform: Quadratoctaeder von  $118^{\circ} 14'$ ,  $93^{\circ} 6'$  (Kupffer \*). Blätterdurchgang: sehr unvollkommen nach P.

Der Bruch muschlig. Von einem Glanze, der zwischen Wachs- und Glasartigem das Mittel hält. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Von starker doppelter Strahlenbrechung. Honiggelb, einer Seite in das Wein- oder Wachsgelbe, anderer Seite in das Spazinthrothe, Röthlichbraune. Weißlicher Strich. Spec. G. = 1,5—1,6. S. = 2—2,5. Wenig spröde. — W. d. L. im kalten Wasser ausgehend; ohne merklichen Geruch sich verkohlend; zuletzt sich weiß brennend, und dann wie reine Thonerde sich verhaltend. Im gepulverten Zustande mit Wasser anhaltend gekocht, reagirt dasselbe sauer. In Salpetersäure leicht und vollständig, so wie auch in Aetzkalilauge auflöslich.

Kryhallform: Gl. P (P Röhls). A (o). B (g). D (t) =  $129^{\circ} 58'$ ,  $73^{\circ} 28'$ . — Außer dem primären Quadratoctaeder folgende Combinationen: 8P. 2A. — 8P. 4B. — 8P. 2A. 4B. — 8P. 2A. 4B. 8D. — Gl. P und B gewöhnlich glatt und glänzend; Gl. A oft rauh und gebogen; Gl. D ebenfalls rauh. Die Oberfläche oft löcherig, zerfressen. — Die Kryhalle oft unvollständig; gewöhnlich einzeln oder aufgewachsen, seltener zu kleinen Gruppen verbunden.

Derb, mit körniger Absonderung, eingesprengt.

\*) Nach Haüy die Seitenkanten =  $118^{\circ} 14'$ , die Grundkanten =  $93^{\circ} 22'$ . Den letzteren Winkel giebt Breithaupt zu  $93^{\circ} 1' 15''$ , Phillips zu  $93^{\circ} 0'$  an.

1492 XIII. Klasse. Organische. I. Ordnung. Hybridsalze.

Gehalt:

nach Klaproth (Beitr. III. 114.) u. Artens nach Böhler (Pogg. Ann. VII. 325.) Chenebeter	Realit: Sauer	Honette	Baker
	46	16	38
	41,4	14,5	44,1

\*) Gewann von Eisen mit von einem karpatischen Erz.

**Anmerkung.**

Der Realit ist ein sehr seltener Körper, dessen Bestehen in Zusammensetzung des vegetabilischen Urkieses einer eigenthümlichen Säure anzukennt. Er findet sich vorzüglich zu Artens in Thüringen auf einem Braunsteinlager. Außerdem kommt er, ebenfalls in Braunkohle, zu Sarsitz oberhalb Böhle in Sachsen vor. Auch Gleditsch (Nouv. t. de Chim. XLVI. 52) hat er sich in geringer Menge mit ihm auch in einem ägyptischen kohligen Thon des Gangesgebietes, im Gangesgebiete bei Balpur in Böhmen gefunden.

**2. Dralit.**

Humboldtina Bertho de Rivo, Ann. de Chim. et de Phys. XLVII. 267. Fer oxalate. Havy Traite IV. 139. Humboldtina N. Serub. Handb. 798. Humboldtine Bond. Traite. II. 306. Gleditsch'sche Dralit. Eisen'scher Dralit. Druith. Ober. 288. Oxalate of Iron. Phil. Min. 236. Humboldtina. Dobs. Handb. d. Min. 624. Oxalate of Iron. Dana Min. 238. Fer oxalate. Dufrenoy Traite. II. 555. Humboldtina. Handb. d. Min. 573.

$2Fe\bar{E} + 3H =$  Dralit 42,691 Eisenoxidul 41,404 Wasser 15,905 (Kawerneloh.).

Dralit ist ein Mineral, welches nicht mit Eisenessig bekannt \*).

Der Versuch machte in das Erz. Schwach wasserartig glänzt, schimmernd oder matt. Unschmelzbar.

\*) Es ist sehr zu bedauern, dass die Angabe von Gleditsch, dass er ein Mineral gefunden habe, welches er als Dralit bezeichnet, nicht bestätigt werden konnte. Es ist sehr wahrscheinlich, dass es ein orthorhombisches ist.

**Ocher**, strohgelb, in das Schwefel- und Braunlichgelbe. Gelblicher Strich. Spec. G. = 2,15—2,25. S. = 2. Wenig milde. — In der Lichtflamme sich schwärzend und dem Magnete folgsam werdend. U. d. L. zuerst schwarz, dann roth werdend; dem Boraxglase und Phosphorsalze Eisensfärbung ertheilend. In Wasser und Alkohol unauflöslich. In Säuren leicht auflöslich; auch von Alkalien zerlegt, indem sich Eisenorydul mit grüner Farbe ausscheidet, welche bald in eine rothbraune übergeht (Kammelsb.).

In haarförmigen Krytallen.

Krautig, in Platten, herb, zum Theil feinkörnig oder auch saftig abgefondert; eingesprengt, als Beschlag und Anflug.

Gehalt:

	Dralsäure	Eisenorydul	Wasser
nach Mariano de Rivero (Ann. d. Chim. et de Phys. XVIII. 207.) v. Koloform in Böhmen	46,14	53,86	—
nach Kammelsberg (Pogg. Ann. XLVI. 283.) ebendaber	42,40	41,13 *)	16,47

### Anmerkungen.

1. Im Aeußeren ist der Dralit dem Vitriolgelb (oben S. 1205) ähnlich, mit welchem er auch zuweilen verwechselt worden.

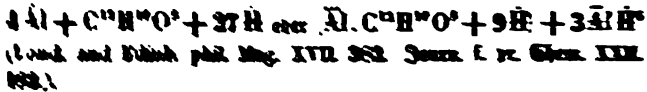
2. Der Dralit findet sich in Begleitung von Gyps in einem Braunkohlenlager bei Koloform ohnweit Bilitz in Böhmen. Auch soll er zu Groß-Almerode in Hessen in Braunkohle vorgekommen seyn.

Johnson hat mit dem Namen Pigottit ein Mineral belegt, welches nach seiner Untersuchung eine Verbindung von Thonerde mit einer eigenthümlichen organischen Säure ist, die von ihm mudeffische

\*) Zwei spätere Versuche gaben die Menge des Eisenoryduls = 40,24 und 40,8 (Kammelsb. in Pogg. Ann. LIII. 633.).

1444 XIII. Klasse. Organoide. I. Ordnung. Hybridfalze.

Säure (mucous acid, von *mucus*) benannt werden. Das Mineral, welches in einer Höhle in Cornwall eine Kruste auf Quarz bildet, ist weiß, von beinahe weißer Farbe und giebt ein gelbes Pulver. Es ist zum Theil vertheillich, indem es eine Masse hinterläßt, welche hauptsächlich aus Thonerde besteht: in Wasser und Alkohol unauflöslich. Die Zusammensetzung ist folgender Formeln entsprechen:



## Zweite Ordnung. Erdharze.

Verbindungen von Kohlenstoff und Wasserstoff, zum Theil außerdem mit Sauerstoff, zuweilen auch mit etwas Stickstoff.

Die meisten starr, einige flüchtig. Die starren theils krystallinisch, theils unkrystallinisch. Farbenlos, von weissen, grauen, gelben, grünen, rothen, braunen, schwarzen Farben.

Die starren bei erhöhter Temperatur schmelzend. Mehr und weniger leicht entzündlich und mit Geruch entweder vollkommen, oder mit Hinterlassung eines in Kohle oder Asche bestehenden Rückstandes verbrennend.

### 1. Scheererit.

Scheererit. Stromeyer, in Kastner's Archiv. X. 113. Naphthaline résineuse prismatique. Köslein, Bibl. univ. XXXVI. 316. Scheererite. Boud. Traité II. 293. Schererite. Phill. Min. 393. Schererit. Noë's Phys. I. Anh. 734. Scheererite. Dana Min. 513. Scheererite. Dufrenoy Traité. III. 701. Scheererit. Gabl. Handb. b. best. Min. 574.

$CH =$  Kohlenstoff 75 Wasserstoff 25 (Schrötter).

Klinorhombisch. Grundform und Lage der Blätterdurchgänge nicht genau bekannt.

Der Bruch muschlig. Der Glanz theils demantartig, theils fettartig. Vom Durchsichtigen in's Durchscheinende. Weiss, in das Graue, Gelbe, Grüne geneigt. Weisser Strich. Spec. G. = 1,0—1,2 (Breith.). Weich. Spröde. Fettig anzufühlen. Geschmacklos. In der Kälte geruchlos. Erwärmt, einen schwachen aromati-

1486 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdharze.

sehen Geruch verbreitend. Ueber dem Siedepuncte des Wassers flüchtig. Bei 44° C. zu einer ungefärbten blattigen Flüssigkeit schmelzend, die auf dem Papiere Fettflecke macht, welche bei'm Erwärmen desselben wieder verschwinden. Die geschmolzene Masse bildet bei dem Erstarren nadel förmige Krystalle. Bei 92° unverändert destillirbar. Mit etwas ruhender Flamme mit unter Verbreitung eines schwachen aromatisch-brenzlichen Geruches, ohne Rückstand verbrennend. In Wasser unlöslich. In Alkohol und Aether, so wie in Salpeter- und Schwefelsäure leicht sich auflösend.

Krystallförmig: in tafelförmigen Krystallen. In krystallinischen Blättchen und Körnern.

Als Ueberzug auf Klüften und eingewachsen zwischen den Fesseln von holzartiger Braunkohle.

Gehalt:

nach Macaire-Prinsep (Bibl. univ. XL. 69.) v. Uznach (Annäherung)	Kohlenstoff	Wasserstoff
	73	24

Anmerkungen.

1. Stromeyer erhielt das obige Fossil durch Herrn von Scheerer in St. Gallen, nach welchem es von ihm benannt wurde. Die von Jenem aufgefundenen merkwürdigen Eigenschaften des Scheererits, ließen eine Aehnlichkeit desselben mit dem künstlichen Naphthalin erkennen, von welchem er sich jedoch besonders durch den abweichenden Schmelzpunkt unterscheidet. Macaire-Prinsep bestätigte die Angaben Stromeyers; Kraus (Pogg. Ann. XLIII. 121.) und Trommsdorff (Ann. d. Pharm. XXI. 126.) erhielten dagegen bei der Untersuchung von Fossilien, welche von ihnen für Scheererit angesehen wurden, abweichende Resultate, namentlich in Ansehung des Schmelzpunktes. Schrötter hat indessen zu zeigen gesucht (Pogg. Ann. LIX. 37.), daß die von den beiden Letzteren untersuchten Substanzen mit dem Scheererit nicht identisch sind.

2. Der Scheererit findet sich in einem Braunkohlenlager zu Uznach bei St. Gallen in der Schweiz. Nach Höggerath soll er

auch auf der Braunkohlengrube Wilhelmshöhe zu Bach am Westerwalde vorkommen.

3. Dem Scheererit scheint Sahl's Brançhit (nach Herrn Brançhi benannt) sehr nahe zu stehen. Dieser Körper, der mit Chalcodon und Eisenkies kleine Aderu in Braunkohle bei Monte Vaso in Toscana bildet, ist im Bruche uneben; durchsichtig; farblos. Spec. G. = 1,0. Fettig anzufühlen. Geruch- und geschmacklos. Durch Reiben elektrisch werdend. Bei 75° C. schmelzend, gelb werdend, unkrystallinisch erstarrend. Mit Rauch und schwachem Geruch ohne Rückstand verbrennend. In Alkohol auflöslich und daraus in zarten Blättchen anschießend. In flüchtigen und fetten Oelen auflöslich (v. Leonh. u. Bronn's R. Jahrb. 1842. 459.).

## 2. Köhleinit.

Köhlit. Schrötter, in Pogg. Ann. LIX. 37. Köhlite. Dana Min. 514. Köhlite. Dufrenoy Traité. III. 701, Köhlit. Gab. Handb. d. best. Min. 574.

$C^2H^2 = \text{Kohlenstoff } 92,3 \text{ Wasserstoff } 7,7$  (Schrötter).

Krystallisationensystem unbekannt.

Weiß. Spec. G. = 0,88. — Bei 107°,5 (nach Trommsdorff) — 114° (nach Krauß) schmelzend. Die blige Flüssigkeit kommt bei etwa 200° in's Sieden, wobei sie sich bräunt. Bei der Destillation hinterläßt sie einen kohligen Rückstand. Mit ruhender Flamme und unangenehm brenzlichem Geruche ohne Rückstand verbrennend. Aus der Kochendheiß gesättigten Auflösung in Alkohol, krystallisirt der größte Theil beim Erkalten in bläulich fettglänzenden Blättchen. In Salpetersäure auflöslich und daraus durch Wasser als weiße krystallinische Masse gefällt.

In krystallinischen Blättchen und Körnern.

1498 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdbarze.

Gehalt:	Kohlen-	Wasser-
nach Kraus (Pogg. Ann. XLIII. 141.) v. Uznach	stoff	stoff
Mittel a. zwei Versuchen nach Trommsdorff (Ann. d. Pharm. XXI. 126.) v. Hedwig	92,49	7,42
	92,429	7,571

Anmerkung.

Der K nleluft findet sich in holzförmiger Braunkohle zu Uznach bei St. Gallen in der Schweiz, mit dem ihm sehr nahe verwandten Scheererit, und zu Hedwig in Bayern, im bituminösen Holze eines Torflagers.

3. Fichtelit.

Fichtelit. Bromels i. d. Ann. d. Chem. u. Pharm. XXIV. 304. Fichtelite. Dana Min. 514. Fichtelite. Dufrenoy Traité. III. 701. Fichtelit. Halb. Handb. d. best. Min. 574.

$C \cdot H^o =$  Kohlenstoff 88,92 Wasserstoff 11,08 (Bromeis).

Krystallisationensystem unbekannt.

Von Perlmutterglanz. Durchsichtig. Farbenlos. Leichtere als Wasser und schwerer als Alkohol. Fettig anzufuhlen. Geruch= und geschmacklos. — Bei 46° schmelzend, und nach einiger Zeit zu einer krystallinischen Masse erstarrend. In höherer Temperatur ohne Rückstand sich verfluchtigend, und in Tropfen sich condensirend, die nach längerer Zeit krystallinisch erstarrten. Sein Dampf mit leuchtender Flamme brennend. In wasserfreiem Alkohol sehr wenig, in Aether dagegen sehr leicht löslich. Aus dieser Auflösung durch Alkohol gef llt.

Krystallfirt: in platten prismatischen Nadeln.



Gehalt:

nach Bromels (a. a. D.) v. Rebwitz	Kohlen- stoff	Wasser- stoff
	89,3	10,7

## Anmerkung.

Das mit dem nicht glücklich gewählten Namen Fichtelit belegte Fossil, welches dem Scheererit und Rönneit sehr ähnlich ist, hat auch mit Letzterem den Fundort gemein, indem es zwischen den Jahrestringen von Fichtenstämmen in einem Torflager bei Rebwitz in der Nähe des Fichtelgebirges vorkommt.

## 4. Hartit.

Hartit. Sab. in Pogg. Ann. LIV. 261. Hartite. Dana Min. 514. Hartite. Dufrenoy Traité. III. 702. Hartit. Sab. Sabbb. d. best. Min. 574.

$C^o H^{10} =$  Kohlenstoff 87,84 Wasserstoff 12,16

(Schrötter).

Klinorhombisch? Spuren von Blätterdurchgängen.

Der Bruch muschlig. Wenig fettartig glänzend. Durchscheinend. Weiß. Spec. G. = 1,046 (Sab.).  $\rho = 1$ . Nicht biegsam. Milde. — Bei  $74^{\circ} C.$  zu einer klaren Flüssigkeit schmelzend, welche zu einer festen Masse erstarrt. In höherer Temperatur unverändert destillirbar. Beim Verdampfen einen bernsteinartigen Geruch entwickelnd. Mit stark rußender Flamme brennend. Sehr leicht in Aether, viel weniger in Alkohol löslich, und aus jenem in Krystallen zu erhalten. Von concentrirter Schwefelsäure erst bei einer Temperatur über  $100^{\circ}$  unter Schwärzung und Bildung von schwefliger Säure angegriffen.

In wallrathähnlichen Massen, welche die Längen- und Quersprünge theils von holzförmiger Braunkohle, theils von Kieselholz ausfallen.

1490 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdharze.

Gehalt:

nach Schrötter (Pogg. Ann. LIX. 37.) v. Oberhart	Kohlen- stoff	Wasser- stoff
a.	87,473	12,048
b.	87,508	12,105

Anmerkung.

Der dem Fichtelst. nahe verwandte Harz findet sich in der Braunkohlengrube zu Oberhart bei Gloggnitz in Niederösterreich.

5. Ozokerit.

Ozokerit. Glöckl, in Schweigg. S. Jahrb. IX. 215. Ozokerite. Phill. Min. 394. Ozocerite. Dana Min. 515. Ozokerite. Dufrenoy Traité. III. 703. Ozokerit. Faib. Handb. d. best. Min. 575.

Trivialname: Erdwachs.

$\text{CH}^* = \text{Kohlenstoff } 85,76 \text{ Wasserstoff } 14,24.$

Krystallisation unbekannt.

Der Bruch in einer Richtung flachmuschlig, in anderen Richtungen splittig. Auf dem splittigen Bruche schimmernd, auf dem muschligen mehr und weniger glänzend, von Wachsglänze. Stark an den Kanten durchscheinend, in dünnen Splintern selbst bis in das Durchsichtige. Bei auffallendem Lichte dunkel lauchgrün, mehr und weniger in das Bräunliche, bei durchfallendem gelblichbraun, in das Honiggelbe und Hyazinthrothe. Gelblichweißer Strich. Spec. G. = 0,94—0,97. S. = 1. Milde, zähe und biegsam; wie Wachs zu schneiden und zu schaben; etwas erwärmt, zwischen den Fingern zu kneten. Von einem zwischen dem Aromatischen und Bituminösen die Mitte haltenden Geruche, welcher beim Reiben an Stärke zunimmt. Durch Reiben stark negativ elektrisch werdend. — Schon an der Lichtflamme (nach Schrötter bei 62° C. nach Malagutti bei 84°) zu ei-

ner Klaren, öligen Flüssigkeit schmelzend, welche bei'm Abkühlen erstarrt; bei höherer Temperatur mit stark leuchtender, etwas rauchender Flamme brennend und sich verflüchtigend, zuweilen mit Hinterlassung eines geringen öhligen Rückstandes. In Terpentinöl leicht, in Alkohol und Aether schwer auflöslich.

In unregelmäßig geformten dicken Massen, oft von beträchtlicher Größe; mehr und weniger verworren krümmförmig abge-sondert, zuweilen faserig.

## Gehalt:

	Kohlen- stoff	Wasser- stoff
nach Magnus (Ann. de Chim. et de Phys. LV. 218.)		
v. Stancl i. d. Rodan nach Schrötter (Baumgartn. Zeitschr. IV. 2.)	85,75	15,15
ebendaßer nach Malagutti (Ann. de Chim. et de Phys. LXIII. 399.)	86,204	13,787
ebendaßer	a. 86,21	13,71
	b. 86,20	14,16
	c. 85,80	13,98
nach Johnston (Lond. and Edinb. phil. Mag. 3. S. N <sup>o</sup> 76. 389.)		
v. Urpeth bei Newcaßle	86,20	14,06

## Anmerkungen.

1. Magnus bemerkte, daß der Ozokerit ein inniges Gemenge von zwei Substanzen sey, die sich mechanisch nicht trennen lassen, von welchen die eine in Alkohol löslich, die andere darin unlöslich ist. Nach Malagutti hat aus dem Ozokerit durch Behandlung mit Alkohol zwei verschiedene Körper dargestellt, wovon der eine mit dem spec. G. von 0,957, bei 90° C. schmilzt, der andere, mit dem spec. G. von 1,845, den Schmelzpunkt bei etwa 75° C. hat. Durch trockene Destillation erhielt derselbe aus dem Ozokerit einen Körper, der in der Zusammensetzung und fast in allen Eigenschaften mit dem Paraffin übereinstimmt. Nach Johnston enthält der Ozokerit wenigstens vier verschiedene Stoffe: 1. einen bereits von Malagutti angege-

## 1492 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdharze.

benen, der in Aether unlöslich ist und von Schwefelsäure verkohlt wird; 2. einen in kaltem Aether löslichen; 3. einen in kochendem Aether, kaum aber in kochendem Alkohol löslichen; 4. einen in diesen beiden Mitteln unauflöselichen Stoff.

2. Der Djokerit findet sich bei Glanitz und Bietriska in der Moldau, unter einem mit Bitumen durchdrungenen Sandstein in der Nähe von Kohlenlagern und Steinsalzmassen. Nach Parfisch kommt er bei Gresten ohnweit Garming in Oesterreich im Wiener Sandstein, in der Nähe eines Steinkohlenlagers vor. Auch hat er sich auf den Kohlengruben von Urpeth bei Newcastle a. d. Tyne in England theils in Höhlungen der Steinkohle, theils im Sandstein gefunden.

3. In der Moldau wird der Djokerit zu Lichtern benutzt.

4. Das sogenannte fossile Wachs von Truskawiez in Galizien scheint Djokerit zu seyn. Nach Walter schmilzt es bei 59° C. (Journ. f. pr. Chem. XXII. 181.). Das Naphtabil (Steintalg), welches in Klumpen im Sande und Lehm in der Nähe der Naphtaquellen auf der Insel Tschelaken im Caspischen Meere vorkommt, dürfte ebenfalls eine Abänderung dieser Mineralsubstanz seyn (Glocker, Grundr. 900.); so wie auch das von Handelon als Hatchettin beschriebene Fossil aus der Gegend von Lüttich (L'Institut. 1839. N<sup>o</sup> 283. p. 182.) vermuthlich zum Djokerit gehört.

## A n h a n g.

### Hatchettin.

Hatchetine. Conybeare, Ann. of Phil. I. 136. Mineral Adipocire. Brande, Edinb. Phil. Journ. XI. Hatchetin. v. Leonh. Handb. 795. Hatchetine. Beud. Traité. II. 293. Hatchetine. Phil. Min. 393. Hatchetin. Mohs Phys. I. Anh. 617. Hatchetine. Dana Min. 514. Hatchetine. Dufrenoy Traité, III. 704. Hatchetin. Gab. Handb. d. best. Min. 574.

$\text{CH}^2 = \text{Kohlenstoff } 85,76 \text{ Wasserstoff } 14,24 \text{ (Johnston)}$ .

Krystallisation unbekannt.

Schwach perlmutterartig glänzend. Vom Durchsichtigen bis beinahe in das Undurchsichtige. Gelblichweiß, wachsgelb, grünlichgelb. Spec. G. = 0,6078 (geschmolzen = 0,983).  $\sigma = 1$ . — Unter der Siedhige des

Wassers schmelzend. Im geschmolzenen Zustande durchsichtig und farblos, im erstarrten trübe und weiß. Ueber der Weingeistlampe erhitzt, einen bituminösen Geruch verbreitend. In Aether leicht auflöslich, mit Hinterlassung einer zähe flüssigen, geruchlosen Substanz.

In flockigen oder feinkörnigen, zerben Massen (dem Ballrathe oder dem Wachs ähnlich).

Gehalt:

nach Johnston (Journ. f. pr. Chem. XIII. 438.)	Kohlen- stoff	Wasser- stoff
a. Glanorganshire	85,910	14,624

### Anmerkungen.

1. Nach vorstehender Analyse von Johnston stimmt die Zusammensetzung des Gatchettins aus Glanorganshire mit der des Dolerits überein. Der Schmelzpunkt desselben ist bei etwa 46° C. In Alkohol ist er, selbst in der Wärme, nur unbedeutend löslich, besser in Aether. Von heißer concentrirter Schwefelsäure wird er verkohlt, von Salpetersäure aber nicht merklich angegriffen. Andere zum Gatchettin gehörte Körper haben ein etwas abweichendes Verhalten. Der Gatchettin von Merthyr-Tydvil schmilzt bei 76°,6, wogegen eine Abänderung von Loch-Fyne ihren Schmelzpunkt schon bei 47° haben soll. Hiernach scheinen bisher verschiedenartige Mineralsubstanzen mit dem Namen Gatchettin belegt worden zu seyn. Fortgesetzte Untersuchungen werden erst darüber entscheiden können, in welchen Verhältnissen diese Körper unter einander und zum Dolerite stehen.

2. Der Gatchettin hat sich an mehreren Orten in der Englischen Steinkohlenformation gefunden. Die Abänderung von Merthyr-Tydvil in Süd-Wales bildet kleine Gangtrümmer mit Kalkspath und Bergkryskall in Eisenstein. Außerdem sind Loch-Fyne und Inverary in Schottland Gegenden des Vorkommens der unter jenem Namen begriffenen Fossilien.

3. W. Dunker hat in dem thonigen Sphärosterite der unteren Schichten des Wealdengebirltes bei Sooldorf in der Nähe von Kobenberg in der Grafschaft Schaumburg in Begleitung von Bergpech ein Mineral gefunden, welches dem Gatchettin von Merthyr-Tydvil verwandt zu seyn scheint. Es hat ein geflossenes und getropftes Ansehen, ist dicht oder feinkörnig, wachs- oder fettartig glänzend,

1494 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdherze.

hell und dunkel bräunlich, an einigen Stellen in das Bleisulfidgrüne spielend. Es schmilzt auf dem Feuer, ist weich wie Butter, geschmolzen. In der Wärme zerfällt es und verflüchtigt unter Vertheilung eines eigenthümlichen herzkörnigen Geruches, ohne Hinterlassung eines festlichen Rückstandes (S. Duxer, l. c. Statten des Gott. Ber. Bergm. St. IV. 252).

In höherer Reihe dem Scheererite sich nahe anschließender Mineralien. gehört auch ein Paar von Herzthamner im Erzgebirge in Sachsen in Sachsen vorkommende Erzkörper. Die eine, aus kohlensaurem, von dem Scheererite genannt. Schmilzt bei 45° C. und löst sich in Wasser. Schwer in Alkohol und kohlend auf 57.19 Kohlenstoff und 12.51 Wasserstoff = C<sup>3</sup>H<sup>2</sup>. Die andere, mit dem Namen Herzthamner benannt. Schmilzt bei 90° - 97° C. in Alkohol und löst sich. und enthält = C<sup>4</sup>H<sup>2</sup> zu sein.

### 6. Kiddletonit.

Middletonite Dawson. Lond. and Edinb. phil. Mag. III. Vol. XXXI. p. 27. Ann. III. 426. Middletonite Dawson. Min. 513. Middletonite Dawson. Trans. II. 688. Middletonite. Phil. Mag. 2. Ser. III. 575.

C<sup>3</sup>H<sup>2</sup> + H<sup>2</sup>O = Kiddletonit 36.35 Sauerstoff  
7.72 Sauerstoff 3.63, Wasserstoff

Unlöslich in Wasser.

Sehr zerbrechlich. In einem Stücke durchsichtig. Bei zerfallendem Stucke trüblich, bei zerfallendem von weißer Farbe. In der Luft allmählich sich oxydirt. Vollkommener Stein. Spec. G. = 1.6. Schmilzt bei dem Feuer zu einem. Spritzt. Geruchlos. - Bei 200° C. wird weich und verflüchtigt. Bei höherer Temperatur zerfällt. Bei ruhendem Kühlen wie Fett mit einem Rückstand verbleibend. unvollständig, und eine sehr geringe Menge hinterlassend die ohne Rückstand verflüchtigt. Alkohol, Wasser, Ammoniak, weicht, nur das Wasser gelöst, gelb gelöst, und verflüchtigt nach dem Zer-

dampfen nur Spuren einer dunklen harzigen Masse. In siedender Salpetersäure erweichend, schmelzend, und unter Entwicklung von salpetriger Säure, zu einer braunen Flüssigkeit sich auflösend. In concentrirter Schwefelsäure in der Kälte unter Bildung von schwefliger Säure mit dunkelbrauner Farbe sich auflösend.

In kleinen gerundeten Massen, oder dünnen Lagen zwischen Kohenschichten.

Gehalt:

nach Johnson (a. a. D.)	Kohlen- stoff	Wasser- stoff	Sauer- stoff
a.	86,437	8,007	5,563
b.	85,440	8,029	6,531
c.	87,738	8,046	5,216

### Anmerkung.

Der Middletonit findet sich in den Steinkohlengruben von Middleton ohnweit Leeds, so wie auch zu Newcastle in England.

## 7. Hartin.

Hartin. Schrötter, in Pogg. Ann. LIX. 37. Hartin. Gab. Handb. d. best. Min. 575.

$C^{\circ}H^{\circ}O^{\circ} =$  Kohlenstoff 78,44 Wasserstoff 11,08 Sauerstoff 10,48 (Schrötter).

Krystallisation nicht bekannt.

Wesf. Spec. G. = 1,115. Geruch- und geschmacklos. — Bei  $200^{\circ} C.$  erweichend, und bei  $210^{\circ}$  zu einer klaren, gelblichen Flüssigkeit schmelzend, wobei sich ein Theil zerlegt. Bei gesteigerter Temperatur wird die Masse dunkler, entwickelt einen brenzlichen Geruch und erstarrt bei dem Abkühlen zu einem dunklen, wachsbähnlichen Körper. Bei  $260^{\circ}$  als ein gelbes, brenzlich riechendes Del destillirbar, welches bei'm Erkalten zu einer bräunlichgelben, krystallinischen Masse gesteht. Bei'm Luftzutritt erzhigt, mit leuchtender, ruhender Flamme

1496 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdharze.

brennend. In Wasser unlöslich; am Besten in Steinöl, wenig in Aether, und noch weniger in Alkohol löslich; aus der Auflösung in Steinöl in langen Nadeln krystallisirend. Von Schwefelsäure in der Hitze zersetzt.

In wallrathähnlichen Massen.

Gehalt:

nach Schrötter (a. a. D.)	Kohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff
v. Oberhart	78,26	10,92	10,82

Anmerkung.

Der Hartin findet sich zugleich mit dem Hartit in der Braunkohle von Oberhart bei Gloggnitz in Oesterreich.

8. Guyaquilit.

Guyaquillite. Johnston, Lond. and Edinb. phil. Mag. XIII. 329. Journ. f. pr. Chem. XVI. 102. Guyaquillite. Dana Min. 516. Guyaquillite. Dufrenoy Traité. III. 699. Guayaquillit. Gab. Handb. d. best. Min. 574.

$C^{10}H^{10}O^3 =$  Kohlenstoff 76,783 Wasserstoff 8,148 Sauerstoff 15,069 (Johnston).

Amorph.

Undurchsichtig. Von hellgelber Farbe. Spec. G. = 1,092. Vom Messer leicht angegriffen und in Pulver verwandelt. — Bei 69°5 C. in Fluß kommend, und bei 100° völlig flüssig; nach dem Erkalten zähe, durchscheinend, von harzigem Bruch und Glanz. In Alkohol mit gelber Farbe leicht löslich; die Auflösung von intensiv bitterem Geschmack. In concentrirter Schwefelsäure mit rothbrauner Farbe auflöslich. Durch Salpetersäure zersetzt.

Derb, in bedeutenden Massen.



**Gehalt:**

nach Johnston (a. a. D.)	Kohlen- stoff	Wasser- stoff	Sauer- stoff
a.	76,665	8,174	15,161
b.	77,350	8,197	14,453

**Anmerkung.**

Der Guyaquillit findet sich zu Guyaquill in Südamerika.

Ein zu den Erbsarzen gehöriges, in frischen Torfmooren sich findendes Mineral, welches dem Guyaquillit verwandt zu sein scheint, und mit dem Namen Bogbutter belegt worden, hat nach der Untersuchung von Williamson eine Zusammensetzung, welche der Formel  $C^{23}H^{64}O^3 + aq.$  entspricht. Es schmilzt bei  $51^\circ$ , löst sich leicht in Alkohol auf, reagirt sauer und enthält nach zwei Versuchen:

	I.	II.
Kohlenstoff	73,78	73,89
Wasserstoff	12,50	12,37
Sauerstoff	13,72	13,74
	<u>100</u>	<u>100</u>

(Ann. d. Chem. u. Pharm. LIV. 125.).

**9. Berengelit.**

Berengelite. Johnston, Lond. and Edinb. phil. Mag. XIV. 87. Berengelite. Dana Min. 516. Berengelite. Dufrénoy Traité. III. 698. Berengelit. Galb. Handb. b. best. Min. 574.

$C^{20}H^{52}O^2 =$  Kohlenstoff 72,036 Wasserstoff 9,115 Sauerstoff 18,849 (Johnston \*).

Amorph.

Der Bruch muschlig. Von Harzglanz. Dunkelbraun mit einem Stich in das Grüne. Gelbes Pulver. Von harzigem, unangenehmem Geruch und etwas bitterem Geschmack. — Schon unter  $100^\circ C.$  schmelzend, und dann bei gewöhnlicher Temperatur weich und schmierig

\*) Oder vielleicht richtiger:  $C^{41}H^{53}O^2 =$  Kohlenstoff 72,533 Wasserstoff 8,929 Sauerstoff 18,538.

## 1498 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdharze.

bleibend. In kaltem Alkohol leicht löslich, die Auflösung von bitterem Geschmack. Auch von Aether leicht aufgelöst.

In Massen von grossem Umfange.

Gehalt:

nach Johnston (a. a. D.)	Kohlen- stoff	Wasser- stoff	Sauer- stoff
a.	72,472	9,196	18,330
b.	72,338	9,359	18,303

### Anmerkungen.

1. Der Bergellit findet sich in der Provinz El. Juan de Berengela in Südamerika.

2. Man betriegt sich des Bergellites zu Arica zum Raffiniren der Schiffe.

## 10. Retinit.

Retinasphalt. Hatchett. Phil. Trans. 1504. 365. Retinasphalt. Handb. Handb. 91. Bernerdt. Berner. Juciosleben's Georgstädte Arbeiten. V. 253. Resinite. Haury Traité. IV. 454. Retinit. v. Strub. Handb. 793. Retinasphalte. Handb. Traité. II. 299. Retinasphalt. Phil. Min. 356. Retinasphalt. Rebs. Str. I. 326. 632. Retinite. Dana Min. 516. Retinite. Dufrenoy Traité. III. 636. Retinit. Handb. Handb. v. bei. Min. 574. p. 7b.

C, H, O.

Unkrystallinisch.

Gelb, braun, grau. Spec. G. = 1,15—1,2. S. = 1—2. Durch Reiben negativ elektrisch werdend. — In geringer Hitze schmelzend. Mit Flamme brennend und dabei einen aromatisch-käminischen Geruch entwickelnd. In Aether zum Theil auflöslich.

a. Krystalliger. Der Bruch unregelmäßig, in's Unreine. Härte und weniger glänzend, von Beschlagung. In verschiedenen Grade durchsichtig. Leicht, weiche, fähig, gelblichbraun, in das Nichtsichbraun, Grünliche. Gelblichweisser Strich. Spröde.

In rundern oder stumpfseitigen Stücken, oft mit rauher oder unebener Oberfläche; eingesprengt.

b. Erdiger. Der Bruch erdig, in's Unebene. Matt; durch den Strich geringen Wachsglanz annehmend. Undurchsichtig. Schmutzig leberbraun, Bräunlichgrau. Gleichfarbiger Strich. Milde.

Derb, zuweilen in ganzen Lagermassen; eingesprengt, als Ueberzug.

Gehalt des Retinites:

	In Alkohol lösliches Harz	In Alkohol unlösliche Substanz	Erdige Theile
nach Hatshett (a. a. D.) v. Bovey nach Bucholz (Schweigg. Journ. 1. 290.) v. Halle nach Troost (Trans. of the Soc. of Philad. II. 110.) v. Gay Sable nach Johnson (Lond. and Edinb. phil. Mag. XII. 560.) v. Bovey	55   91  55,5  59,32	41  9  42,5  27,45	3  —  1,5  13,23

### Anmerkungen.

1. Die abweichenden Resultate der vorstehenden Untersuchungen machen es wahrscheinlich, daß unter den bisher mit den Namen Retinit oder Retinasphalt belegten Körpern, sich wesentlich verschiedene Substanzen befinden.

Hatshett glaubte nach seinen mit dem Retinit von Bovey angestellten Versuchen, diesen Körper für die Verbindung einer harzigen und asphaltartigen Substanz halten zu dürfen, welches ihn veranlaßte, den Namen Retinasphalt für seine Bezeichnung zu wählen. Johnson hat indessen bei einer Untersuchung desselben Körpers gefunden, daß die alkoholige Auflösung beim Verdampfen einen hellbraunen Rückstand hinterläßt, der dem Asphalte nicht ähnlich ist und von ihm Retinsäure genannt worden. Er ist ziemlich leicht in Aether auflöslich, woraus er durch Alkohol gefällt wird, wogegen er, in letzterem aufgelöst, durch Wasser niedergeschlagen wird. Bei

### 1500 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdharze.

100° C. verbreitet er einen eigenthümlichen harzartigen Geruch, schmilzt bei 121° und ist bei 160° vollkommen flüchtig. Seine Zusammensetzung soll =  $C^{21}H^{20}O^3$  seyn. Der im Alkohol unlösliche Bestandtheil des Retinites schwärzt sich beim Erhitzen, giebt empyreumatische Producte und verbrennt an der Luft.

2. Der Retinit kommt vorzüglich in Braunkohlenlagern vor, hat sich aber auch im Steinkohlengebirge und selbst im Torf gefunden. In Braunkohle trifft man ihn in der Gegend von Halle, zu Leubach am Vogelsgebirge, zu Bovey in Devonshire, am Cap-Sable in Maryland und an mehreren andern Orten an. In Ruditz in Böhmen kommt er, wiewohl selten auf Schieferkohle vor. In der Gegend von Donabrad bildet er eine Lage im Torf.

## II. Copalin.

Fossil Copal. Highgate Resin. Aikin. Jameson Syst. of Min. II. 412. Fossiles Copal. u. Resin. Gmelin. Handb. 793. Highgate Resin. Thomson Outl. I. 62. Fossil Copal. Phyll. Min. 396. 3. Th. Fossil Copal. Dana Min. 513. Copale fossile. Dufrenoy Traité III. 697. Retinit. Gmelin. Handb. d. best. Min. 574. 3. Th.

$C^{10}H^{10}O =$  Kohlenstoff 85,968 Wasserstoff 11,228 Sauerstoff 2,804 (Johnson).

Amerph.

Der Bruch muschlig. Von Wachsglanz. Halbdurchsichtig oder durchscheinend. Hellgelb, gelblichbraun. Spec. G. = 1,046. S. = 2,5. Spröde. — Erhitzt einen harzig-aromatischen Geruch verbreitend. Zu einer klaren Flüssigkeit schmelzend ohne zerlegt zu werden. Mit heller gelber Flamme, vielem Rauch, fast ganz ohne Rückstand verbrennend. In Alkohol sehr wenig löslich; durch Wasser aus der Auflösung gefällt. In Aether fast gar nicht auflöslich, aber darin die Durchsichtigkeit verlierend und weiß werdend. Durch Schwefelsäure geschwärzt, und auch durch Salpetersäure zerfällt.

Doch, in unregelmäßigen Stücken.

Gehalt:		Kohlen-	Wasser-	Sauer-	Asche
nach Johnston		stoff	stoff	stoff	
(Lond. and Edinb. phil. Mag. XIV. 87.)					
v. Highgate-Hill					
b. London	a.	85,408	11,787	2,669	0,136
	b.	85,677	11,476	2,847	

## Anmerkungen.

1. Der Copalin hat sich in beträchtlicher Menge in einem blauen Thon am Highgate-Hill in der Nähe von London gefunden.

2. Ein dem Copalin ähnliches, aber doch wesentlich davon verschiedenes Erdharz von Settling-Stones, einer alten Bleigrube in Northumberland, wurde von Johnston untersucht. Es hat sich in abgeplatteten Tropfen oder als Ueberzug auf Kalkspath gefunden. Die Farbe ändert von einem blassen Gelb bis in ein tiefes Roth ab, mit blasgrünem Opalsiren. Spec. G. = 1,16—1,54. Spröde. Bei 204° C. noch nicht schmelzend. In der Lichtflamme brennend, und beim Erhitzen in verschlossenen Gefäßen emphysematische Producte gebend. In Alkohol sehr schwer löslich. Zusammensetzung nach Johnston: Kohlenstoff 85,133 Wasserstoff 10,853 Asche 3,256. Hiernach ist es zweifelhaft, ob dieses Harz Sauerstoff enthält oder nicht. Nach Johnston's Vermuthung könnte die Formel  $C^2H^2$  seyn, welche erfordert: Kohlenstoff 89,09 Wasserstoff 10,91.

## 12. Walchowit.

Retinitt der Auct. z. Th. Fossil Copal. Phill. Min. 395.  
z. Th. Walchowit. Gaib. Handb. d. best. Min. 574.

$C^{12}H^{10}O$  = Kohlenstoff 80,94 Wasserstoff 10,08  
Sauerstoff 8,98 (Schrötter).

Amorph.

Der Bruch muschlig. In verschiedenem Grade fettartig glänzend. Durchscheinend oder nur an den Kanten. Wachsgelb, in das Strohgelbe, mit braunen Streifen und Flammen. Gelblichweißer Strich. Spec. G. = 1,035—1,069 (Schrötter). S. = 1,5—2. Spröde. —

1502 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdharze.

Bei 140° C. durchscheinend und elastisch werdend; bei 250 schmelzend und ein gelbes Del bildend. Mit stark rußender Flamme brennend und dabei einen aromatischen Geruch entwickelnd. Alkohol löst 1,5 Pct, Aether 7,5 Pct auf. In Schwefelsäure zu einer dunkel braunen Flüssigkeit auflöslich.

In gerundeten, zum Theil mehrere Zoll großen Stücken. Hin und wieder löcherig.

Gehalt:

nach Schrötter (Pogg. Ann. LIX. 61.)	Kohlen- stoff	Wasser- stoff	Sauer- stoff
a.	80,297	10,680	9,023
b.	80,189	10,735	9,076
c.	80,700	10,623	8,677

Außerdem noch 0,18 Pct Stickstoff.

Anmerkungen.

1. Der Walchowit wurde bisher gewöhnlich zum Retinitz gezählt, mit dessen mäsiger Abänderung er im Aeußeren Aehnlichkeit hat. G. B. Sowerby hat ihn für Copalia angesprochen (Phäl. Min. 3. Ed. 376.). Schrötters Untersuchungen haben indessen gezeigt, daß der Walchowit von jenem ihm verwandten Erdharze wesentlich verschieden ist. Es hat sich daraus ergeben, daß er ein Gemisch mehrerer Harze ist, welche sich durch Alkohol und Aether trennen lassen. Bei der Destillation liefert er Kohlenwasserstoffgas, Theer und eine saure Flüssigkeit, welche Ammonsäure enthält. Keine Stücke des Walchowits geben nur Spuren von Asche.

2. Der Walchowit findet sich bei Walchow in Mähren in Braunkohle.

3. Der Zusammensetzung des Walchowites steht die Mischung eines Erdharzes nahe, welches zu Orton bei Bucaramanga (Provinz Socorro in Neu-Granada) vorkommt und von Boussingault untersucht worden. Es schmilzt leicht und verbrennt mit wenig leuchtender Flamme, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. In Alkohol ist es unlöslich; in Aether schwillt es auf und wird undurchsichtig. Bei der trocknen Destillation giebt es keine Bernsteinsäure. Nach Boussingault sind die Bestandtheile: Kohlenstoff 82,7 Wasserstoff 10,8 Sauerstoff 6,5. Diese Zusammensetzung nähert sich der Formel

C<sup>24</sup>H<sup>30</sup>O<sup>2</sup> (Ann. d. Chim. et de phys. 1842. Déc. 507. Journ. f. pr. Chem. XXVIII. 380.).

### 13. Bernstein.

Ἡλεκτρον. Theophr. de lapid. §. 53. (Schneid. §. 29.) Succinum; Electrum. Plin. hist. nat. XXXVII. c. 7. s. 11. (Hard. II. 769.) Glessum (Glesum) der alten Germanen. Corn. Tacit. de sit. mor. et pop. Germ. §. 45. (Ed. Bip. IV. p. 54.) Börnstein. Gausm. Handb. 92. Bernstein. Bern. 192. Succin. Haüy Traité. IV. 473. Bernstein. v. Leonh. Handb. 791. Succin. Beud. Traité. II. 301. Succinif. Breitb. Char. 290. Amber. Phill. Min. 392. Gelbes Erdharz. Rohs Phys. 591. Amber. Dana Min. 512. Succin. Dufrenoy Traité. III. 693. Succinif. Galt. Handb. d. best. Min. 573. Agtstein.

C<sup>10</sup>H<sup>10</sup>O = Kohlenstoff 78,98 Wasserstoff 10,50 Sauerstoff 10,52 (Schrotter).

Amorph.

Der Bruch muschelig. Von Wachsglanz. Spec. G. = 1—1,1. S. = 2—2,5. Wenig spröde. Gerieben, stark negativ elektrisch werdend. — Bei 287° schmelzend und eine Zersetzung erleidend, wobei Wasser, brennliches Del und Bernsteinsäure entweichen. Mit heller Flamme, einem eigenthümlichen, angenehmen Geruche, und Hinterlassung eines kohligen Rückstandes verbrennend. Die Hauptmasse in Alkohol unauflöslich.

a. Gelber. Inwendig starkglänzend. Vom Durchsichtigen bis in das Durchscheinende. Wein-, wachs-, zitronen-, honiggelb, bis in das Spazinthrothe und Braune. Zuweilen mit gestamnten, gestreiften, gefleckten Farbzeichnungen. Gewisse Abänderungen bläulich opalsirend. Gelblichweißer Strich.

Getropft, hien-, kugelförmig, cylindrisch, geflossen; in rundlichen oder stumpflichen Stücken; eingesprengt. Zuweilen Luftblasen, Insecten, Pflanzentheile einschließend; oder mit Abdrücken von Holz. Die Oberfläche gewöhnlich uneben, rauh, zerbrochen — oft in sechseckige Stücker; zuweilen warzig. Die losen

1504 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erbherze.

Sticht erst mit einer rauhen, matten, gelben oder blassen Beschaffenheit.

b. Weiser. Inwendig wenig glänzend. Schwach durchscheinend. Eisenbleich, in das Strichgelbe; zuweilen mit schwärzlichen Flecken oder Punkten.

Die äusseren Schichten wie bei der gelben Varietät.

Gehalt an Bestand:

Wasser	Säuren	Alkali	Salze	Eisen	Phosphor	Kohl.
100	1.5	1.5	1.5	—	—	—
100	2.5	2.5	2.5	1.5	1.5	0.5
100	1.5	1.5	1.5	—	—	—

Anmerkungen.

*[The following text is extremely faint and illegible, appearing as a series of horizontal lines.]*



gebirge. Man hat ihn darin in einigen Gegenden, in Sandstein, Mergel, Schieferthon, Gyps angetroffen. Dahin gehört die von Dantke erwähnte Auffindung des Bernsteins in dem conglomeratarartigen Sandstein der unteren Dolithe an der Porta Westphalica ohnweit Minden (Stad. v. Gött. Ver. Bergm. Fr. IV. 281.), so wie das von Pfaff bemerkte Vorkommen in dem Gypse bei Segeberg in Holstein.

Der Bernstein findet sich nicht selten von seinen ursprünglichen Lagerstätten in andere, besonders aufgeschwemmte Massen verfest. Man trifft ihn auf solche Weise in Sand-, Lehm-, Thon-, Geröll-Massen an, welche nicht zu den Gliedern der Braunkohlen führenden, tertiären Formationen gehören. Dahin ist u. a. vermuthlich der vor längerer Zeit bei Olze im Hildesheimischen gemachte, nicht unbedeutende Bernstein-Fund zu zählen. Das Meer entzweit noch immerwährend in einigen Gegenden, zumal in denen der Ostsee, den Bernstein seinen ursprünglichen Lagerstätten, und läßt ihn auf seinen Wellen, zum Theil mit Seegras verwickelt, umhertreiben, oder wirft ihn an den Strand; daher man den See- oder gefischten Bernstein von dem Land- oder gegrabenen Bernstein zu unterscheiden pflegt. Selbst Quellen fördern den Bernstein zuweilen zu Tage, wie u. a. einst eine Quelle zu Hartenstein in Preußen dadurch berühmt war.

Der schönste gelbe Bernstein von mannichfaltigen Farbenabänderungen, oft von großer Klarheit und mit einem opalisirenden Schein, findet sich in Sicilien, in der Gegend zwischen Catania und Semilo, in thönigen Aufschwemmungen. In größter Menge wird er an der Preussischen Küste gewonnen, wo sowohl gelber, als auch weißer, dieser aber weit seltener als jener gefunden wird. Der Centralpunct seines Vorkommens ist die Gegend zwischen Palmariden und Groß-Hubeniden. Es nimmt ab, je mehr man sich an der Ostseeküste von jenem Puncte entfernt. Auch das Preussische Binnenland ist sehr reich an Bernstein, indem es in Ost- und Westpreußen kaum ein Dorf giebt, in dessen Feldmark er nicht schon einmal gefunden wäre. Außerdem kommt er hie und da fast überall in dem norddeutschen Flachlande, in der Mark, in Pommern, Necklenburg, Holstein, im Lüneburgerischen vor, so wie er auch in den ebenen Gegenden von Sachsen, Schlesien, der Lausitz gefunden wird, von wo sich sein Vorkommen nach Polen, Galizien, Podolien, Volhynien, Lithauen, Kurland, Livland, Esthland verbreitet. Auch im südlichen Deutschland hat man den Bernstein an einigen Orten gefunden, so wie man ihn hin und wieder in Frankreich, Oberitalien, Spanien, England, Ireland,

## 1506 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdharze.

Schweden, Norwegen, und auch in anderen Welttheilen, namentlich am Caspischen Meere, in Sibirien, Kamtschatka, China, Ostindien, in Madagascar, in den vereinigten Staaten von Nordamerika, in Grönland antrifft.

3. Der Bernstein wurde im Alterthum sehr geschätzt, und bildete einen bedeutenden Handelsartikel (Distr. Müller, die Strauser. I. 290 ff.). Auffallend ist es daher, daß man den schönen Sicilianischen Bernstein in den Schriften der Alten nicht erwähnt findet, daher wohl anzunehmen, daß er ihnen unbekannt war. Ueberreste von Bernsteinstämmen trifft man dann und wann in den Gräbern der alten Germanen an.

Der Bernstein wird noch jetzt vorzüglich zu Schmucksachen verarbeitet. Man verfertigt außerdem Rundscheiben für Pfeifenröhre, Rosenkränze, Knöpfe, Dosen, Becher und mancherlei andere Kunstfachen daraus. Auch dient er zur Gewinnung der Bernsteinäure und des Bernsteinöls, zu Lackfirnissen, zu Räucherpulver.

4. Ueber den Bernstein überhaupt und den Preussischen insbesondere, außer vielen anderen älteren und neueren Schriften: A. F. Schweigger, Beobacht. auf naturhist. Reisen. 1819. 101. Die im Bernstein befindlichen organischen Reste der Vorwelt, von Dr. G. C. Berendt. I. Bd. 1845. Darin eine Abhandl. von G. R. Goepfert, „der Bernsteinbaum.“ Ueber den Sicilianischen Bernstein: Ferrara sopra l'Ambra Siciliana, t. d. Mem. sopra il Lago Naxia etc. Palermo 1805. p. 73.

## 14. Erdöl.

*Nάφθα*. Strabo. XVI. c. 1. §. 15. (Siebenk. et Tzschucke. VI. 271.) *Nάφθα*. Dioscor. I. c. 101. (Spreng. I. 101.) *Naphtha*. Plin. hist. nat. II. c. 15. s. 19. (Hard. I. 122.) *Bitumen candidum*. Plin. hist. nat. XXXV. c. 15. s. 51. (Hard. II. 715.) *Naphtha*. Hausm. Handb. 89. Erdöl. Bern. 185. 3. Th. *Bitumine liquide*. Haüy Traité. IV. 453. 3. Th. Erdöl. v. Leouh. Handb. 796. 3. Th. *Naphtha*. Boud. Traité. II. 291. *Naphtha*. Phil. Min. 387. *Schwarzes Erd-Oel*, *Rothes* Phys. 593. 3. Th. *Bitumen*. Dana Min. 516. 3. Th. *Huile de Naphtha*. Dufrenoy Traité. III. 705. *Bitumen*. Gaid. Handb. d. best. Min. 575. 3. Th. *Eristalkamen*: *Bergöl*, *Bergbalsam*, *Stechöl*, *Petroleum*, *Quirinusöl* (v. Legersee).

$C^2H^2$  = Kohlenstoff 88,027 Wasserstoff 11,973 (de Saussure u. Dumas \*)).

Tropfbar flüchtig.

Spec. G. = 0,7—0,8. Fettig anzufühlen. Bituminös riechend. — Etwas unter dem Siedepuncte des Wassers flüchtig. Leicht entzündlich bei Annäherung eines Kerzenlichtes und mit bituminösem Geruch verbrennend. Mit Wasser sich nicht mischend. Im absoluten Alkohol leicht löslich.

a. Naphtha. Dünnflüchtig. Farblos, graulich-, gelblichweiß, in das Weingelbe, Röthlichgelbe; zum Theil blaulich opallirend. Mehr und weniger durchsichtig.

b. Gemeines. Mehr und weniger dickflüchtig. Von dunkel gelben und braunen Farben; bei dem Daranfsehen zuweilen grünlich. Vom Halbdurchsichtigen in das Durchscheinende.

Gehalt des Erdöls:

	Kohlen-	Wasser-
	stoff	stoff
nach Thomson (Schweigg. Journ. XXIX. 374.)	82,2	14,8
nach Th. de Saussure (Bibl. univ. IV. 116.)	87,60	12,78
v. Amiano		
nach Dumas (Pogg. Ann. XXVI. 541.)	a. 84,65	13,31
	b. 88,02	11,98
	c. 86,40	14,23
	d. 87,7	13,0
	e. 86,4	12,7

### Anmerkungen.

I. Die Versuche von Unverdorben, Th. de Saussure, v. Kobell, Geß u. A. haben gezeigt, daß das Erdöl aus verschiedenen flüchtigen Verbindungen zusammengesetzt ist. In dem gemeinen

\*) Nach Geß  $CH^2$  = Kohlenstoff 85,96 Wasserstoff 14,04.



Fettglänzend. Vom Durchscheinenden in das Undurchsichtige. Schwärzlichbraun, in das Pechschwarze; zuweilen in das Röthliche oder Grünliche spielend. Spec. G. = 0,8—1,2. Fettig anzufühlen. Bituminös riechend. — Mit Flamme, Rauch und bituminösem Geruch verbrennend und Ruß absetzend. Mit Wasser sich nicht mischend. In Alkohol wenig, dagegen in Aether, wie in flüchtigen und fetten Oelen leicht löslich.

a. Flüssiges. In gewöhnlicher Temperatur mehr und weniger dickflüssig.

b. Zähes. In gewöhnlicher Temperatur zähe. Klebrig.

Getropft, geflossen, berb, eingesprengt, als Ueberzug.

Gehalt des Bergtheers:

	Kohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff	Stickstoff	Aische
n. Boussingault (Ann. d. Chim. et de Phys. LXXIII. 442. Årsber. 1841. 177.)					
v. Bechelbrunn im Glas	88,3	11,1	—	0,011	—
v. Satten im Glas (flüssiges)	88,7	12,6	—	0,004	—
n. Gbelmen (Ann. d. min. 3. Sér. XV. 525.)					
v. Bastennes (zähes)	78,50	8,80	2,60	1,65	8,45

### Anmerkungen.

1. Das Bergtheer ist als eine Verbindung von Naphtha und Asphalt zu betrachten. Je mehr die Quantität der Ersteren zunimmt, um so mehr nähert sich das Bergtheer in seinen Eigenschaften dem Erdöl. Zwischen dem gemeinen Erdöl und dem flüssigen Bergtheer findet keine scharfe Gränze Statt, so wie das zähe Bergtheer dem Asphalt sich allmählig nähert. Durch Destillation läßt sich der flüssige Bestandtheil des Bergtheers von dem starren trennen.

Lampadius hat das Bergtheer von Verben untersucht, dessen Spec. G. = 1,15. Es gleicht bei gewöhnlicher Temperatur einem zä-

## 1510 XIII Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdharze.

hen Syrup, ist aber bei + 50° und 60° dünnflüssig. Nach Auscheidung der öligen Theile durch Destillation, hinterläßt es 13 Pct eines porösen, kohligen Rückstandes, bei dessen Verbrennung 3,6 Pct einer rothen Asche zurückbleiben (Journ. f. pr. Chem. XVIII. 315.).

Boussingault hat aus dem Bergtheer von Bechelbrunn durch Destillation mit Wasser einen flüchtigen, ölartigen Bestandtheil dargestellt, den er Petrolen nennt, welcher bläulichgelb ist, einen eigen thümlichen Geruch besitzt, dessen spec. G. = 0,89; der bei 290° siedet, mit leuchtender Flamme brennt, wenig in Alkohol, aber leicht in Aether auflöslich ist, und aus 88,5 Kohlenstoff und 11,5 Wasserstoff besteht, der Formel  $C^{10}H^{16}$  entsprechend. Die als Rückstand erhaltene, schwarze Substanz, welche von ihm mit dem Namen Asphaltin bezeichnet worden, soll zusammengesetzt seyn aus 75,3 Kohlenstoff 9,9 Wasserstoff und 14,8 Sauerstoff, der Formel  $C^{20}H^{28}O^3$  entsprechend (Journ. f. pr. Chem. IX. 282.).

Gregory fand in einem Bergtheer von Rangoon in Ava, welches bei gewöhnlicher Temperatur von butterartiger Consistenz ist, eine dunkelbraune, in das Grünliche stehende Farbe und ein spec. G. = 0,880 besitzt, einen Gehalt von Paraffin und Cuplon.

2. Das Bergtheer ist ein ziemlich verbreiteter Körper. Es findet sich entweder nur in geringerer Menge auf Gekiesklüften, oder in Drusenhöhlen als Ueberzug, in welchen Fällen es oft zähe ist; oder es kommt in größerer Quantität vor, indem es entweder theils für sich, theils mit Wasser Quellen bildet, die bald aus festem Gekies, bald aus dem lockeren Boden zu Tage kommen, oder lockere Massen, z. B. Quarzsand, Trümmer- und Schuttmassen durchdringt und zum Theil verkittet. Am Seltensten erscheint es für sich in solcher Menge, daß Seen dadurch gebildet werden, wie solches auf Irland bei der Fall ist, wo der Pitch-Lako aus Bergtheer besteht, welches nach der Verschiedenheit der Temperatur bald mehr bald weniger zähe ist. Auf Klüften und in Drusenhöhlen kommt das Bergtheer besonders im Kalkstein, Mergel, Sandstein, vulkanischen Trümmergesteinen, zuweilen aber auch in anderen Gebirgsarten vor. Es findet sich auf solche Weise u. a. im Kammelsberge bei Goslar, im Berge bei Grund am Harz, zu Pont-du-Chateau und an mehreren anderen Orten in Auvergne, zu Bechelbrunn u. a. a. D. im Elsaß, in Schweden. In Quellen kommt es an mehreren Orten in der norddeutschen Niederung vor, z. B. bei Peina, Werden, Ewemissen, Debesse, Häufigen, Wiehe, Steinförde im Königreiche Hannover, in der Gegend von Braunschweig. Zu den ausgezeichneten Fundorten in anderen

Ländern gehören die Gegend von Altkirch, Wechselbrunn und Lobsann im Elsaß; Jante; Barbados.

3. Das Bergtheer wird als Arzneimittel, als Brennöl, zur Schmiere, und vorzüglich zur Asphalt-Plasterung gebraucht.

4. Ueber das Vorkommen des Bergtheers: Laube, Beiträge zur Naturkunde des Herzogthums Jelle. 1766. S. 25. 37. J. S. Pape, von den Meerquellen bey Comiffen, i. d. deutsch. Schrift. d. Kön. Societ. d. W. zu Göttingen. I. S. 64—71. Jordan, miner. u. chem. Beob. u. Erfahr. 1800. S. 13 ff. — Jo. Th. Hoessel, Hist. Balsami mineralis Alsatici. Dissert. inaug. Argent. 1734. J. R. Spielmann, sur le Bitume d'Alsace. Hist. de l'Acad. de Berlin, 1759. p. 105—128. Schweigg. J. N. R. XII. 479. — N. Nugent, Account of the Pitch-Lake of the Island Trinidad. Trans. of the geol. Soc. I. p. 63. Al. de Humboldt, Voyage. II. p. 25. — W. Goodisson, a historical and topographical Essai upon the Islands of Corfu, Leucadia, Cephalonia etc. 1822.

## 16. Asphalt.

*Asphaltos*. Aristotelis lib. de mir. auscult. Expl. a J. Beckmann. p. 280. *Asphaltos*. Strabo. XVI. c. i. §. 15. (Siebenk. et Tzschucke. VI. 271.) *Asphaltos*. Dioscor. l. c. 89. (Spreng. l. 100.) Bitumen. Plin. hist. nat. XXXV. c. 15. s. 51. (Hard. II. 715.) *z. Th.* Bergtheer. Hausm. Handb. 85. Erdpech. Wern. 186. *z. Th.* Bitume solide. Haüy Traité. IV. 454. Asphalt. v. Leonh. Handb. 799. Asphalte. Beud. Traité. II. 298. Bitumen. Phill. Min. 398. *z. Th.* Schwarzes Erbharz. Rohs Ppff. 593. *z. Th.* Bitumen. Dana Min. 516. *z. Th.* Asphalte. Dufrenoy Traité. III. 708. Bitumen. Gab. Handb. d. best. Min. 575. *z. Th.* Trivialnamen: Judenharz, Judenpech.

C, H, O, N.

Amorph.

Undurchsichtig. Schwarz, zuweilen in das Braune. Der Strich von gleicher Farbe. Spec. G. = 1,1—1,2. S. = 2. Milde. Durch Reiben negativ elektrisch werdend. — Bei etwa 100° C. oder in etwas höherer Temperatur schmelzend. Leicht entzündlich; mit leuchtender, stark rauchender Flamme und bituminösem Geruche vers-

1512 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdharze.

brennend, und mehr und weniger Asche hinterlassend. In Wasser unauf löslich. In Alkohol sehr wenig, in Steinöl, Terpentinöl entweder vollkommen oder zum großen Theil auflöslich.

a. Schlackiger. Der Bruch muschlig. Inwendig mehr und weniger stark glänzend, von Wachs- oder Pechschwarz.

In kugligen, traubigen, nierenförmigen Gestalten; in unbestimmten Stücken; verb, zuweilen blasig, eingesprengt.

b. Erdiger. Der Bruch erdig, uneben, in das Ebene. Inwendig schimmernd oder matt. Pechschwarz, in das Rußbraune.

Verb, zuweilen löcherig, eingesprengt.

Gehalt des Asphaltens:

	Kohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff u. Stickstoff	Stickstoff	Asche
n. Regnault (Ann. d. min. XL 208.)					
v. Cuba a.	75,85	7,25	12,96	—	3,94
b.	79,18	9,30	8,72	—	2,80
n. Gbelmen (Ann. d. min. 3. Sér. XV. 523.)			Sauerstoff		
v. Pont du Cha-teau in Auvergne	76,13	9,41	10,34	2,32	1,80
a. d. Abruzzen	77,64	2,86	8,35	1,02	5,13
v. Pontnavet	55,48	6,15	21,42	1,12	15,83
n. Poussingault (Ann. de Chim. et de Phys. LXXIII 442.)			Sauerstoff u. Stickstoff		
v. Caritambo bei Cuenca in Peru	68,63	9,69	1,68	—	—
"	68,70	9,60	1,70	—	—

Anmerkungen.

1. Zwischen dem Asphalt und Bergtheer ist eben so wenig eine scharfe Gränze, als zwischen diesem Erdharz und dem Erdöl. Von der Naphta bis zum Asphalt finden allmähliche Uebergänge Statt. Der Asphalt giebt bei der Destillation ein brennliches Del,



wenig ammoniakhaltiges Wasser, brennbare Gase und Kohle, welche beim Verbrennen einen Rückstand von Kieselsäure, Thonerde, Eisenoryd u. s. w. hinterläßt.

Klaproth untersuchte den Asphalt von Aylona in Albanien (Weitr. III. 315.), dessen spec. G. = 1,205. 100 Gran gaben theils als Producte, theils als Gbucte: 36 Cubz. gefohltes Wasserstoffgas, 32 Gr. bituminöses Del, 6 Gr. schwach-ammoniakalischcs Wasser, 30 Gr. Kohle,  $7\frac{1}{2}$  Gr. Kieselsäure,  $4\frac{1}{2}$  Gr. Thonerde,  $\frac{1}{4}$  Gr. Kalk,  $1\frac{1}{4}$  Gr. Eisenoryd,  $\frac{1}{2}$  Gr. Manganoryd.

Nach Bouffingault (Ann. de Chim. et de Phys. LXIV. 141.) entzieht Alkohol dem Asphaltc etwas gelbes Harz, welches in Aether leicht löslich ist. Aus dem im Alkohol unauflösliehen Antheile wird durch Aether ein Harz geschieden, welches eine braune Auflösung bildet, im festen Zustande schwarz oder schwarzbraun, und in ätherischen Oelen, so wie in Steinöl auflöslieh ist. Der in Aether unlösliche Theil des Asphalts, welchen Bouffingault Asphaltin genannt hat, ist glänzend schwarz, erweicht bei  $300^{\circ}$ , schmilzt ohne zersezt zu werden, und wird von Terpentins- und Steinöl sehr leicht, schwerer von Lavendelöl gelöst. Ueber die Zusammensetzung dieser Substanz vergl. oben S. 1510. Das quantitative Verhältniß der näheren Bestandtheile des Asphalts scheinen bei verschiedenen Varietäten abzuändern.

2. Der Asphalt stellt sich am Häufigsten als ein jüngerer Erzeugniß dar. Seine Bildung ist zuweilen offenbar einer vulkanischen Thätigkeit zuzuschreiben; sehr häufig zeigt aber sein Vorkommen nicht den entferntesten Zusammenhang mit vulkanischen Erscheinungen. Er kommt zuweilen in Flözmassen, in tertiären und noch jüngeren Gebilden vor, und findet sich dann bald in zusammenhängenden Lagen für sich, oder im Gemenge mit festen Gesteins- oder lockeren Schutt- und Sandmassen, bald nur in einzelnen Nestern, oder auf Klüften, zumal im Kalkstein; bald in Begleitung von Nesten organisirter Wesen, sowohl von vegetabilischen, als auch von animalischen, indem der Asphalt bei letzteren manchmal die Räume erfüllt, welche früher die weichen Theile des Thieres einnahmen. Auf solche Weise trifft man ihn an Fischabdrücken, in den Räumen von Schaalthieren, von Corallen an. Wenn aus dieser Art des Vorkommens auf einen organischen Ursprung des Asphalts geschlossen werden kann, so findet er sich doch zuweilen auch unter Verhältnissen, welche diese Annahme nicht begründen. Er kommt nehmlich zuweilen auch auf Erglagern, Höhlen vor, sowohl auf Gängen, als auch auf Lagern und Nestern,

1512 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdbharze.

brennend, und mehr und weniger Asche hinterlassend. In Wasser unauf löslich. In Alkohol sehr wenig, in Steinöl, Terpentinöl entweder vollkommen oder zum großen Theil auflöslich.

a. Schlackiger. Der Bruch muschlig. Inwendig mehr und weniger stark glänzend, von Wachsglanz. Sammet- oder pechschwarz.

In kugligen, traubigen, nierenförmigen Gestalten; in unbestimmteförmigen Stücken; verb, zuweilen blasig, eingesprengt.

b. Erdiger. Der Bruch erdig, uneben, in das Ebene. Inwendig schimmernd oder matt. Pechschwarz, in das Rußbraune.

Verb, zuweilen löcherig, eingesprengt.

Gehalt des Asphaltes:

	Kohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff u. Stickstoff	Stickstoff	Asche
n. Regault (Ann. d. min. XII. 208.)					
v. Cuba a.	75,85	7,25	12,96	—	3,94
b.	79,18	9,30	8,72	—	2,80
n. Gbelmen (Ann. d. min. 3. Sér. XV. 523.)			Sauerstoff		
v. Pont du Cha-teau in Auvergne	76,13	9,41	10,34	2,32	1,80
a. d. Abruzzen	77,64	2,86	8,35	1,02	5,13
v. Pontnavay	55,48	6,15	21,42	1,12	15,83
n. Bouffingault (Ann. de Chim. et de Phys. LXXIII. 442.)			Sauerstoff u. Stickstoff		
v. Caritambo bei Guença in Peru					
a.	88,63	9,69	1,68	—	—
b.	88,70	9,60	1,70	—	—

Anmerkungen.

1. Zwischen dem Asphalte und Bergtheer ist eben so wenig eine scharfe Gränze, als zwischen diesem Erdbharze und dem Erdöl. Von der Naphtha bis zum Asphalte finden allmähliche Uebergänge Statt. Der Asphalt giebt bei der Destillation ein dergleichen Del,

wenig ammoniakhaltiges Wasser, brennbare Gase und Kohle, welche beim Verbrennen einen Rückstand von Kieselsäure, Thonerde, Eisenoryd u. s. w. hinterläßt.

Klaproth untersuchte den Asphalt von Aulona in Albanien (Beitr. III. 315.), dessen spec. G. = 1,205. 100 Gran gaben theils als Producte, theils als Gbucte: 36 Cubz. gefohltes Wasserstoffgas, 32 Gr. bituminöses Del, 6 Gr. schwach-ammoniakalischs Wasser, 30 Gr. Kohle,  $7\frac{1}{2}$  Gr. Kieselsäure,  $4\frac{1}{2}$  Gr. Thonerde,  $\frac{3}{4}$  Gr. Kalk,  $1\frac{1}{4}$  Gr. Eisenoryd,  $\frac{1}{2}$  Gr. Manganoryd.

Nach Boussingault (Ann. de Chim. et de Phys. LXIV. 141.) entzieht Alkohol dem Asphalt etwas gelbes Harz, welches in Aether leicht löslich ist. Aus dem im Alkohol unauf löslichen Antheile wird durch Aether ein Harz geschieden, welches eine braune Auflösung bildet, im festen Zustande schwarz oder schwarzbraun, und in ätherischen Oelen, so wie in Steinöl auflöslich ist. Der in Aether unlösliche Theil des Asphalts, welchen Boussingault Asphalten genannt hat, ist glänzend schwarz, erweicht bei  $300^{\circ}$ , schmilzt ohne zersetzt zu werden, und wird von Terpentin- und Steinöl sehr leicht, schwerer von Lavendelöl gelöst. Ueber die Zusammensetzung dieser Substanz vergl. oben S. 1510. Das quantitative Verhältniß der näheren Bestandtheile des Asphalts scheinen bei verschiedenen Varietäten abzuändern.

2. Der Asphalt stellt sich am Häufigsten als ein jüngerer Erzeugniß dar. Seine Bildung ist zuweilen offenbar einer vulkanischen Thätigkeit zuzuschreiben; sehr häufig zeigt aber sein Vorkommen nicht den entferntesten Zusammenhang mit vulkanischen Erscheinungen. Er kommt zuweilen in Flözmassen, in tertiären und noch jüngeren Gebilden vor, und findet sich dann bald in zusammenhängenden Lagen für sich, oder im Gemenge mit festen Gestein- oder lockeren Schutt- und Sandmassen, bald nur in einzelnen Nestern, oder auf Klüften, zumal im Kalkstein; bald in Begleitung von Nesten organisirter Wesen, sowohl von vegetabilischen, als auch von animalischen, indem der Asphalt bei letzteren mannichmal die Räume erfüllt, welche früher die weichen Theile des Thieres einnahmen. Auf solche Weise trifft man ihn an Fischabdrücken, in den Räumen von Schaalthieren, von Corallen an. Wenn aus dieser Art des Vorkommens auf einen organischen Ursprung des Asphalts geschlossen werden kann, so findet er sich doch zuweilen auch unter Verhältnissen, welche diese Annahme nicht begründen. Er kommt nehmlich zuweilen auch auf Erglagersstätten vor, sowohl auf Gängen, als auch auf Lagern und Nestern,

1514 XIII. Klasse. Organolide. II. Ordnung. Erbhärze.

z. B. auf solchen, welche Eisenminern führen; und findet sich auf diese Weise nicht bloß im Flöz- und Uebergangsgebirge, sondern auch, wie wohl selten, im krystallinischen Schiefergebirge. Dann und wann wird der Asphalt seiner ursprünglichen Lagerstätte entzissen und an andern Fundorten zugeführt.

Schon im Alterthume war der Asphalt des tobtien Meeres, welches nach ihm benannt wurde (*Asphaltites lacus*, Lacus Asphaltites), und sein Vorkommen am Euphrat und Tigris berühmt. Noch jetzt wird jenes Erbhärz in Menge vom tobtien Meere ausgeworfen, so wie es auch gegenwärtig in Persien und in mehreren andern Theilen, von Asien gewonnen wird. Ob indessen der von Blumenbach dem Asphaltite beigegefärbte kostbare, wohlrückende sog. Bergbalsam oder die mineralische Mumie (Pers. Mummahi) aus den Bergklüften in Chorassan am Fuße des Caucasus (Handb. d. Naturgesch. 12. B. S. 569.) wirklich zu jener Substanz gehört, dürfte wohl zweifelhaft seyn.

Deutschland besitzt in mehreren Gegenden bedeutende Asphaltlager. Zu den ausgezeichneteren gehört das i. J. 1843 bei Hummer ohnweit Hannover entdeckte, weit erstreckte, mächtige, wenige Fuß unter der Oberfläche befindliche Lager; so wie das Vorkommen in der Gegend von Ränker (Weds, in Pogg. Ann. XLVII. 397.). Frankreich ist in einigen Gegenden reich an Asphalt. Besonders findet er sich im Depart. des Niederrheins, namentlich zu Soult, Robsann, Gehelbrunn, und im Ain-Depart. an der Rhone, in der Erstreckung von Seyssel bis zur porte du Rhone (Dictionn. technol. Art. Asphalte). Auch in der Schweiz kommt er vor, im Val Travers im Canton Neuchâtel. In geringen Massen trifft man den Asphalt sehr häufig an. Erwähnung verdient sein Vorkommen auf den Resten von Eisenspath und Brauneisenstein im Iberge bei Grund am Harz, auf dem Eisensteinlager bei Markoldendorf im Fürstenthume Hildesheim, in den Riezen von thonigen Brauneisenstein am Alliger Brink bei der Carlshütte im Herzogthume Braunschweig, im Gypse von Weenzen im Hannoverischen Amte Bauverken. Besonders merkwürdig ist die Verbreitung des Asphaltes in dem krystallinischen Schiefergebirge von Schweden, in welchem er zumal auf den denselben untergeordneten Magnetkieseln- und Eisenglanzlagern, so wie auch auf andern Erglagerstätten, an vielen Orten sich findet.

3. Der Asphalt fand nebst dem Bergtheer im Alterthume in einigen Gegenden, z. B. in Babylonien, eine sehr ausgedehnte Anwendung zum Mörtel. (Strabo. XVI. c. 1. §. 5. §. 15. Siebonk. et

Taschenke. VI. 250. 272.). Auch gebrauchte man ihn zur Rumenbereitung und zu verschiedenen andern Zwecken. Es scheint, daß die Alten zur Darstellung gewisser schwach gebrannter, schwarz gefärbter Thongefäße sich eines Zusatzes von Asphalt bedient haben (Hausm. de consuet. vasor. antiquor. Sicil. quas vulgo strusca appellatur. 1823. S. 37.). Seitdem man in neuerer Zeit gelernt hat, Asphalt und Bergtheer mit Vortheil zum Straßenpflaster, zu Fußböden, zum Bekleiden von Altanen und Dächern zu verwenden, ist große Nachfrage nach diesen Erdharzen entstanden, und die Gewinnung derselben sehr einträglich geworden. Außerdem wird der Asphalt auch noch bei manchen andern Bereitungen benutzt, namentlich zu wasserdichtem Kitt, zu schwarzem Firniß, besonders auf Eisenwaaren, zum Beziehen der Schiffe, zum Anstrich auf Leder, Holz; zum schwarzen Gellack; zu Fackeln, Feuerwerken.

## 17. Glaserit.

Glaserit. Hausm. Handb. 87. Glasiges Erdbesch. Bern. 186. a. Bitume élastique. Hayy Traité. IV. 455. Glaserit. v. Leonh. Handb. 797. Élatérite. Beud. Traité. II. 294. Elastic Bitumen. Phill. Min. 389. Schwarzes Erdbesch. Mohs Phys. 593. z. Th. Mineral Caoutchouc. Dana Min. 515. Bitume élastique. Dufrenoy Traité. III. 710. Glaserit. Haub. Handb. d. best. Min. 575. Caoutchouc fossile. Dapêche.

C, H, O.

Starr, dem Zähnen oft mehr und weniger hingeneigt.

Unkrystallinisch.

Der Bruch unvollkommen muschlig, in das Ebene. Fettartig schimmernd oder wenigglänzend. An den Ranten durchscheinend oder undurchsichtig. Schwärzlichbraun, in das Pechschwarze, Schwärzlichgrüne, Olivengrüne, Bräunlichrothe. Spec. G. = 0,8—1,23. Sehr weich; zuweilen etwas klebend. Glasartig wie Kautschuk. Bituminös riechend. — Leicht schmelzend; mit ruhender Flamme und bituminösem Geruche verbrennend, und mehr und weniger Asche hinterlassend. In Alkohol sehr wenig auflöslich.

## 1516 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdharze.

Nierenförmig, in schwammförmigen Massen, berb; zuwellen mit Gindrücken; eingesprengt; als Ueberzug.

Gehalt:

	Kohlen- stoff	Wasser- stoff	Sauer- stoff	Stick- stoff
n. Henry jun. (Ann. of phil. 1826. Jan. 70.) a. Derbyshire v. Montrelais in Frankreich	52,250	7,496	40,100	0,154
n. Johnson (Lond. and Edinb. phil. Mag. 1838. Jul. 23.) a. Derbyshire klebende Abände- rung	58,260	4,890	36,746	0,104
Bar. v. d. Confi- stanz des gewöhnli- chen Rahmschuls	85,474	13,283		
a.	84,385	12,576		
b.	83,671	12,535		
brüchige, durch Erwärmung weich und elastisch wer- dende Bar. a.	85,958	12,342		
b.	86,177	12,423		

### Anmerkungen.

1. Die Resultate der von Henry und Johnson unternommenen Analysen des Glaterites weichen so sehr von einander ab, daß eine wiederholte Untersuchung desselben wünschenswerth ist. Johnson hält dafür, daß der Verlust bei seinen Analysen einem Sauerstoffgehalte zuzuschreiben sey; und auch Kammelsberg hat die Ansicht, daß jener konstante Verlust von der Einmengung einer Sauerstoff enthaltenden Verbindung herrühre, und daß der Glaterit der Hauptmasse nach =  $CH^2$  sey, mithin in der Zusammensetzung mit dem Dzykerit übereinstimme (Handwört. II. 101.).

2. Der Glaterit findet sich besonders ausgezeichnet zu Gakleton in Derbyshire, auf Meierz-Gängen im Bergkalk, mit Kalkspath und Flußspath. Zu Montrelais ohnweit Nantes in Frankreich kommt er auf kleinen Quarz- und Kalkspath-Gängen im Kohlensandstein vor. Auch hat er sich zu Woodbury in Connecticut in einem bituminösen Kalkstein gefunden. Im Iberge bei Grund am Harz trifft man in

geringer Menge eine dem zähen Bergtheer genäherte Veränderung des Glaserites an.

3. Die erste Nachricht von dem Glaserite der Obin-Grube in Derbyshire theilte Dr. Lister i. J. 1673 (Phil. Trans. Y. 1673. 6. 79.), der aber das Fossil a subterranean fungus nannte, und ungewiß war, ob es ein vegetabilischer Körper oder ein Mineral sey. Genauere Untersuchungen über jene Mineralsubstanz theilten später de la Methezie (Journ. de Phys. XXXI. p. 311—313.) und Gatchett (Trans. of the Linnean Soc. IV. p. 129—154.) mit.

## 18. Idrialit.

Idrialit. Schrötter, in Baumgarten. Zeitschr. IV. 5. Braunes Erzharz. Mohs Phys. 592. Idrialin. Dana Min. 517. Idrialino. Dufrenoy Traité. III. 712. Idrialit. Gab. Handb. d. best. Min. 574.

Trivialname: Branderg (zu Idria) z. Th.

$C^{100}H^{100}O =$  Kohlenstoff 91,990 Wasserstoff 5,094 Sauerstoff 2,916 (Wödeker).

Unkrystallinisch.

Der Bruch uneben. Von Fettglanz. Undurchsichtig. Graulich-, bräunlichschwarz, in das Rothbraune. Schwärzlichbrauner, in das Rothe geneigter, glänzender Strich. Spec. G. = 1,4—1,6 (Schrötter). D. = 1—1,5. Milde. Etwas fettig anzufühlen. — Bei 250° 300° C. schmelzend, und dünne, weiße, kristrende Schuppen absetzend. Am Lichte sich entzündend, mit stark rauschender und ruhender Flamme brennend, und eine röthlichbraune Asche hinterlassend.

Derb, theils unvollkommen schiefrig, theils feinkörnig absondert.

1518 XIII. Klasse. Organoide. II. Ordnung. Erdbharze.

Gehalt des Idrialins:

	Kohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff
nach Dumas (Ann. de Chim. et de Phys. L. 193.)	94,9	5,1	—
nach Schrötter (a. a. D.)	94,50 — 94,80	5,19 — 5,49	—
nach Bödeker (Gött. gel. Anz. 1844. S. 1684.)			
Mittel von vier sehr nahe übereinstim- menden Analysen	91,828	5,299	2,873

Anmerkungen.

1. Der Charakteristische Bestandtheil des Idrialins ist das von Dumas entdeckte Idrialin, welches darin in einem unbestimmten und geringen Gemenge mit Zinnober und einigen anderen Körpern sich befindet, in erhöhter Temperatur durch Oilsenöl, Terpentinöl, Kreosot u. s. w. sich ausziehen läßt, und dann als eine perlfarbene, glänzende Masse erscheint. Die von Dumas gefundene Zusammensetzung des Idrialins entspricht der Formel  $C^3H^2 =$  Kohlenstoff 94,75 Wasserstoff 5,25. Bödeker hat indessen einen Sauerstoffgehalt darin nachgewiesen und gefunden, daß die von Dumas dem Idrialin begelegte Zusammensetzung, einem von ihm entdeckten, neuen organischen Stoff, dem Idryl, zukommt. Dieser ohne Zweifel aus dem Idrialin entstandene Körper wurde aus einer schwarzen, weichen Masse, welche man zu Idrin bei der Destillation bituminöser Quecksilbererze erhält, durch Alkohol dargestellt.

Schrötter hat verschiedene unreinere Abänderungen des Idrialins untersucht und darin sehr abweichende Gemenge gefunden. Eine Abänderung, deren spec. G. = 1,721, enthält: Idrialin 77,320 Zinnober 17,847 andere Gemengtheile 2,750. Eine andere Varietät, deren spec. G. = 3,231, enthält dagegen: Idrialin 31,561 Zinnober 68,843 andere Gemengtheile 1,574. Mit mehrerem Zinnober bildet der Idrialit das sogenannte Quecksilber-Lebererz (vergl. oben S. 124.).

2. Der Idrialit hat sich bis jetzt allein zu Idrin im Freian gefunden, wo er gewöhnlich nur in dünnen Schichten in den Schieferen vorkommt, welche das Liegende und Hangende der dortigen reichen Quecksilber-Lagerstätte bilden. Die Brennbarkeit jener Substanz kann für den Idriner Bergbau sehr gefährlich werden, wie der große,



vermuthlich durch Selbstentzündung entstandene Grubenbrand i. J. 1803 gezeigt hat, der nur durch Ersäufung der Grube zu löschen war (S. Karsten's metallurgische Werke. 1821. S. 289.).

Außer den hier charakterisirten Erbsparzen, werden künftig vermuthlich noch folgende als besondere Mineralspecies aufzuführen seyn: **Trolyt** (Halb. in Pogg. Ann. LVI. 345.). Amorph. Der Bruch muschlig, in das Erbsige. Auf dem muschligen Bruche fettglänzend. Hyazinthroth. Der Strich ochergelb und gelblichbraun. Spec. G. = 1,008.  $\rho$ . = 1. Milde. Zwischen den Fingern zu zerdrücken und dabei aromatisch riechend. — Bei 76° erweichend, aber noch bei 100° zähe und fadenziehend. Füllt Längens- und Quersprünge in holzförmiger Braunkohle aus, und findet sich mit dem Hartit im Braunkohlenlager von Oberhart bei Gloggnitz in Oesterreich.

**Plauzit** (Halb. in Pogg. Ann. LXII. 275.). Unkrystallinisch. Der Bruch unvollkommen muschlig. Von Fettglanz. In den dünnsten Ranten etwas durchscheinend. Schwärzlichbraun. Gelblichbrauner Strich. Spec. G. = 1,220.  $\rho$ . = 1,5. Milde. — Bei 315° C. schmelzend (n. G. Faller), sich entzündend, und darauf bei einer etwas höheren Temperatur mit einem eigenthümlichen aromatischen Geruche, lebhafter Flamme, starker Rauchentwicklung und mit Hinterlassung von 5,96 Proc Asche verbrennend. In Aether und Weistalt vollständig, in wasserfreiem Alkohol größtentheils auflöslich. Findet sich in derben Massen gangförmig in einem Braunkohlenlager in der Nähe von Plauze in Krain. Man hat den Plauzit auf der Eisengießerei von Hof im Neufäßdter Kreise zum Anschwärzen der Gießformen angewandt.

## Dritte Ordnung. Steinkohlen.

Sehr vorherrschender Kohlenstoff, gewöhnlich in Verbindung mit Wasserstoff, Sauerstoff, Stickstoff, und im innigen Gemenge mit erdigen Theilen.

Starr. Unkrystallinisch. Undurchsichtig. Schwarz oder braun. Specifisches Gewicht unter 1,8. Härte höchstens 2,5.

Mit Hinterlassung eines erdigen oder schlackigen Rückstandes verbrennend.

### 1. Anthracit.

Anthracit. Karst. Tab. 58. 96. Anthrazit. Haussm. Handb. 70. Stangenkohle. Glanzkohle. Mineralische Holz-  
kohle. Wern. 188. b. 189. 191. Anthracite. Haüy Traité. IV. 440. Anthrazit. Mineralische Holzkohle. v. Leonh. 672. 803. Anthracite. Beud. Traité. II. 264. Anthracite. Phill. Min. 386. Harzlose Stein-Kohle. Mohs Phys. 598. Anthracite. Dana Min. 519. Anthracites. Dufrenoy Traité. III. 717. Anthrazit. Haub. Handb. d. best. Min. 575. Trivialnamen: Kohlenblende. Stangenkohle, Glanzkohle (am Meißner). Welsh culm (in Wales).

Kohlenstoff, gewöhnlich mit einem geringen Gehalte von Wasserstoff, Sauerstoff, Stickstoff, und beigemengten erdigen Theilen.

Schwarz. Strich unverändert. Spec. G. = 1,3—1,75. Spröde. Vollkommener, zum Theil starker Leiter der Electricität. — Nicht schmelzend. Ohne merklichen Geruch, theils ohne, theils mit schwacher Flamme mehr und weniger schwer verbrennend, und etwas Asche hinter-

lassend. Mit Salpeter ziemlich lebhaft verpuffend. Von Kalilauge nicht angegriffen und ihr keine Farbe ertheilend. In Aether und Terpentinöl unauf löslich (Fuchs).

a. Graphitartiger. Der Bruch muschlig. Wenigglänzend bis schimmernd; von unvollkommenem Metallglanze. Eisenschwarz, in das Stahlgraue geneigt.  $\text{H.} = 2,5$ .

Kugelig, verb, oft mit unbestimmt schaaliger oder auch körniger Absonderung; eingesprengt.

b. Gemeiner. Der Bruch muschlig. Vom Starkglänzenden bis in das Wenigglänzende; von einem dem Glas- oder Wachstigen hingeneigten Metallglanze. Sammet-schwarz, eisenschwarz; zuweilen bunt angelaufen.  $\text{H.} = 2,5$ .

Sphäroidisch, verb, mit unbestimmt schaaliger oder körniger, zuweilen mit schieftriger Absonderung; eingesprengt.

c. Schlackiger. Der Bruch muschlig. Oft bläufig, von schlackenartigem Ansehen. Inwendig stark glänzend oder glänzend; von mehr und weniger vollkommenem Metallglanze. Eisenschwarz, in das Sammet-schwarze.  $\text{H.} = 2-2,5$ .

Verb.

d. Stänglicher. Der Bruch muschlig. Inwendig glänzend oder wenigglänzend, von einem Glanze der zwischen Metallischem und Wachstigen das Mittel hält. Eisenschwarz, in das Pech-schwarze.  $\text{H.} = 2-2,5$ .

Verb, mit stänglicher Absonderung; die abgeforderten Stücke von abweichender Stärke und Länge; bald ziemlich regelmäßig, häufig sechsseitig, bald unregelmäßig, oft mehr und weniger gebogen; nicht selten mit Querabsonderungen, rechtswinklig gegen die Hauptachse.

e. Holzformiger. Von deutlicher Holztextur; die Fasern theils gerade, theils gebogen. Inwendig vom Glänzenden bis in das Schimmernde; von einem zwischen Seiden- und Fettartigem das Mittel haltenden Glanze. Kohlen-schwarz. Nicht abfärbend.  $\text{H.} = 2-2,5$ .

In Stamm- und Aststücken, oft mit krummschaaligen Absonderungen.

1522 XIII. Klasse. Organoide. III. Ordnung. Steinkohlen.

f. Fasriger. Zartfaserig. Inwendig vom Benigglänzenden in das Schimmernde; von seidenartigem Glanze. Kohlenschwarz in das Graulichschwarze. Sehr weich, oft zerreiblich. Mehr und weniger stark abfärbend.

Derb, als Ueberzug.

Gehalt des Anthracites:

	Kohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff u. Stickstoff	Stickstoff	Nische
n. Regnant . (Ann. d. min. 3. Sér. XII. 208.)					
a. Pensylvanien	90,45	2,43	2,45	—	4,67
a. Wallis	92,56	3,33	2,53	—	1,58
v. Mayenne	91,98	3,92	3,16	—	0,94
v. Herzogenrath bei Aachen	91,45	4,18	2,12	—	2,25
v. Racot i. d. Tarantaise	71,49	0,92	1,12	—	26,47
v. Lamure, Isère-Depart. n. Jacquelin (Ann. d. Chim. et de Phys. LXXIV. 200.)	89,77	1,67	3,63	0,36	4,57
v. Coalbrook l. Garmarthenshire	90,58	3,60	3,81	0,29	1,72
v. Sable, Sarthe-Dep. v. Wille, Isère-Dep.	87,22	2,49	1,08	2,31	6,90
a. d. Isère-Dep.	94,09	1,85	—	2,85	1,90
u. Schafhäutl (L. and E. Phil. Mag. XVII. 215.)	94,00	1,49	—	0,58	4,00
v. Pembrokeshire	94,100	2,390	1,336	0,874	1,300
n. L. Gmelin (M. Jahrb. d. Mtn. 1836. 538.)			Sauerstoff u. Sp. v. Stickstoff		
v. Offenburg	85,96	3,16	2,22	Wasser 1,59	7,07
n. Kühnert (Ann. d. Chem. u. Pharm. XXXVII. 67.)			Sauerstoff	Wasser b. 100° C.	
hängeltcher M. v. Reisner	70,119	3,19	7,591	entweichend 3,63	15,47

## Anmerkungen.

1. Außer vorstehenden Elementar-Analysen sind Untersuchungen verschiedener Anthracit-Varietäten von Schaub, Bauquelin, Lampadius, Karsten, Berthier, Vanurem gellefert.

In dem schlackigen Anthracite, der sog. Glanzkohle des Meißners, fand Schaub (Beschreib. d. Meißner's. S. 146.) in 100 Th. verbrennliche Stoffe (Kohlen- und Wasserstoff) 96,66 Thonerde 2,00 Kieselsäure und Eisenoxyd 1,33.

Bauquelin untersuchte einen sehr unreinen Anthracit (Hayy Traité. IV. 441.), welcher enthält: Kohle 68 Kieselsäure ohngefähr 30 Eisen 2. In einem Anthracite aus den Pyrenäen fand derselbe außer der Kohle, nur ein wenig Thonerde und Kieselsäure (Hayy Traité. I. E. III. 310.).

Nach Lampadius (Journ. f. pr. Chem. IV. 393.) enthält der gemeine Anthracit von Schönsfeld in Sachsen: Kohlenstoff mit etwas Stickstoff und einer Spur von Schwefel 80,38 Wasser 8,50 Gyps 1,60 Kieselsäure 5,15 Thonerde 2,44 kohlenf. Kalk 1,53 Talkerde und Mangan 0,40. In einem Anthracite von Rhode-Island fand derselbe: Kohlenstoff 80,564 Stickstoff 1,375 Schwefel 0,914 mäßig gebundenes Wasser 4,007 fester gebundenes Wasser 4,110 Gyps 1,040 Kieselsäure 3,581 Thonerde 2,671 Eisenoxyd 0,601.

Karsten erhielt (Unters. über d. kohlligen Subst. d. Mineralr. S. 74.) aus 100 Theilen saftigen Anthracitis (Faserkohle).

	Kohle	worin sich befinden	
		reine Kohle	Astche
v. d. Zeche Glücksbunz			
b. Zibbenbühren a.	96	93,2	2,8
b.	95,3	93,1	2,2
v. d. Zeche Silberbank			
f. Beckyphalen	97,4	95,74	1,66
v. d. Glückhilf = Grube			
b. Walzenburg	91,9	87,95	3,95
v. d. Königsgrube			
in. Oberschlesien	89,85	82,30	7,55
v. Posthauß b.			
Dresden	79,33	78,03	1,3

1524 XIII. Klasse. Organoide. III. Ordnung. Steinkohlen.

Nach Berthier (Traité des essais p. l. voie sèche. I. 351.)  
enthält der Anthracit

	Kohle	Asche	Rüchlige Theile
v. Lamure bei Grenoble	91,3	2,7	6,0
a. Pennsylvanien v. Dinic (Côtes-du-Nord)	86,0	6,0	8,0
v. Laval (Mayenne)	85,0	4,0	11,0
a.	84,7	7,3	8,0
b.	66,5	25,9	8,5
v. Corbassière i. d. Larentaise	77,0	15,0	8,0
v. Ruffy-sous-dun (Saône et Loire)	76,7	14,8	8,5
v. Mont de Lans (Isère)	73,3	13,2	13,5
v. Ornaui in Spanien	70,0	24,0	6,0

Nach Vanurem (Journ. of the Acad. Nat. Sc. of Philad. V.  
17.) enthält der Anthracit

	Kohle	Wasser	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- u. Mangan- oxyd
von Lehigh in Pennsylvanien	90,1	6,6	1,2	1,1	0,2
von Rhode-Island					
a.	90,03	4,90	2,14	—	2,50
b.	77,70	6,70	8,50	Spur	7,10

2. Der Anthracit zeigt, wie aus den mitgetheilten Analysen hervorgehet, mannichfaltige Abstufungen, sowohl hinsichtlich des quantitativen Verhältnisses seines Gehaltes an Wasserstoff, Sauerstoff und Stickstoff zum Kohlenstoff, als auch in Ansehung der ihm innig beigemengten, unverdunstlichen Theile. Je mehr der Gehalt an Wasserstoff, Sauerstoff und Stickstoff zunimmt, um so mehr nähert sich der Anthracit der Schwarz- oder Braunkohle. Damit hängt es zusammen, daß mancher Anthracit, und zwar der vollkommenste, sehr schwer verbrennt, und dabei keine Spur von Flamme zeigt, wogegen andere Abänderungen, zu denen namentlich die saftige gehört, etwas leichter verbrennt (vergl. Karsten a. a. D. S. 72.); und manche auch etwas flammen und wohl einen schwachen Geruch verbreiten.

3. Der Anthracit ist ein völlig unkrystallinischer Körper, wodurch er sich vom Graphit wesentlich unterscheidet. Was bei jenem hin und wieder für Krystallisation oder krystallinische Structur angesprochen worden, ist nichts anderes als gemeine (unkrystallinische) Ab-

sonderung. Gauy bleibt an (Traité. IV. 440.), daß sich der Anthracit nach den Seitenflächen eines geraden gestohlenen vierseitigen Prismas spalten lasse, und führt eine krySTALLIRTE Abänderung auf, an welcher eine Hinnelgung zu einem spitzen Oktaeder wahrzunehmen sey. Nach hat Breithaupt behauptet (v. Leonh. Zeitschr. f. Min. 1827. 1. 50.): daß dem Anthracite ein rhombisches KrySTALLATIONENSYSTEM eigen, und daß er basisch spaltbar sey.

4. An dem Anthracite finden sich die sogenannten angelautenen Farben zuweilen von besonderer Schönheit, denen des Stahls gleichend. Sie haben bei ihm einen ähnlichen Grund wie bei dem Eisenglanze (vergl. oben S. 241), indem sie von einem zarten Ueberzuge von Eisenorydhydrat herrühren, und daher sogleich verschwinden, wenn man auf die Fläche, welche die Farbenerscheinung zeigt, Salzsäure einwirken läßt.

5. Der Anthracit kommt oft in solchen Verhältnissen vor, daß seine organische und namentlich vegetabilische Abkunft nicht zweifelhaft seyn kann. Seine Bildung erscheint gewöhnlich als der Erfolg der Umwirkung einer hohen Temperatur auf vegetabilische Körper, oder aus solchen entstandene kohlige Koffillen. Der Anthracit läßt sich daher mit den aus Schwarz- oder Braunkohlen künstlich dargestellten Coaks, oder mit den schwer verbrennlichen Kohlen vergleichen, welche zuweilen aus einem Schachtosen mit den Schmelzproducten zum Vorschein kommen, ohne eine Veränderung des äußeren Ansehens erlitten zu haben. Anthracit findet sich nicht selten da, wo Basalt, Trapp, Porphyre, oder andere eruptive Gebirgsmassen, ihren Weg durch Schwarzkohlenflöße oder Braunkohlenlager genommen, und über dieselben sich verbreitet haben. Man siehet dann die Schwarz- und Braunkohlen in der Berührung mit jenen Gebirgsarten, und bis auf eine halb größere halb geringere Entfernung von ihnen, in eine anthracitartige Masse umgewandelt. Daß solche nicht immer als vollkommener Anthracit erscheint, sondern nach der Verschiedenheit der Temperatur, welche die Umänderung bewirkte, die mannichfaltigsten Abstufungen von Schwarz- oder Braunkohle bis zum Anthracite wahrnehmen läßt, liegt in der Natur der Sache. Der in unmittelbarer Berührung mit der eruptiven Gebirgsart stehende Anthracit, ist zuweilen stänglich abgesondert, wobei die Köpfe der stänglich abgesonderten Stücke rechtwinkelig gegen die Berührungsebene gerichtet sind; welches sich gerade so auch bei anderen Mineralkörpern zeigt, die durch eine ähnliche Ursache eine stängliche Absondderung erlangt haben, wohn z. B. der aus dem thonigen Sphärosterile durch Einwirkung

von Hitze entstandene, säuglich thonige Kothessenstein gehört. Ausgezeichnete Punkte für die Beobachtung dieser Erscheinungen, bieten der Meißner und der Hirschberg bei Großalmrode in Hessen dar. Aus jener Entstehungsart des Anthracites erklärt sich das häufige Vorkommen desselben in solchen Gebirgsgebilden, auf deren Beschaffenheiten eruptive Massen einen Einfluß geübt haben, wie solches besonders oft bei dem Uebergangsgebirge der Fall gewesen; daher im Allgemeinen auch das Vorkommen des Anthracites in demselben Grade seltener wird, je mehr jene Einwirkung sich vermindert zeigt. Uebrigens ist nicht bei jedem Anthracite die Annahme der zuvor angegebenen Bildungswelse zulässig. Manche Abänderungen desselben kommen unter solchen Verhältnissen vor, daß man genöthigt ist, ihnen eine andere, wenn gleich für jetzt vielleicht noch räthselhafte, Entstehungsart zuzuschreiben. Besonders gilt dieses von dem saftigen Anthracite, der oft zwischen den Lagen der Schwarz- oder Braunkohle sich findet. Karsten meint, daß jeder Körper aus besonderen Theilen der ursprünglichen Pflanzenfaser gebildet worden sey, welche früher als die übrigen Theile der Pflanze, eines Theils ihres Sauer- und Wasserstoffs beraubt wurde; hält es aber auch für möglich, daß ganz andere Gewächse das Material zum saftigen Anthracite, und wieder andere das zu der übrigen Steinkohlenmasse hergaben, und daß da, wo die ersten sich stark anhäufeten, keine Assimilation der ganzen Masse erfolgen konnte (a. a. D. S. 72.).

6. Der Anthracit findet sich in reinen, concentrirten Massen weit seltener als Schwarz- und Braunkohle; dagegen zeichnet er sich aber durch seine Vertheilung in gewissen Gebirgsgebilden aus, indem er manche Massen von großer Ausdehnung durchdringt und färbt. Denn in dem Zustande von Anthracit befindet sich offenbar ein großer Theil der Kohle, welche besonders im Uebergangsgebirge, namentlich im Thon- und Kiefelschiefer, in der Granwacke, im Kalkstein, so oft die dunkel färbende Substanz ist. Den Beweis dafür liefert theils das Verhalten solcher Gesteine im Feuer, theils die nicht seltene, reine Aussonderung des Anthracites in ihnen. Diese zeigt sich besonders oft da, wo Spuren von Vegetabilien sich finden; doch aber auch mannichmal ganz unabhängig von ihnen. Dann und wann bildet der Anthracit einzelne größere Nestern, so wie auch ganze, zusammenhängende Lager. Diese sind vorzüglich dem eigentlich sogenannten Uebergangsgebirge, aber auch der Steinkohlenformation eigen, und zwar kommen sie in dieser mehr in den älteren, als in den jüngeren Theilen vor. Anweilen tritt der Anthracit in ganzen Lagen auch in jün-



geren Flözen auf, besonders da, wo solche durch den Einfluß eruptiver Gebirgsmassen, oder vielleicht durch eine andere Ursache, eine Metamorphose erlitten haben. Dann und wann erscheint der Anthracit sogar gewissen eruptiven Gebirgsmassen untergeordnet, wie z. B. das Vorkommen desselben im Porphyr, im Trapp, bekannt ist. Nicht selten findet sich der Anthracit ganz im Bereiche der Schwarz- und Braunkohlen-Lagerstätten. Er zeigt sich dann oft durch allmähliche Uebergänge mit den Schwarz- und Braunkohlen verknüpft; und steht übrigens entweder in einer bestimmten Beziehung zu eruptiven Gebirgsmassen, indem er da sich findet, wo Schwarzkohlenflöze und Braunkohlenlager mit jenen auf irgend eine Weise in Berührung sind; oder er erscheint ganz unabhängig davon, indem er mit Schwarz- und Braunkohlen abwechselt. Dieses gilt ganz besonders von dem saftigen Anthracite, der ein sehr häufiger Begleiter von Schwarzkohlen ist, zuweilen aber auch in Braunkohlen vorkommt, und da wo er in jenen sich findet, bald dünne Ueberzüge, bald abwechselnde, mit der Schwarzkohle innig zusammenhängende, wohl die Stärke von einem Zoll erreichende Lagen bildet, und dabei immer genau den Schichtungsabsonderungen der Kohlenflöze entspricht. Zuweilen kommt der Anthracit als Begleiter untergeordneter Lagermassen vor, die nicht aus kohligten Mineralkörpern bestehen, indem er sich z. B. hier und da auf Magnetiseneissteinlagern im krystallinischen Schiefergebirge, auf Rotheiseneissteinlagern im Uebergangengebirge findet. Dahin gehört auch das ausgezeichnete Vorkommen des holzförmigen und saftigen Anthracites auf den Flözen von Frankenberg in Hessen, wo diese Abänderungen theils für sich in einzelnen Nestern, theils in Verbindung mit verschiedenen Kupfer und Silber enthaltenden Erzen, in Letten angetroffen wurden (sog. Kohlengraupen). Besonders merkwürdig ist auch die Erscheinung des Anthracites auf Gängen, indem er zuweilen entweder Gänge für sich bildet, z. B. im Alaunschiefer, oder auf Gängen anderer Mineralkörper, z. B. auf Silberergängen im krystallinischen Schiefergebirge, auf Quarzgängen im Thonschiefer vorkommt.

Von den Varietäten des Anthracites findet sich der graphitartige am Seltensten. Besonders ausgezeichnet kommt er auf den Silberergängen zu Kongeberg in Norwegen vor. Der gemeine Anthracit hat dagegen nicht allein die größte Verbreitung, sondern erscheint auch in den bedeutendsten Massen. In ganzen Lagern findet er sich in mehreren Gegenden der Alpen, namentlich im Wallis, in Piemont, in Savoyen, im Dauphiné. Auch in den Pyrenäen und in mehreren ande-

### 1528 XIII. Klasse. Organoide. III. Ordnung. Steinkohlen.

ren Gegenden von Frankreich, so wie hin und wieder in England, bildet er Lager. Sehr bedeutende Massen von gemeinem Anthracit kommen in verschiedenen Theilen der Nordamerikanischen Freistaaten, namentlich in Pennsylvanien und Massachusetts, hier besonders auf Rhode-Island, vor. In Deutschland findet sich der gemeine Anthracit u. a. in Böhmen, Schlesien, Sachsen, am Harz, wo er zwar ziemlich verbreitet ist, aber immer nur in geringer Menge vorkommt. Man trifft ihn hier besonders auf den Rotheisensteinlagern von Lezbach, auf dem Rehrzuge und Polsterberge ohnweit Glausthal, bei Elbingerode und Hüttenrode, aber auch hin und wieder in der Grauwacke, im Rieselschiefer, im Uebergangskalkstein an. Schlackiger Anthracit kommen vorzüglich ausgezeichnet in den Braunkohlen des Reifners in Hessen vor. Hier findet sich auch der holzförmige, welcher außerdem, wie bereits bemerkt worden, vormals zu Frankenberg in Hessen sich fand. Der fastige Anthracit hat eine bedeutende Verbreitung, indem er auf sehr vielen Schwarzkohlenflözen in Deutschland, wie in andern Ländern vorkommt. Nicht selten trifft man ihn u. a. auf den Kohlenflözen bei Ilfeld und Neustadt unterm Hohenstein am Harz an. In Braunkohle findet sich diese Abänderung des Anthracites u. a. bei Schänungen im Herzogthume Braunschweig; bei Boltsberg in Steyermark.

7. Die Brauchbarkeit des Anthracites als Brennmaterial ist lange verkannt worden. Er läßt sich indessen bei angemessener Behandlung, besonders bei starkem Luftzuge oder kräftigem Gebläse, vorthellhaft auf mannichfaltige Weise benutzen. Man wendet ihn gegenwärtig an manchen Orten, theils für sich, theils in Verbindung mit Coaks, bei metallurgischen Processen zum Schmelzen und Reduciren an, z. B. zur Darstellung von Roß- und Stabeisen; so wie er auch bei der weiteren Verarbeitung des Eisens, bei dem Kalkbrennen, Ziegelbrennen, Salzfieden u. s. w., und selbst in einigen Gegenden, namentlich in Nordamerika, für häusliche Zwecke als Brennmaterial dient. Von den Abänderungen des Anthracites ist es hauptsächlich der gemeine, welcher benutzt wird; nur zuweilen kann auch von dem schlackigen und stänglichen Anthracite Anwendung gemacht werden. Der fastige Anthracit ist dagegen eher schädlich als nützlich, indem er in seiner innigen Verbindung mit Schwarzkohle, sowohl die Benutzung derselben im reifen Zustande erschwert, als auch besonders bei der Bereitung von Coaks ein bedeutendes Hinderniß dadurch darbietet, daß er dem Zusammenbacken oder Sintern der Kohle entgegenwirkt.

8. Ueber das Vorkommen des Anthracites und seine Benutzung:

Silliman, Amer. Journ. of Sc. XII. 75. 301. XVIII. 308. Robin, Ann. d. min. 3. Sér. IV. 127.

## 2. Schwarzkohle.

Schwarzkohle. Hausm. Handb. 73. Schwarzkohle. Bern. 188. j. Th. Houille. Haüy Traité. IV. 469. j. Th. Plättterkohle. Rannetkohle. Grobkohle. v. Leonh. Handb. 801—803. Houille. Beud. Traité. II. 267. Coal. Phill. Min. 390. j. Th. Harzige Steinkohle. Rohns Phys. 596. j. Th. Bituminous Coal. Dana Min. 618. j. Th. Houilles. Dufrenoy Traité. III. 719. Harzige Steinkohle. Gaid. Handb. d. best. Min. 575. j. Th.  
 Trivialname: Steinkohle.

Sehr vorherrschender Kohlenstoff (gewöhnlich zwischen 75 und 90 Pct), mit Wasserstoff, Sauerstoff, etwas Stickstoff und beigemengten erdigen Theilen.

Schwarz. Strich unverändert. Ohne deutliche Holztextur. Spec. G. = 1,15—1,5. Wenig milde bis spröde. Leicht zersprengbar. Schwacher Leiter der Electricität. — Mit Flamme, starkem Rauch, und nicht unangenehmen, bituminösen Geruch verbrennend, dabei gewöhnlich mehr und weniger erweichend oder schmelzend, und einen schlackigen oder erdigen Rückstand hinterlassend. Die glühende Kohle wird durch einen darauf gerichteten Luftstrom kalt geblasen (L. Smelin). Im eingeschlossenen Raum geglühet, einen kohligem, schwer einzuschermenden Rückstand (Coak) gebend. Das Pulver in Kalilauge unauf löslich, und derselben keine oder nur gelbliche oder schwach bräunliche Färbung ertheilend (Fuchs).

a. Glanzkohle. Der Bruch muschlig. Gewöhnlich mit schiefrigen Längensabsonderungen, welche von vielen Querabsonderungen rechtwinkelig, seltener schiefwinkelig durchsetzt werden; zuweilen mit krummschaaligen Absonderungen. Auf den glatten Absonderungsflächen stark glänzend, von metallartigem, seltener von wachs-

1530 XIII. Klasse. Organoide. III. Ordnung. Steinkohlen.

artigem Glanze. Eisen= oder sammettschwarz; zuweilen bunt angelaufen.  $\S. = 2-2,5.$

Verb, in mehr und weniger mächtigen und ausgedehnten Lagen; selten sphäroidisch; zuweilen in kleineren Nestern, oder eingesprengt.

b. Schieferkohle. Der Bruch muschlig. Mit ausgezeichneten schiefri gen Längenabsonderungen, welche von wenigeren Querabsonderungen durchsetzt werden. Inwendig wachsartig glänzend. Sammettschwarz, in das Eisen= und Pechschwarze.  $\S. = 2-2,5.$

Verb, in mehr und weniger starken und ausgedehnten Lagen; zuweilen in kleineren Nestern.

c. Cannelkohle. Der Bruch flachmuschlig, in das Ebene, im Kleinen oft etwas uneben. Die Absonderungen gewöhnlich nicht ausgezeichnet; zuweilen in dreifachen, rechtwinkelig einander schneidenden Richtungen. Auf dem Bruche wenig glänzend oder schimmernd, von wachsartigem Glanze. Zwischen sammet= und pechschwarz, in das Graulichschwarze.  $\S. = 2,5.$  Weniger leicht zersprengbar als die übrigen Abänderungen.

In dicken Massen.

d. Grobkohle. Der Bruch uneben. Dickstiefrig abgefondert. Auf den Absonderungsflächen wenig glänzend, auf dem Bruche schimmernd, von wachsartigem Glanze. Nicht sammettschwarz, in das Pech= und Graulichschwarze.  $\S. = 2-2,5.$

Verb, in Lagen von verschiedener Stärke und Ausdehnung.

e. Rußkohle. Der Bruch uneben, in das Erdige. Matt oder schimmernd; durch den Strich glänzend werdend. Dunkel eisenschwarz, in das Graulichschwarze. Mehr und weniger zerreiblich. Abfärbend.

In dicken, mehr und weniger lockeren Massen; in kleineren Nestern; eingesprengt; als Ueberzug.

Gehalt der Schwarzkohle:				
nach Karften (Unters. üb. d. kohligen Subst. d. Mineralr. 52-62.)	Kohlen- stoff	Wasser- stoff	Sauer- stoff	Erdige Theile
v. d. Zeche Leopoldine b. Brzeszkowiz i. Oberschlesien	73,890	2,765	20,475	2,890
v. d. Königsgrube b. Deuthen i. Oberschlesien	78,390	3,207	17,773	0,630
v. d. Grube Wellesweiler i. Saarbrücken	81,323	3,207	14,470	1,000
v. d. Zeche Vereinigte Sälzer u. Neuack im Effen Werdenschen i. Westphalen	88,680	3,207	8,113	—
v. d. Zeche Rottenkamps- bank i. Effen Werdenschen	92,101	1,106	5,793	1,000
v. d. Zeche Hundsnocken i. Effen Werdenschen	96,02	0,44	2,94	0,60
Cannelkohle a. England v. Newcastle	74,47	5,42	19,61	0,50
v. Gschweller im Dürener Bergamts-Revier nach Regnault (Ann. d. min. XII. 208.)	84,263	3,207	11,667	0,863
Fette u. harte Schwarz- kohle v. Aiais	89,27	4,85	6,4516	1,18
v. Rive de Gler	87,85	4,90	Sauer- stoff u. Stickstoff	4,47
Fette Schmiedekohlen v. Rive de Gler a.	87,45	5,14	4,29	1,41
b.	87,79	4,86	5,63	2,96
Fette Schwarzkohlen mit langer Flamme v. Blenn de Mons			5,91	1,78
a.	84,67	5,29	7,94	1,44
b.	83,87	5,42	7,03	2,10
v. Rive de Gler Cimetiere a.	82,04	5,27	9,12	3,57
b.	84,83	5,61	6,57	2,99
Gouzon a.	82,58	5,59	9,11	2,72
b.	81,71	4,99	7,98	5,32
v. Lavayse Cannelkohle a.	82,12	5,27	7,48	5,13
Lancashire	83,75	5,66	8,04	2,55
v. Epinac	81,12	5,10	11,25	2,53
v. Commentry	82,72	5,29	11,75	0,24
Magere Schwarzkohle v. Blanzay	76,48	5,23	16,01	2,28
Schwarzkohle v. Géral (Larn)	75,38	4,74	9,02	11,86

1532 XIII. Klasse. Organoide. III. Ordnung. Steinkohlen.

	Kohlen- stoff	Wasser- stoff	Sauer- stoff u. Stickstoff	Urbige Theile
v. Oberkrähen i. d. Grafsch. Schaumburg nach Richardson (Ann. d. min. XII. 208.)	89,59	4,83	4,67	1,00
v. Newcastle	87,95	5,24	5,41	1,40

Anmerkungen.

1. Außer vorstehenden Elementar-Analysen, von welchen die von Regnault und Richardson herrührenden mit Benutzung der neueren Hülfsmittel ausgeführt werden konnten, haben Kirwan, Richter, Lampadius, Thomson, Ure, Berthier u. A. Untersuchungen mannichfaltiger Abänderungen von Schwarzkohlen geliefert. Zu den zahlreichen, von Berthier im *Traité des Essais par la voie sèche*. I. p. 331 ff. mitgetheilten sog. unmittelbaren Analysen, gehören folgende:

Fette Schwarzkohlen	Kohle	Asche	flüchtige Theile
v. Bourg-Lastic (Pay de Dôme)	77,1	5,8	17,1
v. Anzin (Nord)	71,5	3,5	25,0
v. Baderen (Haut-Rhin)	68,4	9,1	22,5
v. Fins (Allier)	64,7	5,7	29,6
v. Commentry (Allier)	60,0	6,0	34,0
v. Rive de Gier (Loire)	66,5	2,0	31,5
v. Saint Etienne (Loire)	54,0	14,0	32,0
v. Splac (Saône et Loire)	51,5	12,0	26,5
v. Glamorgan (Wales)	77,7	2,7	19,6
v. Newcastle (Northum- berland)	76,0	5,4	18,6
Gannelkohle v. Wigan	52,6	3,4	44,0
v. Mons (Belgien)			
a.	71,5	5,2	23,3
b.	65,3	1,7	33,0
c.	58,5	3,0	38,5
d.	51,0	5,0	44,0
v. Driedo in Asturien	54,5	1,8	43,7
Magerer Schwarzkohlen			
v. Ausweiler b. Offen- burg i. Baden	57,7	30,0	12,3
v. Bourg Lastic (Pay de Dôme)	78,0	5,5	16,5
v. Luchan b. Carbone (Aube)	56,0	20,0	24,0
v. Lardin (Dordogne)	60,8	6,2	33,0
v. Driedo in Asturien	50,3	8,0	41,7

2. Werden die Schwarzkohlen der Destillation unterworfen, so geben sie brennbare Gase (gekohlte Wasserstoffgase, Kohlenoxydgas), welche mit hellenchtender Flamme brennen (Leuchtgas), und Kohlen-säuregas, Wasser mit kohlen-saurem und blausaurem Ammoniak, und Theer, welcher bald dick-, bald dünnflüssiger ist, und fast immer auch Schwefelwasserstoffgas, welches seine Entstehung dem oft eingemengten Schwefelkiese verdankt. In dem Destillationsgefäß bleibt ein kohli-ger Rückstand (Coak). Die Quantität dieser Producte ist bei den Schwarzkohlen sehr ungleich. Die Menge der Coaks wechselt ge-wöhnlich von 50 bis 90 Pct. In ihnen sind die erdigen Substanzen enthalten, welche man bei ihrer Verbrennung als Asche erhält, und die bald mehr, bald weniger beträgt.

Die Schwarzkohlen enthalten, auch wenn sie lange Zeit an der Luft gelegen haben, viel Wasser, welches bei der Wasserfiedhige ent-weicht, aber demnächst von ihnen wieder angezogen wird. Die Fä-higkeit der verschiedenen Schwarzkohlen-Varietäten, das Wasser aus der Atmosphäre anzuziehen und zu binden, ist sehr verschieden, und scheint mit ihrer chemischen Zusammensetzung nicht im Zusammenhange zu stehen.

3. Das verschiedene Verhalten der Schwarzkohlen im Feuer hat zu Abtheilungen und besonderen Benennungen Veranlassung gegeben. Sehr allgemein ist die Unterscheidung von Schmiede- und Brand-kohlen, von fetten und mageren, backenden und nicht backen-den aber stark flammenden Schwarzkohlen. Ueber die Ursache dieser Verschiedenheiten sind die Ansichten nicht ganz übereinstimmend. Nach der gewöhnlichen Annahme sind die Schwarzkohlen um so schmelz-barer, blähen sich dieselben um so mehr auf, und backen um so stär-ker zusammen, je reicher sie an Bitumen sind. Karsten hat dagegen zu zeigen gesucht, daß die Schwarzkohlen diese Eigenschaften in ei-nem um so höheren Grade besitzen, je größer ihr Gehalt an Wasser-stoff im Verhältnisse zum Sauerstoff ist. Er unterscheidet nach dem Verhalten des Pulvers im Tiegel: 1. Backkohlen, wenn das Pul-ver schmilzt und zu einer gleichförmigen Masse zusammenbackt; 2. Sinterkohlen, wenn es sich zu einer festen Masse vereinigt, ohne eigentlich zu schmelzen; 3. Sandkohlen, wenn das Pulver gar kei-nen Zusammenhang bekommt. Karsten hat zugleich darauf aufmerk-sam gemacht, daß die Anwendung einer schwachen und ganz langsam bis zum stärksten Rothglähen verstärkten Hitze, die sinternde und backende Eigenschaft der Schwarzkohle vermindert. Eine Kohle die sich bei schneller Glähhige als Sinterkohle zeigt, kann bei sehr langsam

### 1534 XIII. Klasse. Organoide. III. Ordnung. Steinkohlen.

gefeigerter Hitze als Sandkoble erscheinen. Eben so stellt sich die Backkoble dann als Sinterkoble dar, besonders wenn sie an sich nur von schwach backender Art ist. In jedem Fall wird bei langsamer Erhitzung das Aufblähen der Backkohlen vermindert (a. a. D. S. 29—32.). Le Play, der die Natur und die Anwendung der Steinkohlen in den verschiedensten Gegenden von Europa studirt hat, klassificirt die Schwarzkohlen nach ihrem Verhalten im Feuer auf folgende Weise: 1. trockne Kohlen (Houille sèche), welche langsam verbrennen und gefrittete Coaks geben; 2. Schmiebekohlen (Houille maréchale), deren Stücke zusammenbacken und aufgeblähte Coaks liefern; 3. fette Kohlen (Houille grasse), welche eine lange Flamme geben; 4. magere Kohlen (Houille maigre), die sehr stark flammen ohne zusammenzubacken (Dufrénoy, *Traité* IV. 723.).

4. Der vegetabilische Ursprung der Schwarzkoble ist nicht zu bezweifeln, wenn gleich die Ansichten über die Art ihrer Entstehung abweichend seyn können. Einige Naturforscher haben die Meinung geltend zu machen gesucht, daß die Schwarzkohlenflöze aus Torfmooren hervorgegangen seyen, wogegen Andere diese Ansicht bestritten und dafür sich erklärt haben, daß die Kohlenlager zerstörten und verschütteten Wäldern ihren Ursprung verdanken, und daß die Pflanzen, welche das Material dazu lieferten, ihrem Standorte entrisfen, durch Fluthen mehr und weniger fortgeführt, und nebst den Massen, welche die Kohlenflöze gegenwärtig einschließen, an anderen Orten abgelagert worden. Abgesehen von diesen verschiedenen Meinungen, wird man annehmen dürfen, daß auf die großen Veränderungen des Aggregatzustandes und der Mischung, welche mit den vegetabilischen Theilen bei ihrer allmählichen Umwandlung in Schwarzkoble vorgegangen sind, Wasser, bedeutender Druck, und hohe Temperatur von besonderem Einflusse gewesen sind.

5. Von den verschiedenen Abänderungen der Schwarzkohlen kommen Glanzkoble, Schieferkoble und Graskoble am häufigsten vor; die Cannelkoble ist dagegen die seltenste Varietät, welche besonders ausgezeichnet in einigen Gegenden von England sich findet. Es ist für die Schwarzkohlen charakteristisch, daß sie Lagen von großer Ausdehnung nach zwei Dimensionen, bei verhältnißmäßig geringer Stärke zu bilden pflegen. Ihre Mächtigkeit ändert von wenigen Linien bis zu der von mehreren Fächtern ab, in welcher Hinsicht bemerkt zu werden verdient, daß ihre Flöze die große Stärke, welche den Braunkohlenlagern oft eigen ist, selten erreichen, indem die größte bei Schwarzkohlenflözen bekannte Mächtigkeit, etwa 40—50



Fuß beträgt, und die meisten nur wenige Fuß stark sind. Selten finden sich Schwarzkohlen in einzelnen Nestern, oder als Ausfüllung. Schieferthon und Brandschiefer sind die gewöhnlichsten Begleiter der Kohlenflöze. Ihre Masse besteht bald nur aus einer Kohlenvarietät, bald aus verschiedenen Abänderungen, die darin abwechseln, und allmählig in einander verlaufen. Auch Anthracit findet sich zuweilen zugleich mit den Schwarzkohlen, und besonders oft kommt die safrige Abänderung zwischen den Lagen derselben vor. Aeren von thonigem Sphärosiderit werden nicht selten von den Schwarzkohlen eingeschlossen. Die gewöhnlichsten Begleiter derselben sind Schwefel- und Wasser kies, welche besonders auf den Absonderungen, zum Theil aber auch in den Kohlen selbst eingesprengt vorkommen. Selten finden sich andere Erze, z. B. Bleiglanz, Zinnblende. Außerdem kommen Quarz, Kalkspath, Braunspath, und einige andere nicht metallische Mineralkörper, theils auf den Absonderungen der Schwarzkohlen, theils in ihnen eingesprengt und eingewachsen, zuweilen in Drusenräumen krystallirt vor. Sowohl in dem Schieferthon der die Kohlenflöze zu begleiten pflegt, als auch in den Aeren des thonigen Sphärosiderites, welche sie einschließen, seltener in dem Sandstein, in welchem die Kohlen abgelagert zu seyn pflegen, kommen mannichfaltige und zum Theil überaus saubere Abdrücke von Farren, Quassiflaeren, Cyclopodiaceen, palmenartigen Pflanzen und von Gewächsen einiger anderer Familien vor, an welchen die Natur der Vegetation erkannt wird, welche nach aller Wahrscheinlichkeit das Material zur Bildung der Schwarzkohlen dargeboten hat. Weit seltener finden sich zugleich mit den Kohlen Ueberreste von Fischen, Conchylien und anderen Thieren.

Wie die Schwarzkohle überhaupt in der Mitte steht zwischen dem Anthracite auf der einen, und der Braunkohle auf der anderen Seite, so kommt sie auch besonders in Gebirgsformationen vor, welche jünger sind als die, in welchen die bedeutenderen Anthracitmassen sich zu finden pflegen, aber älter als die Gebilde, in welchen die Braunkohle hauptsächlich abgelagert ist. Bei Weitem am Reichsten an Schwarzkohlen ist das eigentliche Steinkohlengebirge. Von weit geringerer Bedeutung ist das Vorkommen derselben in dem älteren Uebergangsgebirge, und in dem zunächst an die Steinkohlenformation gränzenden älteren Flözgebirge. Auch in den jüngeren Flözgebilden finden sich dann und wann Schwarzkohlen, die aber gewöhnlich von geringerer Ausdehnung und minderer Güte als die dem Steinkohlengebirge angehörigen zu seyn pflegen. Zuweilen kommen in dieser

### 1536 XIII. Klasse. Organoide. III. Ordnung. Steinkohlen.

Hinsicht Ausnahmen vor, indem z. B. in einigen Gegenden im Beal- den-Gebilde Schwarzkohlenflöze angetroffen werden, welche denen in der Hauptsteinkohlenformation an die Seite zu stellen sind. Neuerst selten finden sich Schwarzkohlen im tertiären Gebirge.

Wenn gleich Deutschland nicht zu den Ländern gehört, welche in Ansehung des Reichthums an Schwarzkohlen den ersten Rang behaupten, so ist es doch in vielen Gegenden mit diesem so hoch wichtigen fossilen Brennmaterialie gesegnet. In den dadurch bevorzugten Gegenden gehören: das Donabrück'sche, die Gegend von Rindern, das Schaumburgische, Kalenbergische, Braunschweigische, die Gegend von Ilfeld und Neustadt unterm Hohenstein am Harz, die Gegend von Halle, einige Punkte am Rande des Thüringer Waldes, Sachsen, Böhmen, Schlesien, Nöhren, einige Punkte am westlichen Rande des Schwarzwaldes, Rheinbayern, das Saarbrück'sche, die Gegenden von Nassau und Wschweiler, die Grafschaft Mark, das Leistenburg-Lingenische. Belgien und mehrere Theile von Frankreich besitzen bedeutende Ablagerungen von Schwarzkohlen. In Spanien zeichnet sich besonders Asturien dadurch aus. England ist aber unstrittig das in dieser Hinsicht am Reichsten bevorzugte Land. Es lassen sich hier drei Hauptgruppen von Steinkohlenbistricten unterscheiden: 1. die nördliche Gruppe, welche alle Kohlenfelder begreift, die nördlich von den Flüssen Trent und Rersey liegen, wozu namentlich die große Kohlenablagerung von Newcastl, so wie die bedeutenden Kohlenfelder von Nottingham, Derby, Manchester, und in den nördlichen Theilen von Lancashire und Staffordshire gehören; 2. die Central-Gruppe, welche die Kohlenbistricte auf den Grängen von Leicestershire und Staffordshire, das Kohlenfeld von Warwickshire und in der Gegend von Dudley begreift; 3. die westliche Gruppe, zu welcher die Kohlenbistricte von Anglesey, Flintshire, Shropshire, und die sehr reichen Kohlenfelder von South-Wales gehören. Auch Schottland besitzt bedeutende Schwarzkohlenflöze; von geringerem Belange sind die Kohlenfelder in Irland. In den Ländern, welche sich des größten Reichthums an Schwarzkohlen zu erfreuen haben, gehören die nordamerikanischen Freistaaten, von welchen besonders die mittleren und westlichen die ausgebehatesten Kohlenfelder besitzen. Auch China, Japan, Neuholland sind zu den an Schwarzkohlen reichen Gegenden der Erde zu zählen.

6. Die Schwarzkohlen gehören zu den aller nützlichsten Mineralkörpern, die als die vorzüglichsten fossilen Brennmaterialien von dem aller größten Einflusse auf das Leben und die Beschäftigungen

des Menschen, ja für manche Länder und Gegenden, eine Hauptgrundlage des Wohlstandes, der kräftigste Hebel der Gewerthätigkeit und des Verkehrs sind.

Man macht von den Schwarzkohlen theils unmittelbar Anwendung, theils nachdem man sie in Coaks verwandelt hat. Nach den verschiedenen Beschaffenheiten der Schwarzkohlen sind sie zu mannichfaltigen Zwecken brauchbar. Die Schwarzkohle entwickelt um so mehr Hitze bei'm Verbrennen, je reicher sie an Kohlenstoff ist; sie ist dann aber um so weniger entzündbar, und braucht zum Verbrennen einen um so stärkeren Luftstrom. Auch giebt eine wasserstoff- und sauerstoffarme Kohle nur wenig Flamme. Dadurch wird der Vortheil der größeren Hitze so sehr aufgehoben, daß die mageren kohlenstoffreichen Sandkohlen, gegen die kohlereichen Sinter- und Backkohlen überall da zurückstehen müssen, wo man durch brennendes Gas oder Flamme erwärmen will. In Fällen aber, wo die Kohle mit dem zu glühenden oder zu schmelzenden Körper unmittelbar in Berührung kommt, wie bei'm Rosten der Erze, bei'm Kalkbrennen, bei'm Schweißen in Schmiedeseuern u. s. w., leisten sie vortreffliche Dienste. Sehr stark backende Kohlen eignen sich für sich allein für Flammenfeuer nicht, weil sie vermöge ihres starken Ausblähens den Kofst verstopfen, und den Luftzug verhindern, und weil sie, wenn eine sehr große Hitze hervorgebracht werden soll, wohl eine schnelle, aber keine anhaltende Hitze geben. Dagegen ist die Sinterkohle hiezu ganz vorzüglich. Für den Flammenofenbetrieb ist eine in Backkohle übergehende Sinterkohle am Allerbesten. Zu den gewöhnlichen häuslichen Feuerungen, so wie zu den Feuern in Brennereten, Branereten, Siedeanstalten, zur Feuerung der Dampfmaschinenteffel u. s. w. ist eine Backkohle mit großem Kohlenstoffgehalt ganz besonders geeignet. Zur Entwicklung von schneller und zugleich anhaltender Hitze ist die Sinterkohle ganz vorzüglich. Wenn es weniger auf große Hitze als auf vollständige Benutzung der Flamme ankommt, so kann auch eine Backkohle mit geringerem Kohlenstoffgehalt vorthellhaft angewandt werden. Die Sandkohle von mittlerem Kohlenstoffgehalt erzeugt keine starke Hitze; die schlechteste Schwarzkohlenart aber ist die Sandkohle von geringem Kohlenstoffgehalt. Eine Beimengung von dem schwer entzündlichen saftigen Anthracit ist immer nachtheilig, selbst bei guten Back- oder Sinterkohlen, doch zeigt sich bei diesen der Nachtheil weniger stark. Sandkohle aber kann durch eine größere Beimengung von saftigem Anthracit, ganz unbrauchbar werden. Im Allgemeinen ist eine Schwarzkohle um so vorzüglicher, je geringer ihr Gehalt an erdigen Theilen ist. Ein großer

### 1539 XIII. Klasse. Organische. III. Ordnung. Steinkohlen.

Erdengehalt kann sie ganz unbrauchbar machen. Für manche Anwendungen der Schwarzkohle ist auch der Gehalt an Schwefel und Wasserfies nachtheilig.

Eine wichtige Verwendung der Schwarzkohle ist die zur Gasbereitung. Ihre Anwendbarkeit zu diesem Zweck hängt davon ab, daß bei einem bedeutenden Kohlenstoffgehalt ihr Gehalt an Wasserstoff verhältnißmäßig groß gegen das darin enthaltene Sauerstoff-Quantum ist. Ein bedeutender Kies-Gehalt kann eine Schwarzkohle für die Gasbereitung unbrauchbar machen, indem sich zu viel Schwefelwasserstoff entwickelt.

Für manche Zwecke, bei welchen es auf eine sehr concentrirte Hitze ankommt, wie bei metallurgischen Processen, namentlich bei dem Schmelzen und Reduciren von Erzen in Schachtöfen, oder wenn es erforderlich ist, daß das Brennmaterial einen möglichst kleinen Raum einnimmt, wie bei locomotiven Dampfmaschinen, werden man die aus den Schwarzkohlen dargestellten Coaks mit Vortheil an. Backende Kohlen geben im Allgemeinen die besten Coaks, weil sie gehörig zusammenhängende, größere Stücke bei'm Vercoaken liefern, wo hingegen die Sinterkohlen, und vollends die Sandkohlen, kleine zerstückelte Coaks geben, und aus diesem Grunde oft gar nicht vercoakt werden können. Für den Hochofenbetrieb können indessen keine Coaks von sehr backenden Schwarzkohlen gebraucht werden, weil diese zu stark aufblähet, sich leicht zertrümmernde Coaks liefern, die namentlich in hohen Schachtöfen, mit schweren zu verschmelzenden Erzen geschichtet, so sehr zerkleinert werden, daß sie das Durchdringen des Windes verhindern und den Verbrennungsproceß hemmen. Wo aber der Druck weniger stark ist, z. B. in Krummöfen, Halbhoefen, Sapidöfen, können Coaks von backenden Kohlen immer mit dem besten Erfolge angewandt werden. Ein großer Erdengehalt macht die Coaks wie die Kohlen, in vielen Fällen unbrauchbar. Die Coaks werden entweder in Meilern oder in Defen dargestellt, und oft werden dabei, eben so wie gelegentlich bei der Bereitung des Leuchtgases, verschiedene unbrauchbare Nebenproducte, namentlich Steinkohlensäure, Steinkohlentheer, Ruß, saures Steinkohlenwasser gewonnen.

Wenn gleich die Schwarzkohlen durch einen großen Gehalt an Schwefel und Wasserfies für die meisten Zwecke unbrauchbar werden können, so giebt doch diese Beimengung zuweilen Veranlassung zur Darstellung von Eisenwiztröl und Alaun.

Die Asche der Schwarzkohlen wird hin und wieder als Düngemittel, oder auch wohl als Zusatz zum Mörtel, besonders bei Wasserbauten angewandt.

Die Cannelkohle wird in England zu Knöpfen, Dosen und verschiedenen andern gedrehten und geschliffenen Sachen verarbeitet.

7. Ueber die Natur der Schwarzkohlen und ihre Benützung: C. J. W. Karsten, Untersuchungen über die kohligten Substanzen des Mineralreichs. 1826. C. J. W. Karsten, Handbuch der Eisenhüttenkunde. 3. Ausg. II. 1841. S. 533—557.

### 3. Braunkohle.

*Θρακίας λίθος*. Aristot. de mir. auscult. expl. a J. Beckmann. c. CXXIV. p. 267. *Γαγγίης λίθος*. Strabo. XVI. c. 1. §. 24. (Siebenk. et Tzschucke. VI. 291.) *Γαγγίης λίθος*. *Θρακίας λίθος*. Dioscor. c. 145. (146.) 146. (147.) (Spreng. I. 812. 813.) Thracius lapis. Plin. hist. nat. XXXIII. c. 6. s. 30. (Hard. II. 621.) Gemm. Samothraeica. Plin. hist. nat. XXXVII. c. 10. s. 67. (Hard. II. 793.) Braunkohle. Hausm. Handb. 77. Braunkohle. Wern. 187. Pechkohle. Wern. 188. a. Houtille. Haüy Traité. IV. 459. 3. Th. Jayet. Haüy Traité. IV. 470. Pechkohle. Braunkohle. Bituminöses Holz. Moorkohle. Erbkohle. v. Leonh. Handb. 804—807. Lignite. Boud. Traité. II. 278. Jet. Brown Coal. Phill. Min. 390. 391. Gargige Steinkohle. Mohs Phyf. 696. 3. Th. Bituminous Coal. Dana Min. 518. 3. Th. Lignites. Dufrenoy Traité. III. 724. Gargige Steinkohle. Haib. Handb. d. bek. Min. 575. 3. Th. Trivialnamen: (der Pechkohle) Gagat, schwarzer Bernstein; (der ebenen Braunk.) Moorkohle, Erbkohle; (der holzförmigen Braunk.) bituminöses, gegrabenes Holz; in Island, Surturbrand.

Mit einem zwischen 55 und 75 Procent betragenden Gehalte an Kohlenstoff, nebst Sauerstoff, Wasserstoff, etwas Stickstoff und beigemengten erdigen Theilen.

Braun, in das Schwarze; zuweilen in das Graue. Brauner oder bräunlichschwarzer, gewöhnlich glänzender Strich. Sehr häufig mit deutlich erkennbarer vegetabilischer Structur. Spec. G. = 0,5—1,5. — Nicht schmelzend aber gewöhnlich leicht entzündlich; mit ruhender Flamme und unangenehmem Geruche verbrennend, wobei mehr und weniger Asche zurückbleibt. Ihr Blimmen wird durch einen darauf gerichteten Luftstrom angefacht

1540 XIII. Klasse. Organoide. III. Ordnung. Steinkohlen.

(L. Smelin). Der Kalllange eine dunkelbraune Farbe ertheilend (Fuchs).

a. Pechkohle. Der Bruch muschlig. Von Wachsglanz. Pechschwarz.  $\text{H.} = 2,5$ . Spröde.

Verb, ; zuweilen in ganzen Lagermassen. Gewöhnlich unbestimmt abgefondert; zuweilen ausgezeichnet vierseitig prismatisch, oder stänglich, und dann dem regulär Sechseitigen oft mehr und weniger genähert; die stänglich abgefonderten Stücke bald gerade, bald gebogen. Die Flächen der vierseitig prismatisch abgefonderten Stücke nicht selten glatt und stark glänzend; die der stänglich abgefonderten gewöhnlich uneben oder rauh und matt.

b. Gemeine. Mit mehr und weniger deutlichen Spuren von Holztextur. Der Bruch flachmuschlig. Wachsgartig glänzend, in das Schimmernde. Vom Holzbraunen bis in das Pechschwarze.  $\text{H.} = 2$ . Wenig spröde.

Verb, in Lagermassen von oft bedeutender Ausdehnung. Gewöhnlich mit schleifigen Längenabsonderungen, welche hin und wieder von Querafsonderungen durchsetzt werden. Zuweilen mit Saamenkapseln und anderen Ueberresten von Früchten, Blätterabdrücken u. dergl.

c. Ebene. Der Bruch eben, einer Seite in das flachmuschlige, anderer Seite in das Erdige. Matt, oder wachsartig schimmernd. Vom Holzbraunen in das Pechschwarze.  $\text{H.} = 2$ . Wenig milde.

Verb, oft in bedeutenden Massen. In unbestimmten Richtungen, zuweilen in trapezoidische Stücke zerborsten.

d. Holzförmige. Mit deutlicher Holztextur. Der Bruch mehr und weniger vollkommen muschlig. Matt oder schimmernd. Holzbraun, einer Seite in das Pechschwarze, anderer Seite in das Haar-, Nellen-, Leberbraune.  $\text{H.} = 1-2$ . Milde.

In Massen von mehr und weniger deutlicher Holzgestalt, in dem nicht selten Stamm-, Ast- oder Wurzelstücke noch erkennbar sind; verb, oft in bedeutenden Lagern. Die Längsfibern pflegen mehr oder weniger von Querafsonderungen rechtswinklig durchsetzt zu werden; die Absonderungsflächen theils glatt und glänzend, theils uneben und matt.

e. **Waxförmige.** Von wachstartigem Aussehen. Wachstartig schimmernd. Aus dem Pechschwarzen in das Holz- und Haarbraune. Elastisch biegsam.

In Lagen von verschiedener Stärke.

f. **Nadel förmige.** In der Länge nach gereiften, einzelnen oder lose verbundenen Nadeln, von einer Länge bis zu mehreren Zollen. Der Bruch muschlig und wachstartig glänzend; auswendig matt. Graulich- oder bräunlichschwarz. Elastisch biegsam.

Verb.

g. **Schiefrige.** Dünnschiefrig abgefondert; erdig im Bruche. Auf den Absonderungen oft wachstartig schimmernd, auf dem Bruche matt. Holzbraun, haarbraun. S. = 1. Milde. Elastisch biegsam.

In Lagen von verschiedener Stärke; oft mit Blätter- und Fisch-Abdrücken.

h. **Erdige.** Der Bruch erdig. Matt. Umbras-, haar-, nellenbraun, bräunlichgrau, in das Aschgraue. Mehr und weniger zerreiblich.

Verb, oft in bedeutenden Lagern.

1542 XIII. Klasse. Organoide. III. Ordnung. Steinkohlern.

Gehalt der Braunkohle:					
nach Karften (Unterf. 50. 51.) gemeine	Kohlen- stoff	Wasser- stoff	Sauer- stoff	Wasser	Nische
v. Uttweller, nördl. v. Siebengebürg a. Rhein holzformige	77,100	2,546	19,354	—	1,000
v. b. Kobberggrube im Kreise Gollu nach Regnault (Ann. d. min. XII. 208.) Pechkohle	54,970	4,313	26,467	—	14,250
v. Saint-Orens	72,94	5,45	17,53	—	4,08
v. Belesat	75,41	5,79	17,91	—	0,89
v. Glabogen in Böhmen gemeine Br.	73,79	7,46	13,79	—	4,96
v. Dar	70,49	5,59	18,93	—	4,90
a. b. Dep. Bouches- du-Rhône	63,88	4,58	18,11	—	13,43
a. b. Dep. Basses-Alpes	70,02	5,20	21,77	—	3,01
v. Reisker in Hessen holzformige Br.	71,71	4,85	21,67	—	1,77
v. Nymach i. d. Schweiz erdige Br.	56,04	5,70	36,07	—	2,19
a. Griechenland	61,20	5,00	24,78	—	9,02
v. Gollu	63,29	4,98	26,24	—	5,49
nach L. Gmelin (N. Jahrb. d. Min. 529.) v. Stipplingen am Bodensee	48,85	2,62	18,23	24,80 Wasser 5.100°C.	5,50
nach Kühnert (Ann. d. Chem. u. Pharm. XXXVII. 97.) Pechkohle				Sauer- stoff	entwe- hend
v. Reisker i. Hessen	56,60	4,75	27,15	9,07	2,43
v. Stirsberge b. Großalmerode	60,83	4,36	24,64	9,36	0,81
v. Habichtswalde b. Cassel gemeine Br.	57,26	4,52	26,10	10,79	1,33
v. Habichtswalde b. Cassel	54,18	4,20	26,98	11,11	3,33
v. Stirsberge b. Großalmerode unterste Lage	52,98	4,09	21,91	16,10	4,92
mittlere Lage	54,96	4,01	22,31	15,52	3,20
v. Stillsberge holzformige Br.	50,78	4,62	21,38	16,27	6,95
v. Stirsberge b. Großalmerode	51,70	5,25	30,37	11,39	1,29



## Anmerkungen.

1. Was die näheren Bestandtheile der Braunkohlen betrifft, so ist unsere Kenntniß derselben noch eben so mangelhaft als bei den Schwarzkohlen; nur so viel läßt sich darüber mit ziemlicher Bestimmtheit sagen, daß sie eine bituminöse und eine dem vegetabilischen Humus oder Moder ähnliche Substanz in sehr verschiedenen Verhältnissen enthalten. Letztere kann man zum Theil mit Kalilauge ausziehen, wenn man das Pulver damit kocht. Die Auflösung giebt mit Salzsäure einen Niederschlag, welcher beim Trocknen schwarz, glänzend und spröde wird. Der bituminöse Bestandtheil scheint von eigener und nicht bei jeder Varietät von gleicher Natur zu seyn, doch aber dem Erdharze (Petroleum, Bergtheer u. dgl.) sich sehr zu nähern. Von dem Harze der Schwarzkohlen muß das der Braunkohlen abweisen, und flüchtiger oder leichter im Feuer zersezbar seyn als jenes, was daraus zu schließen seyn dürfte, weil es bei der Verkohlung der Braunkohlen die Temperatur nicht aushält, welche zum Schmelzen oder Zusammenfüßern des Ganzen erforderlich wäre. Daher geben die Braunkohlen, wenn sie in Tiegeln oder Retorten behandelt werden, keine so poröse oder schwammartige Coaks wie die meisten Schwarzkohlen, sondern eine compacte, öfters sehr zerklüftete und bröcklige Kohle, deren ursprüngliche Form gewöhnlich nur wenig verändert ist. Außer den angeführten beiden näheren Bestandtheilen scheinen die Braunkohlen noch eine andere Verbindung von Kohlenstoff mit Wasserstoff und Sauerstoff zu enthalten, welche vielleicht der vegetabilischen Faser nahe kommt.

Bei der Destillation geben die Braunkohlen in sehr verschiedenen Verhältnissen Kohlenwasserstoffgas, Kohlenoxydgas, Kohlenäuregas, Theer und Wasser, welches gewöhnlich Holzsäure, öfters auch etwas Ammoniak enthält. Die in der Retorte oder im Tiegel zurückbleibende Kohle beträgt in der Regel weniger, als die von demjenigen Schwarzkohlen, welche die wenigste Kohle hinterlassen, nemlich zwischen 35 und 50 Prct. Uebrigens ist, wie bei der Verkohlung des Holzes, das Kohlenausbringen bei derselben Braunkohlenvarietät verschieden, je nachdem eine schnell oder langsam gesteigerte Temperatur angewandt wird. Bei der Verbrennung der Kohle erhält man die eubigen Beimengungen als Asche, wobei oft ziemlich viel Eisenoryd sich befindet, welches vom eingemengten Schwefel oder Wassersties herrührt (Sachs, Naturgesch. d. Mineralr. S. 249.).

2. Die Braunkohlen tragen die Zeichen ihrer vegetabilischen Ab-

### 1544 XIII. Klasse. Organoide. III. Ordnung. Steinkohlen.

Stammung gewöhnlich ungleich deutlicher an sich als die Schwarzkohlen; jedoch zeigen sie in dieser Hinsicht mannichfaltige Abfassungen, und einige Abänderungen, namentlich die Pechkohlen, nähern sich in ihrem Aeußeren gewissen Varietäten der Schwarzkohle so sehr, daß sie leicht damit verwechselt werden könnten, wenn ihr Verhalten im Feuer nicht bestimmte Unterscheidungsmerkmale darböte. Bei den Braunkohlen kann es nicht in Zweifel gezogen werden, daß sie verschütteten Wäldungen ihre Entstehung verdanken. Zuweilen kann man sich durch die noch eingewurzelt stehenden Stämme der holzförmigen Braunkohle sogar davon überzeugen, daß die Holzmassen vor ihrer Umänderung in Braunkohle, nicht einmal eine Ortsveränderung erlitten haben (Wais v. Gschen und Strickpelmann, i. d. Stud. d. Gött. Ber. Bergm. Fr. II. 132.); wogegen in manchen Fällen eine Fortführung und Ablagerung an anderen Orten, wohl Statt gefunden haben mag. An der Structur des Holzes, so wie an den Ueberresten von Früchten, den Abdrücken von Blättern, die theils in den Braunkohlen selbst, theils in den begleitenden Massen vorhanden sind, ist es in vielen Fällen zu erkennen, von welchen Pflanzenarten die Braunkohlen abstammen. Es finden sich z. B. deutliche Reste von Palmen, Coniferen, Amentaceen, Juglandeen, Acetaceen u. s. w. Die mit dem Holze vorgegangenen Veränderungen bestehen theils in einer Umwandlung der Substanz desselben, wobei auch die äußeren Beschaffenheiten eine bald größere, bald geringere Umänderung erlitten haben, theils in der Eindringung eines fremden Körpers, der die vegetabilische Substanz zum Theil verdrängte, und die Form derselben annahm. Auf die Umänderung der ersten Art scheint sowohl Wasser, als auch zuweilen Feuer von Einfluß gewesen zu seyn; denn eben so wie die Einwirkung der Berührung eruptiver Gebirgsmassen auf die Entstehung von Anthracit nicht zu verkennen ist, zeigt sich auch ihre Einfluß auf die Bildung gewisser Abänderungen der Braunkohle, namentlich der Pechkohle, welche oft da vorkommt, wo Braunkohle von Basalt oder anderen eruptiven Gebirgsarten durchbrochen oder bedeckt wird. Der Einwirkung einer hohen Temperatur ist auch die Entstehung der stänglichen Absonderung zuzuschreiben, welche sich zuweilen an der Pechkohle zeigt, und sich eben so verhält, wie die stängliche Bildung einer Abänderung des Anthracites. Die Umwandlung der zweiten Art stellt sich in dem Kieselholze dar, welches nicht selten in Braunkohlenlagern angetroffen wird, und besonders in solchen vorkommt, welche mit eruptiven Gebirgsmassen in Berührung stehen. Es finden sich zuweilen ganze Stämme in Kieselholz umgewandelt,

und dann und wann erscheinen Stämme an dem einen Ende als Quarz oder Hornstein, an dem anderen als Braunkohle. Bald nimmt man in dem Kieselholze noch Braunkohlentheile wahr, bald ist von der vegetabilischen Substanz jeder Rest verschwunden. Es kommt zuweilen holzförmige Braunkohle vor, die nur durch etwas größere Härte sich von der gewöhnlichen unterscheidet, aber bei dem Verbrennen ein Kieselstelet hinterläßt (Wöhler). Die Oberfläche der Stämme des Kieselholzes ist manchmal mit Quarzkrystallen besetzt, welche auch oft in den Zwischenräumen der Jahresringe sich zeigen.

3. Die Braunkohlen finden sich in jüngeren Gebirgsformationen. Spuren derselben zeigen sich dann und wann in Begleitung von Pflanzenabdrücken im bunten Sandstein und Keuper. In bedeutenderen Massen treten sie zuerst, wiewohl selten, in der Diluvial- und Kreide-Formation auf. Ihre größten Ablagerungen kommen in tertiären Gebilden und aufgeschwemmten Massen vor. Hier finden sie sich nicht selten von großer Mächtigkeit und Ausdehnung, gewöhnlich in Begleitung von Thon und Sand, zuweilen auch von Sandstein, Mergel, Geröllmassen. In manchen Gegenden stehen die Braunkohlenlager mit Basalt und verwandten eruptiven Gebirgsarten auf verschiedene Weise in Berührung, indem sie davon durchsetzt oder bedeckt werden; so wie auch das den Basalt zuweilen begleitende Basaltconglomerat an einigen Orten Braunkohlen deckt, oder mit ihnen lagerhaft wechselt.

Von den Abänderungen der Braunkohle kommen die gemeine, holzförmige, ebene und erdige am häufigsten und in den größten Massen vor. Entweder findet sich jede derselben für sich, oder verschiedene Abänderungen sind in demselben Lager beisammen. In welcher Beziehung die Pechkohle oftmals zu dem Vorkommen von Basalt und verwandten Gebirgsarten steht, ist oben bereits erwähnt; es darf indessen nicht unbemerkt bleiben, daß ausgezeichnete Pechkohle zuweilen unter Verhältnissen erscheint, welche ihre Unabhängigkeit von einer Einwirkung eruptiver Gebirgsarten nicht bezweifeln lassen. Basal- und nabelförmige Braunkohle finden sich selten und in geringer Ausdehnung. Auch gehört die schleifige Abänderung zu den selteneren Erscheinungen, wiewohl sie an einigen Orten in nicht ganz unbedeutenden Massen angetroffen wird.

Auf welche Weise gewisse Abänderungen des Anthracits in Braunkohlenlagern vorkommen, ist früher angeführt worden. Die gewöhnlichsten Begleiter der Braunkohlen sind Schwefel- und Wasserst. Sie finden sich in verschiedener Menge theils auf den Abson-

derungen und Rissen, theils auch im Innern der Braunkohlenmasse. Wie die Zerlegung derselben das Zerfallen der Braunkohlen befestigt, so giebt sie auch zur Bildung verschiedener Körper Veranlassung, die nicht selten in den Braunkohlenlagern angetroffen werden, zu denen namentlich Eisenvitriol, Alaun, Gyps, Schwefel, Eisensulphat gehören. Außerdem finden sich in Begleitung der Braunkohlen zuweilen Mineralkörper, die entweder ganz, oder zum Theil vegetabilischen Ursprungs sind. Unter jenen zeichnet sich vorzüglich der Beckstein aus. Mit ihm zur näheren Abtheilung gehören: Retinitz, Walschowitz, Scheerertz, und mehrere andere, verwandte Erdbarze. Mollit und Dralit sind dagegen nur in Ansehung der ihre Flüssigkeiten charakterisirenden Säuren vegetabilischer Abkunft, und gehören zu den besondern Merkwürdigkeiten einiger Braunkohlenlager.

Deutschland ist in verschiedenen Gegenden ausgezeichnet reich an Braunkohlen. Viele und bedeutende Ablagerungen derselben finden sich in dem norddeutschen Flachlande, in einigen Gegenden von Thüringen, Sachsen, Böhmen, Schlesien, in Kurhessen, in der Wetterau, am Westerwalde, im Rheinthale, in Bayern, Tyrol, Steyermark u. s. w. Durch die Verhältnisse, in welchen Braunkohlenablagerungen zum Basalte und verwandten Gebirgsarten stehen, zeichnen sich einige Gegenden in Hessen, namentlich der Reiskner, der Hirschberg bei Gwalthalmerode, der Habichtswald bei Cassel besonders aus. Auch gehört dahin das Braunkohlenvorkommen an den Steinbergen bei Münden, am Braunsberge bei Dransfeld, zwischen Göttingen und Münden. Von dem Basaltvorkommen unabhängig sind dagegen u. a. die Braunkohlen-Ablagerungen bei dem Kreuzfeld bei Wilsenhausen in Hessen, bei Duderode, bei Duingen im Hannoverschen, bei Seesen und Helmscheid im Braunschweigischen. Bedeutende Braunkohlenlager finden sich in der Schweiz, in einigen Gegenden von Frankreich, z. B. bei Aix in der Provence, in England, Ungarn, Italien, Griechenland, in Island, Estland. Von den selteneren Braunkohlen-Varietäten kommt die Pechkohle besonders am Reiskner, am Hirschberge, am Habichtswalde, am Braunsberge bei Dransfeld, die prismatische vorzüglich ausgezeichnet zu Harberode im Braunschweigischen vor. Die kaskförmige Braunkohle findet sich besonders zu Offenheim u. a. a. D. in der Wetterau; die nabelförmige zu Lobsann im Elsas (Graf v. Kaiser, im Taschenb. f. Min. XVI. 617.); die schiefrige bei Friedersdorf ohnweit Bonn (Noeggerath, in v. Moll's u. Jahrb. d. Berg- u. Hüttenk. III. 31.).

4. Die Braunkohle wird wie die Schwarzkohle vorzüglich als

Brennmaterial benutzt, steht indeffen dieser im Efferte mehr und weniger nach. Auch ist die Anwendbarkeit der Braunkohle beschränkter als die der Schwarzkohle, da sie für solche Zwecke, für welche die brennenden Schwarzkohlen besonders brauchbar sind, nicht benutzt werden kann, und weniger zur Vercoakung geeignet ist. Die Braunkohlen sind besonders zu Kofstfeuerungen bei verschiedenen Siebereiten, so wie zum Heizen gehörig eingerichteter Stubenöfen brauchbar. Die erdige Abänderung läßt sich indeffen oft nur dann zur Feinerung benutzen, wenn sie zuvor eingesümpft und in Formen, gleich den Stegeln, gestrichen und getrocknet worden. Zuweilen werden aus Braunkohlen, zumal aus der holzförmigen Varietät, Coaks dargestellt, und bei Schmiede- und ähnlichen Arbeiten angewandt (Strippelmann, l. d. Studien d. Gött. Ber. Bergm. Fr. II. 169 ff.).

Einen ausgedehnten Nutzen gewähren die Braunkohlen in einigen Gegenden durch ihre Anwendung als Düngemittel. Man gebraucht sie dazu sowohl im rohen Zustande, als auch besonders, nachdem sie eingäsichert worden.

Die an Riesen reiche Braunkohle wird zur Alaunfabrication, zuweilen auch zur Darstellung von Eisenvitriol benutzt. In Frankreich macht man von der Braunkohle hin und wieder Anwendung zur Entfärbung des Syrups bei der Zuckerraffination (Journ. de pharm. Oct. 1823. 62.).

Man bereitet aus der Braunkohle braune Farben. Zur Cöllnischen Umbra liefert eine erdige Abänderung das Material.

Die Pechkohle wird hin und wieder zu Knöpfen, verschiedenen Schmuckstücken, und ähnlichen Dingen verarbeitet.

5. Ueber das Vorkommen der Braunkohle: Physikalisch-mineralogisch bergm. Beschreibung des Reifners, von Dr. J. Schaub. 1799. Mineralogische Reise u. d. Braunkohlenwerken u. Basalten in Hessen, v. J. G. W. Voigt. 1802. Gleitsmann, üb. d. Braunkohle, inbes. ab. d. v. Altenburg, in Gllb. Ann. 1822. 3. S. 305. Bamerl. üb. d. Braunkohlenwert u. d. darauf geführten Bergbau am Habichtswalde d. Cassel, von F. F. Strippelmann. Studien d. Gött. Ber. Bergm. Fr. I. S. 233-236. Geognost. Betracht. d. a. Hirschberge bei Großalmerode abgelagerten tertiären Gebilde u. s. w. vom Baron Batz von Eschen u. vom Bergm. Strippelmann. Studien d. Gött. Ber. Bergm. Fr. II. S. 121-168.

### 1548 XIII. Klasse. Organische. III. Ordnung. Steinkohlen.

Der *Dysobill* (Cordier, Journ. d. min. XIII. 271.) hat Aehnlichkeit mit der schleifrigen Braunkohle, unterscheidet sich aber von dieser durch einen großen Gehalt erdiger Theile. Er besteht aus sehr dünnen, leicht sich von einander ablösenden Schichten; ist im Bruche erdig; matt; gelblichgrau, in's Leberbraune. Spec. G. = 1,1–1,3. Weich. Etwas elastisch biegsam. Verbrennt mit Flamme und entwickelt dabei einen sehr unangenehmen Geruch. DeLesse fand in dem *Dysobill* von Glimbach: Kohle 5,5 Wasser und flüchtige Theile 49,1 Eisenorydul 11,0 Kieselsäure 17,4 Thonerde und in Säuren unauflösliche Silicate 10,0 (Thèse sur l'emploi de l'Anal. chim. dans les recherches de min. p. 5.). Ehrenberg hat im *Dysobill* Reste von Infusorien und Pflanzen gefunden, und hält dafür, daß seine Bildung der des Polterschiefers analog ist. Eine ausgezeichnete Abänderung jenes Körpers, die zuerst mit dem Namen *Dysobill* belegt wurde, kommt zu Neßitz in Steilien vor. Aehnliche Gebilde finden sich zu Glimbach in der Gegend von Gießen und an einigen anderen Orten.

Die sogenannte *Alaunerde* ist eine mit vielen erdigen Theilen und Kiesen gemengte Braunkohle, oder auch ein mit bituminösen Theilen und Kiesen gemengter Thon. Gewöhnlich ist sie erdig, im Großen zuweilen schleifrig. Matt, auf dem Striche oft glänzend. Schwarzlichbraun, bräunlich oder graulichschwarz. Spec. G. = 1,2–1,7. Weich, zum Theil zerreiblich. Milde. B. d. L. schwefelige Säure entwickelnd, ohne zu Brennen und sich braunroth färbeend. Klaproth fand in 1012 Theilen der Alaunerde von Freienwalde: Kieselsäure 400 Thonerde 160 Talkerde 2,5 Eisenorydorydul 64 Kohle 196,5 Schwefel 28,5 Eisenvitriol 18 Gyps 15 schwefelsaures Kali 15 Chloralkalum 5 Wasser 107,5 (Beitr. IV. 268.). Die Alaunerde bildet entweder Lager für sich, oder sie kommt in Begleitung von Braunkohlenablagerungen vor, und findet sich sowohl in tertiären, als auch in aufgeschwemmten Massen, u. a. zu Freienwalde in Brandenburg, zu Rußau in der Lausitz, in Böhmen, Mähren. Sie wird zur Gewinnung von Alaun, auch wohl zur Darstellung von Eisenvitriol benutzt, und kann auch als Düngemittel angewandt werden.

## Anhang.

## Torf.

Torf. Hausm. Handb. 82. Tourbe. Boud. Traité. II. 284.  
Tourbes. Dufrenoy Traité. III. 729.

Gemenge von einer der Braunkohle verwandten, aus der Zersetzung von Vegetabilien hervorgegangenen Substanz, mit unvollkommen zersetzten Pflanzentheilen und erdigen Theilen.

Mit durch einander gewebten und zusammengepressten, mehr und weniger deutlich erkennbaren Pflanzentheilen. Von verschiedenen lichterem und dunklerem braunen Farben, bis in das Pechschwarze. Im getrockneten Zustande gewöhnlich von geringerem, seltener von etwas größerem specifischen Gewichte als das Wasser. — Mit mehr und weniger lebhafter Flamme und Rauch unter Entwicklung eines unangenehmen Geruches verbrennend, wobei eine bald geringere, bald größere Menge Asche zurückbleibt.

a. Pechtorf. Die durch Zersetzung der Pflanzentheile gebildete Torfsubstanz überwiegend. Durch den Schnitt wachstartig glänzend werdend. Pechschwarz, in das Ruß-, Umbra- und Holzbraune.

b. Rasentorf. Die unvollkommen zersetzten, filzartig verwebten Pflanzentheile überwiegend. Richte holz- oder haarbraun. Lockerer und leichter als der Pechtorf.

c. Papiertorf. Die unvollkommen zersetzten Pflanzentheile in dünnen, von einander sich ablösenden Lagen überwiegend. Holz- oder haarbraun, in das Rußbraune. Durch Leichtigkeit ausgezeichnet.

d. Torferde. Erdig. Matt; nur hier und da mit deutlich erkennbaren Pflanzentheilen. Umbra-, Rußbraun. Zerreiblich.

## 1552 XIII. Klasse. Organoide. III. Ordnung. Steinkohlen.

in der Asche des Torfes von Framont:

Kieselsäure	40
Thonerde u. Eisenoxyd	30
Kalk	30

100.

2. Der Torf hat die Eigenschaft, eine große Menge Wasser in sich aufzunehmen, und dann, gleich dem Thone, dem hinzukommenden Wasser den Durchgang zu versagen (Grisebach, i. d. Gött. Studien. 1845. 269.). Ein mit der Torferde von Wolbrectshausen ohnweit Hardegen von mir angestellter Versuch zeigte, daß 100 Theile derselben 206 Theile Wasser einzusaugen vermögen, ohne solches in Tropfen fahren zu lassen. In den Mooren ist der Torf mit mehr oder weniger Wasser verbunden, wovon die Verschleбенheiten seines schwammigen oder schlammigen Aggregatzustandes abhängen. Mit dem veränderlichen Wassergehalte steht auch die Größe des Schwindens der frischen Torfmasse bis zum Lufttrocknen im Verhältnis, welche bei dem Stehtorfe wohl bis 0,75 seines ursprünglichen Volumens steigen kann.

3. Der Torf bildet sich aus mannichfaltigen Pflanzen unter dem Einflusse stagnirenden Wassers. Seine abweichenden Beschaffenheiten sind theils von der Verschleбенheit der Gewächse abhängig, aus denen er hervorgeht, theils von der vollkommeneren oder unvollkommeneren Besetzung der Vegetabilien, theils auch von der Natur und der Quantität der mit der Torfsubstanz sich vermengenden erdigen u. a. Theile. Daß der verschiedene Druck, welchem der sich bildende Torf unterliegt, auf die Dichtigkeit seiner Masse von Einfluß ist, versteht sich von selbst. Nach der Verschleбенheit der Vegetabilien, aus welchen der Torf sich erzeugte, lassen sich unterscheiden: 1. Moostorf, zu welchem Sphagnum-Arten hauptsächlich das Material darbieten; 2. Halbetorf, der vornehmlich aus den Wurzeln und Stämmen der eigentlichen Haldepflanzen sich erzeugte; 3. Wiesentorf, der aus den Wurzeln und Stämmen von Glumaceen hervorging; 4. Wald- oder Holztorf, der hauptsächlich aus dem Holze von Waldbäumen entstand; 5. Meertorf, der aus Tangen sich bildete \*). Je mehr

\*) Das Vorkommen von Meertorf ist in Zweifel gezogen worden; doch soll aus Tangen gebildeter Torf wirklich, namentlich an den Schwedischen und Norwegischen Küsten, hier oft 30 und mehrere Fuß über dem jetzigen Meerespiegel, sich finden (Vergl. Raumann's Entwurf der Lithurgik. S. 31.).



die Torfbildung fortgeschritten, um so unkenntlicher werden die vegetabilischen Theile, um so amorpher wird die Masse, um so dunkler wird ihre Farbe. Inweilen findet bei dem Torfe eine Fortbewegung oder eine Fortschlammung seiner Masse durch Wasser, und Wiederabsetzung derselben an anderen Orten Statt.

4. Der Torf bildet Lager von der verschiedensten Ausdehnung und Mächtigkeit, und kommt sowohl in Niederungen als auch auf Höhen, selbst oft hoch im Gebirge vor. Entweder liegt er frei, und ist nur von Vegetation bedeckt, deren verschiedene Natur die Unterscheidung von Hoch- oder Halde- und Grünlandsmooren veranlaßt hat; oder er ist bedeckt, gewöhnlich von lockeren Bodenmassen, wie der Darg in Ostfriesland, zuweilen selbst von festen Lagermassen, namentlich von Lufftall, mit welchem er auch dann und wann wechseltlagert. Bald findet sich in einem Torflager nur eine Art von Torf, bald sind verschiedene Arten darin vorhanden. Den Moostorf trifft man z. B. oft in einzelnen Lagen und Nestern in anderen Torfmassen an, und bei den mit Vegetation bedeckten Mooren bildet sehr gewöhnlich der unvollkommene Rasentorf die obere Lage, wogegen der vollkommene Bectorf in der Tiefe liegt. Die Torferde (Bunkerde) kommt auf verschiedene Weise mit anderen Torfarten vor, indem sie bald die Grundlage, bald die Decke bildet, bald im Innern einer Torfmasse sich findet.

Im Torfe kommen verschiedene Mineralkörper vor. Nicht selten finden sich darin Eimonit (sog Morasterz), Eisenblau, Wasserkies. Zuweilen enthält der Torf Eisenvitriol, Alaun; Gyps wird dann und wann darin gefunden. Selten kommt in dem Torfe Retinit vor (vergl. oben S. 1500.).

Auch Ueberreste von Thiermalen, z. B. von Vierfüßern, von Insecten, und selbst menschliche Kunstproducte trifft man hie und da im Torfe an.

In den Gegenden der Erde, welche durch ausgedehnte Torfmoore sich auszeichnen, gehören die norddeutschen Niederungen. Der Brocken und der Bruchberg am Harz liefern Beispiele für die Torfbildung im Gebirge; so wie man bei Gilsen, Pyrmont, Göttingen, Heiligenstadt, Mählhausen, das Vorkommen von Torf unter der Decke von Lufftall zu beobachten Gelegenheit hat. Auch in anderen Theilen von Deutschland, z. B. im Fichtelgebirge, in Böhmen, giebt es hin und wieder bedeutende Torfmoore. Besonders reich daran sind Holland, Dänemark, einige Theile von Frankreich, Schottland, Ireland.

5. Der Torf wird am Häufigsten gestochen (Stichtorf), zu-

### 1554 XIII. Klasse. Organoide. III. Ordnung. Steinkohlen.

weilen aber auch durch Baggerneße gewonnen (Baggertorf) und in Formen gestrichen oder gepreßt (Streichtorf, Preßtorf). Nachdem der Torf entweder an der Luft getrocknet, oder bei erhöhter Temperatur gedarrt worden, bietet er ein vortheilhaftes Brennmaterial dar. Man wendet ihn nicht allein zu häuslichen Zwecken, sondern auch in der Technik auf mannichfaltige Weise an, z. B. in Stebereisen, bei dem Kalt- und Biegelbrennen, bei der Glasfabrication, selbst bei metallurgischen Processen. Auch von der Torfstohle macht man zuweilen Gebrauch. Selten kann der Torf zur Bitriol- oder Alaungewinnung benutzt werden. Ausgedehnt und wichtig ist aber seine Anwendung als Düngemittel, wozu man zuweilen den rohen Torf, vorzüglich aber die Torfasche gebraucht, die zum Theil auf der Lagerstätte des Torfes, durch das Moorbrennen erzeugt wird.

6. Aus der reichen Litteratur über den Torf, seine Entstehung und Benutzung, verdienen folgende Schriften besonders hervorgehoben zu werden: J. A. de Luc, *Lettres phys. et mor. sur les montagnes et sur l'hist. de la terre et de l'homme etc.* 1778—1780. G. A. Dähel, *Ueber den Torf, dessen Entstehung, Gewinnung u. Nutzen.* 1796. J. G. W. Volgt, *Geschichte d. Steinkohlen, Braunkohlen u. des Torfes, eine Preischr.* 1802. G. Ehr. Gifelen's *Handb. oder ausführl. Anleitung zur näheren Kenntniß des Torfwesens.* 1802. Rennie, *Essays on the natural history and origine of peat moss.* 1807. Arends, *Distriktsland u. Zever.* 1818. 1. J. G. Ehr. Dan, *Neues Handb. über den Torf.* 1823. Desselben *Bericht üb. die Torfmoore Seelands.* 1829. v. Chamisso, Hoffmann und Poggenborff, *über d. Torfmoor zu Linum. Karst. Archiv f. Bergbau u. Hüttenw.* V. 263. C. F. Wolff, *Diss. inaug. de natura aquae uliginosae atque turfæ.* Gott. 1830. A. G. Wiegmann sen., *Ueber die Entstehung, Bildung und das Wesen des Torfes.* 1837. J. J. S. Steenstrup, *Geognostisk-Geologisk Undersøgelse af Skovmoserne Vidnesdam og Lillemose i det nordlige Sjaelland.* Det Kong. Danske Videnskabernes Selskabs naturvid. og mathem. Afhandl. 1842. p. 17. A. Grisebach, *Ueber d. Bildung des Torfes i. d. Emsmooren aus deren unveränderter Pflanzenbede.* Göttinger Studien. 1845. S. 266. Dr. R. A. F. Pfeffel, *über den Boden der Provinz Ostfriesland.* *Naturhist. Zeitung.* II. 3. S. 440 f.

---

# Nachträge.

---

## I. Klasse. Metalloide.

### 2. S. Demant.

Ann. 3. Seite 6.

Auch in Mexico, in der Sierra Madre, südwestlich von der Hauptstadt gegen Acapulco zu, haben sich Demanten gefunden (Hogg. Ann. LXII. 283.).

Ueber das Vorkommen der Demanten im sog. Itacolomit in Brasilien sind neuere, bestätigende Nachrichten eingegangen. In dem Demantdistricte Lejuco ober Diamantina in der Serra de Grammagoa, am linken Ufer des Corrego dos Rols, sind mehrere Jahre lang Demanten aus anstehenden Itacolomit-Felsen durch Sprengen, Pochen und Waschen gewonnen. Mancher Uralischer quarzreicher Glimmerschleifer, namentlich in der Gegend, in welcher sich seit 1729 Demanten gefunden haben, ist von dem Brasilianischen Itacolomit nicht zu unterscheiden, und nach v. Helmersen ist es kaum zu bezweifeln, daß diese Gebirgsart auch am Ural das Muttergestein der Demanten ist (Monatsber. über d. Verhandl. d. Gesellsch. f. Erdkunde in Berlin. N. F. I. S. 266.).

---

## Selen.

Seite 16.

Nach del Rio soll bei Culebras in Mexico Selen vorkommen, welches bräunlichschwarz in's Bleigraue, in dünnen Splintern roth durchscheinend ist. Spec. G. = 4,3.  $\rho$ . = 2.

## II. Klasse. Metalle.

### 3. C. Platin.

#### 2. F. Polyzen.

Ann. 1. Seite 22.

Auch v. Helmersen hat zu Solowjewskoi im Ural Serpentin-  
fäße im dortigen Platinsande gesehen, worin das Polyzen ohne  
Vermittelung von Chromeiseneisen fest eingewachsen vorkommt. Nach  
einer von demselben mitgetheilten Beobachtung Nefedjew's haben  
sich zu Beresowskoi in den Quarzgängen des Granits in einem and  
demselben Stücke Gold- und Platinförner gefunden, daher das Platin,  
welches man in dem dortigen Gold- Eisenwerke antrifft, mit dem  
Golde unzweifelhaft aus einerlei Lagerstätte stammt; wonach also  
das ursprüngliche Vorkommen des Platins am Ural nicht überall  
dasselbe zu seyn scheint.

### 5. C. Gold.

#### 1. F. Gediegen-Gold.

Seite 25.

Gehalt des Baskgoldes aus Chile nach der Untersuchung von  
Domeyko (Ann. d. min. 4. S. VI. 167.):

	Gold	Silber	Kupfer	Eisen
v. Puntaqui	91,62	7,79	0,23	0,21
v. Casuto a.	86,60	13,20	0,04	0,18
b.	84,04	15,39	0,10	0,09
v. Guatcu	85,69	13,75	0,04	0,20
v. Andacollo a.	96,00	3,10	0,16	0,13
b.	93,15	6,72	0,15	0,03
c.	91,80	7,85	0,17	0,18

Ann. 2. Seite 28.

In Ober-Californien, so wie in Nuevo-Mexico sind ungeheure  
Strecken von goldhaltigem Schuttlande entdeckt worden (Pogg. Ann.  
LXII. 283.).

## 6. S. Silber.

Ann. 2. Seite 30.

Nach Domeyko kommt auf den Silbergruben von San Antonio (Copiapo) in Chile ein wismuthhaltiges Silber vor, welches blättrig, silberweiß in's Gelbliche, malleabel ist. Im Kalten in Salpetersäure auflöslich; die Auflösung mit vielem Wasser sich trübend. Er fand in 100 Th.: Silber 60,1 Wismuth 10,1 Kupfer 7,8 Arsenik 2,8 Gangart 19,2. Das Mineral scheint ihm eine mit Arsenikkupfer verbundene Legirung von Silber und Wismuth zu seyn (Ann. d. min. 4. S. VI. 165.). Für jetzt ist nicht wohl zu entscheiden, ob dieses Wismuthsilber Anspruch darauf hat, als besondere Mineralspecies aufgeführt zu werden, oder ob es vielleicht nur für eine Formation des Silbers gelten kann.

## Zinn.

Seite 34.

Nach Hermann findet sich Zinn mit einer geringen Beimischung von Blei in Körnchen unter den Körpern, welche das Waschgold der Goldfelsen der Umgegend von Niass in Sibirien begleiten, zu denen besonders Demitribium gehört (Bulet. de la Soc. Imp. d. nat. de Moscou. 1844. IV. 87.).

## Titan.

Seite 37.

Man will natürlich gediegenes Titan in Würfeln von kupferrother Farbe, wie es zuweilen in Eisenhohofen-Producten vorkommt, in einer verlassenen Grube zu Northyr-Lydwoll in England gefunden haben (Rogors, im Institut. N<sup>o</sup> 529. p. 60.).

## 12. E. Eisen.

## 2. F. Meteorereisen.

Seite 41.

Gehalt des Meteorereisens von Grasse nach dem Herzog von Luynes (Ann. de min. 4. S. V. 161.): Eisen 87,63 Nickel 17,37 Spuren von Mangan, Kupfer.

## Meteorsteine.

Ann. 4. Seite 45.

Am Vollständigsten ist der Meteorstein, welcher am 16. September 1843 bei Klein-Wenden im Kreise Nordhausen niedergefallen ist, und ohngefähr 6 Pfund wiegt, von Kammelsberg analysirt worden (Pogg. Ann. LXII. 449.). Dieser Stein hat die meiste Aehnlichkeit mit demjenigen, welcher i. J. 1812 bei Grleben zwischen Ragdeburg und Helmstedt niedergefallen ist. Sein spec. G. = 3,7006. Kammelsberg fand darin:

Schwefel	2,09
Phosphor	0,02
Eisen	23,90
Nickel	2,37
Zinn	0,08
Kupfer	0,06
Chromoxyd	0,62
Kieselsäure	33,03
Zinkerde	23,64
Eisenoxydul	6,90
Thonerde	3,75
Kalk	2,83
Manganoxydul	0,07
Kali	0,38
Natron	0,28

100,01.

Der Stein ist ein Gemenge von:

Nickeleisen	22,904
Chromeiseneisen	1,040

	Magnetit (Fe)	5,815		
	Olivin	38,014		
	Labradorit	12,732		
	Augit	19,704.		
Zusammensetzung				
	des Nichteisens		des Chromeisensteins	
Eisen	88,980		Chromoxyd	59,85
Kobalthaltiges Nickel	10,351		Eisenoxydul	27,93
Zinn	0,349		Talkerde	12,22
Kupfer	0,213			
Phosphor	0,107			
	des Olivins		des Labradorites	des Augits
Kieselsäure	39,60	16,282		54,64
Thonerde	—	9,077		—
Talkerde	47,37	—		23,69
Kalk	2,12	3,843		2,01
Eisenoxydul	10,72	—		19,66
Manganoxydul	0,19	—		—
Kalk	—	0,921		—
Natron	—	0,708		—

### III. Klasse. Telluride.

#### 5. G. Tetradymit.

Ann. 4. Seite 56.

Wesentlich verschieden vom Tetradymit ist auch ohne Zweifel ein Tellurwismuth von Jose in Brasilien, welches von Damour chemisch zerlegt, aber noch nicht genau mineralogisch charakterisirt worden. Die Analysen ergaben:

	a.	b.
Wismuth	79,15	78,40
Tellur	15,93	15,68
Schwefel	3,15	} 4,58
Selen	1,48	
	99,71	98,66.

Diesem entspricht die Formel  $\text{Bi} + 3\text{BiTe}$ , welche 77,95 Wismuth

17,62 Tellur und 4,43 Schwefel voraussetzt (Journ. f. pr. Chem. XXXV. 175.).

## V. Klasse. Arsenide.

### 2. G. Weisnickelerz.

Ann. 4. Seite 65.

Breithaupt unterscheidet Weisnickelkies und Chloanthit. Der erste soll ein orthorhombisches Krystallsystem besitzen und geschoben vierseitige Prismen von  $123^{\circ}$ — $124^{\circ}$  bilden. Er ist zinnoberweiß, auf frischem Bruch mit einem Stich in's Rothe. Spec. G. = 7,099—7,188.  $\rho$ . = 5,5. Kommt zu Riechelsdorf und Schneeberg vor, und ist das von Hoffmann analysirte Weisnickelerz. Der Chloanthit ist dagegen isometrisch; hat Blätterdurchgänge nach den Würfelachsen; krystallisirt in Oktaedern, Würfeln, Rhomben- und Tetraedern. Spec. G. = 6,432—6,565.  $\rho$ . = 5,5. Findet sich zu Schneeberg, Scheibenberg, Annaberg in Sachsen, Sparnberg im Voigtlande, Riechelsdorf in Hessen, und ist das von Doth chemisch zerlegte Weisnickelerz (Pogg. Ann. LXIV. 184.).

### 6. G. Arsenikkies.

Ann. 6. Seite 75.

Breithaupt unterscheidet von dem Arsenikkiese den Plinian, der, wenn gleich in der Mischung mit dem Nispickel übereinstimmend, doch im Krystallsysteme von ihm abweichen soll, indem das System ein klinorhombisches, mit mikrobiagonaler Abweichung ist. Neigung von P gegen P =  $119^{\circ}0'$ . Abweichung =  $38^{\circ}24'$ . Neigung von E gegen E =  $118^{\circ}30'$ . Blätterdurchgang: vollkommen bis deutlich nach A und B', in ersterer Richtung leichter zu erhalten. Spec. G. = 6,272—6,467.  $\rho$ . = 5,5—6. Metallisch glänzend. Zinnweiß. Gehalt nach Plattner: Eisen 34,46 Arsenk 45,46 Schwefel 20,07. Findet sich krystallisirt auf Bergkrystall am St. Gotthard; auch zu Ehrenfriedersdorf in Sachsen, Zinnwalde in Böhmen (Pogg. Ann. LXIX. 430.). Hiernach würde die Mischung des Arsenikkieses zu den dimorphen Verbindungen gehören; oder, da das isometrische Verhältniß seiner Mischung mit dem des Kobalt- und



Nickelglanzes übereinstimmt, künftig vielleicht gar als eine trimorphe Verbindung erkannt werden.

## 8. S. Nickelglanz.

### 1. F. Nickelglanz.

Seite 78.

Gehalt:	Nickel	Kobalt	Eisen	Blei	Arsenik	Antimon	Schwefel
n. Löwe (Rammelsb. 2. Supplem. 102.) v. Schladming krySTALLISIRTER (Mittel a. 3 Analysen) u. Pleß (Ann. d. Chem. u. Pharm. LI. 250.)	26,140	—	9,550	—	49,830	—	14,133
ebendaher a.	19,59	14,12*)	11,13	—	39,04	—	16,35
b.	27,90	0,83	14,97	—	39,88	—	16,11
c.	28,62	2,88	12,19	—	39,40	—	16,91
n. Rammelsberg (a. a. D. 104.) v. d. Albertine h. Garzgerode u. v. Kobell (Sourn. f. pr. Chem. XXXIII. 402.)	30,30	—	6,00	—	44,01	0,86	18,83
v. Richtenberg h. Steben (Wolfsbit)	37,34	Spur	2,50	0,82	45,34	—	14,00

\*) Rammelsberg hat in dem krySTALLISIRTEN Nickelglanz von Schladming keinen Kobaltgehalt gefunden (a. a. D. 103.).

### 2. F. Antimonnickelglanz.

Seite 80.

Gehalt:	Nickel	Eisen	Antimon	Arsenik	Schwefel
n. Rammelsberg (2. Supplem. 102.) v. d. Albertine h. Garzgerode	29,43	1,83	50,84	2,65	17,38

## VI. Klasse. Selenide.

## 4. S. Selenblei.

Seite 87.

Gehalt:

	Blei	Silber	Selen
n. Kammelsberg (2. Suppl. 128.) v. Liffrode	60,15	11,67	26,52

## VII. Klasse. Sulfuride.

## I. Ordnung. Schwefelmetalle.

## 1. S. Wismuthglanz.

Seite 93.

Gehalt:

	Wismuth	Kupfer	Eisen	Schwefel
n. Scheerer (Pogg. Ann. LXV. 299.) v. Gjellebåf in Norwegen	79,77	0,14	0,15	19,12

## 4. S. Kupferglanz.

## 2. F. Kupferglanz.

Seite 105.

Gehalt:

	Kupfer	Eisen	Schwefel
n. Scheerer (Pogg. Ann. LXV. 290.) a. Tellemarken blättriger v. Strömehelen bichter v. d. Hög- lands Grube	79,12 77,76	0,28 0,91	20,36 20,43

## Vor 6. C. Nidelties.

Seite 108.

## Graukobalterz.

Chem. Gazette. N<sup>o</sup> 77. p. 23. Årsber. 1846. 237.

Co = Kobalt 64,74 Schwefel 35,256.

Krystallisationsystem unbekannt.

Stahlgrau, in's Gelbe.

Derb, eingesprengt.

Gehalt:

nach Riddleton (a. a. D. S. 23.)	Kobalt 64,64	Schwefel 35,36
-------------------------------------	-----------------	-------------------

## Anmerkungen.

1. Die von Riddleton analysirte, mineralogisch nur sehr unvollständig bekannte, hier mit dem Namen Graukobalterz bezeichnete Miner, findet sich im westlichen Theil von Hindostan zu Kaspoornah, in einer Gegend, die wegen ihres Reichthums an Mineralproducten, zumal an Schwefelkupfer, Kupfervitriol und Alaun merkwürdig ist.

2. Das Graukobalterz soll von den Indischen Juwelirern benutzt werden, um dem Golde eine feine Rosenfarbe zu ertheilen.

## 9. C. Zinkblende.

Seite 115.

Zn = Zink 66,90 Schwefel 33,10.

b. Strahlige.

Seite 117.

Gehalt:

n. Scheerer (Pogg. Ann. LIV. 300.) schwärzlichbraune a. d. Gegend v. Christiana	Zink	Eisen	Mangan	Schwefel
	63,17	11,79	0,74	33,73

## c. Faserige (Schaa-lenblende).

Seite 117.

Gehalt:

n. Kerken (Pogg. Ann. LXIII. 132.) v. Ratbl in Kärnthn	Zink	Kadmium	Eisen	Schwefel	Antimon u. Bleis- oxyd	Wasser
	64,22	Spur	1,32	32,10	0,72	0,80

## Nach 10. S. Manganblende.

Seite 121.

## Hauerit.

Hauerit. Pogg. Ann. LXX. 148.

Mn = Mangan 46,19 Schwefel 53,81.

Isometrisch; mit vollzähligen und halben, parallelen flächigen Combinationen. Blätterdurchgang: vollkommen nach den Würfelflächen.

Von metallähnlichem Demant- und unvollkommenem Metallglanze. In den dünnsten Spaltungsblättchen schwach bräunlichroth durchscheinend. Dunkel röthlichbraun, in's Bräunlichschwarze. Bräunlichrother Strich. Spec. G. = 3,463 (Hauer). G. = 4. — In der Glasröhre wird Schwefel verflüchtigt, und es bleibt eine grüne Probe zurück, die v. d. L. oberflächlich sich braun färbt. Dem Phosphorsalz in der äußeren Flamme eine violette Färbung ertheilend, nachdem alles Schwefelmangan zerlegt worden. Auf Platinblech mit Soda Manganreaction zeigend.

KrySTALLSIT: O. W. RD. — PD. UT. — Außer dem regulären Oktaeder, die Combination von O und W, und kleinen Fl. von RD, PD, UT. — Die Krystalle theils einzeln, theils zu Kugeln gruppiert, dann aneinanderlaufend stänglich.

## Gehalt:

n. A. Patena (Pogg. Ann. LXX. 150.)	Mangan	Eisen	Schwefel	Kieselsäure
	42,97	1,30	53,64	1,20

## Anmerkungen.

1. Wird das Eisen als von Schwefelkies herrührend berechnet und abgezogen, so ist das gefundene Verhältniß: Mangan 45,198 Schwefel 54,801, welches dem obigen nahe kommt.

2. Der Hauertit findet sich in Thon mit Gyps, zum Theil mit Schwefel, zu Kalinka bei Bégles, ohnweit Altsöhl in Ungarn.

## 14. G. Wassertiefe.

## Ann. 1. Seite 135.

Dreithaupt hat von dem Wassertiefe noch einen anderen, auf der Grube Brückus bei Annaberg brechenden Kies unterschieden, und mit dem Namen Krysoit belegt, der im Aeußeren mit dem sog. Speerthiefe übereinstimmt. Nach einer von Scheidhauer damit vorgenommenen Untersuchung enthält er: Eisen 45,60 Kupfer 1,41 Arsenik 0,93 Schwefel 53,05. Andere Proben gaben 45,01—46,00 Eisen 1,6—2,07 Kupfer 0,90—0,95 Arsenik 52,21 Schwefel (Pogg. Ann. LVIII. 281. LXIV. 282). Der Unterschied in der Mischung liegt mithin in einem unbedeutenden und noch dazu abändernden Gehalte an Kupfer und Arsenik, der vermuthlich von einer geringen Beimengung anderer Erze herrührt, und nicht dazu berechtigen kann, jenen Körper als eine von dem Wassertiefe wesentlich verschiedene Mineralspecies zu betrachten (Vergl. Kammelob. 2. Suppl. 81.).

## 16. G. Buntkupfererz.

## Seite 138.

## Gehalt:

n. G. Hobnew (Pogg. Ann. LXI. 395.) Kryskallfärter v. Redruth in Cornwall	Kupfer	Eisen	Schwefel	Bergart
	57,89	14,94	26,84	0,04

Zwischen 16. C. Buntkupfererz und  
17. C. Kupferkies.

Seite 139.

## Cuban.

Cuban. Breith. in Pogg. Ann. LIX. 325. Cuban. Feib.  
Handb. d. best. Min. 562.

$\text{Cu Fe} + 2\text{Fe} =$  Kupfer 22,96 Eisen 42,51 Schwefel 34,78 (Kammelsb.).

Isometrisch. Blätterdurchgang: deutlich nach den Würfelflächen.

Mittelfarbe zwischen messinggelb und spießgelb.  
Schwarzer Strich. Spec. G. = 4,026—4,042. S. = 4.—  
B. d. L. leicht schmelzbar; übrigens wie Kupferkies sich verhaltend.

Derb.

Gehalt:

n. Scheidhauer (Pogg. Ann. LXIV. 290.)	Kupfer	Eisen	Blei	Schwefel
	22,96	42,51	Spur	34,78

## Anmerkungen.

1. Man kann, wie Kammelsberg gezeigt hat (2. Supplem. 40.), den Cuban als eine Verbindung von 66,61 Kupferkies mit 33,64 Magnetkies betrachten. Daß er indessen kein bloßes Gemenge ist, zeigt die von Breithaupt beobachtete Lage der Blätterdurchgänge, welche weber dem Krystallisationsysteme des Kupferkieses, noch dem des Magnetkieses entspricht.

2. Der Cuban findet sich zu Bacaranao auf Cuba.

## 17. C. Kupferkies.

Seite 139.

$\text{Cu Fe} =$  Kupfer 34,47 Eisen 30,48 Schwefel 35,05.

## II. Ordnung. Schwefelmetalloide.

Seite 151.

Stromeyer hat gefunden, daß der mit sublimirtem Schwefel gemengte Salmial der Insel Vulcano, welcher schichtweise sich durch eine bräunlich-orangegelbe Farbe auszeichnet, solche einem Gehalte von Schwefelselen verdankt, welche Farbe wahrscheinlich auch dem Schwefel durch Beimengung von Schwefelselen ertheilt wird (Östt. gel. Anz. 1825. S. 336–339.). Sollte sich diese Selenverbindung, welcher Halbinger bereits den Namen Volcanit beigelegt hat (Handb. d. best. Min. 573.), vielleicht einmal rein auf solche Weise finden, daß ihre Charaktere sich genauer bestimmen lassen, so würde ihr im System am Passendsten eine Stelle in der Ordnung der Schwefelmetalloide, und zwar vor dem Realgar, anzuweisen seyn. Mit Diesem hat jener Körper die meiste Aehnlichkeit, läßt sich doch aber durch das Verhalten vor dem Löthrohre leicht unterscheiden.

## III. Ord. Schwefelmetalloid = Metalle.

### 4. C. Federerz.

Ann. 3. Seite 164.

Das unter dem Namen des dunklen Zundererzes aufgeführte (S. 194.) Mineral von der Grube Catharina Neufang zu St. Andreasberg, wurde auf meinen Wunsch von Herrn Vornträger aus Clausthal, unter der Leitung des Herrn Hofr. Wöhler im hiesigen akademischen Laboratorium analysirt. Die Untersuchung ergab: Silber 2,56 Blei 43,06 Eisen 4,52 Antimon 16,88 Arsenik 12,60 Schwefel 19,57. Von Antimonoxyd wurde keine Spur darin gefunden, daher der Körper nicht zur Antimonblende gehört. Zugleich gewinnt man bei genauerer Erwägung jener Zusammensetzung die Ueberzeugung, daß die Bestandtheile in dem gefundenen Verhältnisse nicht wohl in einem einfachen Minerale vereinigt seyn können; daher man zu der Annahme geführt wird, daß das dunkle Zundererz ein Gemenge verschiedener Erze ist. Am Mehrsten scheint dafür zu sprechen, daß es aus einer Verbindung von Federerz, von welchem der eigenthümliche Aggregatzustand herrührt, von Rothglitzerz, welchem der Stich der Farbe in das Rothe zuzuschreiben, und von Rispsidell

besteht, welche Erze auf den St. Andreasbergischen Gängen häufig vorkommen. Die Zusammensetzung würde nach dieser Annahme seyn:

82,04

Federerz	$\left. \begin{array}{l} \text{Pb}^2 \\ \text{As}^2 \end{array} \right\}$	$\left. \begin{array}{l} \text{Sb} \\ \text{As} \end{array} \right\}$	Blei	43,06	
			Antimon	15,86	
=			Arsenik	6,39	als Vertreter von 10,97 Antimon
			Schwefel	16,73	

82,04.

13,46	$\left. \begin{array}{l} \text{Ni} \\ \text{Fe} \end{array} \right\}$	Eisen	4,52
Mispickel		Arsenik	6,26
= $\text{FeAs}^2 + \text{FeS}^2$		Schwefel	2,68

13,46.

4,34	$\left. \begin{array}{l} \text{Ag}^2 \\ \text{Sb} \end{array} \right\}$	Silber	2,56
Rothglitzerz		Antimon	1,02
= $\text{Ag}^2 \text{Sb}$		Schwefel	0,76

4,34.

(Nachrichten von d. G. A. Unversität und d. K. Gesellsch. d. W. zu Göttingen. 1845. N<sup>o</sup> 1. S. 13–16.).

Zwischen 4. G. Federerz und 5. G. Boulangerit.

Seite 164.

### Dufrénoysit.

Dufrénoysite. Damour, Ann. de chim. et de Phys. 3. S. XIV. 379.

$\text{Pb}^2 \text{As} =$  Blei 57,09 Arsenik 20,73 Schwefel 22,18.

Isometrisch. Keine Spur von Blätterdurchgängen.

Der Bruch uneben. Von Metallglanz. Undurchsichtig. Stahlgrau. Röthlichbrauner Strich. Spec. G. = 5,549 (Damour). Spröde. — B. d. L. auf Kohle unter Entwicklung von Schwefel- und Arsenikgeruch leicht schmelzend und ein Bleikorn gebend. In einer verschlossenen Röhre Schwefelarsenik bildend. In Borax und Phosphorsalz auflöslich, ohne dem Glase eine merkliche



Färbung zu erhalten. Von Salzsäure langsam, von kochender concentrirter Salpetersäure stark angegriffen.

Kry stallform: RD. Tr. 1. Combination von Rhombendodekaeder und Trapezoeder.

Eingefprengt.

Gehalt:

n. Damour (a. a. D. 392.)	Blei	Silber	Kupfer	Eisen	Arsenik	Schwefel
a.	55,40	0,21	0,30	0,44	20,69	22,49
b.	56,61	0,17	0,22	0,32	20,97	22,30

### Anmerkungen.

1. Das stöchiometrische Verhältniß der Mischung des Dufrenoyssit's stimmt mit dem des Federerzes überein; das Antimon dieser Mineralsubstanz ist aber in jener durch Arsenik vertreten. Hiernach möchte man bei beiden Mineralkörpern dasselbe Kry stallisations-system vermuthen. Obgleich nun die Kry stallisation des Federerzes noch nicht genau bekannt ist, so läßt doch die Form seiner haarförmigen Kry stalle annehmen, daß es kein isometrisches Kry stallisations-system besitzt, welches Damour bei dem Dufrenoyssit beobachtet

hat. Es scheint daher, daß der Verbindung  $\text{Pb} \begin{matrix} \text{Sb} \\ \text{As} \end{matrix}$  ein ähnlicher

Dimorphismus eigen ist, als dem Eisensulfuret.

Indem Damour den Namen Dufrenoyssit zur Bezeichnung jenes Minerals wählte, ist ihm entgangen, daß Bronngart bereits dem Grüneisenstein (vergl. oben S. 1081.) den Namen Dufrenite beigelegt hat, welcher auch bereits von einigen deutschen Mineralogen angenommen worden. Da ich indessen die Benennung Grüneisenstein beibehalten habe, so steht in meinem Systeme, dem Gebrauche des Namens Dufrenoyssit zur Bezeichnung des obigen Erzes kein Hinderniß entgegen.

2. Der Dufrenoyssit kommt auf kleinen Gängen im Dolomite des St. Gotthards vor, und wird von Realgar, Bismut und Schwefelkies begleitet.

## 5. G. Boulangerit.

Ann. 2. Seite 164.

Der Boulangerit kommt in faserig zusammengehängten Massen von schwärzlichbleigrauer Farbe auf der Antimonerde zu Wolfsberg auf dem Stolbergischen Harz vor. Kammelsberg hat das von Sinding bestimmte Mineral auf seinen Gehalt von Blei und Schwefel geprüft und darin gefunden: Blei 55,15 Schwefel 18,91, welches der Zusammensetzung  $Pb^3 Sb$  entspricht (Vogg. Ann. LXVIII. 508).

## 6. G. Geokronit.

Seite 165.



Orthorhombisch. Grundform: Rhombenoktaeder von  $152^\circ 60'$ ,  $64^\circ 45'$ ,  $122^\circ 22'$  (Kerndt). Blättchendurchgang: deutlich nach  $B'$ , weniger deutlich nach  $P$ .

Von Metallglanz. Undurchsichtig. Bleigrau, durch Anlaufen in das Eisen schwarze. Dunkel bleigrauer Strich. Spec. G. = 6,45—6,54.  $H. = 2,5-3$ . Mehr und weniger spröde. — B. d. L. leicht schmelzend und bis auf einen geringen Rückstand sich verflüchtigend.

## 1. G. Geokronit.

Mit einem Arsenitgehalte.

Von blättriger Textur und muschligem oder unebenem Bruche. Spec. G. = 6,45—6,54 (Kerndt<sup>\*)</sup>). — B. d. L. Arsenitdämpfe entwickelnd.

KrySTALLIT: Kl. P(c. Kerndt).  $B'(a)$ . —  $BR'2(\beta)(?) = 67^\circ 52'$ ,  $122^\circ 8'$  \*\*)

Dech.

<sup>\*)</sup> Nach Kerndt ist das spec. G. des Geokronits von Sala = 6,54.

<sup>\*\*)</sup> Kerndt giebt den Neigungswinkel der von ihm mit  $g$  bezeich-

Gehalt:	Blei	Kupfer	Eisen	Zinn	Antimon	Arfenik	Schwefel
n. Swanberg (Bogg. Ann. LI. 635.) v. Sala	66,452	1,514	0,417	0,111	9,576	4,695	16,262
n. Th. Kernbt (Bogg. Ann. LXV. 302.) v. Bal di Cas- tello in Toscana	66,545	1,163	—	—	9,686	4,723	17,324

## Anmerkung.

Der Geofront kommt zu Sala in Schweden auf der dortigen Silbergrube vor, wo er früher mit dem daselbst brechenden Weißglitzerze verwechselt wurde. Auch findet er sich in Begleitung von Zerberz auf den Bleiglanzgruben von Bal di Castello bei Pietrosanto in Toscana.

## 14. S. Fahlerz.

Seite 174.



## 1. F. Tennantit.

Ann. 3. Seite 176.

Breithaupt unterscheidet vom Tennantit ein von ihm mit dem Namen Kupferblende bezeichnetes Erz, welches ein etwas geringeres spezifisches Gewicht als jene Formation des Fahlerzes hat. Plattner fand in der sog. Kupferblende von der Grube Prophet

nein Flächen zu  $119^{\circ}44'$  an, welches indessen mit seinen Angaben der Winkel der Grundform nicht zu reimen ist.

Jonas bei Freiberg: Kupfer 41,076 Zink 8,904 Eisen 2,219 Blei  
0,341 Arsenik 18,875 Schwefel 23,111. Spuren von Silber und An-  
timon. Es entspricht diesem die Formel:



In einem wahrscheinlich zum Tennantit gehörigen Minerale von  
Stutterud in Norwegen, dessen spec. G. = 4,53 ist, fand Searles:  
Kupfer 42,60 Eisen 9,21 Schwefel 29,18 Verlust = Arsenik (Schee-  
rer, in Pogg. Ann. LXV. 298.).

## 2. F. Kupferfahlerz.

Seite 176.

Gehalt:

n. Amelung (Kammelöb. 2. Suppl. 51.) v. Gamsdorf	Kupfer	Eisen	Zink	Antimon u. wenig Arsenik	Schwefel
	38,78	5,43	3,59	28,87	23,73

## 6. F. Weißgiltigerz.

Seite 180.

Richt-Weißgiltigerz. Hausm. Handb. 175. Weißgiltig-  
erz. Bern. 210. z. Th. Plomb sulfuré antimonifère et  
argentifère. Haüy Traité. III. 348. z. Th. Weißgiltig-  
erz. v. Leonh. Handb. 629. z. Th.



Der Bruch eben, in das Unebene von feinem Korn.  
Zwischen metallisch wenigglänzend und schimmernd. Durch  
den Strich glänzender werdend. Lichtbleigrau. Spec.  
G. = 5,438—5,465. Weich und milde. — B. d. Z.  
zum Theil verdampfend; die Kohle mit Blei- und Antis-

monorhpb beschlagend und einen Niederschlag gebend, der auf der Kupelle ein Silberkorn hinterläßt.

Verb, eingesprengt.

Gehalt:

n. Fournet (Jour. f. pr. Chem. X. 46.) v. Freiberg n. Kammels- berg (7. Supplem. 170.) v. d. Grube Hoffnung Gottes d. Freyberg	Blei	Silber	Zinn	Eisen	Kupfer	Antimon	Schwefel
	38,30	20,00	—	—	—	20,85	17,85
	38,36	5,78	6,79	3,83	0,32	22,39	22,53

### Anmerkungen.

1. Die Kammelsbergische Analyse des sog. lichten Weißglitzerzes von Freiberg zeigt sowohl, daß dieser Körper nicht, wie früher angenommen wurde (S. 98. Anm. 6), ein saures Gemenge von Bleiglanz mit anderen Erzen, sondern ein wirkliches Erz ist, als auch, daß das stöchiometrische Verhältniß der Zusammensetzung sich auf die allgemeine Formel des Fahlerzes zurückführen läßt, wenn in dieser dem ersten Gliede  $Pb^4$  zugesetzt wird. Diese Erweiterung der allgemeinen Fahlerz-Formel wird um so weniger Bedenken finden, da eine geringe Menge von Blei zuweilen auch wohl in anderen Fahlerz-Formationen enthalten ist. Freilich ist die Krystallisation des Weißglitzerzes noch nicht beobachtet, wodurch erst eine ganz sichere Entscheidung darüber zu erlangen seyn wird, ob das Weißglitzerz als eine Formation des Fahlerzes betrachtet werden darf. Die Abweichungen in den Resultaten der Analysen von Fournet und Kammelsberg scheinen zu beweisen, daß der Silbergehalt des Weißglitzerzes bald größer bald geringer ist, welche Erscheinung ja auch bei anderen Formationen des Fahlerzes nicht ungewöhnlich ist. Die Verschiedenheit des von Klaproth erlangten Resultates der Analyse möchte dagegen wohl daraus zu erklären seyn, daß von ihm ein nicht ganz reines Weißglitzerz untersucht worden.

2. Das Weißglitzerz bricht auf einigen Gruben bei Freiberg im Erzgebirge, namentlich auf den Gruben Stammelofers und Hoffnung Gottes, gehört aber zu den seltenen Erzen.



2. Es weicht demnach zu erwarten, daß die Seitenflächenwinkel der Grundform des Zantholons, mit den Grundkantenwinkeln der primären Rhomboseder des Pyrrargyrits beinahe übereinstimmen.

3. Der Zantholon findet sich auf der Grube Himmelsfärk bei Freiberg.

## VIII. Klasse. Drygenide. I. Ordn. Dryde.

### I. Unterordnung. Metalloxyde.

#### 5. G. Chromoxyd.

Ann. Seite 205.

Nach neueren sorgfältigen Untersuchungen von Böttger (Ann. f. pr. Chem. XXXIV. 202) ist der Chromoxyd von Galle aus dem dortigen Porphyr, ein Beschleunigungsmittel des letzteren, von Salzsäure nicht er wenig angegriffen, von Schwefelsäure hingegen zerlegt. Spec. G. = 2,701. Gehalt, nach einem Mittel aus zwei Analysen: Kieselsäure 46,11 Thonerde 20,43 Eisenoxyd 3,15 Chromoxyd 4,28 Kali 3,44 Natrium 0,46 Wasser 12,52. Demnach hat er im Ganzen die Zusammensetzung des Kaolins =  $Al_2Si_2 + 6H$  (Kammelsb. 2. Suppl. 38.).

#### 11. G. Rutil.

Ann. 1. Seite 213.

Damour hat den Rutil von St. Priestre untersucht (Ann. de Chim. et de Phys. 3. S. X.) und dasselbe Resultat erhalten wie G. Rose, indem er darin fand: Titansäure 97,60 Eisenoxyd 1,55.

Kersten hat einen pechschwarzen Rutil aus dem Stabigraben von Freiberg analysirt, und darin 96,75 Titansäure und 2,40 Eisenoxyd gefunden (Jahrb. f. d. sächs. Bergmann. 1846. 41.).

#### 13. G. Anatas.

Ann. 1. Seite 217.

Damour hat im Draklanischen Anatas gefunden: Titansäure

86,36 Eisenoxyd, 1,11 Zinnoryd, 0,20 (Ann. de Chim. et de Phys. 3. S. 21.)

## 14. S. Zinnstein.

Ann. 4. Seite 222.

Das sogenante weiße Zinnz von Cornwall ist von Breithaupt mit dem Namen Stannit belegt. Die Krystallisation unbekannt. Mit Spuren von Blätterdurchgängen. Der Bruch klein und schmuschlig. Von geringem Fett- bis Demantglanz. An den dünnen Kanten durchscheinend. Von einer Mittelfarbe zwischen gelblich-weiß und blas-Isabellgelb. Gelblichweißes Pulver. Spec. G. = 3,533—3,558 (Breith.).  $G. = 6,5-7$ . Das Fossil kommt derb vor und enthält nach Plattner außer 96 $\frac{1}{2}$  Zinnoryd, Kieselsäure und Thonerde. Es findet sich in Begleitung von Quarz, Zinnstein und Schwefelzinn (Duché in Pogg. Ann. LXIX. 435).

## 15. S. Hartbraunstein.

Seite 222.

Gehalt:

n. Lönsager (Pogg. Ann. LXV. 281.)	Mangan- oryd	Eisen- oryd	Kiesel- säure	Wasser	Unlös- liches Stein- pulver
v. Botnabalen in Dovre - Sellemar- ken in Norwegen	86,49	1,57	6,22	1,96	3,62

Ann. 3. Seite 223.

Breithaupt hat unter dem Namen Heteroklin ein dem Hartbraunstein verwandtes Mineral beschrieben (Pogg. Ann. XLIX. 204.), welches zu St. Marcel in Piemont mit Manganerz und Quarz vorkommt. Man möchte geneigt seyn diesen Körper für ein Gemenge von Hartbraunstein und Quarz zu halten, wenn nicht nach Breithaupt's Angabe das Krystallisationsystem ein dem der Amphibol-Substanz ähnliches Klinorhombisches wäre. Es kommen vier Flächen eines Klinorhombischen Octaeders, mit einer gegenfeitigen Neigung von  $109^{\circ} 36'$ , und ein vertikales geschobenes vierseitiges Prisma von  $129^{\circ} 16'$  vor, die primären Fl. dagegen unter  $151^{\circ} 37'$  geneigt. Blätterdurch-



gang in einer Richtung, nicht besonders deutlich. Der Bruch uneben, in's Kleinschellige. Von unvollkommenem Metallglanz. Eisenschwarz, etwas in das Stahlblau. Schwarzes, in's Braune geneigtes Pulver. Spec. G. = 4,652 (Dreitk.). S. = 5.

Gehalt:

n. v. Wrelnoff (a. a. D. 208.)	Manganorhd	Eisenorhd	Kieselsäure	Kalk	Kalk
a.	85,96	3,72	10,30	0,62	0,44
b.	85,88	3,05	10,02	0,60	0,44

Es läßt sich hiernach über die chemische Constitution des Heteroklins nicht mit Sicherheit entscheiden. Vielleicht ist die S. 223. Num. 2. angeführte Berzelius'sche Analyse des Manganitähnlichen Braunsteins auch auf Dreitkhan's Heteroklin zu beziehen. Berzelius fand: Manganorhd 75,80 Eisenorhd 4,14 Kieselsäure 16,17 Thonerde 2,80. Berzelius hält das von ihm untersuchte Fossil für  $Mn^o Si$  (Anwend. d. Löthz. 157.). Sollte dieses wirklich der Heteroklin seyn, so würde solcher unter die wasserfreien Silicate gestellt werden müssen.

## 16. S. Reichbraunstein.

Seite 225.

Gehalt: nach Scheffler (Arch. d. Pharm. XXXV. 260.) v. Timenau am Spwinger Walde

Manganorhd Drydul	Sauerstoff	Wasser	Eisenorhd	Baryt	Kalk	Thonerde	Kieselsäure
87,0	11,6	5,8	1,3	1,2	0,3	0,3	0,8

## 17. S. Eisenorhd.

Seite 229.

Fe = Eisen 69,99 Sauerstoff 30,01.

## 1. F. Kieselophan.

Seite 231.

Gehalt: (1.) nach Plantamour (Journ. f. pr. Chem. XLIV. 302); (2.) nach Delesse (Thèse sur l'emploi de l'annal etc. 46.) vom Jümesgebirge (Siment); (3.) nach Rarignac (Ann. de Chim. et de Phys. XIV. 50.) v. Bourg v' Difans (Crichtonid) v. Washington.

	Kieselsäure	Eisenoxyd	Eisenoxydul	Kalk	Aluminoxyd	Oleioxyd	Fluor u. Kieselsäure nebst Weis.
1.	15,568	71,2478	11,3210	—	—	—	1,8714
2.	45,4	40,7	14,1	0,5	0,5	0,2	—
3.	52,27	1,20	46,53	—	—	—	—
	22,21	59,07	18,72	—	—	—	—

## II. Unterordnung. Erden.

## 2. G. Periklas.

Seite 251.

Gehalt:

n. Damour (Ann. d. min. 3. S. 381.)	Kalk- erde	Eisen- oxydul	Uralo- ses
a.	92,57	6,22	0,86
b.	91,18	5,67	2,10

## III. Unterordnung. Metalloid-Gruppe.

## 1. G. Quarz.

## Var. f. Röntiger Quarz.

Seite 260.

Die erwähnten rhomboedrischen Krystalle sind nach den Untersuchungen von Röggerath (v. Leonh. u. Bronn R. Jahrb. 1846. 3. 307.) und Haidinger (Pogg. Ann. LXXI. 259 ff.) für Pseudomorphosen nach Steinsalz zu halten.

Ann. 1. Seite 261.

In einem sehr dunklen brasilianischen Amethyste fand Heintz

(Pogg. Ann. LX. 519.) höchstens 0,01 Proc Mangan. Seine Entfärbung erfolgte bei etwa 250°. Ein hellerer brasilianischer Amethyst gab:

Eisenoxyd	0,0197	Proc
Kalk	0,0236	—
Kalkerde	0,0133	—
Natron	0,0418	—

Durch den Natrongehalt wird die zuerst von Poggendorff ausgesprochene Vermuthung, daß Eisenäure das Färbende seyn könne, ziemlich wahrscheinlich. Dann erklärt sich auch die Entfärbung in der Hitze (Kammelsb. 2. Suppl. 122.).

## Anhang.

### Unreine Formationen des Quarzes.

#### 10. F. Feuerstein.

Ann. 1. Seite 283.

Seinß hat gefunden, daß der Feuerstein der Juraformation sich von dem aus der Kreide (von Rügen) dadurch unterscheidet, daß er beim Glühen in Sauerstoffgas sich nicht vollständig entfärbt. Durch Verbrennung mit Kupferoxyd gaben Feuersteine

	vom Jura	heller	von Rügen	sehr dunkler
Kohlenstoff	0,01 Proc.	0,066 Proc.	0,073 Proc.	
Wasser	1,14 —	1,193 —	1,298 —	

Die erste Varietät war innen ganz weiß geworden, äußerlich aber noch gefärbt. Die Färbung rührt also bei ihr nur theilweise von organischer Substanz her. Der Wasserstoff ist wahrscheinlich größtentheils als Wasser im Stein enthalten (Pogg. Ann. LX. 519.).

#### 11. F. Chalcidon.

Ann. 2. Seite 287.

Nach der Untersuchung von Seinß ist der färbende Stoff des Karneols keinesweges organischer Natur, denn eine dunkle Varietät aus der Gobiinsoi-Steppe in China gab nur 0,003 Proc Kohle und 0,391 Proc Wasser, außerdem aber:

Eisenoxyd	0,050	Proc
Thonerde	0,061	—
Kalkerde	0,028	—

Eisn 0,0043 Proc.

Natron 0,075 —

Mangan wurde nicht gefunden; das Färbende ist also Eisenoxyd, und das Hellerwerden beim Glühen rührt von der Entziehung unzähliger feiner Risse her (Pogg. Ann. LX. 519.).

## II. Ordnung. Hydrate.

### II. Unterordnung. Metallorydhydrate.

#### 1. E. Pyrrhosiderit.

Seite 355.

Gehalt:	Eisen-	Mangan-	Wasser	Kiesel-
nach Yorke (Phil. Mag. XXVII. 264.) v. Lofkowitz in England	oxyd	oxyd		säure
	89,95	0,16	10,07	0,28

#### 2. E. Brauneisenstein.

##### Anhang.

Junige Gemenge von Brauneisenstein mit anderen Mineralkörpern.

#### 5. F. Pechkupfer.

Seite 373.

Gehalt:	Eisen-	Kupfer-	Kiesel-	Wasser
n. v. Kobell (Gel. Anz. d. I. Bayer. Akad. 1846. N <sup>o</sup> 169. S. 325.) v. Lurinal	oxyd	oxyd	säure	
	59,00	13,00	9,66	18,00

Ein Gemenge von Brauneisenstein und  $\text{Cu}^2 \text{Si}^2 + 6\text{H}$ .

## Noch 3. S. Gelbeisenstein:

Seite 387.

## Turgit.

Turgite. Hermann, Bullet. de la Soc. Imp. des natur. de Moscou. 1848. I. 252. Turgit. Gabb. Gabb. v. best. Min. 552.

$\text{Fe} \cdot \text{H} = \text{Eisenoxyd } 94,67 \text{ Wasser } 5,33.$

Krystallisation unbekannt.

Der Bruch eben, groß und flachmuschlig. Matt, durch Reiben glänzend werdend. Undurchsichtig. Braunroth. Blutrother Strich. Spec. G. = 3,56—3,74 (Hermann).  $\text{H} = 5$ . — Im Kolben Wasser ausgebend, wobei größere Stücke zuweilen mit Heftigkeit zerspringen. Für sich erhitzt, dunkler werdend, ohne sich weiter zu verändern. Gegen Flüsse wie reines Eisenoxyd sich verhaltend.

Derb.

Gehalt:

	Eisen- oxyd	Wasser	Kupfer- u. Blei- oxyd	Kiesel- säure u. Unlösli- ches
n. H. Hermann (a. a. D. 254.)	85,24	5,31	1,85	7,80
im reinen Zustande	94,15	5,85	—	—

## Anmerkung.

Der Turgit findet sich auf den Turgidinischen Kupfergruben bei Bogoslowe am Ural, auch auf den Kupfergruben von Solotuschenskoi im Districte Kolywan am Altai, und wurde früher mit diesem Kupferroth verwechselt.

## III. Ordnung. Manganate.

Seite 406.

## 5. C. Mangankupferoxyd.

Kupferhaltiges Manganoxyd. Credner, in v. Leonh. u. Bronn  
N. Jahrb. 1847. 1. 5.

Cu, Mn, Mn.

Rhombisch. Grundform unbekannt. Blätterdurchgänge: sehr vollkommen nach den Endflächen eines Rhombischen Prisma, weniger vollkommen nach den Seitenflächen desselben.

Der Bruch uneben. Auf den rhombisch gereisten Hauptspaltungsflächen von lebhaftem Metallglanze, weniger lebhaft auf den anderen Spaltungsflächen. Undurchsichtig. Eisenschwarz. Strich und Pulver schwarz, mit einem Stiche in's Braune. Spec. G. = 4,89—5,07 (Credner). S. = 4,5—5. — Das frische Mineral giebt im Kolben bis zum Glühen erhitzt, kein Wasser. Für sich auf der Kohle v. v. S. nicht schmelzend; sich ausblättern und den Glanz verlieren. Mit Soda auf der Kohle ein dehnbares Kupferkorn gebend. Dem Borax in der äußeren Flamme unter starkem Aufschäumen eine tiefe Amethystfarbe ertheilend; in der inneren Flamme wird das Glas grün, und bei längerem Blasen kupferroth und emailartig. Setzt man das Blasen, namentlich auch nach Finn-Zusatz noch länger fort, so erhält man zuletzt ein farbloses klares Glas. Mit Salpetersäure behandelt löst sich Kupferoxyd auf, während ein schwarzes Pulver von Mangan zurückbleibt. In Salz- und Salpetersäure unter lebhafter Chlorentwickelung leicht und vollständig zur grünen Flüssigkeit auflöslich.

Derb, krystallinisch blättrig-körnig; zuweilen kugeligshaaltig mit Weich- und Glanzbraunstein wechselnd.

Gehalt:

	Kupfer- oxyd	Mangan- oxyd- Drydul
n. Gredner (a. a. O. 6.)	43,85	55,73

**Anmerkungen.**

1. Das Mangankupferoxyd erleidet eine Zersetzung, wobei die Spaltungsrichtungen deutlicher hervortreten. Dabei nähert sich die eisenschwarze Farbe dem Schwarzblauen; der Metallglanz wird minder lebhaft, nur metallisch schimmernd. Auch verliert das Mineral an Eigenschwere und Härte; jene sinkt auf 4,71, diese auf 2,5 herab, so daß es auf Porzellan schwarz schreibt.

2. Das Mangankupferoxyd kommt bei Friedrichsrode am Thüringer Walde in Verbindung mit Blei- und Glanzbraunstein vor, und wird außerdem von Bolbortzit und erdigem Malachit begleitet, welche namentlich auf der Oberfläche des in Zersetzung begriffenen Mangankupferoxydes sich finden.

**IV. Ordnung. Ferrate.**

**Eisenoxyd - Drydul.**

Seite 407.

$FeFe =$  Eisenoxydul 31,01 Eisenoxyd 68,97.

**VI. Ordnung. Silicate.**

**I. Unterordnung. Wasserfreie Silicate.**

Erste Reihe. Mit Basen = A.

**1. G. Zirkon.**

Seite 436.

Gehalt:

n. Wauwerm (Dana Syst. of Min. 418.)	Nickel- säure	Zirkon- erde
n. Tab. Carolina	31,00	67,07

## Ann. 2. Seite 437.

Nach L. Swanberg ist die Birkonerde nicht einfach, sondern aus Birkon- und Korerde zusammengesetzt, die in den verschiedenen Birkon-Abänderungen in ungleichen Verhältnissen verbunden sind. Damit scheint das verschiedene specifische Gewicht, so wie auch die abweichende Härte der Birkone zusammenzuhängen. Der Birkon von Stockholm hat z. B. ein geringeres spec. G. = 4,03 und geringere Härte als andere Abänderungen. Die Korerde kommt besonders in dem Norwegischen Birkon vor; doch ist er nicht der einzige worin sie sich findet (Pogg. Ann. LXV. 317.).

## Ann. 3. Seite 438.

Neuerlich ist Birkon in Tyrol, im Pfiffgrunde an den rothen Bänken aufgefunden, wo er mit Kalk, Spthen, Albit, in aufgewachsenen Krystallen von 3 bis 4 Linien Größe vorkommt. Den Seitenantenwinkel von P fand von Kobell durch Reflexung mit dem Reflexionsgoniometer =  $123^{\circ}25'$  (Münchener gel. Anz. 1845. Nr. 103. 628.).

## Anhang.

## Malakon.

Malakon. Scheerer, in Pogg. Ann. LXII. 436. Malakon. Dufrenoy Traité. III. 569. Malakon. Gald. Handb. d. bes. Min. 546.

$2\text{Zr Si} + \text{H} (?) = \text{Kieselsäure } 32,43 \text{ Birkonerde } 64,06$   
Wasser 3,51.

Monodimetrisch. Grundform: Quadratoctaeder von  $124^{\circ}57'$ ,  $81^{\circ}37'$ . Blätterdurchgang nicht wahrnehmbar.

Der Bruch kleinmuschlig. Inwendig von Wachsglänze, die Krystallflächen von Glasglänze. In Splittern gelblichweiß durchscheinend. Inwendig blaulichweiß, fast milchweiß, etwas in das Graue; die Oberfläche durch einen dünnen Ueberzug von fremder Substanz bräunlich, röthlich, gelblich, schwämmlich. Spec. G. = 3,903—3,913 (Scheerer). S. — 6. — Schnell zum Glühen erhtigt, eine sehr schwache Lichtreflexion zeigend; wobei, indem



das Wasser verloren geht, das specifische Gewicht zu 4,220 im Mittel sich erhöht. B. d. L. für sich un-  
schmelzbar. Kleine Stücke weder in Borax noch in Phos-  
phorsalz löslich; weiß werdend und die Durchsichtigkeit  
verlierend. Ganz feines Pulver wird in Borax und  
Phosphorsalz in geringer Menge gelöst, wobei sich nur  
Eisenreaction zeigt. Feines Pulver wird nicht durch Salz-  
säure, aber durch erhitzte Schwefelsäure nach langer Di-  
gestion zerlegt.

Krystallstr: Hl. P. B. E. — Combination dieser Flächen.  
Verlängerung in der Richtung der Hauptachse.

Gehalt:

n. Scheerer (a. a. D. 441.)	Kiesel- säure	Zirkon- erde	Eisen- oxyd	Ytter- erde	Kalk	Lalk- erde	Wasser
	31,31	63,40	0,41	0,34	0,39	0,11	3,03

### Anmerkung.

Scheerer hält es für wahrscheinlich, daß die Zirkonerde im  
Malakon in einem anderen isomerischen Zustande sich befindet als im  
Zirkon, aber durch Glühen unter Lichterscheinung in die Modifikation  
übergeht, in welcher sie im Zirkone enthalten ist. Der Wassergehalt  
ist so gering, daß es vielleicht nicht zulässig ist, ihn für wesentlich  
zu halten, in welchem Fall statt obiger Formel gesetzt werden könnte:



## 2. C. Staurolith.

Seite 439.

Gehalt:	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Kalk- erde	Kalk	Mangan- oxyd Drybal
n. Jacobson (Pogg. Ann. LXII. 419. LXVIII. 414.)						
vom St. Gotthard						
a.	39,31	46,80	18,08	2,16	0,13	—
b.	30,91	48,68	15,37	1,33	—	1,19
c.	33,45	47,23	16,51	1,99	—	—
d.	32,99	47,92	16,65	1,66	—	—
v. Bretagne						
a.	39,19	44,87	15,09	0,32	—	0,17
b.	40,35	44,22	15,77	—	—	0,10
v. Ural						
a.	38,68	47,43	15,06	2,44	—	—
b.	38,33	45,97	14,60	2,47	—	—
n. Marnac (Ann. de Chim. et de Phys. XIV. 49.)						Mangan- oxyd
v. St. Gotthard	28,47	53,34	17,41	0,72	—	0,31

## 3. C. Andalusit.

Seite 442.

Gehalt:	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Mangan- oxyd	Kalk- erde	Kalk
n. H. Erdmann (K. Vet. Acad. Handl. 1842. 22.)						
v. Eisen in Tyrol u. Kerklen (Jahrb. f. d. Sächs. Bergmann. 1846. 33.)	39,99	58,60	0,72	0,83	—	—
a. b. Freiberg-Thal b. Freiberg	37,51	60,01	1,49	Spur	0,46	0,48

## 5. S. Dithen.

Seite 451.

Gehalt:

	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Kupfer- oxyd
n. A. Erdmann (E. Vet. Acad. Handl. 1842. 22. 24.)				
v. Rönne a. Tyrol	34,40 37,36	61,86 62,09	0,52 0,71	0,19 —
n. Jacobson (Pogg. Ann. LXVIII. 418.)				
v. Gröden in Tyrol	87,2	62,6	1,08	—

## Fibrolith.

Seite 453.

Gehalt:

	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Glühungs- verlust
n. A. Erdmann (K. Vet. Acad. Handl. 1842. 22.)	40,05	58,88	0,47	0,40

Das Resultat dieser Analyse weicht von den Ergebnissen früherer Untersuchungen ab, und macht es wahrscheinlich, daß der sog. Fibrolith oder Bucholzit eine Abänderung des Andalusites ist.

## 6. S. Bamlit.

Seite 453.

Bamlit A. Erdmann, K. Vet. Acad. Handl. 1842. 19. Bamlite. Dana Min. 522. Bamlite. Dufrenoy Traité. III. 749. Bamlit. Gsch. Handb. d. best. Min. 525.

$\text{Al} \cdot \text{Si} =$  Kieselsäure 57,45 Thonerde 42,55.

Orthorhombisch? Grundform unbekannt.

Der Bruch uneben und splittrig. Die Oberfläche der Krystalle glasartig, dünnstängliche Massen seidenartig glänzend. Durchscheinend. Weiß, zuweilen in's Grüne. Spec. G. = 2,984 (Erdmann).  $\rho = 6,5$ . — B. d. L. für sich unschmelzbar. In Borax langsam zum farblosen Glase aufschmelzbar. Mit Kobaltsolution blau werdend.

KrySTALLIT: in Massen, plattig, gelbes, gelblich vierseitiges Prisma, deren Länge wohl  $\frac{1}{2}$  Zoll bei der geringen Breite von  $\frac{1}{3}$  Linie beträgt.

KrySTALLITISCH: dersch, mit dünnhäutiger Absonderung.

Gehalt:

	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Kalk	Fluor- säure
v. H. Erdmann (z. z. C. 21.)	56,90	40,73	1,01	1,01	Spur

### Anmerkung.

Der Basalt findet sich in Caen; eingeschlossen im Gneissgebirge bei Dreife, ebenfalls wenig im Basalt-Kirchhof in Rochefort, wo er vom Faber Gémard aufgefunden wurde.

## Zweite Reihe. Mit Basen = B.

### 2. C. Kalk.

#### a. Blättriger.

Seite 457.

Gehalt:

	Kiesel- säure	Talkerde	Eisen- oxyd	Basen
v. Delesse (Thèse sur l'emploi de l'anal. etc. 27.)				
a. Laval	62,0	33,6	Spur	3,4
v. Martignac (Bibl. univ. 1-44 Janv.)				
a. d. Chauxmont- sylvie				
a.	62,55	35,40	1,96	0,01
b.	62,11	35,19	2,06	0,01

Martignac betrachtet den Kalk als Mg-Sil.

## 4. C. Pyroxen.

## 1. F. Wollastonit.

Seite 465.

Gehalt:	Kiesel-	Kalk	Eisen-
n. Vanuxem (Dana, Min. 361.)	säure		orydul
v. Willsborough in New-York n. Bed (Dana, Min. 361.)	51,67	47,00	1,35
v. Dana in New-York	51,90	47,55	0,25

## 8. F. Edenbergit.

Seite 489.

Gehalt:	Kiesel-	Eisen-	Kalk
n. C. Wolff (Journ. f. pr. Chem. XXXIV. 236.)	säure	orydul	
v. Krenkel in Norwegen	47,78	27,01	22,96

## 9. F. Achmit.

Seite 491.

Kammelsberg hat den Achmit besonders in Beziehung auf seinen Titangehalt untersucht, und darin außer 54,13 Proc Kieselsäure und 34,44 Proc Eisenoxyd, einen 3,1 Proc betragenden Gehalt von Titansäure gefunden. Es scheint ihm jedoch am Wahrscheinlichsten zu seyn anzunehmen, daß dieser Gehalt von etwas beigemengtem Titan-eisen herrührt. Uebrigens hält Kammelsberg dafür, daß der Achmit  $\text{NaSi} + \text{FeSi}^2$  und eine vom Augit wesentlich verschiedene Mineralspecies sey.

## 5. C. Amphibol.

## 2. F. Strahlstein.

Seite 506.

Gehalt:	Kiesel-	Eisen-	Talkerde	Kalk
n. Murray (Kammelsb. 2. Suppl. 60.)	säure	orydul		
vom Lager in Schweden	59,50	8,60	19,30	12,65

## Ann. 2. Seite 517.

Beck fand in verwitterten Hornblendenkrallen von Barwid in New-York (Sillim. Journ. XLVI. 25.)

	a.	b.
Kieselsäure	35,00	34,66
Thonerde	32,83	25,33
Kalk	10,80	5,09
Eisenerde	20,70	25,22
Wasser	—	9,09
	<hr/> 98,83	<hr/> 99,39.

## 10. C. Phenakit.

## Ann. 1. Seite 540.

Der Phenakit ist auch in den Lopenbrüchen im Jimengebirge in einem Gestein, welches größtentheils aus Albit besteht, und gangartig von Silbit durchsetzt wird, angewachsen gefunden (R. Hermann, im Bullet. de la Soc. Imp. des nat. de Moscou. 1844. IV. 877.).

## 11. C. Gadolinit.

## Ann. 2. Seite 543.

G. Rose fand auch im Gadolinit von Ytterby viel Beryllerde (Pogg. Ann. LIX. 101.).

Dritte Reihe. Mit Basen = R + R.

## 2. C. Eschewinit.

## Seite 544.

Gehalt: nach G. Rose (Pogg. Ann. LXII. 591.) (Mittel aus 6 Analysen).

Kiesel- säure	Titan- säure	Kalk	Eis- erde	Mangan- oxydul	Eisen- oxydul	Geroryb- Eanthan- oxyb, Di- dimoryb	Kali u. Natron
21,04	20,17	3,50	0,22	0,83	11,21	47,29	0,12

## 10. S. Dichroit.

## Anhang.

Unreine Formationen des Dichroit.

Seite 361.

## 3. F. Aspasolith.

Aspasolith. Scheerer, Översigt af K. Vet. Akad. Förhandl. III. 27.

Mit einem nahe an 7 Proc betragenden Wassergehalte.

Grün, von verschiedenen lichten Nüancen, zuweilen in's Braune. Spec. G. = 2,764. Härte etwas über 3. — Für sich uneschmelzbar. Bei dem Glühen Wasser ausgehend, und v. d. L. mit Flüssigkeiten hauptsächlich auf Eisen und Kieselsäure reagirend. Durch kochende Salzsäure zersetzbar.

KrySTALLISIRT: in den Formen des Dichroit. In rundlichen Stücken.

Gehalt:

	Kiesel-	Eisen-	Kalk-	Kalk-	Eisen-	Mangan-	Wasser
n. Scheerer	säure	erde	erde	Spur	orydul	orydul	
(a. a. D. 28.)	50,90	32,38	8,01	Spur	2,34	Spur	6,73

## Anmerkungen.

1. Haibinger hält den Aspasolith für eine nach Dichroit gebildete Pseudomorphose (W. Haibinger, der Aspasolith als Pseudomorphose nach Cordierit. Naturwissensch. Abhandl. I. 79 ff.).

2. Der Aspasolith findet sich in der Gegend von Kragerø in Norwegen in Quarzansammlungen des Hornblendgneuses mit Dichroit, der theils von einer bläulich blauen, in das Violette sich ziehenden Farbe, theils farbenlos ist, und dessen Kryalle oder rundliche Stücke von Aspasolith umhüllt erscheinen. Außerdem sind Glimmer, Turmalin und Apatit Begleiter des Aspasoliths (Scheerer, in v. Leonh. u. Bronn N. Jahrb. 1846. 7. 798 ff.). ●

11. **C. Epidot.**3. **F. Lhallit.**

## a. Blättriger.

Seite 566.

Gehalt:

n. Kammelsberg (Pogg. Ann. LXVIII. 509.) v. Arendal	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Kalk	Talk- erde
v. Guttannen im Haslithal	37,98	20,78	17,24	23,74	1,11
	44,56	23,72	8,33	24,71	—

Das specifische Gewicht war vor dem Glühen = 3,403; nach dem Glühen = 3,271.

13. **C. Granat.**6. **F. Eisengranat.**

## a. Gemeiner.

Seite 592.

Gehalt:

n. Ebelmen (Ann. d. min. 4. S. VII. 19.) v. Beaujeur (Rhône-Dep.) Schwarzer	Kiesel- säure	Eisen- oxyd	Thon- erde	Kalk	Mang- gan- oxydul	Talk- erde	Glüh- verlust
	36,45	29,48	2,06	30,76	0,28	0,06	0,96

8. **F. Pyrop.**

Seite 596.

Gehalt:

n. Connel (Edinb. Phil. Journ. XXXIX. 209.) vom Elte-See in Schottland	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Mang- gan- oxyd	Kalk	Talkerde
	42,80	28,65	9,31	0,25	4,78	10,67



## 20. C. Wernerit.

## a. Glasiger.

Seite 616.

Gehalt:

nach Wolff (De comp. foss. Ekebergit is etc. Diss. inaug. 1843.) vom Befuv	Kiesel- säure	Thon- erde	Kalk	Natron	Kalk	Gläs- verlust
	42,07	31,71	23,43	0,45	0,31	0,31

## b. Gemeiner.

Seite 618.

Gehalt: nach Wolff (a. a. D.) v. Ralsjö in Wermeland, v. Hresalo in Finnland (Ekebergit), v. Bolton in Massachusetts (Ekebergit), v. Hesselkulla in Schweden (Ekebergit), v. Arendal (Ekebergit), v. Bargas (Skapolith), v. Arendal (Skapolith), v. Sjösa in Schweden (Skapolith)

Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Kalk	Talk- erde	Natron	Kalk	Gläs- verlust
49,88	27,02	0,21	12,71	0,86	7,59	0,87	0,77
48,15	25,38	1,48	16,63	0,84	4,91	0,12	0,85
48,79	28,16	0,32	15,02	1,29	4,52	0,54	0,74
49,26	26,40	0,54	14,44	—	6,14	0,65	0,69
50,91	25,81	0,75	13,34	0,58	7,09	0,85	0,41
45,10	32,76	—	17,84	—	0,76	0,68	1,04
61,64	25,72	1,04	2,98	—			1,86
61,50	25,35	1,50	3,00	0,75	5,00		

## Nach 23. C. Triphan.

Seite 625.

## R a s t r.

Rastr. Breith. Pogg. Ann. LXIX. 437.

$L\text{Si} + 2\text{ÄlSi} = \text{Kieselsäure } 78,000 \text{ Thonerde } 19,286 \text{ Lithion } 2,714.$

Klinorhombisch. Grundform unbekannt. Deutliche Blätterdurchgänge nach einer vertikalen und einer unter  $128\frac{1}{2}^\circ$ , vielleicht  $129^\circ$  dagegen geneigten Fläche der Klinodiagonale (Breith.).

Der Bruch unregelmäßig. Von ausgezeichnetem Glasglanze. Durchsichtig. Farbenlos. Spec. G. = 2,382—2,401 (Breith.). S. = 6—6,5. — W. d. L. für sich in dünnen Splintern zur Kugel schmelzend, welche farblos und durchsichtig ist. Die äußere Flamme intensiv karminroth färbend. Das Pulver in Borax ziemlich leicht zum klaren Glase auflöslich.

Kryallform: mit Flächen eines rhomboedrischen Oktaeders, der horizontalen und Klinodiagonalzonen.

Gehalt:

n. Plattner (a. a. D. 444.) (Mittel aus 3 Analysen)	Kiesel- säure	Thonerde	Eisenoxyd, mit Sp. v. Mangan	Kalk mit Kalk Kalk
	78,012	18,866	0,613	2,760

### Anmerkung.

Der Kalkor findet sich in Gesellschaft eines von Breithaupt mit dem Namen Pollur belegten Minerals, in Drusen des Granites auf Elba.

## 25. G. Albit.

Ann. 5. Seite 653.

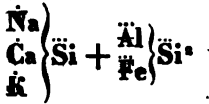
Breithaupt hat mit dem Namen Zygadit ein dem Albit sehr ähnliches, und in der 2. Anmerkung S. 623. erwähntes Fossil von der Grube Catharina Neufang zu Andreasberg (nicht wie Breithaupt angegeben, bei Bellerfeld) belegt (Pogg. Ann. LIX. 441.). Es kommt in Zwillingen vor, die nach dem Geseze der Albitzwillinge gebildet sind, ist auf den deutlichen Spaltungsflächen von einem zwischen Glas- und Perlmutterartigem das Mittel haltenden Glanze, übrigens von Glasglanze; schwach durchscheinend; röthlich-, gelblichweiß. Spec. G. = 2,511—2,512 (Breith.). S. etwas unter 6. Nach Plattner soll das Mineral Kieselsäure, Thonerde und Kalk enthalten.

## Nach 26. S. Dligoflas.

Spitz 658.

## Loroflas.

Loroflas. Breith. in Pogg. Ann. LXVII. 419.



Klinorhombisch, mit makrodiagonaler Abweichung. Grundform unbekannt. Blätterdurchgang: vollkommen nach  $\bar{D}$ , sehr deutlich nach  $B'$ , undeutlich nach B.

Der Bruch uneben bis muschlig und splittig. Von einem Mittel zwischen Glas- und Fettglanze, auf den vollkommensten Spaltungsflächen perlmuttartig glänzend. Durchscheinend; in dünnen Blättchen bis durchsichtig. Spec. G. = 2,609—2,620 (Breith.).  $\bar{S}$ . nahe an 6.

Kryallfkt: Gl.  $B'$  (m Breith.).  $\bar{D}(P) = 63^{\circ}38'$ .  $\bar{D}(x) = 65^{\circ}37'$ .  $BB'2(Tl)$ . —  $\bar{B}A'1/2(y)$  gegen  $\bar{D} = 99^{\circ}45'$ .

Gehalt: nach Plattner (Pogg. Ann. LXVII. 419.) a. b. c.

	Kieselsäure	Thonerde	Eisenoxyd	Kalk	Natron	Kalk	Kalkerde	Wasser u. Kiesel
a.		20,48	0,65	3,03	8,76	3,40	Spur	
b.	63,50	20,10	0,70			3,04	Spur	1,23
c.	63,50	20,29	0,67	3,03	8,76	3,22	Spur	1,23

## Anmerkungen.

1. Nach obigen Angaben weichen die Winkel der Flächen in der Klinodiagonalzone des Loroflases nur sehr wenig von den Richtungen der gleichnamigen Flächen des Feldspathes ab. Da nun die chemische Constitution des Loroflases mit der des Dligoflases übereinstimmt, so scheint zwischen diesen beiden Mineralkörpern ein ähnliches Verhältniß Statt zu finden, wie zwischen dem Feldspathé und Albite.

2. Der Loroflas findet sich in Begleitung von Graphit, Kalkspath und Diopsid zu Hammond im Staate von New-York.

## 28. C. Labradorit.

Seite 661.

Gehalt: (1.) nach Swanberg (Journ. f. pr. Chem. XXX. 167.) v. Aufgärden im Kirchspiele Lina in Schweden; (2.) nach Kerken (Pogg. Ann. LXIII. 123.) brauner von Eggerund in Norwegen, ebenfalls von dort mit blauem Farbenspiel, violettgrauer von dort mit lebhaftem Farbenspiel.

	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Kalk	Talk- erde	Natron	Kali	Glüh- verlust
1.	52,148	26,820	1,285	9,145	1,020	4,639	1,788	1,754
2.	52,30	29,00	1,96	11,69	0,15	4,01	0,50	—
	52,45	29,85	1,00	11,70	0,16	3,90	0,60	—
	52,20	29,05	0,80	12,10	0,13	4,70		—

## 30. C. Anorthit.

Seite 668.

Gehalt:

nach Forch- hammer (Journ. f. pr. Chem. XXX. 385.) v. Selffäll bei Lamba auf Jesland	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Kalk	Talk- erde	Natron	Kali
	47,63	32,52	2,01	17,05	1,30	1,09	0,29

## II. Unterordnung. Wasserhaltige Silicate.

Erste Reihe. Hydrosilicate. B. Mit Basen = R.

## 14. C. Dioptas.

Seite 747.

Gehalt:

nach Damour (Ann. de Chim. et de Phys. 3. S. X.)	Kiesel- säure	Kupfer- oxyd	Wasser	Eisen- oxyd	Kohlen- saurer Kalk
	36,47	50,10	11,40	0,42	0,35

## 15. C. Kieselmalachit.

Seite 748.

Gehalt: nach Deel (Sillim. Journ. XXXVI. 111.) v. Franklin in New-Jersey	Kiesel- säure	Kupfer- oxyd	Eisen- oxyd	Wasser
	40,0	42,6	1,4	16,0

## 17. C. Cererit.

Seite 752.

Hermann hat den Cererit untersucht und giebt folgende Bestandtheile an:

Kohlensäure	4,62
Kieselsäure	16,06
Ceraxydul	26,56
Lanthanoxyd	33,38
Wasser	9,10
Ehonerde	1,68
Eisenoxyd	3,53
Kalk	3,56
Manganoxyd	0,27
Kupfer	Spur

98,75.

Hermann glaubt, daß die von Klaproth untersuchte Substanz, welche sich durch einen viel höheren Kieselsäuregehalt auszeichnet, als ihn Bauquelin und Hisinger fanden, ein eigenthümliches Mineral sey, welches er Döbrot zu nennen vorschlägt, und dessen Zusammensetzung nach ihm  $\text{Co}^3 \text{Si}^2 + 3\text{H} = 32,83$  Kieselsäure 57,58 Ceraxydul und 9,59 Wasser seyn soll (Journ. f. pr. Chem. XXX. 193.).

## 8. E. Chabacit.

Ann. 7. Seite 785.

Lévy hat ein Mineral von Val-Resle in Savoyen unter dem Namen Herzschelit beschrieben (Annals of phil. I. 361.), welches nach der von Damour damit vorgenommenen Analyse zum Chabacit zu gehören scheint. Nach Lévy kommt das Kryst. in Bismuthbleibschmelzen mit Seitenkanten von 124°45' vor, welche an den Enden fast abgerundet sind. Der Bruch muschlig. Von Glasglanze. Durchsichtig. Farblos. Spec. G. = 2,86. Glas etwas ritzend. B. d. L. weiß werdend, die Durchsichtigkeit einbüßend, nach zum milchweißen Email schmelzend. Der Eisengehalt beträgt 0,65. Gehalt nach Dymont (Ann. de chim. et de phys. 3. S. XIV. 97.).

	Kiesel- säure	Eisen- erde	Kalker erde	Kalk	Kalk	Bleierz
a.	47,39	20,90	8,33	1,29	0,28	17,81
b.	47,46	20,13	9,35	1,17	0,25	17,65

## 13. E. Phillipsit.

Seite 795.

Gehalt:

nach Gmelin (Edinh. phil. Jour. XXXV. 375.) v. Gmelin's Gesell- schaft in Jena	Kiesel- säure	Eisen- erde	Kalk	Kalk	Kalker erde	Bleierz
	47,35	21,89	4,55	5,55	3,70	16,96

Diesem entspricht die Formel  $2R \cdot \bar{Si}^2 + 6Al\bar{Si}^2 + 27H$  oder

(Bergl. Sammelab. 2. Suppl. 68.)

## 19. C. Pehnit.

## a. Blättriger.

Seite 804.

Gehalt:

nach Umelung (Kammelsb. 2. Suppl. 118.) a. b. Kabaufhale am Harz	Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Kalk	Natron	Wasser
	44,74	18,06	7,38	27,06	1,03	4,13

## Nach 21. C. Saccharit.

Seite 810.

## Pollux.

Pollux Breith. Pogg. Ann. LXIX. 439.

$3 \left\{ \begin{matrix} \text{K} \\ \text{Na} \end{matrix} \right\} \text{Si} + 3 \text{AlSi} + 2 \text{H} = \text{Kieselsäure } 50,493 \text{ Thon-}$   
erde 18,726 Kalk 17,198 Natron 11,397 Wasser 2,186.

Krystallisation unbekannt. Spuren von Blätterdurch-  
gängen:

Der Bruch muschlig. Von lebhaftem Glasglanze.  
Durchsichtig. Farblos. Stellenweise trübe. Optisch  
zweiachsig. Spec. G. = 2,868—2,892 (Breith.).  $D = 6-6,5$ . — W. d. L. in der Zange die Durchsichtigkeit  
verlierend. In dünnen Splütern an den Kanten zu ei-  
nem emailähnlichen, blasigen Glase sich rundend. Die  
äußere Flamme röthlichgelb färbend. In Borax leicht  
zum klaren Glase auflöslich.

Gehalt:

n. Plattner (a. a. D. 446.)	Kiesel- säure	Thonerde	Eisen- oxyd	Kalk	Natron mit Sp. v. Lithion	Wasser
	46,200	16,394	0,862	16,506	10,470	2,321

## Anmerkungen.

1. Der bedeutende Verlust bei vorstehender Analyse rührt von der sehr geringen untersuchten Menge des Fossils her.

Der Pollux gehört zu den Silicaten, welchen der größte Gehalt von Alkalien eigen ist.

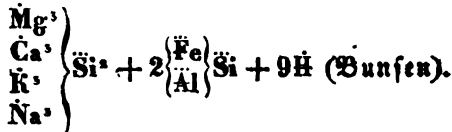
2. Der Pollux findet sich in Gesellschaft eines von Breithaupt mit dem Namen Raptor belegten Minerals (S. 1593.) in Drüsen des Granites auf Alba.

Vor 30. S. Ottrelit.

Seite 824.

## Palagonit.

Palagonit. W. Sartorius von Waltershausen, l. d. Göttinger Studien. 1845. S. 402. Palagonit. Bunsen, l. d. Ann. d. Chem. u. Pharm. LXI. 268 ff.



Amorph.

Der Bruch muschlig, in das Unebene und Splitttrige. Von firniskartigem Glanze, in das Wachs- und Glasartige. Durchsichtig oder durchscheinend. Weingelb, in das Kalophoniumbraune; zum Theil bei auffallendem Lichte kaffeebraun, bei durchfallendem honiggelb. Döhringelbes Pulver. Spec. G. = 2,4296 (Bunsen).  $\rho$ . beinahe = 5<sup>\*)</sup>. Leicht zersprengbar. — Das Pulver in einer Glasröhre erhitzt, unter Ausgabe von Wasser, zimmetbraun, und später schwarzbraun werdend. W. d. L. leicht zu einer schwarzen, glänzenden, dem Magnete folg-

\*) Nach der Angabe von Bunsen. Nach S. von Waltershausen kaum etwas härter als Kalkspath.



samen Perle schmelzend. Mit Flüssig Eisen- und schwarze Manganreaction zeigend. In verdünnter Salzsäure leicht mit Hinterlassung von Kieselsäure, auflöslich.

Derb und eingesprengt.

Gehalt: nach Bunsen (a. a. D. 270.) a. Island.

Kieselsäure	Eisenoxyd	Thonerde	Kalk	Lalserde	Kali	Natron	Wasser	Rückstand
37,947	14,751	11,619	8,442	5,813	0,659	0,628	18,621	4,108

### Anmerkung.

Der Palagonit wurde zuerst von Sartorius von Waltershausen als Gemengtheil eines vulkanischen Tuffes in der Gegend von Palagonia im Val di Noto in Sicilien entdeckt und nach dem Fundorte benannt. Von demselben Naturforscher und von Bunsen wurde der Palagonit darauf in Island ebenfalls in dem Gemenge eines vulkanischen Tuffes gefunden. Das merkwürdigste Vorkommen desselben bietet ein kleiner Thaleinschnitt dar, welcher sich auf der Hälfte des Weges von Reykjavik nach Thingvellir findet, und der unter dem Namen Gellabate bekannt ist.

## 32. G. Pyrophyllit.

Seite 827.

Gehalt:

n. Kammelsberg (Pogg. Ann. LXVIII. 514.) v. Spaa	Kieselsäure	Thonerde	Lalserde	Kalk	Wasser
	66,14	25,97	1,49	0,39	5,50

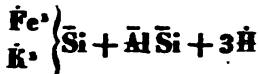
Das Resultat dieser Analyse weicht von dem der Hermann'schen Zerlegung des Sibirischen Pyrophyllits sehr ab. Der Kammelsberg'schen Angabe entspricht ziemlich die Formel  $Al^2 Si^2 + 2H$ , welche fordert: Kieselsäure 66,66 Thonerde 29,22 Wasser 5,12 (Kammelsb. a. a. D.).

## Vor 37. C. Gigantolith.

Seite 833.

## Iberit.

Iberit. Svanberg, Öfversigt af K. Vet. Akad. Forhandl. I. 219.



Monotrimetrisch? Grundform unbekannt. Witterdurchgang: nach den Seiten- und Endflächen eines sechsseitigen Prisma.

Der Bruch splittig. Vom Glasglänzenden in das Perlmutterglänzende. Undurchsichtig. Lichtgrün, in das Graue. Der Strich weiß in's Lichtberggrün. Spec. G. = 2,5.  $\rho$ . = 2,5. — B. d. L. für sich bei guter Hitze zu einem dunklen Glase schmelzend. Im Borax auflöslich und dem Glase Eisensfärbung ertheilend. Mit Kohlsolution dunkelblau werdend.

Kryallform: dem Aussehen nach in monotrimetrischen Formen. Große Individuen.

Gehalt: nach F. C. Korlin (a. a. D. 220.)

Kiesel- säure	Eisen- erde	Eisen- oxydul	Kalk	Natron	Mangan- oxydul	Kalk	Eisen- erde	Wasser
40,901	30,741	15,467	4,571	0,043	1,327	0,397	0,906	5,567

## Anmerkung.

Der Iberit findet sich zu Montalvan in der Provinz Toledo in Spanien.

## 37. C. Gigantolith.

Seite 834.

## Anhang.

## Groppit.

Groppit. Svanberg, Öfversigt af K. Vet. Akad. Förh. III. 14.

Ein deutlicher Blätterdurchgang, und zwei andere minder deutliche Durchgänge. Der Bruch splittig. In dünnen Splittern halbdurchsichtig. Rosenroth, in's Braunrothe. Heller Strich. Spec. G. = 2,73 (Svanberg). S. = 2,5. Sprbde. — B. d. L. in der Zange weiß werdend und an dünnen Ranten schmelzend. In Borax mit Brausen leicht löslich.

In krySTALLINISCHEN, großblättrigen Massen.

Gehalt: nach Svanberg (a. a. D.).

Kiesel- säure	Thon- erde	Eisen- oxyd	Kalk	Talk- erde	Kali	Na- tron	Wasser	Unzer- setztes
45,006	22,648	3,063	4,548	12,283	5,227	0,215	7,110	0,131

### Anmerkungen.

1. Die chemische Constitution des Gropplitz, der im Äußereren dem Kofit sehr ähnlich ist, stimmt im Wesentlichen mit der des Gigantoliths überein. Ein Unterschied liegt hauptsächlich nur darin, daß der erstere mehr Talkerde, der letztere dagegen Eisenoxydul enthält. Auch die äußeren Merkmale scheinen nicht sehr abzuweichen, so daß vielleicht der Gropplit als eine Formation des Gigantoliths betrachtet werden darf. Es wird indessen, um hierüber zu entscheiden, die Bestimmung des KrySTALLISATIONSSYSTEMES des Gropplitz erwartet werden müssen.

2. Der Gropplit findet sich im Kalkbruch von Gropplitz, in B. WINGÄKERS Kirchspiel in Södermanland in Schweden.

### Zweite Reihe. Silicate mit Hydraten.

#### A. Mit Basen = R.

#### 3. S. Serpentin.

Ann. 2. Seite 845.

Ivanoff hat ein dem talkhaltigen Aesest ähnliches, blaß apfelgrünes, fettglänzendes Kofit von der Talov'schen Kupfergrube im Ural untersucht, dessen Spec. G. = 2,55, welches im Verhalten vor dem Löthrohre mit dem Serpentin übereinstimmt, und dessen chemische Constitution auch, bis auf einen Thonerdegehalt, die des Serpentinus ist. Er fand darin: Kieselsäure 40,80 Talkerde 40,50 Eisenoxydul

2,20 Manganoxydul 0,20 Kalk 0,42 Thonerde 3,02 Wasser 12,02 (Annuaire des Mines de Russie. A. 1841. 333.).

## V. Unterordnung. Silicate mit Chloriden.

### 4. C. Sodolith.

Seite 896.

$\text{NaCl} + \text{Na}^{\cdot}\text{Si} + 3\text{AlSi}$  (v. Kobell) = Kieselsäure 37,60 Thonerde 31,57 Natron 25,47 Chlor 7,21.

Gehalt:

	Kieselsäure	Thonerde	Eisenoxyd	Natron	Kalk	Chlor
a. Whitney (Pogg. Ann. LXX. 431.)						
b. Tischfeld in Maine in Nordamerika						
a.	37,63	30,93	1,88	25,48	—	—
		a. Eisenoxyd				
b.	37,30	32,88	—	23,86	0,59	6,97

## VI. Unterordnung. Silicate mit Sulfaten.

### Haupn.

#### 1. F. Nojean.

Seite 897.

$\text{Na}^{\cdot}\text{Si} + 3\text{AlSi} + \text{NaS}$  = Kieselsäure 36,70 Thonerde 30,58 Natron 24,75 Schwefelsäure 7,95 (Whitney).

Gehalt: (1.) nach Whitney (Pogg. Ann. LXX. 437.) v. Saucer See; (2.) sog. Haupn v. Nischeneudg.

	Kieselsäure	Thonerde	Eisenoxyd	Kalk	Natron	Chlor	Alf-verlust	Schwefelsäure
1. a.	36,52	29,54	0,44	1,09	23,12	0,61	1,37	7,86
b.	36,53	29,42	—	1,62	22,97	0,61	1,37	7,13
2. a.	34,98	28,07	—	7,80	19,28	Sp.	—	12,01
b.	34,88	28,51	0,31	7,23	19,28	Sp.	—	12,18

## 2. F. Ittnerit.

Seite 899.

Gehalt: nach Whitney (Pogg. Ann. LXX. 443.).

Kiesel- säure	Thon- erde u. wenig Wasser	Kalk	Natron	Kalk	Chlor	Schwe- felsäure	Verlust (Wasser)
35,69	29,14	5,64	12,57	1,20	1,25	4,62	9,83

## 3. F. Gauhn.

Seite 900.

$\text{Na}^{\cdot}\text{Si} + 3\bar{\text{Al}}\text{Si} + 2\text{Ca}\bar{\text{S}} = \text{Kieselsäure } 32,47 \text{ Thon-}$   
 $\text{erde } 27,09 \text{ Kalk } 9,89 \text{ Natron } 16,44 \text{ Schwefelsäure } 34,09.$

Gehalt:

nach Whitney (Pogg. Ann. LXX. 440.) v. Albaner Gebirge	Kiesel- säure	Thon- erde u. wenig Wasser	Kalk	Natron	Kalk	Schwe- felsäure
	32,44	27,75	9,96	14,24	2,40	12,98

## Anmerkung.

Obgleich durch diese Analysen der einstweilen als Formationen des Gauhn's aufgeführten Mineralkörper die Kenntniss ihrer chemischen Constitution etwas weiter gefördert worden, so ist doch das wahre Verhältniss derselben dadurch noch nicht ganz aufgeklärt. Die Analyse des Ittnerits führt zu keiner Formel, welche mit denen der übrigen Formationen stimmt. Der Berlegung des Gauhn's vom Albaner Gebirge entspricht ein Ausdruck, welcher im dritten Gliede von der Formel des Roseans abweicht, daher es scheint, daß diese beiden Fosfillen als wesentlich verschiedene Mineralsubstanzen betrachtet werden müssen. Der sogenannte Gauhn von Niedermendig läßt sich vielleicht als eine Verbindung von Rosean und Gauhn betrachten.

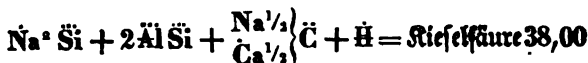
Whitney hat dafür die Formel  $2(\text{Na}^{\cdot}\text{Si} + 3\bar{\text{Al}}\text{Si} + 2\text{Ca}\bar{\text{S}})$   
 $\text{Na}^{\cdot}\text{Si} + 3\bar{\text{Al}}\text{Si} + \text{Na}\bar{\text{S}}$  aufgestellt, welche fordert: Kieselsäure  
 33,58 Thonerde 28,50 Natron 18,94 Kalk 6,82 Schwefelsäure 12,14.

## VII. Unterordnung. Silicate mit Carbonaten.

## 2. C. Cancrinit.

## 1. F. Cancrinit.

Seite 905.



Thonerde 28,18 Kalk 3,86 Natron 21,44 Kohlen säure  
6,03 Wasser 2,46 (Whitney).

Gehalt: nach Whitney (Pogg. Ann. LXX. 443.) v. Hitchfield in  
Maine in Nordamerika, citronengelber a. b. c., grünlicher.

	Kiesel- säure	Thon- erde	Mang- gan- oxyd	Eisen- oxyd	Kalk	Natron	Kali	Chlor	Kohlen- säure u. Wasser
a.	37,42	27,70	0,86	Spur	3,91	20,98	0,67	Spur	8,77
b.	37,89	27,39 u. Mang- gan- oxyd	0,64	—	3,88	u. Kalk 21,24	—	—	8,77
c.	37,84	28,26 Thon- erde	—	—	3,82	20,94	—	—	8,77
	37,20	27,59	0,27	—	5,26	20,46	0,50	Spur	9,20

## X. Unterordnung. Silicate mit Titanaten.

## 4. C. Sphen.

Anhang.

Greenovit.

Seite 940.

Gehalt:

	Kiesel- säure	Titan- säure	Kalk	Eisen- oxyd	Mangan- oxyd
n. Marignac (Ann. de Chim. et de Phys. 3. S. XIV. 47.)					
v. Saint Marcel in Piemont a.	32,66	38,44	27,21	0,74	0,95
b.	32,26	38,57	27,65	0,67	0,76
c.	35,72	39,63	27,44	u. Mang- ganoxyd 1,76	—

## XII. Ordnung. Vanadate.

### 1. G. Wolborthit.

Ann. Seite 991.

Herr Bergmeister Credner hat den Wolborthit bei Friedrichsrode am Thüringer Walde, als ein secundäres Gebilde auf Schalen von Schwarzbraunstein, oder verwachsen mit Bleisbraunstein und Mangankupferoxyd gefunden. Er erscheint blättrig, zum Theil in kleinen sechsseitigen Tafeln, welche zuweilen rosenförmig gruppirt sind; am Gewöhnlichsten aber einen erdigen Anflug bildend. Blätterdurchgang nach den Endflächen der sechsseitigen Tafeln. Auf den Spaltungsfächen schwach perlmutterglänzend. In dünnen Blättchen schwach durchscheinend. Gelblichgrün, einer Seite in's Zitronengelbe, anderer Seite in das Gra- und Olivengrüne. Im Strich und Pulver grünlichgelb. — Für sich auf der Kohle leicht zur schwarzen, glänzenden Perle schmelzend, welche sich in der innern Flamme zu einem schwarzgrauen, metallisch glänzenden Ueberzug ausbreitet und ein Korn von geschmelzigem Kupfer umschleßt. Mit Soda auf Kohle ein Kupferforn hinterlassend. Mit Borax und noch deutlicher mit Phosphorsalz in der äußeren Flamme ein grünes, durchsichtiges Glas bildend. In der inneren Flamme tief grün und erst nach längerem Blasen kupferroth und emallartig werdend. Noch länger der inneren Flamme ausgesetzt, wird die Perle nicht farblos, sondern bleibt selbst nach Hm-Zusatz grün gefärbt.

Im dichten Schwarzbraunstein von Friedrichsrode wurde zuerst von dem Apotheker Schessler zu Ilmenau ein geringer Vanadatingehalt aufgefunden (v. Leonh. u. Bronn, N. Jahrb. 1847. S. 3 ff.).

## XIV. Ordnung. Arseniate.

### 13. G. Condurrit.

Ann. Seite 1025.

Nach von Kobell und Kammerberg ist die Angabe Faraday's über die Zusammensetzung des Condurrit's nicht richtig. Der Erstere hält diesen Körper für ein Gemenge von Kupferroth, arseniger Säure, Arsenik und etwas Schwefelkupfer. Nach Abzug des in Salzsäure unauflöselichen Rückstandes, und das Kupfer als Dry-

**XIII. Klasse. Organoide.**  
**III. Ordnung. Steinkohlen.**  
**2. G. Schwarzkohle.**

Seite 1532.

Gehalt:	Kohlenstoff	Wasserstoff	Sauerstoff u. Stickstoff	Aische
nach Dunsen (Ann. d. Chem. u. Pharm. XLIX. 261.) v. Monte Massi bei Pisa	73,63 — 74,0	5,28 — 4,9	17,89 — 17,0	3,20 — 4,1
nach Köttig (Journ. f. pr. Chem. XXXIV. 463.) vom Dypelschachte im Plauenschen Grunde bei Dresden				
a.	74,57	5,33	12,65	7,45
b.	70,95	5,18	13,55	10,32
c.	66,86	4,81	11,74	16,59
vom Döhlemer Kunfischachte im Plauenschen Grunde				
a.	73,36	5,41	10,92	10,31
b.	68,39	5,06	12,55	14,00
c.	58,68	4,48	9,83	27,91

**3. G. Braunkohle.**

Seite 1542.

Gehalt:	Kohlen- stoff	Wasser- stoff	Sauer- stoff
nach Köttig (Journ. f. pr. Chem. XXXIV. 463.) v. Schönfeld bei Aussig in Böhmen v. Großprießen unterh. Auffig			
	70,80	5,81	23,39
	68,00	5,14	26,86

Aischengehalt:

der Braunkohle v. Schönfeld 8,66  
 — — — Großprießen 6,51.



## Deutsches Register \*).

\*) Anmerk. Die Zahlen, vor welchen II. steht, verweisen auf die Seiten des zweiten Bandes.

- A.**
- Abicht II, S. 1033.  
 Acaolith 786.  
 Achat 287.  
 Achmit 490 ff. II, 1589.  
 Achroit II, 919.  
 Adaphan-Spath, prismatischer,  
 662. pyramidaler, 599. untheil-  
 barer, 461.  
 Adinole 654.  
 Adlerstein 377.  
 Adular 626.  
 Adelforsit 766.  
 Adellit 804.  
 Aegirin 520.  
 Aegyptenfliesel 274.  
 Aehrenstein II, 1127. Note \*).  
 Aehrollithen 44.  
 Aeschinit II, 947 f.  
 Aegalmatolith 814 ff.  
 Aegstein II, 1503.  
 Aegüsit II, 1057.  
 Aënikone 565.  
 Aëbaster II, 1148. Aegyptischer  
 II, 1279.  
 Aëlaun II, 1166 ff. 1174.  
 Aëlaunerde II, 1548.  
 Aëlaun-Haloth, rhomboedrisches II,  
 1163.  
 Aëlaunfalz, octaedrisches, II, 1166.  
 Aëlaunstein II, 1163 ff.  
 Aëlaunwasser 338.  
 Aëblin 758.  
 Aëbit 648. II, 1594.  
 Aëlagit 469. 470.  
 Aëlanit 544 ff.  
 Aëlochroit 590. 593.  
 Aëlogonit II, 1061.  
 Aëlomorphit II, 1130.  
 Aëlophan 720 f. 723.  
 Aëluandit II, 1088.  
 Aëlmandin 429. 584 f. ebler, 585.  
 gemeiner, 585.  
 Aëlmandin-Spath, rhomboedri-  
 scher 891.  
 Aëlsfour 98.  
 Aëlsorit II, 1252 ff.  
 Aëlumnate 419 ff.  
 Aëlmunit II, 1176 ff.  
 Aëlunt II, 1163.  
 Aëmalgam 31 f.  
 Aëmazonenstein 461. 628. 636.  
 Aëmblygonit II, 1052 ff.  
 Aëmblygon-Spath, prismatischer,  
 II, 1063.  
 Aëmethyft 250. 256. II, 1578 f.  
 Aëmant 474. 509. 837.  
 Aëmoniakalaun II, 1168.

- Ammoniak-Salz, octaedrisches, II, 1461. prismatisches II, 1181.  
 Ammonium = Eisenchlorid II, 1463.  
 Amosit II, 1561.  
 Amphibol 485. 500 ff.  
 Amphigen = Spath, hexaedrischer, 894. II, 897. trapezoidaler 613.  
 Amphibolit 613.  
 Analcim 777 ff.  
 Anatas 216 ff. II, 1575 f.  
 Andalusk 440 ff. prismatischer 440. II, 1586.  
 Andesin 653. 810.  
 Andesit 653.  
 Anglerit II, 1081.  
 Anglesit II, 1113.  
 Anhydrit II, 1141.  
 Ankerit II, 1327 f. dichter II, 1328. schuppig = förmiger, II, 1327. späthiger, II, 1327.  
 Anorthit 666. II, 1596.  
 Antophyllit 511 ff. blättriger 494. strahliger 511.  
 Antophyllit 724 f.  
 Anthracit II, 1520 ff. safriger II, 1522. gemeiner, graphitartiger, hölzerner, schlackiger, stänglicher II, 1521.  
 Anthracolith II, 1301.  
 Anthraconit II, 1301 ff. dichter, 1302. schuppig = förmiger, 1302. späthiger, 1301.  
 Antigorit 849 f.  
 Antimon 10 ff. prismatisches 57. rhomboedrisches 11.  
 Antimon = Baryt 308.  
 Antimonblende 192 f. azahlige 192.  
 Antimonblüthe 308 f.  
 Antimonglanz 155 f. axotomer 161. blättriger 165. dichter 156. haarförmiger 156. 162. peritomer 182. prismatischer 48. prismatoedrischer 48.  
 Antimonat II, 994 ff.  
 Antimonkupferglanz 173.  
 Antimonnickel 59 ff.  
 Antimonnickelglanz 79 f. II, 1561.  
 blättriger 79. dichter 80.  
 Antimonsäure 11. 156. 309 f.  
 Antimonsalze II, 998 ff.  
 Antimonstiber 57 ff.  
 Antimonste 57 ff.  
 Antimolit 776.  
 Apatit II, 1207.  
 Apatit II, 1053 ff. Aragonischer II, 1230. blättriger II, 1054 f. erdiger II, 1056. safriger II, 1055 f.  
 Aphtit II, 912.  
 Aphtit II, 1277 f. 1291. schaaliger II, 1277. 1291. schuppiger II, 1277.  
 Aphrodit 732.  
 Apophyllit 758 ff. II, 1538.  
 Apyrit II, 912. 919.  
 Aquamarin, ächter, orientalscher, 603. 887.  
 Aragon II, 1231.  
 Arkanit II, 1137.  
 Arenalk 565.  
 Arfvedsonit 518 ff. 745.  
 Artose 634.  
 Arquerit 31.  
 Aragon II, 1230. 1231.  
 Aragonit II, 1229 ff. 1230 ff. blättriger II, 1231 ff. safriger II, 1234. schaaliger II, 1235.  
 Arseniate II, 998 ff.  
 Arsenide 62 ff.  
 Arsenit 13 f. gebiegen 13. rhomboedrisches 13. rother 153. weißer 308.  
 Arsenalkies 69 ff.  
 Arsenit-Antimon 12 f.  
 Arsenitbleispath II, 1038 ff.  
 Arsenitblüthe 306 ff. II, 1000. blättrige 307. erdige 307. haarförmige 307. schlackige 307.  
 Arsenitfelsen 71.  
 Arsenit-Glanz 14.  
 Arsenitkies 71 ff. axotomer 69. prismatischer 72.  
 Arsenitkies 69.  
 Arsenit-Kupfer 82.  
 Arsenitmangan 83.  
 Arsenitnickel 62. 65.  
 Arsenitnickel II, 1015 f.  
 Arsenitrubin 153.  
 Arsenitsalze II, 998 ff.  
 Arsenit-Säure, octaedrische, 306.  
 Arsenitstiber 14. 57. 59.  
 Arsenitstinter II, 1018. 1019. 1020.

- Arsenitbleisglanz 12.  
 Arsenit-Blomuth 872.  
 Arsenitfiderit II, 1015.  
 Asebit 475. 508 ff. 513. 837.  
   bleigamer 509. gemetner 509.  
   737. 744. 837. holzförmiger  
   837. reifer 474. schillernder 837.  
   schwimmender 510. talkartiger  
   509.  
 Aschenzieher II, 912.  
 Asphalolit II, 1591.  
 Asphalt II, 1511 ff. erdiger, schla-  
 diger II, 1512.  
 Asphalten II, 1510. 1512.  
 Aster-Quimmer 867.  
 Atnosphär-Wasser, reines 312.  
   317.  
 Astrachanit II, 1184 f.  
 Astrakanit II, 1184.  
 Atacanit II, 1463. 1463.  
 Atlaserg II, 1382.  
 Atlasstein II, 1148.  
 Atramentstein II, 1204. 1207.  
 Augit 480 ff. blättriger 480. 516.  
   muschlig 482. 546. schlach-  
   ter 548.  
 Augitporphyr 485.  
 Augit-Spath, arotomer 521. dia-  
 tomer 468. hemiprismatischer  
   501. 507. 508. 513. 835. 837.  
   paratomer 471. 474. 475. 477.  
   480. 490. peritomer 519. pris-  
   matischer 464. prismatobifcher  
   561.  
 Aurichalcit II, 1398 f.  
 Auripigment 153.  
 Authomolit 423.  
 Avanthurin-Geldspath 657.  
 Axinit II, 925 ff. prismatischer  
   II, 925.
- B.**
- Babingtonit 521 f.  
 Badkohlen II, 1533.  
 Baggertorf II, 1554.  
 Baisalit 476. 477. 479.  
 Balduin's Phosphor II, 1419.  
 Ballas-Rubin 429.  
 Balthmorit 837.  
 Bamlit II, 1587 f.  
 Banjasapis 274. 275.  
 Barfowit 621 f.  
 Barbachat 287.  
 Barystrontlanit II, 1249.  
 Baryt II, 1123 ff. erdiger II,  
   1129. fastiger II, 1128. talk-  
   haltiger II, 1130. kohlen-saurer  
   II, 1249. schuppig körniger II,  
   1128 f. Schwefelsaurer II, 1123.  
   späthiger II, 1124 ff. spilttriger  
   II, 1129. unebener II, 1129.  
 Barytocalcit II, 1254 f.  
 Barytophyllit 831.  
 Basanomehan 236. 240.  
 Bastom-Glanz, Naurtopper, 182.  
 Bastier Laufftein 438.  
 Batrachit 521.  
 Beaumontit 808 f.  
 Bellstein 462.  
 Weinbrech II, 1277.  
 Weinwelle II, 1277.  
 Beraunit II, 1088.  
 Berengelit II, 1497 f.  
 Bergbalsam II, 1506. 1514.  
 Bergblau II, 1391. 1398.  
 Bergbutter II, 1171. 1172. 1174.  
   1193. 1199.  
 Bergflachs 474.  
 Bergguhr II, 1278.  
 Bergholz 835 f.  
 Bergforst 510.  
 Bergkryhall 253 ff.  
 Bergleber 510.  
 Bergmannit 741. 769. 772.  
 Bergmehl 302 f. II, 1278.  
 Bergmilch II, 1256.  
 Bergöl II, 1506.  
 Bergpech II, 1511.  
 Bergseife 707 f.  
 Bergtalg II, 1193.  
 Bergtheer II, 1508 ff. flüssiges II,  
   1509. jähres II, 1509.  
 Bergwuschlitt II, 1193.  
 Bergwolle 474.  
 Bergzucker II, 1278.  
 Berlinerblau, natürliches II, 1076.  
 Bernerde II, 1499.  
 Bernstein 437. II, 1503 ff. gelber  
   II, 1503. schwarzer II, 1509.  
   weißer II, 1504.

- Berthierit 168 f.  
 Beryll 432. 603. 604. spherulit-  
 ger 690.  
 Berzelierte 607.  
 Berzelit II, 1467.  
 Bendantit 612.  
 Bieberit II, 1194.  
 Bildstein 814.  
 Bimstein 647.  
 Biadefalt II, 1310.  
 Biotin 666.  
 Biotit 671 ff.  
 Blömmitt II, 1379 f.  
 Bitterfalk II, 1329 ff. 1332 ff.  
 erdiger 1337. muschliger 1336.  
 rauher 1337. spalttriger 1336.  
 unreine Formationen desselben  
 II, 1341 ff.  
 Bitterfalkmergel II, 1343 ff. erd-  
 ger II, 1344. gemeiner II,  
 1343.  
 Bittersalz II, 1185 ff. blättriges  
 II, 1186. haarförmiges II, 1187.  
 mehliges II, 1188. natürliches  
 II, 1186. prismatisches II, 1186.  
 Bittersalzwasser 336 f.  
 Bitterspath II, 1332 f. 1349.  
 Bitterwasser 334 ff. 336.  
 Bitumen II, 1506. 1508. 1511.  
 Blätterkies 135.  
 Blätterkoble II, 1529.  
 Blättertellur 53 f.  
 Blätterzöclith 761.  
 Blauz Bleierz 96.  
 Blauz Eisenstein 743.  
 Blauerz II, 1361.  
 Blauspath II, 1095.  
 Blaustein II, 1301.  
 Blauwerk II, 1301.  
 Blechpuffer 36.  
 Blei 33 f. arseniksaures II, 994.  
 1039. chromsaures II, 983. her-  
 acdrisches 33. kohlen-saures II,  
 1223. kupperhaltiges schwefel-  
 kohlen-saures II, 1217. molyb-  
 dän-saures II, 979. phosphor-  
 saures II, 1044. prismatisches  
 schwefel-kohlen-saures II, 1219.  
 rhomboedrisches schwefel-kohlen-  
 saures II, 1220. scheel-saures  
 II, 976.
- Blei-Bornit, anomer II, 1220.  
 brachytypen II, 1038. bisoma-  
 tischer II, 1223. bröckler II,  
 976. hemiprismatischer II, 983.  
 orthotomer II, 1495. parato-  
 mer II, 1217. peritomer II,  
 1467. prismatischer II, 1113.  
 prismatoidischer II, 1219. py-  
 ramidaler II, 979. rhomboedri-  
 scher II, 1044.  
 Bleibluthe II, 1038.  
 Bleierde II, 1228 f. fröhe II, 1228.  
 zerreibliche II, 1228.  
 Bleierz, braun II, 1044. braun II,  
 1044. gelb II, 979. grün II,  
 1038. 1044. schwarz II, 1227.  
 weiß II, 1223. von Mendip II,  
 1467.  
 Bleisäblerz 172. 181.  
 Bleigelb II, 979 ff.  
 Bleiglanz 94 ff. dichter 95. ge-  
 meiner 94. heracdrischer 94.  
 mulmiger 95. octaedrischer 167.  
 grob-, klein- und feinspeißiger 95.  
 Bleiglas II, 1113.  
 Bleiglatte, natürliche 201 f.  
 Bleiglimmer II, 1225. 1227.  
 Bleigummi II, 1051 f.  
 Blei-Gornetz II, 1468.  
 Bleilaser II, 1215 f.  
 Bleiniere II, 994 ff. dichte II,  
 995. erdige II, 995.  
 Bleioryd, kohlen-, phosphor-,  
 arseniksaures 96. basisches mo-  
 lybdän-saures II, 982. selenicht-  
 saures II, 1111.  
 Bleischimmer 162.  
 Bleischwärze II, 1227 f.  
 Bleischweiß 94. 95.  
 Bleispath II, 1223 ff. dunkler II,  
 1227. gelber II, 979. Refri-  
 ner II, 1049.  
 Bleivitriol 96. II, 1113 ff.  
 Blende 115.  
 Blitgröhren 267.  
 Blitgrüner 267.  
 Blitstein 233.  
 Bodenseife 707. -  
 Wohl 713.  
 Bohnerz 367. 368. 369. 377.  
 Bol 712. 713 f.

- Bologneserpath II, 1127. 1133.  
 Bologneserstein II, 1127. 1133.  
 Bolus 693. Armentischer 714.  
 Boudborfit 566. 822.  
 Boract II, 1422 ff. blättriger II,  
 1423. dichter II, 1424. safriger  
 II, 1424. tetraedrischer II, 1422.  
 Borate II, 1422.  
 Borax II, 1430. rother II, 1430.  
 Borax - Salz, prismatisches II,  
 1430.  
 Boraxsäure 305. prismatische 305.  
 Boraxwasser 341.  
 Borazit, f. Boracit.  
 Borstein, f. Bernstein.  
 Borssäurewasser 345.  
 Botryogen II, 1199 ff.  
 Botryogen - Salz, hemiprismi-  
 sches II, 1199.  
 Botryolith II, 911 ff.  
 Boulangerit 164 f. II, 1570.  
 Bourmonit 99. 170 ff.  
 Boutellenstein 645.  
 Branchit II, 1487.  
 Brandberg II, 1517.  
 Brandbohlen II, 1533.  
 Brandschiefer 700.  
 Brandbleibend 202.  
 Braunsenstein 6. 354. 357. 359 ff.  
 372. fastiger 359. gemelner  
 360. kalkiger 366. ochriger  
 360. schlackiger 369. thoniger  
 367.  
 Braunerz 119. 366. II, 1361.  
 Braunit 223.  
 Braunfohle II, 1639 ff. II, 1612.  
 baßförmige II, 1541. ebene II,  
 1540. erdige II, 1541. gemeine  
 II, 1540. hölzförmige II, 1350.  
 nabelförmige II, 1541. schleifige  
 II, 1541.  
 Braunkalk II, 1322 ff. 1323.  
 dichter II, 1324. safriger II,  
 1324.  
 Braunsalz II, 1208.  
 Braunspath II, 1323 f. 1329.  
 1368.  
 Braunklein, grauer 223. 390.  
 Piemontescher 669. II, 1677.  
 rother II, 1368. schwarzer 466.  
 Braunkleinerg, granatförmiges 587.  
 Braunkleinfall II, 1364.  
 Braunkleinsofel 587.  
 Breunnerit II, 1349 ff.  
 Brevick 776.  
 Brewsterit 763. 767 ff.  
 Brilanten 7.  
 Britbyn - Allophan, untheilbarer,  
 398.  
 Britbyn - Salz, hemiprismatisches  
 II, 1139. prismatisches, II, 1161.  
 Britbyn - Spath, pyramidaler 798.  
 Brochantit II, 1209 f.  
 Broddbo - Tantalit II, 963.  
 Brognartin II, 1139 ff.  
 Brombe II, 1478 f.  
 Bromit II, 1478.  
 Bromsilber II, 1478 f.  
 Bronzit 494 f. 495.  
 Brookit 214.  
 Bract 347 ff.  
 Bucholzit 452. II, 1587.  
 Büchsenstein 127. 131.  
 Bucklaubit 570 f.  
 Bunterde II, 1553.  
 Bunt - Bleierz II, 1044.  
 Buntkupfererz 137 ff. II, 1585.  
 Buxamit 467 f.  
 Buttermilcherz II, 1473.  
 Buttermilchsilber 460. II, 1473.  
 Byssolith 507 f.  
 Bytownit 622.

C.

- Calcit II, 1256. 1270.  
 Calcbonit II, 1217 ff.  
 Calcstronbaryt II, 1130.  
 Cäment, Römisches II, 1318.  
 Cämentkupfer 36. natürlisches 36.  
 Cämentstein II, 1314.  
 Cancrinit II, 906. 1608.  
 Cannelsohle, f. Rannelsohle.  
 Caprocinant 779.  
 Carbonate II, 1217 ff. wasserfreie  
 II, 1217 ff. wasserhaltige II,  
 1382 ff.  
 Cavolinit 612.

- Cementkieser** 340. II, 1214.  
**Cerer**, basisches kohlensaures II, 1447. neutrales kohlensaures II, 1445.  
**Cerer = Baryt**, pyramthales, II, 1444.  
**Cerer = Erz**, unthellbares, 751.  
**Cerussit** 761 f. II, 1607.  
**Cerer = Drydul**, kohlensaures, II, 1400.  
**Cerin** 541. 542.  
**Cerin = Stein** 761.  
**Cerulith** 848.  
**Cerussit** II, 1223.  
**Chabact** 780 f. II, 1600.  
**Chabasit** 780.  
**Chalcodon** 285 ff. gemeiner 286.  
**Chalkit** 801.  
**Chalkolith** II, 1104 f.  
**Chalkophacit** II, 1036 ff. 1611.  
**Chalkophyllit** II, 1034 f. 1610.  
**Chalkofidrit** II, 1081.  
**Chalkotrichit** 211.  
**Chalcedon**, s. **Chalcedon**.  
**Chamossit** 742.  
**Chalkolith** 443 ff.  
**Chludewit** II, 1085 f.  
**Chile = Salpeter** II, 1414.  
**Chimborazit** II, 1231.  
**Chloanthit** II, 1560.  
**Chlorde** II, 1450 ff.  
**Chlorit** 458. 459. 854. 857 ff.  
   blättriger 858. erdiger 860. gemeiner 860. muschliger 860.  
   schiefriger 859. schuppiger 859.  
**Chloritoid** 831 ff.  
**Chloritspath** 831.  
**Chlornatrum**, wasserhaltiges, II, 1458.  
**Chloromelan** 807.  
**Chloropal** 223 f. 776. erdiger 220. muschliger 220.  
**Chlorophän** 741.  
**Chlorophan** II, 1430.  
**Chlorospinel** 424 f.  
**Chlorure** II, 1460 *Rothe \**.  
**Chondroit** 873 ff.  
**Chondrit** 818.  
**Chromat** II, 983 ff.  
**Chrombleyspath** II, 983.  
**Chromseifenstein** 419 ff.  
**Chrom-Erz**, orthorhombisches 419.  
**Chromgelb** 421.  
**Chromer** 145. 204 ff. II, 1575.  
**Chromoxyd** 421.  
**Chrom = Phosphorsulfersbleispath** II, 989.  
**Chryolith** II, 1442.  
**Chrysoberyll** 430 ff.  
**Chrysolith** 44. 432. 525 ff. oder 525. hemiprismatischer 873. prismatischer 525.  
**Chrysophan** 853.  
**Chrysoptas** 286.  
**Chrysoptaserde** 733.  
**Chrysoth** 837 f.  
**Cimolite** 484. 709 f.  
**Cipollino** II, 1279.  
**Citrin** 256. 265.  
**Gluthalit** 779.  
**Coecinit** II, 1476.  
**Coelstin** II, 1116 ff. dichter II, 1121. faseriger II, 1120. spaltiger II, 1117 ff. strahliger II, 1119 f.  
**Columbit** II, 961. 964 ff.  
**Columblum** II, 961.  
**Comptonit** 799 ff.  
**Concurrit** II, 1024 f. 1609.  
**Conit** II, 1307.  
**Copalls** II, 1500 f.  
**Coplasit** II, 1204 f. 1206.  
**Coquimbite** II, 1201.  
**Cordierit** 553.  
**Cotunnit** II, 1466.  
**Couzevanit** 865 f.  
**Crichtonit** 230. 232.  
**Crocoisit** II, 983.  
**Cronstedtit** 807 f.  
**Cuban** II, 1566.  
**Cummingtonit** 360.  
**Cyproplumbit** 99 f.  
**Cypria** 579.

D.

**Dachstein** 700.  
**Dezait** 74.  
**Demourin** II, 1599.  
**Dezussit** II, 912.

Darg II, 1553.  
 Datolith II, 907 ff.  
 Datolithspath II, 907.  
 Davyn 611.  
 Decrytationswasser 316.  
 Delbaurit II, 1066 f.  
 Demant 4 ff. 9. II, 1555. otkre-  
 brischer 4.  
 Demanten, Pippische, 264.  
 Demant = Blende, bobelachrische,  
 872.  
 Demantspath 245. 247.  
 Dendrachet 287.  
 Dermatit 736.  
 Desmin 764 ff.  
 Diabosit II, 1084 ff.  
 Diagonit 767.  
 Diaklasit 498 ff.  
 Diallag 495 ff. talkartiger 498.  
 Diaklogit II, 1269.  
 Diamant 4.  
 Diaphorit 469.  
 Diapor, Diaport 351 f.  
 Diaprot 563 ff. II, 1591.  
 Dicksteine 7.  
 Digenit 106 f.  
 Diopit 471 ff.  
 Diopas 745 ff. II, 1496.  
 Diploit 668.  
 Disthen 448. 449 ff. II, 1587.  
 Disthen = Spath, Einkryst, 351.  
 prismatischer 449. pseudomorpho-  
 scher 447.  
 Dolomit II, 1323. 1329. 1332.  
 1334 f.  
 Doppelspath II, 1258. 1260.  
 1289.  
 Doppelt = Colonsfiter 86.  
 Dufrenit II, 1081.  
 Dufrenoskit II, 1568.  
 Dur II, 1161.  
 Dreifalt II, 1135 f.  
 Dyaluit 422 f.  
 Dyfobit II, 1548.  
 Dykom = Glasz, biprismatischer,  
 170. bobelachrischer 175. hemi-  
 prismatischer 159. hexachrischer  
 150. pseudomorphischer 173. rhom-  
 boedrischer 158. tetraedrischer  
 174.  
 Dykom = Malachit, hemiprismati-

scher II, 1100. monotoner II,  
 1030. prismatischer II, 1209.  
 Dykom-Spath, hemiprismatischer  
 II, 1064. prismatischer II, 907.

**C.**

Celopal 291.  
 Cinglonit 798 f.  
 Cwarwit II, 1068.  
 Czeran 572.  
 Chilit II, 1100.  
 Cis 312.  
 Eisen 37 ff. fossiles 39. gelbes  
 37. kohlenfaures II, 1353. oc-  
 taedrisches 37. phosphorsaures  
 II, 1076. vulkanisch gelbes  
 nes 40.  
 Eisenkies II, 1171 f. saftiger II,  
 1171. haarformiger II, 1171.  
 Eisenapatit II, 1060 f.  
 Eisenaugit 488.  
 Eisenbitterfals II, 1329 ff. bichter  
 II, 1331. schuppig = formiger II,  
 1330.  
 Eisenbitterspath II, 1330.  
 Eisenblau II, 1076 ff. blättriges  
 II, 1077 f. erdiges II, 1078 f.  
 saftiges 743. haarformiges II,  
 1078.  
 Eisenblüthe II, 1231. 1235. 1239.  
 Eisenbranderg II, 1023.  
 Eisenbraunfels II, 1329.  
 Eisenchlorid II, 1462.  
 Eisenchlorit II, 1463.  
 Eisenkies II, 1171.  
 Eisenschwefel II, 532.  
 Eisenerde, blaue II, 1076. saftige  
 grüne II, 1081.  
 Eisenerz, arctomes 230. bobelach-  
 risches 407. haplothes 236.  
 240. hexachrisches 230. 416.  
 octaedrisches 409. rhomboedri-  
 sches 233.  
 Eisenglanz 233 ff. blättriger 234.  
 bichter 233. saftiger 234. kör-  
 niger 234. schuppiger 234.  
 schuppig = saftiger 234.  
 Eisenglas, vulkanisches 534.  
 Eisenglimmer 234.

- Eisengranat 590 ff. gemeiner 590.  
 II, 1593.  
 Eisenkalk II, 1363.  
 Eisenkalkspath II, 1350.  
 Eisenkies 110. 127. hexaedrischer  
 127. prismatischer 132. rhom-  
 boedrischer 110.  
 Eisentiesel 270 ff. 272. safriger  
 271. gemeiner 271.  
 Eisenkoberterz 67.  
 Eisenkobaltkies 67.  
 Eisenmann 233.  
 Eisenmalm 410.  
 Eisennickelkies 113 f.  
 Eisenniere 367. 368. 377.  
 Eisenopal 297 f.  
 Eisenoryb 229 ff. 233. II, 1577.  
 Eisenoryb-Drybul 407 ff. II, 1583.  
 Eisenorybul-Alaun II, 1171.  
 Eisen-Pecherz 358. II, 1022. 1072.  
 Eisen-Platin 22.  
 Eisenrahm, 285. brauner, 388.  
 Eisen-Restin II, 1482.  
 Eisenrose 214. 236.  
 Eisensand 416.  
 Eisensinter II, 1022. fester II, 1022.  
 Eisenspath II, 1854 ff. Kieselhal-  
 tiger II, 1362.  
 Eisenspiegel 235.  
 Eisenstein, braun, 354. roth, 233.  
 schwarz, 401.  
 Eisensteinmark 715 f.  
 Eisensulphate II, 1207 ff.  
 Eisenthon 705 f.  
 Eisentitan 212.  
 Eisenvitriol II, 1195 ff. faseriger  
 II, 1196. haarförmiger II, 1196.  
 mehligter II, 1196. muschligter  
 II, 1196. rother II, 1199.  
 Eisenwasser 323.  
 Eisenzinkblende 118.  
 Eisekollen 313.  
 Eisepath 659.  
 Eisezapfen 313.  
 Eisebergit II, 1593.  
 Elogit 452.  
 Eisin-Spath, pyramibaler 615.  
 rhomboedrischer 609.  
 Eislith 609. 610.  
 Elaterit II, 1515 ff.  
 Eletrum 25 f.
- Embritilit 165.  
 Emmonit II, 1249.  
 Endot 561 ff. wasserhaltiger, 831.  
 Epistilbit 766 f.  
 Epsomit II, 1186.  
 Erbsenstein II, 1231. 1235. 1239.  
 1276.  
 Erde, Samische, 717. Sinopi-  
 sche, 706.  
 Erden 245 ff.  
 Erdbarz, braunes II, 1517. gel-  
 bes II, 1503. schwarzes II,  
 1506. 1508. 1511. 1515. ein  
 unbenanntes II, 1501.  
 Erdbarze II, 1485 ff.  
 Erdbhydrate 347 ff.  
 Erdbkalt 68. 396. II, 1005.  
 1009 f. grüner II, 1011. 1013.  
 schwarzer 396.  
 Erdbkold, brauner, II, 1009.  
 gelber II, 1009. rother II, 1005.  
 schwarzer 396.  
 Erdbkoble II, 1539.  
 Erdböl II, 1506 ff. 1508. gemei-  
 nes II, 1507.  
 Erdbpoch II, 1511. elastisches II,  
 1515.  
 Erbsalz II, 1456.  
 Erbschlade 696.  
 Erbwachs II, 1490.  
 Erinit II, 1030 f. 1610.  
 Erythrin II, 1005.  
 Erz, Naghager, 53.  
 Esmarkit 823 f.  
 Euchlor-Nalachit, prismatischer,  
 II, 1031. pyramibaler II, 1103.  
 rhomboedrischer II, 1034.  
 Euchlor-Salz, hemiprismatisches  
 II, 1208.  
 Euchroit II, 1029 f.  
 Eudialyt 891 ff.  
 Eugen-Glanz, arotomer, 183.  
 Eufairit 85.  
 Eullas 601 ff.  
 Eullas-Halotz, diatemes II, 1005.  
 dichromatisches II, 1076. hemi-  
 prismatisches II, 1000. pris-  
 matisches II, 999. prismatoidi-  
 sches II, 1148.  
 Eulytin 872.  
 Eutom-Glanz, dichomboedrischer



125. elastischer 56. prismatischer 136. pyramidaler 53. rhomboedrischer 55.  
Curenit II, 956.

## F.

Fahlerz 174 ff. 180. II, 1571.  
bunkles 178. lichter 176. 177.  
Fahlnit 819. 822. harter 822.  
Faser-Datolith II, 911.  
Fasergyps 745.  
Faserfalk II, 1230. 1242. 1271 f.  
1278. 1289.  
Faserkiesel 252. 452 f.  
Fasertohle II, 1523.  
Faserquarz 257. 270. 272.  
Faser-Scolith 769. 773.  
Fassait 477. 479.  
Faujasit 789 f.  
Fayalit 532 ff. II, 1363.  
Federalaun II, 1171. 1174. 1186.  
Feherez 156. 162 ff. dichter 163.  
haarförmiges 163.  
Fehergyps II, 1148.  
Feherweiss II, 1148.  
Feldspath 625 ff. 651. anorthomer 666. orthomer 655. blauer II, 1097. edler 659. embryodorer 658. gemeiner 628. gemeiner dichter 654. glasiger 629. 658. heterotomer 648. orthotomer 625. polychromatischer 690. tetartoprismatischer 648.  
Feldspathavanturin 657.  
Feldstein 625. 638 ff. 654. dichter 277. 280. 638. 654. erdiger 639. gemeiner dichter 639.  
spalttrüger 638.  
Felsen 237.  
Felsit 662.  
Fergusonit II, 953 ff.  
Ferrate 407 ff.  
Festungsachse 287.  
Festungsobalt 66.  
Festlein 609.  
Festbol 714.  
Festquarz 257 f. gemeiner 258.  
Feueropal 290 f.  
Feuerstein 281 ff. II, 1579.

Fibrosferit II, 1202.  
Fibrolith 452 f. II, 1587.  
Fichtelit II, 1488 f.  
Finko-Lantalit II, 963.  
Fischerit II, 1091 f.  
Fliegenstein 13.  
Flinz II, 1354.  
Flodenz II, 1038.  
Fluellit II, 1443 f.  
Fluobarit II, 1441.  
Fluocerin II, 1447 f.  
Fluocerit II, 1445 f.  
Fluoride II, 1434 ff.  
Fluormetalle, s. Fluoride.  
Fluorüre II, 1434. Note \*).  
Fluopyrocerit II, 1446.  
Fluß II, 1434 ff. dichter II, 1437.  
erdiger II, 1437.  
Fluß - Galob, octaedrisches, II, 1434. peritomes II, 1018. prismatisches, II, 1061. rhomboedrisches, II, 1053.  
Flußspath II, 1435 f. hepatischer II, 1440.  
Fossilien, unbenannte, II, 1380. 1408. 1488. 1605.  
Franklinit 407 f.  
Frauenz II, 1148.  
Frauenglas II, 1448. Stäussches 675.  
Frugärbis 578.  
Fulgurit 267.  
Fullonit 358.

## G.

Gabbro 498.  
Gadolinit 540 ff. 542. II, 1590.  
Gagat II, 1539.  
Gahnit 423. 578.  
Gallienstein II, 1190.  
Galmet 753. II, 1371 ff. gemeiner II, 1373.  
Garkupfer 36.  
Gay-Lussacit II, 1406.  
Gaylussit II, 1406 ff.  
Gebiegen-Antimon II.  
Gebiegen-Arsenit 13.  
Gebiegen-Blei 33.

- Gebiegen = Chrom 145.  
 Gebiegen = Eisen 37. 38 ff. fossiles  
 oder tellurisches 38.  
 Gebiegen = Gold 24. II, 1556.  
 Gebiegen = Kupfer 35.  
 Gebiegen = Nidel 108. 109.  
 Gebiegen = Palladium 23.  
 Gebiegen = Platin 20 f. 23.  
 Gebiegen = Quecksilber 32.  
 Gebiegen = Silber 28. 29 f. gub-  
 bisches 29.  
 Gebiegen = Zinn 14.  
 Gebiegen = Zinnoxyd 34.  
 Gekröpfstein II, 1144.  
 Gehlenit 598. 599 ff.  
 Gelbleiter II, 979.  
 Gelbleitenerz II, 1205.  
 Gelbleisenstein 361. 374 ff. fabri-  
 ger 374. muschliges 374. ochri-  
 ger 374. thoniger 377 ff. thon-  
 gemeiner 378. thon. körniger  
 378. thon. schaaliger 377.  
 Gelberde 711 f.  
 Gelberz 48.  
 Gelferz 139.  
 Geofrontit 165 f. II, 1570.  
 Gießblei 350.  
 Gift 13.  
 Giftiges 72.  
 Gigantolith 833 f.  
 Gilbertit 691.  
 Glimmer 459.  
 Glimmerstein 796.  
 Glanz-Blende, hercynische 120.  
 Glanzbraunstein 405 f.  
 Glanzerg 100.  
 Glanzkobalt 66.  
 Glanzkobold 75.  
 Glanzkoble II, 1520. 1529 f.  
 Glasfrit II, 1137 f.  
 Glaserg 100.  
 Glaslapp, brauner, 368. rothgr.,  
 233.  
 Glasopal 290.  
 Glaskörner II, 925.  
 Glättcher 313.  
 Glättcherfalg II, 1186.  
 Glattfels 313.  
 Glauberit II, 1189.  
 Glaubers geheimer Salzwasser II,  
 1181.  
 Glauberfalg II, 1182 ff. natürl-  
 ches II, 1182. prismatisches II,  
 1182.  
 Glauberfalgwasser 326 ff.  
 Glaukolith 664 f.  
 Glaukophan 552 f.  
 Glimmer 671. 675 ff. 682. bläu-  
 ger 670. einziger 671. 673.  
 zwelfziger 675.  
 Glotalith 797 f.  
 Glimmer-Steatit, pseudomorpher,  
 456. 817. unthelbarer, 814.  
 Gmelinit 780. 783. 784.  
 Goedekgut II, 1195.  
 Gokumit 578.  
 Gold 24 ff. II, 1556. faules 27.  
 gebiegen 24. graugelbes 27.  
 hercynisches 24.  
 Goldblei 131.  
 Goldsilber 28. 30.  
 Goslarit II, 1190.  
 Götthit 354. 357.  
 Grammatit 500 ff. asbestartiger  
 502. blättriger 501. gemainer  
 501. glasartiger 501.  
 Granat 590 ff. 590. Rhombischer  
 595. dodecaedrischer 590. ecker  
 584. gemainer 590. hercyni-  
 scher 595. orientalischer 584.  
 prismatischer 438. pyrami-  
 daler 571. Sphärischer 584. tet-  
 raedrischer 878. weißer 613.  
 Granat = Blende, dodecaedrische,  
 115.  
 Granatit 428.  
 Graphit 8 ff. blättriger 8. Mäher  
 8. schuppiger 8.  
 Graubraunstein 390 ff.  
 Graufensites 135.  
 Granerz 97. II, 1133.  
 Graugiltegerz 177 f.  
 Graugolberz 53.  
 Graufobalterz II, 1568.  
 Graumangan-Erz, lithes, 228.  
 Graupenschörl II, 912.  
 Grausilber II, 1377. 1377 ff.  
 Grausilberglanzerg 155.  
 Greenockit 114 f.

- Greenovit II, 940 f. 1008.  
 Grobfohle II, 1529. 1530.  
 Groppit II, 1604 f.  
 Grosslit 390.  
 Grossular 580. 581.  
 Grün-Eisenerde, zerreibliche, II, 1083.  
 Grüneisenstein II, 1081 ff. wächst-  
 ter II, 1083. strahllichter II,  
 1081.  
 Grünlandmoort II, 1553.  
 Grünerde 483. 863.  
 Guayaquil II, 1496.  
 Guldlich-Silber 28.  
 Gummibleyspath II, 1051.  
 Gummi-Grz, uranisches, 388.  
 Gurhofan II, 1232. 1340.  
 Guyaquil II, 1496 f.  
 Gymnit 733 f.  
 Gyps II, 1148 ff. dichter II, 1183 f.  
 erdiger II, 1154. festigt II,  
 1152. schaumiger II, 1153.  
 schuppig-förniger II, 1153. fe-  
 ster schuppig-förniger II, 1153.  
 loser schuppig-förniger II, 1153.  
 späthiger II, 1149 f. strahliger  
 II, 1152.  
 Gypsguhr II, 1148.  
 Gyps-Leberstein II, 1154.  
 Gypsmergel II, 1316.  
 Gypsofen II, 1152.  
 Gypsunter II, 1154.
- G.
- Gaartles 108. 109. 134. 136.  
 Gaarpuffet 38.  
 Gaarfalz II, 1171. 1174. 1186.  
 1186.  
 Gaarvitriol II, 1186.  
 Gaconem - Grz, prismatisches,  
 358. 377. prismatoidisches 354.  
 unthellbares 368.  
 Gaconem - Malachit, wrothmet II,  
 1032. diatomet, II, 1033. by-  
 romer II, 1030. hemiprismati-  
 scher II, 1382. prismatoidlichter  
 II, 1463.
- Gagel 318.  
 Gahnenammdrusen II, 1127: Rote\*)  
 Gaidemoore II, 1553.  
 Gaidorf II, 1552.  
 Gaidingerit II, 999 f.  
 Gal - Saryt, bipyramidischer II,  
 1249. hemiprismatischer II, 1254.  
 vertomer II, 1246. prismati-  
 scher II, 1123. prismatoidischer  
 II, 1116.  
 Galblasurblet II, 1217.  
 Galbopal 291.  
 Galbitriolblet II, 1219.  
 Gallonit 718 f.  
 Galotrichit II, 1174 ff. festigt  
 II, 1175. gemint II, 1174.  
 haarförmiger II, 1176.  
 Gamaat 232.  
 Gamafonsit II, 1304 ff. festigt  
 II, 1305. schuppig-förniger II,  
 1305. späthiger II, 1306.  
 Garmotom 790 ff.  
 Garrische II, 1297.  
 Garringtonit 776.  
 Garblet 98.  
 Garibraunstein 222 f. II, 1678.  
 Gartin II, 1495 f.  
 Gattit II, 1489 ff.  
 Gartsobalterz 69.  
 Gart-Baßit 317 f.  
 Gatchettin II, 1492 ff.  
 Gauerit II, 1564.  
 Gawn II, 897 ff. 899. 1607.  
 Gayortit 286.  
 Gebettin, rhomboedrischer 637.  
 Gebenbergit 488 ff. II, 1588.  
 Geddyphan II, 1041 f.  
 Gelotrop 285. 288.  
 Gelwin 876 f.  
 Gepatit - Grz, schlagiges 372.  
 Gepatitische Quellen 341.  
 Gepatit II, 1134 f. blüthet II,  
 1134 f. lichter II, 1134.  
 Gerberit II, 1081 f.  
 Gerreit II, 1377.  
 Gerscheit II, 1600.  
 Gessonit 580.  
 Geteroflin II, 1576.  
 Geterofit II, 1675 f.  
 Geterozit II, 1675.  
 Geragonglümmer 672.

- Simberzspath II, 1303. 1369.  
 Note \*).  
 Himmelstmehl II, 1148.  
 Sifingert 723 f.  
 Hochmoore II, 1553.  
 Hohlspath 443.  
 Holz, bituminöses II, 1530. ge-  
 grabenes II, 1539.  
 Holzasbest 835.  
 Holzkohle, mineralische, II, 1520.  
 Holzpulfererz II, 1025.  
 Holzopal 292.  
 Holzstein 280.  
 Holztorf II, 1552.  
 Holzginn 220. 221.  
 Honigstein II, 1480.  
 Hoppit II, 1432 f.  
 Hornblei II, 1468 f.  
 Hornblende 485. 513 ff. II, 1590.  
 . basaltische 515. edle 513. ge-  
 meine 514. Labradorische 494.  
 schillernde 838. talkartige 498.  
 Hornz II, 1470. erbiges II,  
 1473.  
 Hornobalt 398.  
 Hornmangan 469. 470.  
 Hornquersilber II, 1469 f.  
 Hornsilber II, 1470 ff. thontiges  
 II, 1473 f.  
 Hornstein 279 ff. muschliger 280.  
 spalttrager 280.  
 Humboldtitt 597 ff.  
 Humboldt II, 910. 1206. 1482.  
 Humit 876.  
 Huronit II, 1074 f.  
 Huronit 806.  
 Hversal 1172 f.  
 Hyacinth 435. 436. 437. 582.  
 Hyacinthen von Compostella 273.  
 Hyalith 290.  
 Hyalomelan 545 f.  
 Hyalocerit 530 f.  
 Hyazinth 435. 436.  
 Hybridsalze II, 1480 ff.  
 Hydrargyllit 349. blättriger 351.  
 bichter II, 1093. strahliger II,  
 1088.  
 Hydrate 347 ff.  
 Hydroboracit II, 1428 f.  
 Hydroborocalcit II, 1429 f.  
 Hydrophallit II, 1458 f.  
 Hydrokonit II, 1405 f.  
 Hydromagnet II, 1403 f. erdiger  
 II, 1403. kryallinischer II, 1403.  
 Hydrophan 292. 293.  
 Hydrophilit II, 1460.  
 Hydrophilit 734 f.  
 Hydroplit 469. 470.  
 Hydroflicale 687 ff.  
 Hydrotalkit II, 1404.  
 Hygrometer-Schiefer 700.  
 Hyparagon-Bleude 191.  
 Hypersthen 492 ff.  
 Hypostilbit 765.  
 Hystatit 230.

## S.

- Jamesonit 161 f.  
 Jaspe 274 f. Aegyptischer 274.  
 ebener 274. erdiger 274.  
 Jaspopal 297.  
 Jberit II, 1604.  
 Jethyophthalm 758.  
 Jodkras 571. 572. 580.  
 Jbrallit II, 1517 ff.  
 Jbryl II, 1518.  
 Jglit II, 1231.  
 Jgloitt II, 1231.  
 Jlanderit 562.  
 Jment 230. 231. 232.  
 Jvatt 548 ff.  
 Jmatrasietne II, 1316. 1317.  
 Jndianit 612.  
 Jndicolith II, 912. 924.  
 Jngwerstetne II, 1314.  
 Jodsbe II, 1475 ff.  
 Jodinsilber II, 1475.  
 Jodit II, 1475.  
 Jodquersilber II, 1476 f.  
 Jodsilber II, 1475 f. blättriges II,  
 1476. erbiges II, 1476.  
 Johannit II, 1208 f.  
 Jolith 552.  
 Jridium, gebiegen 19. Heraedri-  
 sches 19. rhomboedrisches 17.  
 Jridiumerz 18.  
 Jridosmium 17 ff.  
 Jrisplatin 20.  
 Jrit 421 f.  
 Jsectin 229. 230. 231. 232.

Isobyr 544 f. (im Bog. 35.).  
 Itacolumit 6. 7. 1555.  
 Jitnerit II, 899. 1607.  
 Jtiti 644.  
 Judenharz II, 1511.  
 Judenpech II, 1511.  
 Janderit II, 1244 f. 1611.  
 Jungferns-Quecksilber 32.  
 Jrollit II, 1519.

## K.

Kakoren II, 1086 ff.  
 Kalamit 500. 501.  
 Kalk, schwefelsaures II, 1137.  
 Kalkalaun II, 1166 f. saurer II, 1167. haarförmiger II, 1167. muschligger II, 1166 f.  
 Kalk-Saun II, 898.  
 Kalksalpeter II, 1416 ff.  
 Kalk-Turmalin II, 919.  
 Kalk II, 1148. 1256 ff. kussaurer II, 1434. kohlenaurer II, 1256. phosphorsaurer II, 1053. schwefelsaurer II, 1235.  
 Kalk-Obadact 783.  
 Kalkstein, rother, 238.  
 Kalk-Opobot 619.  
 Kalkfeldspath 638.  
 Kalkgranat 580 ff. gemeiner 582.  
 Kalk-Galoth, brachytypes II, 1349. 1350. makrotypes II, 1323. 1329. 1332. paratomes II, 1327. prismatisches II, 1231. rhomboedrisches II, 1256.  
 Kalkharmatom 794.  
 Kalkmagnet II, 1404 f.  
 Kalkmalachit II, 1390.  
 Kalkmergel II, 1315.  
 Kalksalpeter II, 1419.  
 Kalkschlefer II, 1274.  
 Kalkschwefelspath II, 1130.  
 Kalkstinter II, 1271.  
 Kalkspath II, 1258 ff. 1278. 1290. Arragonischer II, 1230. 1236.  
 Kalkstein II, 1256. 1273 ff. 1311. excentrischer II, 1230. 1236. gemeiner II, 1273 f. 1279. löcheriger II, 1275. 1291. rogenförmiger II, 1275. salinischer III, 1272. schiefriger II, 1274. ränglicher II, 1274. zigenförmiger II, 1275. 1290.  
 Kalktuff II, 1256. 1276.  
 Kalk-Wasser 318 f.  
 Kalkait II, 1093 ff.  
 Kalkochrom II, 983 ff.  
 Kalomel II, 1469.  
 Kalophonit 589 f.  
 Kalzedon, f. Chalzedon.  
 Kämmererit 828 ff.  
 Kamites 132.  
 Kannelstein 580. 582.  
 Kannelkohle II, 1529. 1530.  
 Kanonenbrufen II, 1260. Not.  
 Kaolin 632. 687 ff. festes 687. zerreibliches 688 ff.  
 Kapnit II, 1376.  
 Karbon-Opalth, allotropischer II, 1350. dimerischer II, 1332. eumetrischer II, 1329. isometrischer II, 1332. taustöfner II, 1323.  
 Karfunkel 595.  
 Karinthin 516. 517.  
 Karneol 285. II, 1579.  
 Karpolith 802 f.  
 Karrenit II, 1141. dichter II, 1144. faseriger II, 1143. schuppigförmiger II, 1143 f. späthiger II, 1142 f. strahliger II, 1143.  
 Kascholong 292.  
 Kasserotantal II, 963 f.  
 Kastor II, 1593 f.  
 Katzenauge 257.  
 Katzengold 675.  
 Katzen Silber 675.  
 Kchrsalpeter II, 1418.  
 Keilhaut II, 933 f.  
 Keraphyllit 516.  
 Kerat II, 1470.  
 Kerollith 848 f.  
 Kibdelophan 229 ff. II, 1578. blättriger 230. dichter 230.  
 Kieselstein, rother, 237.  
 Kieselgalmey 753.  
 Kieselgühr 303.  
 Kieselkalk II, 1307 ff. gemeiner II, 1307.  
 Kiesel-Kupfer 747.

- Kieselindigweiss II, 1319.  
 Kieselmasse 747 ff. H. 1597.  
 Kieselmangan 468. 760 f.  
 Kieselmasse 803.  
 Kieselstiefer 276 ff. gemeiner 276.  
 jaspisartiger 276.  
 Kieselstieferporphyr 277.  
 Kieselstinter 296 ff. feichtiger 296.  
 gemeiner 296. verkartiger 296.  
 Kieselstipfel 648.  
 Kieselstipfel, s. Tripel.  
 Kieselstuf 296. 296.  
 Kieselwasser 319 f.  
 Kieselwismuth 872 f.  
 Kieselzobol 68.  
 Kildrickent 166 f.  
 Kimito-Lantalit II, 960.  
 Kirwanit 807.  
 Klapperstein 377.  
 Klappstiefer 301. 302.  
 Klinkas II, 1027 Note 7. 1032  
 ff. 1610.  
 Knebelit 535 f.  
 Knistertal II, 1462.  
 Knollenstein 292.  
 Knopfrüffel II, 1354.  
 Knotten 97.  
 Kobalt, arseniksaures II, 1006.  
 Kobaltarsenit 73 f.  
 Kobaltbeschlag II, 1006. 1007.  
 Kobaltbleierz 87.  
 Kobaltbleiglanz 87.  
 Kobaltblüthe 68. II, 1006 ff. blatt-  
 rige II, 1006. erdige II, 2006.  
 schlackige II, 1006.  
 Kobaltglanz 75 f.  
 Kobaltites 148 f. eutomet, 77. 79.  
 hexaedrischer, 75. isometrischer  
 148. oktaedrischer, 68.  
 Kobaltmalm 396.  
 Kobaltorp, arseniksaures II, 1008.  
 arseniksaures 68. wasserfreies  
 arseniksaures II, 1007.  
 Kobaltstchwärze 68. 396 ff. feste  
 397. lockere 397.  
 Kobaltstiegel 67.  
 Kobaltstrierol II, 1194 f.  
 Kobellit 174.  
 Kobold, gelber, 68.  
 Kobalt II, 1450. natürlich II,  
 1450.
- Kochsalzwasser 328 f.  
 Kohlen, fette, magere, trockne  
 II, 1534.  
 Kohlen-Bleivstrierol II, 1219.  
 Kohlenblende II, 1520.  
 Kohlenkrausen II, 1627.  
 Kohlenquarz 269 f.  
 Kohlenstein 700.  
 Kollolith 477. 478. 480. 481.  
 Kollithar II, 1199.  
 Kollerfarbe 374.  
 Kollirit 716 f.  
 Kolophonit 589.  
 Königin II, 1210.  
 Konit II, 1332. 1340.  
 Konleit, Konlit II, 1487 f.  
 Kopal, fossiles, II, 1500.  
 Korallenz 123.  
 Korund 245. 246 f. dodekaedrischer  
 425. 427. 429. edler 245. ge-  
 meiner 247. oktaedrischer 423.  
 prismatischer 430. rhomboedri-  
 scher 245.  
 Krähenaugen II, 1260. Rot.  
 Krähenaugenbräsen II, 1268.  
 Kräuterstiefer 699.  
 Krebse II, 1256. 1278. 1291.  
 Briançoner, 458. rothe, 238.  
 schwarze, 702. Spanische 456.  
 Venetianische 456.  
 Krebstein II, 1308 f.  
 Krebsschat 287.  
 Kreuzsthal 790.  
 Kreuzstein 790.  
 Krievulgit II, 1210.  
 Krokolith II, 983.  
 Krokyolith 521. 743 ff. udekra-  
 tiger 743. erdiger 744. faser-  
 iger 744.  
 Kryptolith II, 1442 f.  
 Kryon - Galold, prismatisches, II,  
 1442.  
 Kryptolith II, 1058. 1069 f.  
 Krythallkeller 264.  
 Kuboit 778.  
 Kugeln, Haunhäbter 280.  
 Kupfer 35 ff. dendeitiches 35. ge-  
 blegten 35. oktaedrisches 35. ok-  
 taedrisches phosphorsaurtes II,  
 1098. phosphorsaurtes II, 1098.  
 1100. prismatisches phosphor-

saures II, 1100. salzsaures II, 1468.  
 Kupferantimonlang 169 f.  
 Kupferblau 750. II, 904. 1391.  
 Kupfer-Blut-Bitrol II, 1215.  
 Kupferblende II, 1571.  
 Kupferbläthe 210 ff.  
 Kupferbraun 142. 370 ff. höchtes  
 370. faßriges 370. oediges 371.  
 Kupfermentation 340.  
 Kupferblaspur II, 1102.  
 Kupfererz, bunt, 137. octaedrisches, 208. 211. 370. roth, 208. haarförmiges 210.  
 Kupferfabrik 176. II, 1572.  
 Kupferglanz 102 ff. 104 ff. II, 1662.  
 blättriger 104. dichter 104. isometrischer 102. prismatischer 104. prismatoidischer 173.  
 Kupferglas 104.  
 Kupferglimmer II, 1034.  
 Kupfergrün 37. 747. II, 1384.  
 eisenhaltiges 750. II, 1028.  
 Kupferinzig 107 f. blättriger 107. dichter 107. lockerer 107.  
 Kupferkies 137. 139 ff. II, 1556.  
 bunter 137. octaedrischer, 137. pyramidaler 139.  
 Kupferlafur 37. 142. II, 1391 ff.  
 eble II, 1391 ff. gemeine II, 1396.  
 Kupfermanganerz 398.  
 Kupfermanganschwärze 398 ff. höchte 398. lockere 399.  
 Kupfernickel 62 ff.  
 Kupferoxyd, schwarzes 400. Num. °).  
 Kupferpecherz 370. 372.  
 Kupferroth 36. 208 ff. 372. blättriges 209. dichtes 209. erdiges 209. haarförmiges 210.  
 Kupferseife 37.  
 Kupferstaum II, 1031 f. 1390. 1399.  
 Kupferstießer II, 1320.  
 Kupferschwärze 36. 37. 142. 398. 400.  
 Kupferkater 747.  
 Kupfer-Smaragd 745. 746.  
 Kupferstein 36.  
 Kupfervitriol II, 1212 ff.  
 Kupferwasser 340. II, 1214.

Kupferwolframherz 143.  
 Kuphon-Glimmer 347.  
 Kuphon-Gefold, hemiprismatisches II, 1406.  
 Kuphon-Spath, diatomet, 766. diplogener, 766. hexamorpher, 773. hemiprismatischer, 762. heteromorpher, 760. hexaedrischer, 777. makrotyper, 760. megallogener, 768. orthotomer, 799. paratomer, 790. peritomer, 799. prismatischer, 769. prismatoidischer, 764. pyramidaler, 758. rhomboedrischer, 760. staurotyper, 794.  
 Kyanit 449.  
 Kystolith II, 1565.

L.

Labrador 659.  
 Labradorit 659 ff. II, 1590.  
 Labradorstein 659.  
 Lanarit II, 1219 f.  
 Landchaftsbochat 267.  
 Lanthanit II, 1402. blättriger II, 1402. erdiger II, 1402.  
 Laskonit II, 1068.  
 Lasur II, 1391.  
 Lasur = Malachit, diplogener II, 1215. hemiprismatischer II, 1391.  
 Lasur = Spath, prismatoidischer, II, 1095. prismatoidischer II, 1095. unthellbarer II, 1098.  
 Lasurstein II, 901.  
 Latrobit 668 f.  
 Laumontit 796 ff. blättriger 796. erdiger 787.  
 Lavaglas 644.  
 Lavendulan II, 1010 f.  
 Lawezstein 459.  
 Lazulith II, 1036 ff. Spanischer, 563.  
 Lazurstein II, 901 ff.  
 Leachit II, 1220 ff.  
 Lebererz 124.  
 Leberkies 110. 132. 135.  
 Lebetopal 262.  
 Leberreit 785.

- Lebertobalt II, 1000.  
 Leelite 639.  
 Lehm 696 f. milder 697.  
 Lehmmergel 697. II, 1316.  
 Lehnit 775.  
 Leinen 696.  
 Leuzin, Leuzinit 720.  
 Leonhardt 788 f.  
 Lepthokosit 354. 355. 357.  
 Leptholith 682 ff.  
 Lepthomelan 670 f.  
 Letzen 697. bituminöser 698.  
 Leuchtendbergt 865.  
 Leucosit 890.  
 Leucophan 888.  
 Leuzit 613 ff.  
 Leuzitophyr 615.  
 Leuzine 780.  
 Libethenit II, 1098 ff.  
 Lithmagnete II, 1134.  
 Lithfauger II, 1134.  
 Licht-Weißgültigerz 98. II, 1572.  
 Livrit 548. 550.  
 Limonit 381 ff. gemeiner 382.  
 schlackiger 382. zerreiblicher 382.  
 Linarit II, 1215.  
 Linsenerz 367. 368. 377. II, 1036.  
 Linsenkupfer II, 1036.  
 Litronit II, 1036.  
 Litron-Malachit, hercynischer II,  
 1016. prismatischer II, 1036.  
 Lithon 624.  
 Lithonglimmer 682.  
 Lithon-Turmalin II, 919.  
 Lohvit 578.  
 Lomonit 786.  
 Lophvit 857.  
 Löss 696. 697.  
 Lorellas II, 1695.  
 Luchsapphit 553. 556. Lofaper,  
 644.  
 Lucullan II, 1301.  
 Lunat II, 1100.  
 Lybischer Stein 276.  
 Lythrodos 612.
- MR.**
- Madreporit II, 1303.  
 Madreporitstein II, 1301. 1303.  
 Magnetkieselpeter II, 1420 f.  
 Magnet II, 1346 ff. gemeiner II,  
 1347. harter II, 1347. quarz-  
 ger II, 1348.  
 Magnetitspath II, 1350.  
 Magnetkiesen 409.  
 Magnetkiesenstein 408 ff. blättriger  
 409. dichter 410. kieseliger 418.  
 körniger 410. ockeriger 410.  
 Magnetkies 44. 110 ff. blättriger  
 110. dichter 111. körniger 111.  
 Malachit 142. 606. II, 1352 ff.  
 blättriger II, 1383. dichter II,  
 1383. erdiger II, 1384. fastriger  
 II, 1383.  
 Malacolith 471. 476 ff.  
 Malakon II, 933. 1584.  
 Malthacit 727.  
 Mangan-Eisenstein 229.  
 Mangan, kohlensaures II, 1368.  
 phosphorsaures II, 1072.  
 Manganate 396 ff.  
 Manganblende 120 f.  
 Manganchrysolith 536.  
 Manganerzdot 569.  
 Manganerz, brachytypes 222.  
 kupferhaltiges II, 1582. pris-  
 matisches 223. prismatoidisches  
 390. pyramidales 405. untheil-  
 bares 401.  
 Manganlanz 120.  
 Mangangranat 587.  
 Manganhyperoxyd 223. 404.  
 Mangan-Hyperoxydul, gewässer-  
 tes, 390.  
 Mangankalk II, 1304. 1326.  
 dichter II, 1326. fastriger II, 1326.  
 spätlicher II, 1326.  
 Mangantiesel 270. 587. rother  
 468. schwarzer 750.  
 Mangankupferoxyd II, 1582.  
 Mangan-Magnetkies-Blau II, 1169  
 f. dichter II, 1170. fastriger II,  
 1169 f.  
 Manganocecit II, 1243 f.  
 Manganoxyd 59.  
 Manganschaum 388 ff. fastriger  
 388. ockeriger 389. schuppiger  
 389.  
 Mangan-Spath 468. II, 1368.  
 Maranit 443.  
 Marathion-Steine 646.



- Marcasit** 643. 646.  
**Margarit** 669 f.  
**Marienglas** II, 1146.  
**Marskalk** 127. weißer II, 1469.  
**Marmatt** 118.  
**Marmolith** 841. 847.  
**Marmor** II, 1272 f. 1279. 1288.  
 1293. Blanfenburger II, 1290.  
 schwarzer II, 1301.  
**Martinait** II, 1427.  
**Martit** 240.  
**Mascagnit** II, 1181 f.  
**Mauersalpeter** II, 1420.  
**Mauersalz** II, 1420.  
**Mauerschweiß** II, 1420.  
**Meerretz** 313.  
**Meerschäum** 730 ff.  
**Meerort** II, 1552.  
**Meerwasser** 328. 334.  
**Meißelsteine** II, 1278.  
**Meißelstein** 769.  
**Melont** 563 Note \*). 615.  
**Melanchlor** II, 1071.  
**Melanchlor-Malachit**, hemiprismatischer II, 987.  
**Melan-Grz**, biprismatisches, 548.  
 byßomes II, 947. hemiprismatisches, 540. prismatisches II, 945. prismatoidisches, 544. pyramidales, II, 959. tetartoprismatisches 544.  
**Melan-Ölony**, prismatischer, 185.  
**Melan-Ölony**, rhomboedrischer, 867.  
**Melan-Graphit**, rhomboedrischer, 8.  
**Melanit** 590. 593 f.  
**Melanochroit** II, 926.  
**Melanterit** II, 1193.  
**Mellichron-Grz**, pyramidales, II, 1480.  
**Mellit** 597.  
**Mellit** II, 1480 ff.  
**Melonen vom Berge Carmel** 282.  
**Menacanit** 282.  
**Mencan** 229. 230.  
**Menc-Grz**, braun, II, 935. gelb, II, 935.  
**Mendipit** II, 1467. 1611.  
**Mengit** II, 943 f.  
**Mentit** 290. 292.  
**Mennige** 200 f.  
**Mergel** II, 1313 ff. 1343. erdiger II, 1315. gemetner II, 1314. schiefriger II, 1313.  
**Mergelstein**, rother, 288.  
**Mergelkalk** II, 1311 ff. gemetner II, 1311. schiefriger II, 1311.  
**Mergelner II**, 1314.  
**Mergelnaße** 131. II, 1317.  
**Mergelschiefer** II, 1313. bituminöser II, 1319.  
**Mergelthon** 703.  
**Mercur**, bobelaedrisches, 31. säßiges, 32.  
**Mertin** II, 1351 ff.  
**Mertinspath** II, 1351.  
**Mesole** 775.  
**Mesolith** 769. 773. M. von Hausenstein 801.  
**Mesotop** 769. 773.  
**Messingerz** 119 Note \*).  
**Metalle** 17 ff.  
**Metallode** I ff.  
**Metallodryde** 252 ff.  
**Metallorpyde** 197 ff.  
**Metallorpyhydrate** 354 ff.  
**Meteorstein** 41 ff. II, 1558.  
**Meteorstein** 42.  
**Meteorsteine** 44 ff. II, 1558.  
**Margarit** 190.  
**Miascit** 611.  
**Micaphyllit** 440.  
**Micreellit** 620.  
**Micraelit** 297.  
**Middletonit** II, 1494 f.  
**Miemit** II, 1332.  
**Miesit** II, 1049.  
**Mistrolin** 637.  
**Mistrolith** II, 953.  
**Mitchopal** 292.  
**Milchquarz** 258.  
**Milochin** 727.  
**Mimeteit** II, 1038 ff. böcher II, 1039. erdiger II, 1040. flodiger II, 1040.  
**Mimett** II, 1038.  
**Mineral-Alkali**, natürliches, II, 1408.  
**Mineral-Kermes**, natürliches, 192.  
**Mineralwasser**, alkalische, 324.  
**Minerallit** II, 1182.  
**Mispidol** 72 ff.

- Ritz II, 1203 ff. 1205, mahliges II, 1204. schuppige II, 1203.  
 Rochhafein 287.  
 Polybänbleispath II, 979.  
 Polybänglanz 125 ff.  
 Polybänocher 126. 207.  
 Polybänfilber 54. 56.  
 Ralybade II, 979 ff.  
 Roncett II, 1067 ff.  
 Ronstein 626.  
 Ronstas - Golob, prismatisches II, 1432.  
 Ronradt 736.  
 Ronsticellit 523 f.  
 Rontmilch II, 1279. 1291.  
 Roorfohle II, 1539.  
 Roosachat 287.  
 Roostorf II, 1552.  
 Rorasterz 381. II, 1553.  
 Rorion 256.  
 Rororit II, 1057.  
 Rorrenut 794.  
 Rosanbreit II, 934 f.  
 Röhrlava II, 898.  
 Rullit II, 1090. 1081.  
 Rumie, mineralische, II, 1514.  
 Rurysfont 638.  
 Ruriazit II, 1141.  
 Rurzhinische Gefäße 289.  
 Rurshelmarmor II, 1290.  
 Rurforin II, 1390.
- R.
- Rabeleisenstein 355.  
 Rabelez 145 f.  
 Ragelfalt II, 1272. 1289.  
 Raglasterz 53.  
 Rapschenobalt 13.  
 Rapsitha II, 1506. 1507.  
 Rapsithadit II, 1490.  
 Ratrocalet II, 1406.  
 Ratrollith 769.  
 Ratron II, 1410. heronsaures II, 1420. gewöhnliches salzsaures II, 1453. kohlen-saures II, 1409. 1410.  
 Ratronalaun II, 1402.  
 Ratron-Chabacit 792.  
 Ratronsalpeter II, 1414 f.  
 Ratron - Salz, hexaedrisches, II, 1410. prismatisches, II, 1411.  
 Ratron - Saen in Aegypten 326.  
 Ratron-Lurmalz II, 919.  
 Ratronwasser 324.  
 Ratrumalaun II, 1168.  
 Ratrum-Wasser 324.  
 Ratrollith 636. Note.  
 Remalit 348.  
 Rephelin 559. 609 ff. gläser 609.  
 Rephrat 461 f.  
 Reurolith 807.  
 Riagaraesteine II, 1316.  
 Ridel, arsenik-saures, II, 1011.  
 Ridel-Antimonlanz 79.  
 Ridelblüthe 64. 1011 ff. bichte II, 1012. erdige II, 1012. her-förmige II, 1012.  
 Ridelierz, weißes, 78.  
 Ridelglanz 76 ff. II, 1561.  
 Ridelgrün II, 1011.  
 Ridelites 108 f. prismatischer, 62.  
 Ridelmulm II, 1011.  
 Ridelocher II, 1011.  
 Rideloxd, arsenik-saures, 65.  
 Ridel-schwärze 64. II, 1013.  
 Ridel-speise 64.  
 Ridel-spiegellanz 79.  
 Ridel-wismuthlanz 147 f.  
 Rierenstein 461.  
 Rigrin 212. 213.  
 Rlobit II, 964.  
 Rirate II, 1414 ff.  
 Ritratin II, 1414.  
 Ritrocalet II, 1419.  
 Ritromagnest II, 1420.  
 Ritrum - Salz, prismatisches, II, 1416. rhomboedrisches, II, 1414.  
 Ritronradt 726.  
 Rofean II, 897 f. 1606.  
 Roffan II, 897.  
 Roffin II, 897.  
 Ruffreit II, 1050 f.  
 Ruttallith 621.

D.

Obstian 643. Indischer, 646.  
 Kryallstrich, 646.  
 Ocher, gelber, 374.  
 Ocheran 714.  
 Ochr 381.  
 Oeregrund-Eisen 415.  
 Oerstein II, 932 f.  
 Oefott 857.  
 Oenit 756 f.  
 Oetaebrit 216.  
 Oligoflas 655. II, 962. 1595.  
 Oligonit II, 1362.  
 Oligonspath II, 1362.  
 Oltvenez II, 1025. 1098.  
 Oltventupfer II, 1025.  
 Oltven-Nalacht, bipyramidischer,  
 II, 1098. hemipyramidischer, II,  
 967. prismatischer, II, 1025.  
 Oltvin 44. 525. 526.  
 Omphazit 477.  
 Onegit 358.  
 Onofin 807.  
 Onyr 287.  
 Oolith II, 1275.  
 Opal 290 ff. gemeiner 291.  
 Opal-Jaspis 297.  
 Opalin-Allophan 722. euchromati-  
 scher, 747. lamprochromati-  
 scher 720.  
 Opyment 153.  
 Opyit 841.  
 Organoble II, 1480 ff.  
 Orthoflas 626.  
 Orthoflas-Galob, prismatisches,  
 II, 1141.  
 Orthstein 381.  
 Osmicidium 18 f.  
 Osmium-Tribium 17.  
 Oteocolla II, 1277.  
 Otitellit 824 f.  
 Oxalit II, 1206. 1482 f. fiber-  
 scher II, 1482.  
 Oxide 197 ff. Ox. Schwerer Re-  
 tallie 197 ff.  
 Oxycenbe 196 ff. einfacher 197 ff.  
 Oyoferit II, 1490 ff. 1516.

E.

Eaues 30.

Ealagonit II, 1602 f.  
 Ealkalium 23 f. 27. octaedrisches  
 23.  
 Ealyerbrufen II, 1260. Red.  
 Ealochros-Baryt, brachytypus II,  
 1353. isometrischer II, 1368.  
 makrotypus II, 1368. rhomboe-  
 drischer II, 1351.  
 Ealyertorf II, 1549.  
 Ealatomspath II, 1827.  
 Ealagast 513.  
 Ealark II, 1400 f.  
 Ealorit 492.  
 Ealchleude 203.  
 Ealchery 203. f. auch Eisen-  
 Ealchery.  
 Ealchgranat 569.  
 Ealchsole II, 1539. 1540.  
 Ealchupfer 372 f. II, 1580.  
 Ealchopal 292.  
 Ealchstein 641. Kryallstrich, 270.  
 Ealchtorf II, 1549.  
 Ealchuran 203 f.  
 Ealaganit II, 1092 f.  
 Ealokolith 757 f.  
 Ealokom 553.  
 Ealennin 865 ff.  
 Ealchot 523 ff.  
 Ealiflas 250 f. II, 1570.  
 Ealiflin 648. 651. 652.  
 Ealiflunmer 669. axonomer, 880.  
 hemipyramidischer 669. rhom-  
 boedrischer 669.  
 Ealil-Kroat, hexaedrisches II, 1470.  
 pyramidales, II, 1469.  
 Ealilspath II, 1329. 1330.  
 Ealilstein 642.  
 Ealilwein II, 1072.  
 Ealilwit II, 942 f.  
 Ealil-Spath, prismatischer, 623.  
 Ealilit 623.  
 Ealiloleum II, 1506.  
 Ealilstein 818 f.  
 Ealilstein 693.  
 Ealil II, 1354.  
 Ealilolith 784.  
 Ealilpharmakochalk II, 1025 ff. euh-  
 ger II, 1028. fastriger II, 1027.  
 gemeiner II, 1025 f. 1610.  
 unehlicher II, 1027 f. nadeh-  
 miger II, 1026 f.

- Pharmakolith 68. II, 1600 ff. blättriger II, 1601. saftiger II, 1001. haarförmiger II, 1001.  
 Pharmakosiderit II, 1016 ff.  
 Phenast 538 ff. II, 1590.  
 Phengit II, 1141.  
 Phosphat 794 f. II, 1600.  
 Phosphat 877.  
 Pholerit 717.  
 Phönicit II, 986.  
 Phönitochroit II, 986 f.  
 Phosgenit II, 1468.  
 Phosphate II, 1043 ff. wasserfreie II, 1043 ff. wasserhaltige II, 1074 ff.  
 Phosphor, Balbala's II, 1419.  
 Phosphorblei II, 1044. muschliges, II, 1038.  
 Phosphorbleispath II, 1043.  
 Phosphorit II, 1053. 1059.  
 Phosphorsulfer II, 1100.  
 Phosphor-Kupfererz II, 1100.  
 Phosphormangan II, 1072.  
 Phosphorochalcit II, 1100.  
 Phylloretin II, 1494.  
 Phyllit 469. 470.  
 Plaglit II, 1519.  
 Plückerit II, 1169. 1170. 1490.  
 Plückerit II, 1483.  
 Plückerit 880.  
 Plückerit = Salz, prismatisches, II, 1137.  
 Plückerit 841. 842.  
 Plückerit II, 1090.  
 Plückerit 737.  
 Plückerit 736.  
 Plückerit-Steatit, hemiprismatischer, 841. prismatischer, 736. tetartoprismatischer, 454.  
 Plückerit 732 f. verschärfter 738. zerreiblicher 733.  
 Plückerit 813 f.  
 Plückerit 557 ff.  
 Plückerit 818.  
 Plückerit 590.  
 Plückerit f. Pyrop.  
 Plückerit II, 1179 f.  
 Plückerit 566.  
 Plückerit II, 1352.  
 Plückerit 74. II, 1022 ff.  
 Plückerit 159 f.  
 Plückerit 80 f.  
 Plückerit II, 1308.  
 Plasma 285. 697.  
 Platin 20 ff. 96. gebiegen 20. 23. herabdrücktes 21. sidersches 72.  
 Platiniridium 19 f.  
 Pleonast 425 f.  
 Pleuroklas II, 1064.  
 Plintan II, 1560.  
 Plintit 707.  
 Plumbocalcit II, 1321 f.  
 Plumbosulf 165.  
 Poenammu 461. 462.  
 Politanit 228 f.  
 Poltschteser 301 f.  
 Pollur II, 1601 f.  
 Polyargit 828.  
 Polybasit 183.  
 Polychrom II, 1043 ff.  
 Polyhalit II, 1161 f.  
 Polyhydrit 724.  
 Polykras II, 946.  
 Polymignit II, 945.  
 Polysphärit II, 1049 f.  
 Polyren 20 ff. II, 1556.  
 Polysphaer-Rarmor 848.  
 Poonahtit 775.  
 Porzellanerde 687. 688 f.  
 Porzellanfels 275. 696.  
 Porzellanpath 893 f.  
 Porzellanthon 692 f.  
 Praxem 258.  
 Praseolit 830 f.  
 Praxopal 292.  
 Prebayit II, 1340.  
 Prehnit 803 ff. blättriger 803 f. II, 1601. saftiger 804.  
 Prehnit II, 1554.  
 Prehnit 276.  
 Pseudoapatit II, 1056. 1059.  
 Pseudo-Chrysolith 645.  
 Pseudomalachit II, 1100. blättriger II, 1098. 1101. erdiger II, 1104. saftiger II, 1101.  
 Pseudo-Rephelein 611.  
 Pseudomelan-Graphit, unthellbarer, 396.  
 Pseudomelan 462.  
 Pseudomelan 287.  
 Purpurblende, prismatisches, 192.

Puschknutt 668.  
 Pyknit 890 ff.  
 Pyralolith 454 f.  
 Pyraphrolit 640 f.  
 Pyrarzellit 810 f.  
 Pyrarzylit 186 ff.  
 Pyrenait 594.  
 Pyrgom 479.  
 Pyrochlor II, 949 ff.  
 Pyrodmalith 889.  
 Pyroluflit 402.  
 Pyromorphit II, 992. 1044 ff. er-  
 digter II, 1046 f. safriger II,  
 1046. gemeiner II, 1044 ff.  
 Pyrop 596 ff. II, 1592. gemeiner  
 595. schaaliger 584.  
 Pyrophan 293.  
 Pyrophyllit 826 f. II, 1603.  
 Pyrophyllith 890.  
 Pyrorhit 543 in Bog. 35.  
 Pyrofflerit 811.  
 Pyrosalith 889 f.  
 Pyrosmaragd II, 1438.  
 Pyroxen 463 ff.  
 Pyrrhosiderit 354 ff. II, 1590.  
 bichter 356. haarförmiger 355.  
 schuppig-safriger 355 f. strahl-  
 ger 355.

## Q.

Quarz 252 ff. cubischer II, 1422. em-  
 pyroborer 640. gemeiner 259 f.  
 hämatischer 272. löhlenhaltiger  
 269. löhliger 269. körniger  
 260. II, 1578. ochroidscher  
 270. prismatischer 553. rhom-  
 boedrischer 262. 271. 272. 274.  
 276. 279. 291. 285. 299. un-  
 theilbarer 290. 296. 297.  
 Quarzfliehe 280.  
 Quarzsand 266.  
 Quarzrinter 295.  
 Quecksilber 32 f. 124. gebiegen  
 32. laufendes 32.  
 Quecksilber-Hornetz II, 1469.  
 Quecksilber-Leberetz 124 f. II, 1518.  
 dichtes 124. schaaliges 125.  
 Quecksilberoxyd, antimonijsaures,  
 II, 997.

Quecksilberoxydul, salpetersaures,  
 II, 1421.  
 Quecksilbersalpeter II, 1421.  
 Quecksilber-Schwefelleberetz 123.  
 Quellen, hepatische, 341.  
 Quellerz 376. 384.  
 Quintrinussöl II, 1506.

## R.

Raasen-Glisenstein 391.  
 Rädelers 170.  
 Rabolith 769. 771.  
 Rapaktwi 635. 657.  
 Raseneisenstein 381.  
 Rasentorf II, 1549.  
 Rauchtropas 256. 264. 265. 885.  
 Rauchfalk II, 1338.  
 Rauchgelb 153 ff. blätteriges 153.  
 erbiges 154. gelbes 153. rothes  
 151. schlackiges 154.  
 Rauchgelbkies 72.  
 Rautenpath II, 1332. 1349.  
 Realgar 151 ff. erbiges 152. rauch-  
 luges 152.  
 Regenbogenachat 287.  
 Reißblei 8.  
 Retinalith 738.  
 Retin-Allophan, untheilbarer, II,  
 1022.  
 Retinasphalt II, 1498.  
 Retin-Baryt, prismatischer, II,  
 1072. pyrambaler, II, 1065.  
 Retinit II, 1498 ff. 1500. 1501.  
 erbiges II, 1499. rauchliger II,  
 1498.  
 Reuffin II, 1196.  
 Rhätolith 449. 452.  
 Rheinkiesel 256.  
 Rhodocit II, 1427 f.  
 Rhodium 27.  
 Rhodochrosit II, 1368 ff. bichter  
 II, 1370. stätiger II, 1369.  
 Rhodonit 468 ff. blättriger 469.  
 bichter 469.  
 Rindenstein II, 1277.  
 Rhodolith 884 ff.  
 Rogenstein II, 1275. 1279. 1290.  
 Rohelsen 38.  
 Röhrenachat 287.  
 Rohwand II, 1327.

- Romanzowit 582.  
 Roméin II, 996 f.  
 Röschgewächs 185.  
 Roselit II, 1004.  
 Rosenit 180.  
 Rosenquarz 258.  
 Rosenpath II, 1368.  
 Rosetten 7.  
 Rost 827.  
 Rost, edler, II, 1395. 1465.  
 Rostzahn II, 1327.  
 Rothbleierz II, 983.  
 Rothfelsenstein 235. bläuer 235.  
 238. fastiger 235. gemeiner  
 237. haarförmiger 236. jaspis-  
 artiger 237 f. kalkiger 238 f.  
 kieseliger 237. körniger 238.  
 mergeliger 238. ockeriger 236.  
 schaumiger 235. schleifiger 237.  
 säuglischer 238. thoniger 237 f.  
 Röthel 237. 698.  
 Rothgültigerz 186. 187 ff. dunkles  
 187. fahles 191. liches 189.  
 Rothkupfererz 208. 210.  
 Rothspießglanzetz 192.  
 Rothstein 238. 468.  
 Rubellan 675.  
 Rubellit II, 912. 919.  
 Rubicel 429.  
 Rubin 250.  
 Rubinblende 189 f. hemiprismati-  
 sche 190. peritome 122. rhom-  
 boedrische 187.  
 Rubinflimmer 354. 357.  
 Rubinschwefel 151.  
 Rubin-Opinel 429 f.  
 Ruinenmarmor, Florentinischer, II,  
 1317.  
 Rusfbalt 396.  
 Rusfoble II, 1530.  
 Rusil 212 ff. II, 1575. blättriger  
 212. nadelförmiger 212.  
 Rypakolith 659 f.
- C.
- Saccharit 809 f.  
 Sahlit 476.  
 Salamrubin 250.  
 Salmisch-Wasser 324. 326.  
 Salmiat II, 1461 f. 1567. fasti-  
 ger II, 1461. Glauber's gehei-  
 mer, II, 1181. mehliges II,  
 1461. muschliges II, 1461.  
 Salpeter 717. II, 1416. cubischer  
 II, 1414. natürlicher II, 1416.  
 Salpetererde II, 1416.  
 Salpeterwasser 341.  
 Salz II, 1450.  
 Salze, antimongisaure II, 994 ff.  
 arsenigsaure II, 998 ff. borsaure  
 II, 1422 ff. chromsaure II, 983 ff.  
 kohlen-saure II, 1043. molyb-  
 dän-saure II, 979 ff. phosphor-  
 saure II, 1043. salpetersaure II,  
 1414 ff. schwefel-saure II, 1113.  
 selen- u. selenigsaure II, 1111 f.  
 tantal-saure II, 949. titan-saure  
 II, 942 ff. vanadin-saure II, 990 ff.  
 wolfram-saure II, 969 ff.  
 Salz-Kupfererz II, 1463.  
 Salzsäurewasser 345.  
 Salzsoolen 328.  
 Salzthon II, 1455.  
 Sammetblende 368.  
 Sandarach 151.  
 Sandberge 97.  
 Sandmergel II, 1316.  
 Sandkohlen II, 1533.  
 Sandstein, krystallfirter, II, 1281.  
 Sandbin 629.  
 Saponit 818.  
 Sapphir 245 ff. Mezer, gelber,  
 rother, röthlichbrauner, 260.  
 Sapphirin 427 f. II, 697.  
 Sapphirquarz 269.  
 Sardonix 287.  
 Saffolin 305 f.  
 Sausalzit 56<sup>b</sup>  
 Sauerbrunnen 320.  
 Säuerling 320.  
 Säuerlinge 320. alkalisch = erdige  
 alk. = muriat'sche, alk. = salin'sche  
 eisenhaltige, erdige, erdig = mu-  
 riat'sche, 321.  
 Sauerwasser 320 f.  
 Saugkalk II, 1307. 1309.  
 Saugkiesel 301 f.  
 Saute, tellurige, 310.  
 Sausfurit 498. 662 ff.

- Saurstein II, 1295.  
 Searbroit 717.  
 Schaalenblende 117. 119. II, 1564.  
 Schaalenkalk II, 1230. 1275 f. 1291.  
 Schaalenkalk 843.  
 Schaalklein 464.  
 Schabast 780.  
 Schaumerde II, 1277.  
 Schaumkalk II, 1256.  
 Scheel - Baryt, pyramidaler, II, 974.  
 Scheelbleispath II, 976 ff.  
 Scheelerz II, 973. prismatisches, II, 969.  
 Scheelit II, 973 ff.  
 Schererit II, 1486 ff.  
 Scherbenkalk 13.  
 Schieferleiten 703.  
 Schieferkohle II, 1530.  
 Schieferspath II, 1256. 1277.  
 Schieferthon 698 ff.  
 Schiffspladerz 192 f.  
 Schillerpath 838. 839. diatomer 839. gelber 493. hemiprismatischer, 494. prismatischer, 495. 511. prismatoidischer, 492.  
 Schillerstein 838 ff. dichter 839. stüthiger 839.  
 Schladentkalk 396.  
 Schloffen 313.  
 Smaragd f. Smaragd.  
 Schmelzstein 621.  
 Schmelzkohlen II, 1533. 1534.  
 Schmirgel f. Smirgel.  
 Schnee 313 ff.  
 Schneidreibe 469.  
 Schörl II, 912. 916. 919. elektrischer II, 922.  
 Schörlit 880.  
 Schreibkies 134.  
 Schrifsterz 48.  
 Schriftellur 49 ff.  
 Schütterit 722 f.  
 Schülzit 166.  
 Schülzit II, 1116.  
 Schwalbenschwanzkrykalle II, 1151.  
 Schwarz Bleierz II, 1227.  
 Schwarzbraunstein 401 ff. blättriger 406. dichter 401. II, 1609. faseriger 401. schariger 402.  
 Schwarz-Braunsteinerz 705. blättriges, II, 1304.  
 Schwarz-Eisenstein 401.  
 Schwarzerg 120. 178.  
 Schwarzgiltigerz 178 f. 183. 184.  
 Schwarzgülden 185.  
 Schwarzkohle II, 1529 ff. 1612.  
 Schwarzkohlen, fette, magere, baskende und nicht baskende aber stark flammende II, 1533.  
 Schwarzkupfer 36.  
 Schwarz-Kanganerz 406.  
 Schweinsähne II, 1269. Rote.  
 Schwefel 1 ff. dichter 2. faseriger 2. hemiprismatischer 151. lockerer 2. natürlicher 1. prismatischer 1. prismatoidischer 153.  
 Schwefeleisen 136.  
 Schwefelerz 127.  
 Schwefelhydrat 2.  
 Schwefelkies 44. 127 ff. 134. gemainer 127.  
 Schwefelmangan 121.  
 Schwefelmetalle 91 ff.  
 Schwefelmetallobe 151 ff. II, 1567.  
 Schwefelmetalloid - Metalle 159 ff.  
 Schwefelmetall-Dryde 192 ff.  
 Schwefel-Nickel 108. 109.  
 Schwefelsäure 311 f. tropfbare 311.  
 Schwefelsäurewasser 344.  
 Schwefelselen II, 1567.  
 Schwefelwasser 341 ff.  
 Schwerbleierz 202.  
 Schwerspath II, 1123. 1124 ff.  
 Schwerstein II, 973.  
 Schwimmsiefel 299 f.  
 Schwimmstein 299.  
 Schwül 698. 700.  
 Sebattulsalz, natürliches, 306.  
 Seerz 381. 383. 384.  
 Seifenstein 817 f.  
 Seifenwerke 221.  
 Selbit II, 1378.  
 Selen 126. II, 1555.  
 Selenblei 86 f. 87. II, 1562.  
 Selen-Bleisupfer 88.  
 Selenbleispath II, 1111 f.  
 Seleniate II, 1111 f.  
 Selenide 84 ff.  
 Selenit II, 1148.  
 Selenobalblei 87 f.

- Selenkupfer 84 f.  
 Selenkupferblet 88 f.  
 Selenquecksilberblet 88.  
 Selen Schwefelquecksilber 90.  
 Selen Silber 86.  
 Serbian 727.  
 Serfollith II, 1242 f.  
 Serpentin 841 ff. blättriger 841.  
 edler 843. faßriger 842. gemei-  
 ner 844. von Äter 812.  
 Serpentinfels 846.  
 Serpentinlater 735.  
 Serpentin = Steatit, prismatischer,  
 841. rhomboedrischer 557.  
 Séverit 720.  
 Seyberit 853 f.  
 Shoharit II, 1130.  
 Siberit II, 912.  
 Siberit II, 1095. 1354. 1362.  
 faßriger, 743. 745. muschligter  
 266.  
 Siberokant II, 1306 f. dichter II,  
 1306. spätziger II, 1306.  
 Siberoskollith 668 f.  
 Siberotantal II, 960 ff.  
 Siegelerde 712.  
 Silber 28 ff. II, 1557. blaues II,  
 1379. gediegen 28. gelbliches  
 gediegen 28. hexaedrisches 28.  
 kohlen saures II, 1377. luftsaures  
 II, 1377. wismuthisches  
 146.  
 Silberblende, antimonsche 187.  
 arsenische 189.  
 Silbererz, alkalisches, II, 1474.  
 Silberfahlerz 179 f.  
 Silberglanz 100 ff. 102. dichter  
 100 f. erdiger 101. hexaedrischer  
 100. rhombischer 184.  
 Silber-Hornetz II, 1470. thoniges  
 II, 1473.  
 Silberkupferglanz 85. 102 ff.  
 Silber schwärze 100. 101.  
 Silberbleßglanz 57.  
 Silbertrüpel 301.  
 Silberwismutherz 146.  
 Silicate 434 ff. mit Boraten II,  
 907 ff. mit Carbonaten II, 904  
 ff. mit Chloriden 889. mit Fluor-  
 oriden 872 ff. mit Hydraten  
 837 ff. mit Schwefelmetallen  
 870 ff. mit Sulfaten II, 897 ff.  
 mit Tantalaten II, 930 f. mit  
 Titanaten II, 932 ff. wasserfreie  
 434 ff. wasserhaltige 687 ff.  
 Sillimantit 447 ff.  
 Silvan, gediegen, 14.  
 Silvanerz, weis, 48.  
 Sinopel 272 f. 707.  
 Sinopit 706 f.  
 Sinterkohlen II, 1533.  
 Sismondia 833.  
 Skapolith 615. II, 1593. talkar-  
 tiger 620.  
 Stolexit 772. 773 ff. faßriger 774.  
 glaskiger 773. haarförmiger 774.  
 Storobit 74. II, 1018 ff. musch-  
 liger II, 1018 f. laterartiger  
 II, 1019 f.  
 Storza 567.  
 Smaragd 287. 603 ff. des Bro-  
 dens 568. birhomboidrischer 603.  
 edler 604. gemeiner 605. pris-  
 matischer 601. rhomboidrischer  
 538.  
 Smaragdit 498. 506.  
 Smaragd-Malachit, prismatischer,  
 II, 1029. rhomboidrischer 746.  
 Smaragdochalcit II, 1463 ff. blät-  
 tziger II, 1464. dichter II, 1465.  
 Smirgel 245. 247.  
 Smithsonit II, 1371.  
 Soda II, 1410 f. zerfallene II,  
 1411.  
 Sobalit, Sobalith 894 ff. II,  
 1606.  
 Sommerkitt 597.  
 Sonnenstein 657. 658.  
 Soolen 328.  
 Spabatt 850.  
 Spargelstein II, 1053.  
 Sparfalk II, 1160.  
 Spärkles 132.  
 Späthelstein 357. 362. 366.  
 II, 1353. 1354. reifer II, 1361.  
 unreifer II, 1361.  
 Speckstein 455. 457. 458. 633.  
 Ghneßischer, 814.  
 Speerkes 133.  
 Speiße 64.  
 Speiskobalt 66 ff. faßriger 67.



- gelber 68. grauer 67. weißer 66.
- Sphäroflorit** II, 1353 ff. dichter II, 1357. fastriger II, 1356. quarziger II, 1362. schuppig-förniger II, 1356. thoniger II, 1363 ff. thon. gemener II, 1364. thon. rogenförniger II, 1364. thon. schuppig-förniger II, 1364. unreine Formationen II, 1362 ff.
- Sphäroflit** 765. 766.
- Sphärolit** 642.
- Späth** II, 935 ff. edler II, 935 ff. gemener II, 938 f.
- Sphegn** 712 f.
- Spiegelglas**, geflegel, II.
- Spiegelglaserz**, grau, 155. schwarz, 170. weiß, 308.
- Spiegelglasofen** 309.
- Spiegelglas-Silber** 57.
- Spießglanz**, roher, 157.
- Spießglanzbleierz** 170.
- Spießglanzocher** 309.
- Spießglanzweiß** 308.
- Spießglaserz**, f. Roth Spießglaserz.
- Spinell** 424 ff. 427. 429. blauer 427. rother 429. schwarzer 425.
- Spinellan** 897.
- Spodumen** 624. II, 1098 (Rote \*).
- Springer** II, 1345. Rote.
- Sprödglanzerz** 183. 184.
- Sprödglaserz** 183. 184 ff.
- Sprudelstein** 327. II, 1231. 1234. 1236. 1239.
- Stabeisen** 38.
- Stachelschweinfeln** 358.
- Stahl**, pseudovulkanischer, 40.
- Stahlstein** II, 1354.
- Stahlwasser** 323.
- Stängeltalk** II, 1274.
- Stangenschale** II, 1520.
- Stangenschörl** II, 912.
- Stangenspath** II, 1127. 1128.
- Stangenstein** 890. 891.
- Stannit** II, 1576.
- Stanzit** 440.
- Staubschnee** 315.
- Stauogramm-Spath**, prismatischer, 443.
- Staurolith** 436 ff. II, 1586.
- Stein**, Armenischer, II, 1398. lithographischer II, 1290. 1293. Lydischer, 276.
- Steinkohle** II, 1529. harzige II, 1529. 1539. harzlose II, 1520.
- Steinmannit** 167 f.
- Steinmark** 693. 697 f. 715. festes 715. verhärtetes 715.
- Steinöl** II, 1506.
- Steinsalz** II, 1450 ff. blättriges II, 1451. dichtes 1451. fastriges II, 1451. heracridisches II, 1450. förniges II, 1451. meßliges II, 1452.
- Steintalg** II, 1490.
- Stellit** 777.
- Steppensalz** II, 1455.
- Sternbergit** 136 f.
- Sternsapphir** 247. 248. 250.
- Stichtorf** II, 1553.
- Stiffel** II, 1076.
- Stilbit** 761 ff. 764. blättriger 761. pfehlartiger 763.
- Stilpnomelan** 825. blättriger 825. dichter 825.
- Stilpnoforit** 358. 359.
- Stinkbitterfall** II, 1341 ff. erdiger II, 1342. rauher II, 1342. spilttriger II, 1341.
- Stinkdolomit** II, 1341.
- Stinkfluß** II, 1440. dichter II, 1441.
- Stinkspath** II, 1441.
- Stinkgyps** II, 1154.
- Stinkkalk** II, 1295 ff. schuppig-förniger II, 1297. späthiger II, 1295.
- Stinkmergel** II, 1319 f. gemener II, 1319. schlefriger II, 1319.
- Stinkstießer** II, 1297.
- Stinkstein** II, 1295. 1297 ff. gemener II, 1297. löcheriger II, 1298. rogenförniger II, 1297. schlefriger II, 1297.
- Stinkquarz** 268 f.
- Stinkzinnober** 123.
- Stolzit** II, 976.
- Strahlererz** II, 1032.
- Strahlenkupfer** II, 1032.
- Strahlerz** II, 1032.
- Strahlites** 128. 132.
- Strahlstein** 503 ff. II, 1580. asbest-

artiger 506. blättriger 504. gemeiner 506. glasartiger 505. muschliger 504.  
 Strahl-Beolith 764.  
 Straußasbest II, 1127. Rote \*).  
 Streichtorf II, 1554.  
 Strieglesan II, 1088.  
 Stroganowit II, 906.  
 Stromnit II, 1249.  
 Strontian, Strontian, Kohlen-saurer, II, 1245. Schwefelsaurer II, 1116.  
 Strontianit II, 1237. 1245 ff.  
 Struvit II, 1106 ff.  
 Stylobat 599.  
 Styolith II, 1290.  
 Stypticit II, 1202 f.  
 Sublimat, natürliches, II, 1469.  
 Succinat II, 1508.  
 Sulfate II, 1113 ff. wasserfreie II, 1113 ff. wasserhaltige II, 1148 ff.  
 Sulfurde 91 ff.  
 Sumpferz 381. 383.  
 Surturbrand II, 1539.  
 Swaga II, 1430.  
 Sylvin II, 1459 f.  
 Symplekt II, 1014 f.

## T.

Tachylit, Tachylit 545. 546 ff.  
 Tafelspath 464.  
 Tafelsteine 7.  
 Talk 455 ff. 692. blättriger 456. II, 1588. gemeiner 457. phosphorsaurer II, 1064. schieftriger 457.  
 Talkapath II, 1060.  
 Talkerde, reine, II, 1346.  
 Talkerdealun II, 1169.  
 Talk-Glimmer, hemiprismatischer, 675. 682. prismatischer, 456. 864. 857. rhomboedrischer, 671.  
 Talkgranat 588.  
 Talk-Hydrat 347.  
 Talkspath II, 1350.  
 Talksteinmark 453.  
 Tamela-Tantalit II, 960.

Tantalate II, 949 ff.  
 Tantalerde II, 962.  
 Tantal-Grz, hemiprismatischer, II, 964. prismatischer II, 959.  
 Tantalit II, 959 ff. aus Schweden II, 959. 964.  
 Tapanhoacanga 413.  
 Tarnowitz II, 1230.  
 Taufftein, Badler, 438.  
 Tautolith 531.  
 Tecticit II, 1308.  
 Teloretin II, 1494.  
 Tellurbaryerstein 292.  
 Tellur 14 ff. gebogen, 14. hexamdrisches 52. rhomboedrisches 14. unthellbares 51.  
 Tellurblei 52 f.  
 Tellurgoldsilber 51 f.  
 Tellurde 48 ff.  
 Tellursilber 51. 52.  
 Tellurwismuth 54. 56. II, 1559.  
 Tennantit 176 f.  
 Tephroit 536 f.  
 Teratolith 715.  
 Tesselal-Ries 69.  
 Tetartit 648. 652.  
 Tetradymit 54 ff.  
 Tetraphyllin II, 1072.  
 Thallit 565. blättriger 565. II, 1592. dichter 567. erdiger 567. haarförmiger 566. sandiger 567.  
 Tharandit II, 1332.  
 Thénarbit II, 1136 f.  
 Thermoacrit II, 1412.  
 Thermoacrit II, 1411. krystallinischer II, 1412. zerfallener II, 1412.  
 Thomsont II, 790. 800. 801.  
 Thon 692 ff. bunter 703.  
 Thonstein 237. 367. 377. gemeiner und schaaliger brauner 367. gelber 377. rother 237.  
 Thonerde 245 ff. Gallische II, 1179. neutrale Schwefelsaure mit Sulfatationswasser II, 1174. reine II, 1176.  
 Thonerdehydrat 350. 351.  
 Thongyps II, 1156. 1157.  
 Thaukeiselstein 278.  
 Thonmergel II, 1315.  
 Thonquarz, 270 f.

Thonstein 638. 639.  
 Thorit 740.  
 Thronit 723. 724.  
 Thrombolith II, 1102 f.  
 Thullit 564.  
 Thumerstein II, 926.  
 Tinfal 341. II, 1430 ff.  
 Tinkollit II, 1031.  
 Titan II, 1657.  
 Titanate II, 942 ff.  
 Titanessen 416. aus Gafstein 230.  
 232.  
 Titanessensand 416.  
 Titanessenslein 229. 416.  
 Titan-Grz, octaedrisches II, 949.  
 peritomes, 212. prismatisches  
 II, 935. pyramidales 216.  
 Titanzit II, 935. 938.  
 Tombazit 79.  
 Tomokit 460.  
 Topas 877 ff. edler, 878. gemei-  
 ner, 880 bis. orientalfcher,  
 250. prismatischer, 877. 890.  
 Torf II, 1549 ff.  
 Torferde II, 1549.  
 Töpfersthon 692. 693. 694 ff.  
 schleifriger 697.  
 Topfstein 469.  
 Torrellit II, 967.  
 Traubenblei II, 1038. 1044.  
 Trauertin II, 1276.  
 Treibels 313.  
 Tremollit 500. 502.  
 Trifflast 819. blättriger 820. wif-  
 ter 820. fchaalliger 822.  
 Tripel 300 f.  
 Tripelfalt II, 1309. 1310.  
 Tripelschlefer 301.  
 Tripfan 624 f.  
 Tripfan-Spath, areometer, 603.  
 prismatischer, 624.  
 Tripfyllin, Tripfyllin II, 1070 ff.  
 Tripplit II, 1071. 1072.  
 Tripfalkalfstein II, 1307.  
 Trona II, 1408 f.  
 Trona-Salz, prismatoidisches II,  
 1406.  
 Trookit 522.  
 Tropfstein II, 1272.  
 Trügling II, 1056.  
 Trümmerchat 287.

Tschewollit 544. (Bog. 35.) II,  
 1590.  
 Tzeffit 718.  
 Tuffalt II, 1276 f. 1279. 1284.  
 1291. fefter II, 1276. loedter  
 II, 1276.  
 Turgit II, 1661.  
 Türkis II, 1093. orientalfcher II,  
 1093.  
 Turmalin II, 912 ff. blauer II, 912.  
 edler II, 913. gemeiner II, 916.  
 rhomboedrischer II, 912. rother  
 II, 912.  
 Tutenmergel II, 1272. 1289.

## U.

Ueberschwefelblei 99.  
 Ultramarin, ächtes II, 902.  
 Umber, Umbra 369 f. könlische  
 370. türklische 369.  
 Ungfhwart 298.  
 Uralkit 485. 486. 517.  
 Uranbläthe 204.  
 Uran-Grz, unthelbares, 203.  
 Uranglimmer II, 1103 ff.  
 Uranit II, 1105 f.  
 Uranfalf, erdiger, 387.  
 Uranocher 204. 387 f.  
 Uranotantal II, 955 f.  
 Uranoxyd, balfich fchwefelfaures  
 II, 1209.  
 Uranoxydhydrat 204.  
 Uran-Percher 203.  
 Uranvitriol II, 1208.  
 Urao II, 1406.  
 Uwarowit 594 f.

## V.

Valencianit 637.  
 Vanadate II, 990 ff.  
 Vanadinbleterz II, 991.  
 Vanadinbleyspath II, 991.  
 Vanadin-Drongit 497.  
 Vanadinit II, 991 ff.  
 Variolith 664.  
 Variolit II, 1086.

- Barvlett 228. 393.  
 Baquelitt II, 967 ff.  
 Vesuvian 572.  
 Billarrit 738. 846.  
 Bitriol II, 1212. blauer II, 1212.  
 Cypriſcher II, 1212. grüner II,  
 1195. natürlicher II, 1190.  
 1195. 1212. weißer, 120. II,  
 1190.  
 Bitriol-Stein II, 1113.  
 Bitriolgelb II, 1206 ff. dichtes II,  
 1205. lockeres II, 1205.  
 Bitriol-Säure, grüner II, 1195.  
 Bitriolroth 1206 f.  
 Bitriolöl 311.  
 Bitriolroth II, 1207.  
 Bitriol-Salz, hemiprismatisches,  
 II, 1195. prismatisches, II,  
 1190. tetartoprismaſſiſches, II,  
 1212.  
 Bitriolſäure 311.  
 Bitriolwaſſer 339 f.  
 Vivianit II, 1076. 1077.  
 Volborſth II, 990 f. 1583. 1600.  
 Volcanit II, 1567.  
 Voltalt II, 1173 f.  
 Voltzin 195.  
 Vulpinit II, 1141.
- 33.
- Wachs, ſoffiles, II, 1492.  
 Wachsopal 292.  
 Wab 388. 393 ff. maſſiges 394.  
 ochriges 394.  
 Wab-Graphit, ſchaumartiger, 388.  
 393.  
 Waquerit II, 1064.  
 Waldowit II, 1501 ff.  
 Waldfalk II, 1310.  
 Waldtorf II, 1552.  
 Wallſerbe 708.  
 Wallſererde 708.  
 Wallthon 708 f.  
 Balmſteinit II, 1350.  
 Wand, rohe, II, 1327.  
 Wandſtein II, 1327.  
 Warwidit II, 1448 f.
- Waſcherbe 693.  
 Waſſer 312 ff. im Waſſalt 316.  
 Rot. feſtes 312 ff. tropfbar  
 flüſſiges 315 f. weiches 316.  
 Waſſerblei 56. 125.  
 Waſſerbleioffer 207.  
 Waſſer-Chryſolith 645.  
 Waſſerſtein 130. 132 ff. II, 1565.  
 blättriger 133 f. dichter 134.  
 haarförmiger 109. 134. malmi-  
 ger 134. 136.  
 Waſſeropal 293.  
 Waſſerſapphir 553.  
 Waſſertropfen im Chalcodon 286.  
 Wavelit II, 1088.  
 Wavelin = Galoth, prismaſſiſches,  
 II, 1089.  
 Wavelit, Wavelit II, 1088 ff.  
 Wehrſit 550 f.  
 Weichbraunſtein 223 ff. 402. II,  
 1577. blättriger 224. erdiger  
 225. faſtriger 225. haarförmiger  
 224. körniger 225.  
 Weichſtein 134.  
 Weichgewächs 100.  
 Weich-Waſſer 312 ff.  
 Weinftein, vitrioliſirter II, 1137.  
 Weiß-Stein II, 1223.  
 Weißerz II, 1361. ſilberhaltiges,  
 72. 73. 75.  
 Weißgalligerz 179. II, 1572. bun-  
 tles, 180. liches II, 1572.  
 Weißgallig-Golberz 14.  
 Weißkupfer 62 f.  
 Weißkupfererz 62. 63.  
 Weißkupferz 65.  
 Weißkies-Stein 65. II, 1560.  
 Weißkieserz 48.  
 Weißtellur 48 ff.  
 Weitzange 292.  
 Wernerit 615 ff. dichter 618. ge-  
 metter 617. II, 1598. glaſſer  
 616. II, 1593. maſſiſcher 609.  
 ſplättriger 612.  
 Wichtit 551.  
 Wichtyn 552. Note \*).  
 Wiefenerz 381. 383.  
 Wiefentorf II, 1552.  
 Willemit 537 f.  
 Wiſmuth 34 f. gediegen, 34. of-  
 taerliches 34.

Wisnuthbleierz 146 f.  
 Wisnuthbleende 872.  
 Wisnuthglanz 92 f. II, 1562.  
 prismatischer 92. prismatoidischer, 54. 145. rhomboedrischer 54.  
 Wisnuthkobalterz 67.  
 Wisnuth-Kupfererz 143.  
 Wisnuthocher 35. 207 f.  
 Wisnuthsilbererz II, 1557.  
 Wisnuthsilbererz 146.  
 Wisnuth 568.  
 Wisnuth II, 1249 ff.  
 Wisnuth 78.  
 Wisnuth 78.  
 Wisnuth II, 930 f.  
 Wolchonskott 728 f.  
 Wolfart, Wolfert II, 969.  
 Wolfram II, 969.  
 Wolframlate II, 969 ff.  
 Wolframocher 206.  
 Wolframsäure 206.  
 Wolfrigit II, 969.  
 Wolframat 287.  
 Wollastonit 464 ff. II, 1589.  
 Wolyna II, 1126.  
 Wulsthit 861.  
 Wulsthit II, 979.  
 Wundererde, Sächsische, 715.  
 Wundererz II, 1182.  
 Würfelerg II, 1016.  
 Würfelerspath II, 1141.  
 Würfelstein II, 1422.  
 Würfensalz II, 1456.

## X.

Xanthit 579.  
 Xantholon II, 1574.  
 Xanthoxyd II, 852 f.  
 Xenotim II, 1066.  
 Xylit 834 f.

## Y.

Yttererde, phosphorsaure, II, 1065.  
 Ytterit 540.  
 Yttererspath II, 1065 f.  
 Ytterantal II, 957 ff.

Ytterantal II, 957.  
 Ytterocerit II, 1444.  
 Ytterocerit II, 1444 f.  
 Ytter-Lantal II, 957.  
 Yttrian II, 939.  
 Yttrian 461.

## Z.

Zehnährte II, 1095.  
 Zeagonit 796.  
 Zeichenschiefer 702.  
 Zellant 425.  
 Zellit 127. 132.  
 Zeolith 769 ff. 773. dicht 771.  
 faserig 770. glasig 769. haarförmig 770. mehlig 771. rother, 766.  
 Zeolit 806.  
 Zinnit, f. Zinnit.  
 Ziegel, schwimmende, der Alten, 303.  
 Zieglerz 370.  
 Zinckenit 158 f.  
 Zinnoxid, bornisch, 219.  
 Zinn-Asphal, brachyphyer, 537.  
 prismatischer, 753. rhomboedrischer, II, 1371.  
 Zinnbleispath II, 1225.  
 Zinnbleende 115 ff. blätterig 116.  
 117. dicht 118. faserig 117.  
 II, 1564. strahlig 117. II, 1563.  
 braune, gelbe, schwarze, blätterig 116.  
 Zinnbläthe II, 1399 f.  
 Zinn-Grün, prismatisches, 198.  
 Zinnglas 753 ff. II, 1598. blättriges 753. dichtes 755. faseriges 754.  
 Zinkoxyd 198 ff.  
 Zinnerspath II, 1371. 1372. 1399.  
 Zinnitriol 120. II, 1190 ff. blättrig II, 1191. faserig II, 1192. mehlig II, 1192. nadelförmig II, 1191. strahlig II, 1191.  
 Zinn II, 1557. natürlich gebildetes, 34.  
 Zinnery 219. pyramidales 219.  
 weißes II, 1576.

- Stangraupen 219.  
 Stanktes 150.  
 Stannober 122. II, 297. blätteriger 122. blätter 123. eckiger 123. faseriger 122.  
 Stanzand 219.  
 Stanzfelsen 221.  
 Stanzstein 219 ff. blätteriger 219 f. faseriger 220. splittiger 220.  
 Stanzwalbit 685.  
 Stanzweitzer 219.  
 Stenon 435 ff. 797. H, 1593. 1594. blätteriger 436. unspitziger 435. pyramidaler 435.  
 Stoff 562 f. 619.  
 Stortinsalg II, 1414.  
 Storererz 194 f. dunkles 194. II, 1567. liches 194.  
 Stralit 597.  
 Swedenkryse II, 1269. Rote.  
 Swifillt II, 1060.  
 Sygabit II, 1594.

## Französisches Register.

### A.

- Abraxite 796.  
 Acerdèse 388. 390. 393.  
 Achirite 745.  
 Achmite 490.  
 Acide arsénieux 306. boracique 305. sulfurique 311. souf. hydraté 311.  
 Actinote 503. 504. 513.  
 Adinole 654.  
 Aechynite II, 945.  
 Agraphite II, 1093.  
 Aiguemarine de Sibérie 603.  
 Aimant 409.  
 Alabandine 120.  
 Alalite 471.  
 Albite 648. compacte 662.  
 Allanite 544.  
 Allophane 720.  
 Almandine 584. 595.  
 Alumine fluatée siliceuse, ou Topaze 877. hydratée 351. magnésée 425. 427. 429. sous-sulfatée II, 1176. sous-sulf. alcaline II, 1163. sulfatée II, 1166. 1176.  
 Alun II, 1166. à base de soude II, 1168. ammoniacal II, 1168. magnésien II, 1169. sodifère II, 1168. de plume II, 1171.  
 Alunite II, 1163.  
 Alumogène II, 1174.  
 Amalgams 31.  
 Ambigonite, Amblygonite II, 1062. 1063.  
 Amianthoïde 507.  
 Ammonalun II, 1169.  
 Ammoniaque muriaté II, 1461. sulfaté II, 1181.  
 Amphibole 500. 504. 513.  
 Amphiboles asbestoïdes 508. 637.  
 Amphigène 613.  
 Analcime 777.  
 Anatase 216.  
 Andaloucite 440. And. Macle 443.  
 Andreasbergolithe 790.  
 Andréolithe 790.  
 Anorthite 666.  
 Anthophyllite 511.  
 Anthracite II, 1520.  
 Antimoine II. natif II. sulf. arsenifère 12. oxydé 306. 309. oxydé sulfuré 192. sulfuré 155. sulf. capillaire 163. sulf. plumbo-cuprifère 176. — **É. anq.**  
 Mine. Arseniure.  
 Antimoniket 79.  
 Apatite II, 1053. — **É. anq.**  
 Eisen Ap.  
 Aphanes II, 1610.  
 Aphanèse II, 1632.  
 Aphérèse II, 1068.  
 Aphthalose II, 1137.  
 Apophyllite 758.  
 Argent 28. antimonial 57. antimonié sulfuré 183. antimonié sulfuré noir 184. carbonaté II, 1277. chloruré II, 1470.

- joduré II, 1475. molybdique 54. muriaté II, 1470. natif 28. nat. aurifère 28. sulfuré 100. sulfuré antimonifère et cuprifère 182. Arg. et cuivre sulfuré 102. — *S. auch*: Bromure d'Arg. Carbonate d'A. Chlorobromure d'A. Jodure d'A.
- Argile calcaire 703. feuilleté 696. figuline 694. glaise 694. Lithomarge 687. Lith. violacée 715. ochreuse jaune 711. plastique 693.
- Argyrose 100. Argyrythrose 197. Arragonite II, 1230. 1231. Arséniate de plomb terreux II, 994. Arsenic 13. natif 13. oxydé 306. sulfuré jaune 153. sulf. rouge 151. Arsenio-Siderite II, 1015. Arsenure d'Antimoine 12. de Bismuth 872. de Cuivre 82. Asbeste 508. flexible 474. ligamiforme 835. subbacillaire 837. Asbestoïde 507. Asphalte II, 1511. Atakamite II, 1463. Axinite II, 925. Azurite II, 1391.
- B.**
- Babingtonite 521. Baïerine II, 964. Bamite II, 1587. Baryte carbonatée II, 1249. sulfatée II, 1123. 1124. sulf. fé-tide II, 1134. Barytine II, 1123. Barytocalcite II, 1254. en pris-me droit II, 1252. Basicérine II, 1447. Baudissérite II, 1348. Beaumontite 808. Bérongolite II, 1497. Berzéliine 84. Bismuth 34. natif 34. oxydé 207. sulfuré 92. sulf. cuprifère 143. sulf. plombo-cuprifère 145. sulf. plombo-argentifère 146. sulf. plombo-cuprifère 145. — *S. auch*: Arséniure. Bismuthine 92. Bitume élastique II, 1515. glutineux II, 1508. liquide II, 1508. solide II, 1511. Bitumine liquide II, 1506. Bleischimmer 162. Blende 115. Bol de Sinopis 713. Boracite II, 1422. Borax II, 1430. Bornine 54. 55. Botryolite II, 911. Bournonite 170. Braunite 222. Brewsterite 767. Brochantite II, 1209. Bromure d'Argent II, 1478. Bronzite 494. Brookite 214. Brucite 347. Bucklandite 570. Bustamite 467. Byssolite 507.
- C.**
- Calcite II, 1093. Calamine 753. Calcaire II, 1256. Calcédoine 281. calcifère 288. *C. Jaspe* 274. Calcium, Chlorure de, II, 1460. Calédonite II, 1217. Calomel II, 1469. Candite 425. Caoutchouc fossile II, 1515. Carbocérine II, 1402. Carbonate d'Argent II, 1378. Carpholite 802. Cassitérite 219. Célestine II, 1116. Cérérite 751. Cérine 544. Cérite 751. Cérium carbonaté II, 1402. fluaté II, 1445. hydrofluaté II,



1447. oxyde siliceux noir 544. ox. sil. rouge 751. phosphaté II, 1067.  
 Céruse II, 1223.  
 Chabasie, Chabazie 780.  
 Chalcédoine 285.  
 Chalkolite II, 1104.  
 Chalkopyrite 139.  
 Chalkosine 104.  
 Chamolite 742.  
 Chaux anhydro-sulfatée II, 1141. arseniatée II, 1000. boratée siliceuse II, 907. bor. silic. concretionnée mamelonnée II, 911. carbonatée II, 1256. carb. bitumineuse II, 1301. carb. ferro-manganésifère II, 1329. carb. fétide II, 1295. carb. manganésifère II, 1332. 1349. carb. mangan. rose II, 1323. carb. quarzifère II, 1281. fluatée II, 1434. fluatée alcaline II, 1442. fl. aluminifère II, 1438. fl. quarzifère II, 1438. nitratée II, 1419. phosphatée II, 1053. sulfatée II, 1148. sulf. calcariifère II, 1155. sulf. épigène II, 1152. sulf. niviforme II, 1153.  
 Childrenite II, 1085.  
 Chlorite 864. 867.  
 Chlorobromure d'Argent II, 1472.  
 Chloropale 298.  
 Chlorophaeite 741.  
 Chlorure de Calcium II, 1460.  
 Chrichtonite 230.  
 Chrome oxydé natif 204.  
 Chrysocole 747.  
 Chrysolite du Cap 803.  
 Cinabre 122. alcalin 123. testacé 124.  
 Clausthalite 86.  
 Clintonite 853.  
 Cobalt arseniaté II, 1005. arsenical 66. arsenical Var. gris-noirâtre 67. gris 75. oxydé noir 396. sulfaté II, 1194. sulfuré 148.  
 Cobaltine 75.  
 Collyrite 716.  
 Columbite II, 959.  
 Comptonite 799.  
 Condrodite 873.  
 Condurite II, 1024.  
 Copale fossile II, 1500.  
 Coquimbite II, 1201.  
 Cordiérite 553.  
 Corindon 245.  
 Cotunnite II, 1466.  
 Couzeranite 665.  
 Covelline 107.  
 Cratélite 229.  
 Crocoïse II, 983.  
 Cronstedtite 867.  
 Cryolite II, 1442.  
 Cuivre 35. arseniaté ferrifère II, 1018. ars. hexagonal lamelliforme II, 1035. ars. lamelliforme II, 1034. ars. Octaèdre aigu, aciculaire, mamelonné fibreux, terreux II, 1025. ars. oct. obtus II, 1036. ars. prismatique triangulaire II, 1032. carbonaté II, 1362. 1361. chloruré II, 1463. Diopbase 746. gris 174. Hydro-siliceux 747. muriaté II, 1463. natif 35. oxidulé 206. ox. capillaire 210. ox. terreux 370. phosphaté II, 1096. 1100. pyriteux 139. pyr. hépatique 137. sélénié 84. sél. argenté 85. sulfaté II, 1212. sulfuré 104. — S. au<sup>6</sup>: Argent. Arseniure.  
 Cyanose II, 1212.  
 Cymolite 709.  
 Cymophane 430.

## D.

- Damourite II, 1599.  
 Dapêche II, 1515.  
 Datholite II, 907.  
 Delphinite 565.  
 Delvauxine II, 1063.  
 Diallage 494. 495. 838. lamelliforme noire 834. métalloïde 838. verte 496.  
 Diallogite II, 1368.  
 Diamant 4.

Diaspore 351.  
 Dichroïte 553.  
 Diopside 471. 477.  
 Dioptase 745.  
 Dipure 621.  
 Discrase 57.  
 Disosmose 77.  
 Disthène 449.  
 Dolomie II, 1327. 1329. 1332.  
 Dréelit II, 1135.  
 Dufrenôite II, 1081.  
 Dufrenôysite II, 1568.

## E.

Eau 312.  
 Edingtonite 798.  
 Eisen Apatite 1060.  
 Eisenchrome 419.  
 Élasmose 53.  
 Élatérite II, 1515.  
 Émeraude 603.  
 Endellone 170.  
 Epidote 661. manganésifère 569.  
 Epistilbite 766.  
 Épsomite II, 1186.  
 Érinite II, 1034.  
 Erythrine II, 1005.  
 Essonite 590.  
 Etain oxidé 219. sulfuré 150.  
 Euchairite 85.  
 Euclase 601.  
 Eudialite, Eudialyte 891.  
 Euxénite II, 956.  
 Exanthalose II, 1162.  
 Exitète 308.

## F.

Faujasite 789.  
 Federerz de Wolfsberg 163.  
 Feldspath 625. apyre 440. compacte 638. 654. décomposé 687. opalin 659. résinite 641. tenace 662.  
 Fer 37. arsénaté II, 1016. arsenical 72. calcaréo-siliceux 548. carbonaté II, 1354. carb. lithoïde II, 1362. carburé 8.

chromaté 419. variaté 869.  
 natif 37. oligiste 233. exalaté II, 1482. oxidé 381. ex. carbonaté II, 1353. ox. globuliforme, massif 377. ox. (hydraté?) 354. 358. ex. massif argillifère 367. ox. résinite II, 1022. oxidulé 468. oxidulé titané 229. oxidulé titanifère 416. oxydé, f. Mine. phosphaté II, 1076. ph. bleu terreux II, 1076. sulfuré II, 1195. sulf. rouge II, 1199. sulf. vert II, 1195. sulfuré 127. sulf. blanc 132. sulf. magnétique 110. — E. auch: Phosphate.

Fergusonite II, 963.  
 Fichtélite II, 1488.  
 Fischérite II, 1091.  
 Fleches d'amour 358.  
 Fluocérine II, 1445.  
 Fluérite II, 1443. 1444.  
 Fluorine II, 1434.  
 Franklinite 407.

## G.

Gadolinite 540.  
 Gahnite 423.  
 Galène 94.  
 Gallizinite II, 1190.  
 Gay-Lussite II, 1406.  
 Gehlenite 599.  
 Giesseckite 557.  
 Giobertite II, 1346. 1350.  
 Gipsite 350.  
 Gismondine 794. 796.  
 Glaubérite II, 1139.  
 Glaukolite 664.  
 Grammatite 500.  
 Graphite 8.  
 Greenovite II, 940.  
 Grenat 580.  
 Grossulaire 580. 589.  
 Guyaquillite II, 1496.  
 Gypse II, 1145.

## H.

Haidingerite 168. II, 999.

Halloysite 719.  
 Harkise 106.  
 Harmotome 790.  
 Hartite II, 1489.  
 Hatchettine II, 1492.  
 Hausmanite 405.  
 Hauyne II, 899.  
 Hedenbergite 480. 498.  
 Helvin, Helvine 870.  
 Herrérite II, 1377.  
 Hétérosite, Hétérozite II, 1075.  
 Heulandite 761.  
 Hisingerite, Hisingrit 723.  
 Hopéite II, 1432.  
 Houille II, 1529. 1539. grasse,  
 maigre, maréchale, sèche II,  
 1534.  
 Huile de Naphthe II, 1506. de  
 Pétrole II, 1508.  
 Humboldtite II, 1482.  
 Humboldtite 597.  
 Humboldtine II, 1482.  
 Humit 876.  
 Hureaulite II, 1074.  
 Hyacinthe blanche cruciforme  
 790. bl. de la Somma 615.  
 Hyalosidérite 530.  
 Hydroboracite II, 1428.  
 Hydrocalcédoine 298.  
 Hydro-carbonate de magnésie  
 II, 1403.  
 Hydrolite 780.  
 Hydro-Talc 867.  
 Hypersthène, Hypersthène 492.

**I.**

Idocrase 571.  
 Idrialine II, 1517.  
 Ivalite 548.  
 Iridosmine 17.  
 Isopyre 544. in Beg. 35.  
 Itinérit II, 899.

**J.**

Jade 461. 662.  
 Jargon 435.  
 Jaspé, f. Calcédoine.

Jayet II, 1539  
 Jodure d'Argent II, 1475. de  
 Mercure II, 1476.  
 Johnite II, 1093.  
 Junckérite II, 1244.  
 Jurinite 214.

**K.**

Kakoxen, Kakoxène II, 1086.  
 Kaolin 687.  
 Karpfolite 802.  
 Karstenite II, 1141.  
 Kerargyre II, 1470.  
 Kerasine II, 1467. 1468.  
 Kermès 192.  
 Kilbrickenit 166.  
 Klaprothine II, 1095.  
 Knebelite 535.  
 Kobaldine 148.  
 Konlite II, 1497.  
 Koupholite 803.

**L.**

Labradorite 659.  
 Lanarkite II, 1219.  
 Lattalite II, 899.  
 Latrobité 668.  
 Laumonite 786.  
 Lavendulan II, 1010.  
 Lazulite II, 901. 1095.  
 Leachillite II, 1220.  
 Leberkie 110.  
 Lémamite 662.  
 Leucolithe de Moléon 621.  
 Lignite II, 1539.  
 Limonite 354. 358. 367. 374.  
 377. 381.  
 Liroconite II, 1036.  
 Lithomarge de Rochlitz 687. 715.

**M.**

Macie 443. basaltique 443.  
 Magnésie 730. boratée II, 1422.  
 carbonatée II, 1246. carb. cri-

- stallisée II, 1360. carb. stœ-  
 fère II, 1348. carb. sil. spon-  
 gieuse 730. carb. terreuse II,  
 1348. hydratée 347. nitratée  
 II, 1420. phosphatée II, 1064.  
 sulfatée II, 1186.  
 Malachite II, 1382.  
 Malacolithe 476.  
 Malakon II, 1684.  
 Malthe II, 1508.  
 Manganèse carbonaté 468. II,  
 1368. oxidé 223. 390. ox. hydraté  
 388. 401. 404. ox. hydr. pulvé-  
 rulent 393. ox. silicifère 468.  
 phosphaté II, 1072. phosphaté  
 ferrifère II, 1072. sulfuré 120.  
 Marbre noir de Dinant, de Namur  
 II, 1301.  
 Marceline 223.  
 Marekanite 644.  
 Margarite 668.  
 Marmolite 841.  
 Marne II, 1313.  
 Marnes irisées 705.  
 Mascagnine II, 1181.  
 Meionite 615.  
 Melaconise 398.  
 Mélanite 590.  
 Mélanterie II, 1195.  
 Méllite 597.  
 Mélinose II, 979.  
 Mellite II, 1480.  
 Mengite II, 944.  
 Mercure 32. argental 31. chloruré  
 II, 1469. joduré II, 1476. muriaté  
 II, 1469. natif 32. sulfuré 122.  
 sulf. bituminifère 124.  
 Mésotype 769. 773.  
 Miargyrite 190.  
 Mica 671. 682. Micas à un axe de  
 double réfraction 671. à deux  
 axes de double réfraction 675.  
 682.  
 Middletonite II, 1494.  
 Mimetèse II, 1038.  
 Mine d'Antimoine grise tenant  
 argent 182. de fer oxydé en grains  
 agglutinés 742. douce 366.  
 noire 379.  
 Minium 200.  
 Mispikel 72.  
 Molybdène 125.  
 Molybdénite 125.  
 Monazite II, 1067.  
 Mullérine 48.  
 Mussite 471.  
 Mysorine II, 1380.
- M.**
- Naphthaline résineuse prismatique  
 II, 1485.  
 Naphte II, 1506.  
 Natrolithe 769.  
 Natron II, 1410. 1411  
 Néocète II, 1018. 1020.  
 Néopase II, 1199.  
 Néphéline 609.  
 Néphrite 461.  
 Nickel arseniaté II, 1011. arsenical  
 62. natif 108.  
 Nickeline 62. II, 1011.  
 Nigrine 230. 416.  
 Nitrate de Chaux II, 1419. de  
 Magnésie II, 1420. de Soude  
 II, 1414.  
 Nontronite 726.  
 Nussierite II, 1050.
- N.**
- Obsidienne 643. scoriforme 647.  
 Octaedrite 216.  
 Otsanite 216.  
 Oligiste 233.  
 Oligonspath II, 1362.  
 Olivenite II, 1025.  
 Opale 290. ferrugineuse 297. in-  
 crustante 296. semigelatineuse  
 293.  
 Opsimose 750.  
 Or 24. natif 24. piment 153.  
 Orthite 544.  
 Orthose 625. 893.  
 Otrélite, Otréllite 824.  
 Outremer II, 901.  
 Oxyde, de Bismuth 207. chro-

mique 204. molybdique 207.  
rouge de Zinc 198.  
Ozokérite II, 1490.

**P.**

Pagodite 814.  
Palladium 23.  
Paranthine 615.  
Péchurane 203.  
Pectolite 757.  
Péganite II, 1092.  
Pennine 865.  
Péridot 525.  
Perlaire 642.  
Perlite 642.  
Pérowskite II, 942.  
Péroxide de Cobalt 396.  
Pétalite 623.  
Pétrostlex 638.  
Pharmacolite II, 1000.  
Pharmacosidérite II, 1016.  
Phillipsite 137.  
Pholerite 717.  
Phosphate de Fer II, 1076. 1081.  
Picnite 890.  
Pierre à plâtre II, 1155. 1160.  
de Savon 817.  
Pinite 557.  
Pittizite II, 1022. 1206.  
Platine 21. natif ferrifère 20.  
Piâtre - ciment II, 1313.  
Pléonaste 425.  
Plomb 33. arséniaté II, 1038.  
carbonaté II, 1223. carb. muri-  
atifère II, 1468. carb. noir  
II, 1227. carb. rhomboïdal II,  
1220. chloro - carbonaté II,  
1468. chloruré II, 1467. chro-  
maté II, 983. chromé II, 987.  
gomme II, 1051. hydro - alu-  
mineux II, 1051. molybdaté  
II, 979. natif volcanique 33.  
oxide rouge 200. phosphaté  
II, 1044. rouge en stalactites  
II, 1051. sulfaté II, 1113.  
sulfuré 94. sulf. antimoni-  
fère et argentifère 179. II, 1572.  
sulf. strié 95. terreux II, 1228.  
— **Σ.** a<sup>u</sup>q: Arséniats.

Plomgomme II, 1051.  
Plumbocalcite II, 1321.  
Polyalithe d'Ischel II, 1161.  
Poix minérale II, 1508.  
Polybasite 183.  
Polyhalite II, 1161.  
Polymignite II, 945.  
Ponce 647.  
Potasse nitratée II, 1416. sulfa-  
tée II, 1137.  
Prehnite 803.  
Psaturrose 184.  
Psilomélane 401.  
Pycnite 890.  
Pyralloite 454.  
Pyrite 127.  
Pyrochlore II, 949.  
Pyrodmalite 869.  
Pyrolusite 223.  
Pyromorphite II, 1044.  
Pyrophyllite 826.  
Pyrosmalite 869.  
Pyroxène 471. 477. 490. asbe-  
stiforme 474.

**Q.**

Quarz 252. agate calcédoine 285.  
ag. pyromaque 281. ag. ther-  
mogène 296. ferrugineux jaune  
270. ferr. rouge 272. fétide  
269. hématoïde 272. hyalin  
252. hyal. fétide 269. Jaspe  
274. nectique 299. résinite  
290. rubigineux 270.

**R.**

Rayonnante 503. en gouttière  
II, 935.  
Réalgar 151.  
Résinite II, 1496.  
Rétinasphalte II, 1498.  
Rétinit 641. II, 1496.  
Rhodolose II, 1194.  
Rhodizite II, 1427.  
Rhodonite 468.  
Roméine II, 996.  
Rosélite II, 1004.

Rubin - balais 429.  
Rutile 212.

## S.

Sal-Ammoniac II, 1461.  
Salmare II, 1450.  
Salmiac II, 1461.  
Salpêtre II, 1416.  
Saphir d'eau 553.  
Saphirine 427.  
Sappare 449.  
Sarcolite 780.  
Saessoline 305.  
Saussurite 662.  
Savon de montagne 767. Pierre  
de Savon 817.  
Schéelin calcaire II, 974. ferru-  
gine II, 969.  
Scheelite II, 974.  
Scheelitine II, 976.  
Scheererite II, 1485.  
Schiste graphique 702.  
Schori blanc 648.  
Scolezite 773.  
Scorodite II, 1018. terreuse II,  
1019. Rote \*\*).  
Seleniure de plomb et de cobalt  
87. de plomb et de cuivre 89.  
de plomb et de mercure 88.  
Sel Gemme II, 1450.  
Séméline II, 935.  
Serpentine 841.  
Seybertite 853.  
Sideréline II, 1022.  
Siderochalcolite 968.  
Sidérose II, 1353.  
Silice nectique 299.  
Sillimanite 447.  
Smaltine 66.  
Smithsonite II, 1371.  
Sodalite 894.  
Sommitte 609.  
Soude boratée II, 1430. carbo-  
natée II, 1410. carb. prismat-  
tique II, 1412. muriatée II,  
1450. nitratée II, 1414. sul-  
fatée II, 1152.  
Soufre I.  
Spath adamantin d'an rouge  
violet 440.

Sperkise 132.  
Sphène II, 935.  
Spinellane II, 897.  
Spinelle 425. 427. 429. zincifère  
423.

Stannine 150.  
Staurotide 438.  
Stéatite 455.  
Stémhalite 553.  
Stibiconise 309.  
Stibine 155.  
Stilbite 761. 764.  
Stromeyerine 162.  
Strontiane carbonatée II, 1245.  
sulfatée II, 1116.  
Strontianite II, 1245.  
Succin II, 1503.  
Sulfate de plomb cuivreux II,  
1215. vert d'Urane II, 1298.  
Sylvane 48.  
Sylvine, Sylvyne II, 1459.  
Symplesite II, 1014.

## T.

Tachylite 546.  
Talc 455. Chlorite 854. 857. gla-  
phique 814. Stéatite 841.  
Tantale oxidé ferro-manganési-  
fère II, 959. II, 964. oxidé  
yttrifère II, 957.  
Tantalite II, 959. 964.  
Tellure 14. natif 14. nat. auro-  
argentifère, nat. auro-plum-  
bifère 48. nat. auro-plombi-  
fère 52.  
Tennantite 174.  
Terre d'ombre 369.  
Thallite 565.  
Thénardite II, 1138.  
Thomsonite 799.  
Thorite 740.  
Thulite 564.  
Titane Anatase 216. calcaréo-  
siliceux II, 935. oxidé 212.  
siliceo-calcaire II, 935.  
Topaze 877. cylindroïde con-  
jointe 880.  
Tourbe II, 1549.

Tourmaline II, 912. apyre II, 912. 919.  
 Trémolite 500.  
 Triclasite, Triklasite 819.  
 Triphane 624.  
 Triphylline II, 1070.  
 Triplite II, 1072.  
 Trona II, 1408.  
 Turgite II, 1581.  
 Turquoise II, 1093. de nouvelle roche II, 1095. de vieille roche II, 1093.

Willelmine 537.  
 Willemite 537.  
 Withérite II, 1249.  
 Wolchonskoite 728.  
 Wölfran II, 969.  
 Wollastonite 464.

X.

Xanthokon II, 1574.  
 Xenotime II, 1065.

U.

Uraconise 387.  
 Urane oxidé II, 1103. ox. terroux 387. oxidulé 203. —  $\text{E}$ . auq: Sulfata.  
 Uranite II, 1105.

Yenite 548.  
 Ypoleine II, 1100.  
 Ytrocérite II, 1444.  
 Yttria fluatée II, 1444. phosphatée II, 1065.  
 Yttrotantale, Yttrotantalite II, 957.

Y.

V.

Vauquelinite II, 967.  
 Villarsite 738.  
 Vivianite II, 1076.  
 Volborthite II, 990.  
 Voltzine 195.

Zéolithe efflorescente 786.  
 Ziguéline 208. 370. capillaire 210.  
 Zinc carbonaté II, 1371. 1390. hydro-carbonaté II, 1399. oxydé ferrifère 198. ox. silicifère 753. silicaté 753. sulfaté II, 1190. sulfuré 115.  
 Zinconise II, 1899.  
 Zinkenite 158.  
 Zircon 436.  
 Zoisite 562.  
 Zurlite 597.

Z.

W.

Wagnérite II, 1064.  
 Warwickite II, 1448.  
 Wavellite, Wawellite II, 1080.  
 Webérite II, 1176.  
 Wernérite 615.  
 Wichityne 551.

## Englisches Register.

### A.

- Achmite 490.  
 Acid, native boracic, 306.  
 Acmite 490.  
 Adipocire, mineral, II, 1492.  
 Aeschynite II, 947.  
 Agalmatolithe 814.  
 Albite 648.  
 Allanite 544.  
 Allochroite 590.  
 Allophane 720.  
 Alloy of Iridium and Osmium 17.  
 Almandine 584.  
 Alum II, 1166. Al. Stone II, 1163. — *Œ. auch:* Ammonia. Iron. Magnesia. Mangane. Potash. Soda.  
 Alumina, f. Hydrate. Sub-sulphate. Sulphate.  
 Alum-stone II, 1163.  
 Amalgam, native, 31.  
 Amber II, 1503.  
 Amblygonite II, 1063.  
 Amianthus 474.  
 Ammonia, Muriate of, II, 1461.  
 Amm. Alum II, 1168. — *Œ. auch:* Sulphate.  
 Analcime 777.  
 Anatase 216.  
 Andalusite 440.  
 Anglesite II, 1113. cupreous, II, 1215.  
 Anhydrite II, 1141.  
 Ankerite II, 1327.  
 Anorthite 666.  
 Anthophyllite 511.  
 Anthracite II, 1520.  
 Anthraconite II, 1295. 1301.  
 Antimonial Nickel 79.  
 Antimony, arsenical, 12. native, II. Oxide of, 308. red, 192. — *Œ. auch:* Arseniet. Sulphuret.  
 Antimony - Glance, axotomous, 161.  
 Apatite II, 1053.  
 Aphanesite II, 1033.  
 Aphthitalite II, 1137.  
 Apophyllite 758.  
 Arfvedsonite 519.  
 Arragonite II, 1231. 1242.  
 Arseniate of Copper, oblique prismatic, II, 1032. octahedral, II, 1036. right prismatic, II, 1025. rhomboidal II, 1034. 1. Species, in the form of an obtuse octaedron II, 1036. 2. Spec., in hexaedral laminae with inclined side II, 1034. 3. Spec., in the form of an acute octaedron II, 1025. 4. Spec., in the form of triedral prism II, 1032.  
 Arseniate of Iron II, 1016. cupreous, II, 1018. 1020. of Lead II, 1038.  
 Arsenic, native, 13. Oxide of, 306.  
 Arseniet of Antimony 12.



Arseno-Siderite II, 1015.  
 Asbestos 506. common, 837.  
 Atacamite II, 1463.  
 Augite 480.  
 Augite-Spar, polystomous, 489.  
 Aurichalcite II, 1398.  
 Automalite 423.  
 Axinite II, 925.  
 Azurite II, 1095. 1391.

## D.

Babingtonite 521.  
 Bamlite II, 1587.  
 Bardiglione II, 1141.  
 Barytes II, 1123. — *©. auch:*  
 Bicalcareo - Carbonate.  
 Calcareo-Sulphate. Sulphate-Carbonate.  
 Baryto - Calcite II, 1136. 1252. 1254.  
 Batrachite 524.  
 Bell-metal ore 150.  
 Berengelite II, 1497.  
 Berthierite 168.  
 Beryl 603.  
 Bicalcareo-Carbonate of Barytes II, 1262.  
 Bismuth, cupreous, 143. native, 34. telluric, 55. — *©. auch:* Oxide. Sulphuret.  
 Bismuth Blende 872.  
 Bismutite II, 1379.  
 Bitter Spar II, 1332.  
 Bitumen II, 1506. 1508. 1511. elastic II, 1516.  
 Black Chalk 702.  
 Black-Wad 393.  
 Blue Carbonate of Copper II, 1391.  
 Blue Vitriol II, 1212.  
 Bogbutter II, 1497.  
 Bog iron ore 381.  
 Bole 713.  
 Bonsdorffite 556.  
 Boracite II, 1422.  
 Borate of Lime II, 1429. of Soda II, 1430.  
 Borax II, 1430.  
 Botryogen, Botryogene II, 1199.

Botryolite II, 911.  
 Bournonite 170.  
 Braunitz 222.  
 Breunnerite II, 1350.  
 Brewsterite 767.  
 Brochantite II, 1209.  
 Bromic Silver II, 1478.  
 Bromite II, 1252.  
 Bronzite 494.  
 Brookite 214.  
 Brucite 874.  
 Bucklandite 570.  
 Bustamite 467.  
 Buttermilk Silver II, 1473.

## C.

Cacoxene II, 1066.  
 Calcite II, 1083.  
 Calamine II, 1371.  
 Calcareo-sulphate of Barytes II, 1130.  
 Caledony 285.  
 Caledonite II, 1217.  
 Caoutchouc, mineral, II, 1515.  
 Carbonate of Calcium II, 1402. of Copper, blue, II, 1391. green, II, 1392. of Lead II, 1223. earthy C. of L. II, 1228. of Lime II, 1256. of Magnesia, II, 1346. earthy C. of M., 730. of Manganese II, 1368. of Silver II, 1378. of Soda II, 1410. of Zinc II, 1371.  
 Cawk II, 1133.  
 Celestine II, 1116.  
 Cerastite II, 1467.  
 Cerite 751.  
 Cerium, f. Carbonate. Fluuate. Subfluuate.  
 Chabasie 780.  
 Chalcolite II, 1104.  
 Chalk, black, 702.  
 Chalkolite II, 1104.  
 Chamosite 742.  
 Chert 279.  
 Chisnotite 443.  
 Childrenite II, 1085. 1086.  
 China-Stone 637. *Reit \*\*\*).*  
 Chlorite 455. 854. 857.

- Chloropal 298.  
 Chlorophaeite 741.  
 Chondrodite 874.  
 Chonikrite 813.  
 Chromate of Iron 419. of Lead II, 983.  
 Chrome, Oxide of, 204.  
 Chrysoberyl 430.  
 Chrysocolla 747.  
 Chrysolite 525.  
 Cimolite 709.  
 Cinnabar, hepatic, 124.  
 Cinnamon Stone 580.  
 Clay, f. Pipe - Clay, Percelain - Clay, Potters Cl., Slate Cl.  
 Cleavelandite 649.  
 Clintonite 853.  
 Coak II, 1529.  
 Coal II, 1529. bituminous II, 1529. 1539. brown II, 1539.  
 Cobalt, earthy, 396. tin-white, 66. — *S.* and *g*: Sulphate. Sulphuret.  
 Cobalt Bloom II, 1005.  
 Cobalt Vitriol II, 1194.  
 Colophonite 589.  
 Columbite II, 964.  
 Common Asbestos 837. C. Salt II, 1450.  
 Comptonite 799.  
 Condrodite 873.  
 Condurrite II, 1024.  
 Copal, fossil, II, 1500. 1501.  
 Coquimbite 1201.  
 Copper, black, 398. bright white, 75. grey, 174. native, 35. purple, 137. Pyrites 189. — *S.* and *g*: Arseniate. Carbonate. Dicarbonate. Muriate. Oxide. Phosphate. Sulphate. Sulphuret.  
 Copperas II, 1195. yellow II, 1204.  
 Copper Froth II, 1031.  
 Copper Glance, prismatic, 173.  
 Copper Mica II, 1034.  
 Corundum 245.  
 Cotunnite II, 1466.  
 Couzeranite 666.  
 Crichtonite 230.  
 Cronstedtite 867.  
 Cryolite II, 1442.  
 Cube Ore II, 1016.  
 Culm, welsb II, 1520.
- D.**
- Datholite II, 907.  
 Delvauxene II, 1063.  
 Dermatine 735.  
 Devonite II, 1088.  
 Diallage 495.  
 Diallogite II, 1368.  
 Diamond 4.  
 Diaspore 351.  
 Dicarbonate, anhydrous, of Copper, II, 1389.  
 Diopside 471.  
 Dioptase 746.  
 Dioxyite II, 1219.  
 Disclaste 756.  
 Dolomite II, 1329. 1332.  
 Dreelite II, 1136.  
 Dysluite 422.  
 Dystome-Spar, prismatic, II, 907.
- E.**
- Earth, Fullers, 708. Lemnian, 712.  
 Edingtonite 796.  
 Edwardsite II, 1067.  
 Ekebergite 615.  
 Emerald 603.  
 Epidote 561. mangnesian, 569.  
 Epistilbite 766.  
 Epsom Salt II, 1186.  
 Eremitte II, 1067.  
 Erinite II, 1030.  
 Euchlore-Mica, pyramidal, II, 1103.  
 Euchroite II, 1029.  
 Euclase 601.  
 Eudyalite 891.  
 Euxenite II, 956.

**F.**

Fahlunite 819.  
 Feather Alum II, 1174.  
 Felspar 625.  
 Fergusonite II, 963.  
 Ferro-Tantalite II, 960.  
 Fichtelite II, 1498.  
 Flint 281.  
 Fluate of Cerium, neutral, II, 1445.  
 Fluocerine II, 1445. basic H, 1447.  
 Fluellite II, 1443.  
 Fluor Spar II, 1434.  
 Franklinite 407.  
 Froth, f. Copper Fr.  
 Fullers earth 708.

**G.**

Gadolinite 540.  
 Garnet, common, 580. manga-  
 nesian, 688.  
 Gaylussite II, 1406.  
 Gehlenite 599.  
 Gibbsite 350.  
 Giesekite, Giesekite 557.  
 Gismondine 796.  
 Glauberite II, 1139.  
 Glauber's Salt II, 1182.  
 Glaucolite 664.  
 Glottalite 797.  
 Gmelinite 780.  
 Goethite 354.  
 Gold, argentiferous, 25. native,  
 24.  
 Greenovite II, 940.  
 Grossular 580.  
 Gyaquillite II, 1496.  
 Gymnite 733.  
 Gypsum II, 1148.  
 Gypsum-Haloide, diatomous, II,  
 999. hemi-prismatic, II, 1000.

**H.**

Haematite, brown, 358. red, 233.  
 Haidingerite II, 999.  
 Halloysite 719.  
 Harmotome 790.

Hartite II, 1499.  
 Hatchettine II, 1492.  
 Hausmannite 405.  
 Haüyne II, 899.  
 Heavy Spar II, 1123.  
 Hedyphane II, 1041.  
 Helvine 870.  
 Hepatite II, 1134.  
 Herderite II, 1061.  
 Herrerite II, 1377.  
 Heterosite II, 1075.  
 Heterosite II, 1075.  
 Heulandite 761.  
 Highgate Resin II, 1500.  
 Hisingerite 723.  
 Holmesite 863.  
 Hopeite II, 1432.  
 Hoppers II, 1453.  
 Hornblende 513.  
 Hornquicksilver II, 1469.  
 Horn Silver II, 1470.  
 Hornstone 279.  
 Humboldtite 597.  
 Humboldtite II, 907.  
 Huraulite II, 1074.  
 Hyalosiderite 530.  
 Hydrargillite II, 1088.  
 Hydrate of Alumina, siliciferous,  
 716. H. of Magnesia 347.  
 Hydroboracite II, 1428.  
 Hydromagnesit II, 1403.  
 Hydrosilicate of Manganese 750  
 Hypersthene 492.

**I.**

Idocrase 571.  
 Idrialin II, 1517.  
 Ilmenite II, 943.  
 Iolite 553.  
 Iridium, native, 19. — **G.** auch:  
 Alloy. Ore.  
 Iron, anhydrous Silicate of, 532.  
 arsenical, 72. native, 37. oxy-  
 dulated, 409. spathic II, 1364.  
 titaniferous oxidulated, 416. —  
**G.** auch: Arseniate. Chromate.  
 Oxalate. Oxide. Phosphate. Specular Ir.  
 Sulphate. Tungstate.

Iron Alum II, 1171.  
 Iron-Ore, green, II, 1081. pitchy,  
 II, 1022.  
 Iron Pyrites 127. magnetic, 110.  
 white, 132.  
 Iron Sinter II, 1022.  
 Iron Spathose II, 1363.  
 Iserine 230.  
 Isopyre 544. Bog. 35.  
 Ittnerite II, 899.

## J.

Jamesonite 161.  
 Jasper 274.  
 Jeffersonite 489.  
 Jet II, 1539.  
 Jodic Mercury II, 1476. Silver  
 II, 1475.  
 Johannite II, 1208.  
 Jolite, hydrous, 556.

## K.

Karpholithe 802.  
 Kerolite 848.  
 Knebelite 535.  
 Königin II, 1209.  
 Könlite II, 1497.  
 Krokydolite 743.  
 Kupferindig 107.  
 Kupferschaum II, 1031.  
 Kyanite 449.

## L.

Labradorite 659.  
 Lapis-Lazuli II, 904.  
 Latrobite 668.  
 Laumonite 786.  
 Lavendula II, 1010.  
 Lazulite II, 1095.  
 Lead, corneous II, 1468. native,  
 33. white, II, 1223. — ☉.  
 auch: Carbonate. Chromate.  
 Molybdate. Muriate.  
 Murio-Carbonate. Phos-

phate. Selenate. Sulphate.  
 Sulphato-Carbonate.  
 Sulphato-tri-Carb. Sulphuret  
 Tungstate. Venadate.

Lead-Baryte, axotomous, II,  
 1220.

Leadhillite II, 1220.

Lemnian Earth 712.

Lepidolite 682.

Leucite 613.

Levyne 790.

Libethenite II, 1095.

Lime, f. Borate. Nitrate.  
 Tungstate.

Lime-Haloide, prismatic, II,  
 1242.

Limestone, magnesian, II, 1338.

Linarite II, 1215.

Liroconite II, 1036.

Lirocon-Malachite, prismatic, II,  
 1036.

Lithomarge 687. 715.

Loam 696.

## M.

Maclureite 873.

Magnesia, native, 347. — ☉.  
 auch: Carbonate. Hydrate.

Nitrate. Sulphate.

Magnesia Alum II, 1169.

Magnesian Limestone II, 1338.

Magnesite II, 1346. 1350.

Malachite, green, II, 1383.

Manganese, cupreous, 398. —  
 ☉. auch: Carbonate. Hy-

dro-silicate. Oxide. Phos-  
 phate. Silicate. Sulphu-  
 ret.

Manganese Alum II, 1169.

Manganese-ore, brachytypous,  
 brachytypous, 222. prismatic,  
 223. pyramidal, 405.

Magnesian epidote 569.

Manganite 390.

Margarite 669.

Marie II, 1313. red, 705.

Marmolite 841.

Mascagnine II, 1181.

Melanite 615.  
 Melanite 590.  
 Melanochroite II, 996.  
 Mellilite 597.  
 Mellite II, 1480.  
 Menaccanite 230.  
 Mengite II, 1067.  
 Mercury, jodic, II, 1476. Sulphuret of, 122.  
 Mesitine Spar II, 1351.  
 Mesitinspath II, 1351.  
 Mesotype 769.  
 Miargyrite 190.  
 Mica 671. 675.  
 Middletonite II, 1494.  
 Mimetene II, 994. 1038.  
 Minium, native, 200.  
 Molybdate of Lead II, 979.  
 Molybdena, f. Oxide. Sulphuret.  
 Monazite II, 1067.  
 Monticellite 523.  
 Mosandrite II, 934.  
 Mountain-Meal 302.  
 Mountain Wood 835.  
 Muriate of Ammonia II, 1461. of Copper II; 1463. of Lead II, 1467. of Mercury II, 1469. of Silver II, 1470. of Soda II, 1450.  
 Murio-Carbonate of Lead II, 1468.  
 Mysoria, Mysorine II, 1390.

**N.**

Naphtha II, 1506.  
 Natron II, 1410.  
 Needle Ore 145.  
 Needlestone 773.  
 Neoctase II, 1018.  
 Nepheline 609.  
 Nephrite 461.  
 Nickel, antimonial, 79. arsenical, 62. — **☉.** and: Sulphuret.  
 Nickel Green II, 1011.  
 Nickel Ochre II, 1011.  
 Nitrate of Lime II, 1419. of Magnesia II, 1420. of Soda II, 1414.

Nitre II, 1416.  
 Nitrocalcite II, 1419.  
 Nitromagnesite II, 1426.  
 Nontronite 726.  
 Nussierite II, 1050.

**O.**

Obsidian 644.  
 Ochre, antimonial, 309.  
 Oerstedite II, 932.  
 Okenite 756.  
 Oligon Spar II, 1362.  
 Olivenite II, 1025.  
 Opal 290. ferruginous, 297.  
 Ore of Iridium 18.  
 Orpiment 153.  
 Orthite 544.  
 Osmium, Alloy of Iridium and, 17.  
 Oxalate of Iron II, 1492.  
 Oxide of Antimony 308. of Arsenic 306. of Bismuth 207. of Chrome 204. of Copper, capillary red, 210. of C., ferruginous red, 370. of C., red, 208. of Iron, hydrous, 354. of Manganese, grey, 390. of M., siliceferous, 468. of Molybdena 207. of Tin 219. of Zinc, red, 196. of Z., siliceous 753.  
 Ozocerite, Ozokerite II, 1490.

**P.**

Palladium, native, 23.  
 Pearl Spar II, 1329.  
 Pearlstone 642.  
 Pektolite 767.  
 Pennine 865.  
 Pericline 648.  
 Perowskite II, 942.  
 Petalite 623.  
 Petroleum II, 1508.  
 Pharmacolite II, 1000.  
 Phenakite 538.  
 Phillipite 794.  
 Phosphate of Copper II, 1098.

- hydrous Ph. of C. II, 1066. Quicksilver, native, 32.  
 1100. of Iron II, 1076. of  
 Lead II, 1044. of Manganese  
 II, 1072. of Yttria II, 1065.
- B.
- Picrolithe 841. Realgar 151.  
 Picrosmine 736. Resin, Highgate, II, 1500.  
 Pimelite 732. Retinalite 738.  
 Pinguits 813. Retinasphak II, 1496.  
 Pipe-Clay 693. Retinite II, 1498.  
 Pipestone 818. Rhodizite II, 1427.  
 Pissophane II, 1179. Romeine II, 996.  
 Pitch-Blende 203. Roselite II, 1004.  
 Pitchstone 641. Rutile 212.  
 Plagionite 159.
- S.
- Platina, native, 21. Sahlite 477.  
 Pleonaste 425. Salt, common, II, 1450. Epsom  
 Plombgomme II, 1054. II, 1186. Glauber's II, 1182.  
 Plumbago 8. Veauvian II, 1137.  
 Plumbocalcite II, 1321. Sandstone, new red, 6.  
 Plumbo-Resinite II, 1051. Saphirine 427.  
 Polybasite 183. Satin-Spar II, 1242.  
 Polyhalite, Polyhalite II, 1161. Saussurite 662.  
 Polymignite II, 945. Scapolite 615.  
 Polyspharite II, 1049. Scheererite, Schererite II, 1485.  
 Porcelain-Clay 687. Schiller Spar 838.  
 Portlandstone II, 1300. Soorodite II, 1018.  
 Potash Alum II, 1166. Selenate of Lead II, 1111.  
 Potter's Clay 694. Selenuret of Copper 84. S. of  
 Prehnite 803. Lead 86. S. of Lead and Cobalt  
 Pseudo-Malachite II, 1100. 87. S. of Lead and Copper 89.  
 Psilomelane 401. S. of Lead and Mercury 86.  
 Puddingstone 284. S. of Silver 86. S. of Silver  
 Pumice 647. and Copper 85.  
 Purple Copper 137. Serpentine 841.  
 Pycnite 860. Seybertite 853.  
 Pyralloite 454. Shale 698. bituminous 700.  
 Pyrargyllite 810. Shoharit II, 1130.  
 Pyrgom 477. Sideroschisolite 868.  
 Pyrites, arsenical, 69. Silicate, of Iron, anhydrous,  
 Pyrochlore II, 949. 532. of Manganese, anhydrous,  
 Pyrolusite 223. 536. of M., ferruginous, 523.  
 Pyromorphite II, 1044. Sillimanite 447.  
 Pyrope 595. Silver, antimonial, 57. aurife-  
 Pyrophyllite 826. rous, native, 29. bismuthic,  
 Pyrosklerite 811. 146. bromic II, 1478. jodic  
 Pyrosmalite 889. II, 1475. native, 28. red, 187.  
 telluric, 51. — & each: But-  
 termilk. Carbonate. Mu-  
 riata. Sulphuret.
- Q.
- Quartz 252. ferruginous, 271.  
 272. spongiform, 299.

Sinter, siliceous, 296. — **☉**.  
 auch: Iron Sinter.  
 Slate, polishing, 301.  
 Slate Clay 498.  
 Slickensides 96.  
 Soap-rock 817.  
 Soap-Stone 455. 817.  
 Soda, f. Borate. Carbonate.  
 Muriate. Nitrate. Sulphate.  
 Soda Alum II, 1168.  
 Sodalite 894.  
 Solfatarite II, 1168.  
 Somervillite 597.  
 Spar, calcareous, II, 1256. heavy, II, 1123. tabular, 464. —  
**☉**. auch: Bitter Sp. Mesitine Sp. Pearl Sp. Schiller Spar.  
 Spathic Iron II, 1354.  
 Spathose Iron II, 1354.  
 Specular Iron 233.  
 Sphene II, 935.  
 Spinel 427. 429.  
 Spinellane II, 897.  
 Spodumene 624.  
 Staurolite 438.  
 Steinmannite 167.  
 Sternbergite 136.  
 Stilbite 764.  
 Stilpnomelan 825.  
 Stilpnosiderite 359.  
 Stream-tin 221.  
 Strontianite, Strontionite II, 1245.  
 Strontites II, 1245.  
 Sub-fluate of Cerium II, 1447.  
 Subsulphate of Alumina II, 1176.  
 Sulphate of Alumina II, 1174.  
 of Ammonia II, 1181. of Cobalt II, 1194. of Copper II, 1212. of Iron II, 1195. of Lead II, 1113. of L., cupreous, II, 1215. of Magnesia II, 1186. of Potash II, 1137. of Soda II, 1182. of Zinc II, 1190.  
 Sulphato - Carbonate of Barytes II, 1251. of Lead II, 1219. of L., cupreous, II, 1217.  
 Sulphato-tri - Carbonate of Lead II, 1220.  
 Sulphur I.

**☉**. Sulphuret of Antimony 155. 182. of Bismuth 92. of Cobalt 148. of Copper 102. 104. of Lead 94. of Manganese 120. of Mercury 122. of Molybdena 125. of Nickel 108. of Silver 100. of Sil. and Antimony 182. of Sil. and Copper 102. of S., brittle, 184. of Tin 150. of Zinc 115.  
 Supersulphuret of Lead 99.  
 Swinestone II, 1295.  
 Symplectite II, 1014.

**T.**

Tantalite II, 959. 960. 964.  
 Tellurian, black, 53. graphic, 48. native, 13. yellow, 48.  
 Tennantite 175.  
 Thenardite II, 1138.  
 Thomsonite 799.  
 Thorite 740.  
 Thrombolite II, 1102.  
 Thulite 564.  
 Tin, Oxide of, 219. Sulphuret of, 150.  
 Tin-Pyrites 150.  
 Toad's eye wood - tin 221.  
 Topaz 877.  
 Torrelite II, 964.  
 Tourmaline II, 912.  
 Tremolite 500. 501.  
 Triphylite II, 1070.  
 Triplite II, 1072.  
 Tripoli 300.  
 Trona II, 1408.  
 Troostite 522.  
 Tungstate of Iron II, 969. of Lead II, 974. of Lime II, 974.  
 Turquois II, 1093.

**U.**

Uran Ochre 397.  
 Uranite II, 1103. 1105.  
 Uranotantalite II, 955.  
 Uwarowite 594.

- W.**
- Vanadate of Lead, II, 991.  
 Vanadinite II, 991.  
 Varvicit 228.  
 Vauquelinite II, 987.  
 Vesuvian Salt II, 1137.  
 Vitriol, blue, II, 1212. white II, 1190. — *S. anst*: Cobalt.  
 Vivianite II, 1076.  
 Volborthite II, 999.  
 Voltaite II, 1173.
- W.**
- Wad 388. 393.  
 Wagnerite II, 1064.  
 Warwickite II, 1448.  
 Wavellite II, 1068. 1089.  
 Websterite II, 1176.  
 Welsh culm II, 1520.  
 Willelmine 537.  
 Withamit 568.  
 Witherite II, 1249.  
 Wöhlerite II, 930.  
 Wolfram II, 969.  
 Wood, *f.* Mountain Wood.
- Wood-Copper II, 1027. Note \*\*).  
 Wood-Tin 221.  
 Worthite 851.
- X.**
- Xanthokon II, 1574.  
 Xenotime II, 1065.
- Y.**
- Yenite 548.  
 Yttria, *f.* Phosphate.  
 Yttrocrite II, 1444.  
 Ytiro-Columbite II, 967.  
 Ytrotantalite II, 967.
- Z.**
- Zinc, *f.* Carbonate. Oxide.  
 Sulphata Sulphuret.  
 Zinc Bloom II, 1399.  
 Zinkenite 158.  
 Zircon 435.  
 Zurlite 597.



## Verbesserungen.

- Seite 22. Zeile 12. v. o. l. Polyzren f. Polyzzen.  
 S. 25. Z. 10. v. u. l.  $\Lambda\epsilon\upsilon\alpha\delta\acute{\omicron}\varsigma$   $\chi\epsilon\upsilon\alpha\delta\acute{\omicron}\varsigma$  f.  $\Lambda\epsilon\upsilon\alpha\delta\acute{\omicron}\varsigma$   $\chi\epsilon\upsilon\alpha\delta\acute{\omicron}\varsigma$ .  
 S. 32. letzte Zeile streiche Anfall-  
 S. 89. Colum. Tit. l. 89 f. 98.  
 S. 102. Z. 9. v. o. ist nach  $\left. \begin{matrix} \text{Cu} \\ \text{Ag} \end{matrix} \right\} \text{S}$  zu setzen: CuS.  
 S. 104. Z. 8. v. u. l. P(a Rohs) f. P(a).  
 S. 112. Z. 3. v. o. l.  $\overset{\text{K}}{\text{Fe}}$  f.  $\overset{\text{K}}{\text{Fe}}$ ; so auch Z. 4. u. 6. v. o.  
 S. 120. Z. 11. v. u. l. Mangan f. Mangan.  
 S. 120. Z. 10. v. u. l. Beud. f. Beud.  
 S. 132. Z. 5. v. u. l.  $\overset{\text{F}}{\text{Fe}}$  f.  $\overset{\text{F}}{\text{Fe}}$   
 S. 135. Colum. Tit. l. 135 f. 315.  
 S. 138. Z. 5. v. u. l. 538.) f. (538).  
 S. 147. Z. 13. v. u. l.  $\left. \begin{matrix} \overset{\text{Ni}}{\text{Ni}} \\ \overset{\text{Bi}}{\text{Bi}} \end{matrix} \right\}$  f.  $\left. \begin{matrix} \overset{\text{Ni}}{\text{Ni}} \\ \overset{\text{Bi}}{\text{Bi}} \end{matrix} \right\}$   
 S. 148. Z. 18. v. o. l. Kobalt-Ries f. Kalt-Ries.  
 S. 180. Z. 1. l.  $\left. \begin{matrix} \overset{\text{Ag}}{\text{Cu}} \\ \overset{\text{Fe}}{\text{Zn}} \end{matrix} \right\} \overset{\text{Sb}}{\text{Sb}}$  f.  $\left. \begin{matrix} \overset{\text{Cu}}{\text{Ag}} \\ \overset{\text{Fe}}{\text{Zn}} \end{matrix} \right\} \overset{\text{Sb}}{\text{Sb}}$   
 S. 184. Z. 24. v. o. l. Freiberg f. Freiberg.  
 S. 207. Z. 5. v. o. l. Molybde- f. Molybde-  
 S. 252. Z. 10. v. u. l. l. Quarz f. Quarz.  
 S. 253. 255. Colum. Tit. l. l. S. Quarz f. Quarz. So auch im  
 17 Bogen.  
 S. 396. Z. 7. v. u. zu setzen: UnkrySTALLINISCH.  
 S. 400. Z. 3. v. o. l.  $\overset{\text{R}}{\text{Mn}}$  f.  $\overset{\text{R}}{\text{Mn}}^2$ .  
 S. 416. Z. 8. v. u. l. Eisenoxyd f. Kupferoxyd.

§. 425. B. 2. v. u. l.  $\begin{matrix} \text{Fe} \\ \text{Mg} \end{matrix} \left\{ \begin{matrix} \text{Al} \\ \text{Al} \end{matrix} \right.$  f.  $\begin{matrix} \text{Fe} \\ \text{Mg} \end{matrix} \left\{ \begin{matrix} \text{Al} \\ \text{Al} \end{matrix} \right.$

§. 541—544 sind doppelt gezählt, wofür §. 573—576 nicht gezählt sind. (Im Register ist neben der Seitenzahl auch die Bogenzahl bei den auf den doppelt gezählten Seiten vorkommenden Fossilien angegeben.)

§. 566. B. 2. v. o. l.  $\overline{\text{BD}}^{\circ}3$  f.  $\text{BD}^{\circ}3$ . und  $\overline{\text{BD}}^{\circ}3$  f.  $\text{BD}3$ .

§. 582 u. 583 Col. Tit. I. 582 u. 583 f. 572 u. 573.

§. 605. B. 3. v. o. l. Fig. 156. f. Fig. 136.

§. 660. B. 2. v. o. l.  $86\frac{1}{2}$  f.  $68\frac{1}{2}$ .

§. 660. B. 14. v. o. l.  $\Phi. = 6$ . f.  $\Phi. = 2$ .

§. 790. B. 5. v. u. l. P. f. B.

§. 878. B. 13. v. o. )

§. 878. B. 6. v. u. )

§. 878. B. 4. v. u. ) l.  $\text{AE}2$  f.  $\text{AE}\frac{1}{3}$ .

§. 879. B. 3. v. o. )

§. 883. B. 22. v. o. )

§. 1155. B. 16. v. o. l. verbunden f. verbun-

§. 1244. B. 2. v. u. l. Nach den f. Nach der.

§. 1258. B. 2. v. o. l. lassend f. Lassen.

§. 1444. Col. Tit. I. 1444. f. 1484.

§. 1566. B. 11. v. o. l. Spiegelb f. Spiesgelb.

