



4321.

NAT

5080

.a

Library of the Museum  
OF  
COMPARATIVE ZOÖLOGY,

AT HARVARD COLLEGE, CAMBRIDGE, MASS.

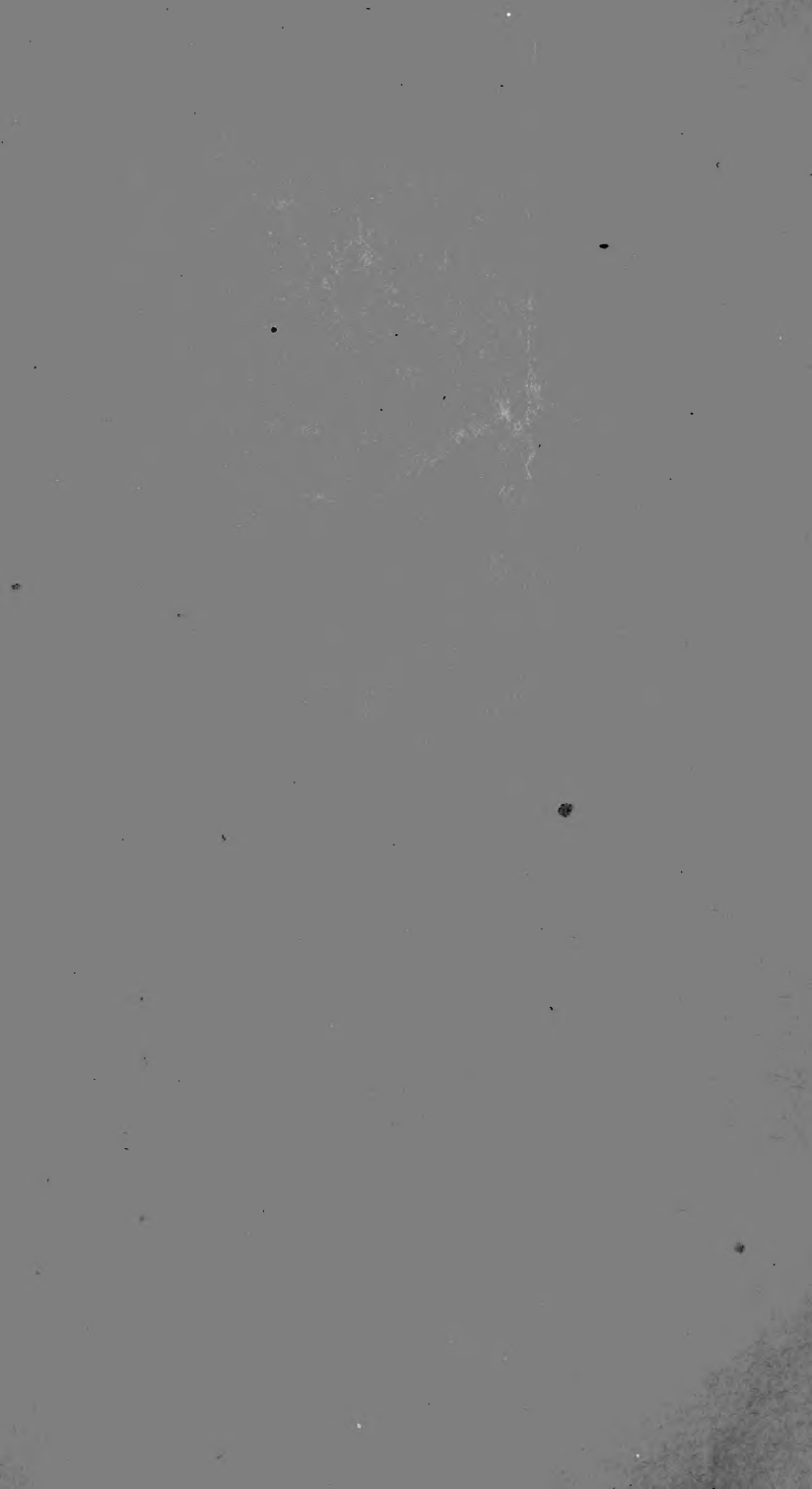
Founded by private subscription, in 1861.



Deposited by Louis Agassiz.

No. 4321.

*Cyassin*





*7/16 missing*

# VERHANDLUNGEN

DER

# NATURFORSCHENDEN GESELLSCHAFT

IN

**BASEL.**

---

ERSTER THEIL.

1—4. HEFT.

---

MIT VIER TAFELN.



**BASEL.**

SCHWEIGHAUSER'SCHE VERLAGS-BUCHHANDLUNG.

1837.

CONTENTS

CONTENTS

INDEX

INDEX

## INHALT.

- Physik.** FRIEDR. BURCKHARDT: Binocularsehen. 123. Zur Irradiation. 154. Ueber den Gang der Lichtstrahlen im Auge. 269.
- Prof. G. WIEDEMANN: Ueber die Fortpflanzung der Wärme in den Metallen. 257.
- Meteorologie.** Rathsherr P. MERIAN: Meteorologische Uebersicht des Jahres 1852. 68. Der Jahre 1853 und 1854. 296. Des Jahres 1855. 404. Des Jahres 1856. 587. Tiefer Barometerstand vom Februar 1853. 70. Schneereiche Winter in Basel. 299.
- Chemie.** Prof. C. F. SCHÖNBEIN: Erregung des Sauerstoffs durch Eisenoxidulsalze. 3. Färbung der Jodverbindungen und Eisenoxidulsalze durch schweflichte Säure. 4. Entfärbender Einfluss der schweflichten Säure, der Sulfiten u. s. f. auf Indigoblau. 5. Entfärbung des gallussauren Eisenoxids durch Erkältung. 8. Entfärbung der Lakmustinctur. 8. Ein Unterschied zwischen gewöhnlichem und amorphem Phosphor. 9. Einwirkung der Sulfiten auf Pflanzenpigmente. 11. Einfluss der Temperatur auf die Färbung gewisser Substanzen. 13. Wirkung des Stärkekleisters auf Jodstärke. 16. Chemische Wirkungen der Electricität, der Wärme und des Lichts. 18. Ueber einige Berührungswirkungen. 229. Entfärbung der Indigoauflösung und der Lakmustinctur durch Wasserstoffschwefel. 234. Verhalten des ozonisirten Terpentinöls und Aethers zum Arsen und Antimon. 237. Ueber ein eigenthümliches Verhalten der Kleesäure zum Eisenoxid. 239. Gewinnung des ozonisirten Sauerstoffes aus Silbersuperoxid. 246. Ueber ozonisirten Sauerstoff. 252. Ueber die Selbstbläuung einiger Pilze und das Vorkommen von Sauerstofferregern und Sauerstoffträgern in der Pflanzenwelt. 339. Ueber den Einfluss der Wärme auf die chemische Thätigkeit des Sauerstoffs. 355. Ueber die verschiedenartigen Zersetzungen, welche die alkalischen Jodate, Bromate und Chlorate in der Hitze erleiden. 367. Ueber chemische Berührungswirkungen. 467. Ueber eine eigenthümliche Bildungsweise der salpetrichten Säure. 482. Ueber die Verbindbarkeit metallischer Superoxide mit Säuren. 487. Ueber Mennigebildung auf nassem Wege. 496. Ueber das Verhalten des Bittermandelöls zum Sauerstoffe 501.
- Mineralogie.** Dr. ALB. MÜLLER: Manganerze im Jura. 95. Entstehung der Eisen- und Manganerze im Jura. 98. Chlorkalium am Vesuv. 113. Einige Pseudomorphosen vom Teufelsgrund im Münsterthal. 283. Ueber einige Pseudomorphosen und Umwandlungen. 568.
- HEINR. MERIAN-VONDERMÜHLL: Coelestin bei Frohburg. 295.

**Geologie.** Rathsherr P. MERIAN: Flötzformationen v. Mendrisio. 71. Muschelkalkversteinerungen des M. Salvatore bei Lugano. 84. Petrefacten von La Presta. 90. Blütenkolben im Keuper. 91. Tertiärformation im Jura. 91. Durchschnitt durch den Hauensteintunnel von Gressly. 92. Pomatocrinus mespiliformis und Hoferi, Ceriocrinus Milleri, Ananchytes. 93. Süßwasserformation in Basel. 94. Nautilus Aturi in der Schweizer Molasse. 94. St. Cassianformation in Vorarlberg und dem nördlichen Tyrol. 304. Ueber verschiedene Petrefacten aus der Stockhornkette, den italiänischen Alpen und der Umgegend von Lugano. 314. Zahn von Ursus spelaeus von Massmünster. 320. Astartien bei Seewen und Hobel. 407. Versteinertes Holz im Terrain à Chailles. 408. Versteinerungen aus dem Eisenbahndurchschnitt bei Liestal. 408. Belemnit auf Scesa plana. 410. Fossile Fische in buntem Sandstein. 410. Ueber das sogenannte Bonebed. 581.

Dr. ALBR. MÜLLER: Ueber die Kupferminen am Obern See im Staate Michigan. 411. Geognostische Beobachtungen über das mittlere Baselbiet. 438.

G. DOLLFUS: Wirkung des Erdbebens vom 25. Juli 1855 an der Sitterbrücke bei St. Gallen. 579.

**Palaeontologie.** Prof. L. RÜTIMEYER: Ueber schweizerische Anthracotherien. 385. Ueber lebende und fossile Schweine. 517. Ueber Encheiropyhius. 555.

**Botanik.** Pfr. CHRISTIAN MÜNCH: Ueber Fragaria Hagenbachiana. 590.

**Zoologie und Physiologie.** Prof. C. BRUCH: Farbenunterschied des arteriellen und venösen Blutes. 163. Ueber Blutkrystalle und organische Krystalle überhaupt. 173. Ueber die Chylusgefäße und die Resorption des Fettes. 186. Regeneration durchschnittener Nerven. 198. Ueber die Existenz einer thierischen Mykropyle. 219.

Prof. G. MEISSNER: Ueber die Befruchtung des Eies von Echinus esculentus. 374. Ueber Filaria medinensis. 376.

Prof. L. RÜTIMEYER: Ueber menschliche Anencephalie. 376.

Dr. IMHOFF: Neue Gattung der Scolopendriden. 120.

**Medicin.** Dr. AUG. BURCKHARDT, Augenspiegel. 158.

Geschenke an das naturwissenschaftliche Museum. 321. 457. 591.

Verzeichniss der Mitglieder. 600.

---

Da die frische Guajakinctur wenigstens ein eben so empfindliches Reagens auf ozonisirten Sauerstoff ist, als die Stärke auf Jod, so hat man desshalb darauf zu sehen, bei feinen die verschiedenen Zustände des Sauerstoffes betreffenden Untersuchungen nicht nur ganz frische, sondern auch stark verdünnte Guajakinctur und ebenfalls in kleinen Mengen anzuwenden.

## **Ueber die chemischen Wirkungen der Electricität, der Wärme und des Lichtes.**

Vorgetragen den 15. Februar und 3. Mai 1854.

Von C. F. SCHENBEIN.

Unter allen chemischen Erscheinungen scheinen mir am meisten Aufmerksamkeit diejenigen zu verdienen, welche durch rein physikalische Ursachen: durch die Electricität, die Wärme und das Licht hervorgerufen werden.

Diese Agentien veranlassen bekanntlich manche Stoffe zur chemischen Verbindung oder Trennung, wie sie auch höchst auffallende Veränderungen der chemischen und physikalischen Eigenschaften einiger einfachen Körper verursachen (Allotropien).

Noch ist aber völlig unbekannt, wie sie diese Wirkungen hervorbringen; denn Alles, was hierüber bis jetzt gesagt worden, reicht nicht über die Grenzen des Hypothesischen hinaus.

So lange aber die angedeuteten, einfachern Erscheinungen für uns unerklärlich sind, dürfen wir nicht hoffen, zum Verständniss der verwickeltern chemischen Phänomene zu gelangen, von welcher Art offenbar diejenigen sind, welche aus dem gleichzeitigen Zusammenwirken von Electricität, Wärme, Licht und gewichtigen Materien entspringen.

Einen nicht ganz kleinen Theil der Schuld an dieser unserer Unwissenheit dürften einige Annahmen tragen, welche beinahe das Ansehen erwiesener Wahrheiten erlangt haben,

und deshalb auch zur Erklärung aller möglichen chemischen Thatsachen benützt werden.

Eine solche Annahme ist die Hypothese, welche das Bestehen unveränderlicher Körperatome voraussetzt und in der chemischen Verbindung nichts Anderes, als ein Zusammenfügen (juxtapositio) von Atomen verschiedenartiger Urstoffe, und in der chemischen Zersetzung ein blosses Auseinanderreißen dieser Atome sieht.

Gemäss den herrschenden Ansichten ist überhaupt das gesammte Erscheinungsgebiet der Chemie, wie dasselbe in den Phänomenen der Allotropie, Isomerie, Polymerie, Metamerie, Substitution, Synthese, Analyse u. s. w. vor uns liegt, nichts Anderes, als ein Verbindungs- oder Trennungsspiel der Atome gleichartiger oder verschiedener Elemente, bei welchem man die Natur der letzteren völlig unverändert bleiben lässt.

Es versteht sich von selbst, dass diejenigen, welche den Chemismus als eine Art von Mechanismus auffassen, nicht umhin können, auch die Einwirkung der Electricität, der Wärme und des Lichtes auf die chemische Thätigkeit der Stoffe sich mechanisch vorzustellen, d. h. aus einer durch diese Agentien verursachten Annäherung oder Entfernung, Anziehung oder Abstossung gleichartiger oder heterogener Körperatome abzuleiten.

Und man kann nicht leugnen, dass eine solche mechanische Betrachtung der chemischen Erscheinungen unserer Einbildungskraft zusagt; denn Nichts leichter für sie, als die Vorstellung von kleinen Theilchen, ihrer Bewegung, Verbindung und Trennung.

Ob aber deshalb diesen Vorstellungen die Wirklichkeit entspreche, ob sie auch nur wahrscheinlich seien, ist eine andere Frage, in deren Erörterung wir jedoch nicht eintreten wollen; für jetzt genüge die Bemerkung, dass wir weit entfernt sind, den Chemismus für ein blosses Zusam-

men-Durcheinander- und Auseinanderschieben von Atomen anzusehen.

Was mit der vorliegenden Arbeit bezweckt werden soll, ist die Entwicklung und Begründung einiger Ansichten, welche ich schon längere Zeit über die nächste Ursache der durch die Electricität, die Wärme und das Licht bewerkstelligten Zersetzungen und Verbindungen hege und bereits auch da und dort angedeutet habe. Sie weichen, wie man sehen wird, von den herrschenden Vorstellungen sehr stark ab, ich hoffe jedoch, dass man ihnen deshalb nicht alle Beachtung versagen wird.

Zuerst sollen die Zersetzungen besprochen werden, welche die Electricität, die Wärme und das Licht bewerkstelliget.

1. Electrolyse. Unter diesem Worte verstehe ich jede chemische Zersetzung, welche durch electriche Entladung erzielt wird.

Ehe von dieser Zersetzungsweise die Rede sein kann, muss ich vorher den chemischen Einfluss erörtern, den die Electricität auf die einfachen Stoffe ausübt; denn eben auf diesen Einfluss, wie man später sehen wird, stützen sich auch meine Ansichten über die nächste Ursache der Electrolyse.

Gemäss den Vorstellungen, welche man bis jetzt von den Elementarkörpern gehegt, hätte man nicht vermuthen sollen, dass die electriche Entladung die chemischen Eigenschaften eines einfachen Stoffes irgendwie zu verändern im Stande wären. Und doch haben die neuern Erfahrungen hiervon das Gegentheil gelehrt, namentlich diejenigen, welche am Sauerstoff gemacht worden.

Wenn es irgend einen Körper gibt, welchen man für einfach zu halten geneigt sein möchte, so ist es sicherlich der Sauerstoff. Nun diese gasförmige Substanz, von der Hypothese des Tages für ein Haufwerk an und für sich un-



wandelbarer Atome einer gewissen Art angesehen; die man mit Wärmeatmosphäre umgeben und dieserwegen sich gegenseitig abstossen lässt, welche chemische Veränderung soll in ihr durch electriche Entladung herbeigeführt werden? Vor Kurzem noch hätte jeder Chemiker das Eintreten irgend welcher Veränderung für eine Unmöglichkeit erklärt.

Nichts destoweniger findet in der Wirklichkeit eine der ausserordentlichsten Eigenschaftsveränderungen statt, welche wir bis jetzt kennen gelernt haben und die einer Stoffswandlung sehr ähnlich sieht.

Der Sauerstoff, nachdem er den Einfluss der electriche Entladung erfahren, ist in eine Materie übergeführt mit Eigenschaften begabt, die er ursprünglich nicht besessen, in diejenige luftförmige Substanz nemlich, welche ich ihres Geruches halber Ozon oder ozonisirten Sauerstoff genannt habe.

Da ich vor einiger Zeit in einer eigenen Arbeit alle hauptsächlichsten Unterschiede, welche zwischen dem gewöhnlichen und ozonisirten Sauerstoffe bestehen, hervorgehoben habe, so will ich dieselben hier als bekannt voraussetzen und auf besagte Abhandlung verweisen.

Treten wir nun der Electrolyse näher und besprechen wir zuerst diejenige des Wassers.

Dass der im Wasser enthaltene Sauerstoff in einem Zustande sich befindet, wesentlich verschieden von demjenigen, in welchem der freie ozonisirte Sauerstoff existirt, liegt am Tage; auch wird man gerne zugeben, dass kein Grund vorhanden sei, wesshalb der Sauerstoff aus seiner Verbindung mit dem Wasserstoff heraustrete, so lange jener in dem ihm im Wasser zukommenden Zustande verharret.

Würde aber der an Wasserstoff gebundene Sauerstoff mit dem freien gewöhnlichen Sauerstoff die Fähigkeit theilen, unter gegebenen Umständen seinen Zustand zu verän-

dern und einen solchen anzunehmen, in welchem seine (des Sauerstoffes) Beziehungen zu dem mit ihm vergesellschafteten Wasserstoff ganz andere als diejenigen wären, welche er in seinem vorangegangenen Zustande zu dem letztgenannten Elemente zeigte, so könnte das Wasser wohl nicht mehr Wasser, d. h. vermöchte der veränderte Sauerstoff nicht länger mit dem Wasserstoff verbunden bleiben. Es müsste eine solche Allotropie des Sauerstoffes zur nächsten Folge die Wasserzersetzung haben, ohne dass hierbei irgend eine Anziehung oder Abstossung statt zu finden brauchte.

Wie bereits bemerkt, ist der freie gewöhnliche Sauerstoff fähig, unter dem Einflusse der electricischen Entladung, eine auffallende Zustandsveränderung zu erleiden.

Sollte es nun nicht möglich sein, dass auch der an Wasserstoff gebundene Sauerstoff durch electricische Entladung ozonisirt würde, und eben hierin die nächste Ursache der Wasserelectrolyse läge?

Wäre diese Annahme gegründet, so müsste der Sauerstoff im Augenblicke, wo er durch den voltaschen Strom, welcher nichts anderes als eine electricische Entladung ist, aus dem Wasser abgeschieden wird, chemische Eigenschaften besitzen gleich denen, welche dem durch den electricischen Funken ozonisirten Sauerstoff zukommen.

Es müsste somit der electrolytische Sauerstoff in seinem Entbindungsmomente eine grosse Zahl mit ihm in Berührung gesetzter Materien schon bei gewöhnlicher Temperatur oxidiren, mit welchen Materien unter sonst gleichen Umständen der gewöhnliche Sauerstoff sich nicht verbände.

Die Erfahrung lehrt, dass der electrolytisch aus dem Wasser geschiedene Sauerstoff in der That alle diejenigen Oxidationswirkungen verursacht, welche der ozonisirte Sauerstoff hervorbringt. Letzterer zerstört bekanntlich die Indigolösung, bläut die frische Guajactinctur, oxidirt mit Ausnahme des Platins und Goldes alle übrigen Metalle,

scheidet aus den Manganoxidulsalzen Superoxid aus u. s. w., und genau so verhält sich der electrolytische Sauerstoff im Augenblicke seiner Ausscheidung.

Die Chemiker haben das grosse oxidirende Vermögen des electrolytischen Sauerstoffes aus seinem Statu nascenti zu erklären gesucht, indem sie glauben, die Gasförmigkeit der Stoffe als einen physikalischen Umstand betrachten zu dürfen, welcher ihren sogenannten Affinitäten entgegen wirke. Dass es aber die Gasförmigkeit an und für sich selbst nicht ist, welche die chemische Indifferenz des gewöhnlichen Sauerstoffes bestimmt, sehen wir am ozonisirten Sauerstoff, welcher trotz seiner luftförmigen Beschaffenheit eben so kräftig oxidirt, als diess der electrolytisch nascirende Sauerstoff zu thun vermag.

Wenn aber das ausserordentliche Oxidationsvermögen des ozonisirten Sauerstoffes von etwas Anderem als seinen Cohärenzverhältnissen abhängig ist, so muss es auch als möglich erscheinen, dass die eminent oxidirenden Eigenschaften des electrolytischen Sauerstoffes auf etwas Anderem als seinem nascirenden Zustande beruhen, nemlich auf einer unter electricischem Einfluss erlittenen Allotropie oder Ozonisation.

In Bezug auf die vorliegende Frage ist die von mir zuerst beobachtete Thatsache höchst bemerkenswerth, dass nemlich das bei der Wasserelectrolyse sich entbindende Sauerstoffgas, wenn auch kleine, doch noch wahrnehmbare Mengen ozonisirten Sauerstoffes enthält, wie der Geruch und die ungewöhnlich oxidirenden Wirkungen jenes Sauerstoffgases zur Genüge zeigen.

Nach Herr Baumerts Annahme ist zwar die diesem Sauerstoff beigemengte riechende und oxidirende Materie nicht reiner ozonisirter Sauerstoff, sondern ein Hydrat desselben, und zwar  $\text{HO} + 2 \overset{\text{O}}{\text{O}}$  (ich gebe dem ozonisirten

Sauerstoff das Zeichen  $\overset{0}{O}$ , dem gewöhnlichen Sauerstoff das von O) oder allgemein  $HO^3$ ; man sieht aber leicht ein, dass selbst im Falle der Richtigkeit dieser Annahme die Bedeutung der bezeichneten Thatsache für die vorliegende Frage um Nichts vermindert würde. Wenn bei der Electrolyse des Wassers  $\overset{0}{O}$  inmitten dieser Flüssigkeit auftritt und  $\overset{0}{O}$  mit Wasser eine chemische Verbindung eingehen kann, so hat die Erzeugung von  $HO + 2 \overset{0}{O}$  unter solchen Umständen nichts Ausserordentliches an sich und steht mit der Annahme, dass der Sauerstoff im ozonisirten Zustand bei der Wasserelectrolyse ausgeschieden werde, nicht nur nicht im Widerspruch, sondern im Einklang.

Das Thenard'sche Wasserstoffsperoxid darf jedenfalls als ein Hydrat des ozonisirten Sauerstoffes, nemlich als  $HO + \overset{0}{O}$  angesehen werden, weil die chemischen Wirkungen desselben denen des reinen ozonisirten Sauerstoffes gleichen.

Die schöne, unlängst von Herrn Meidinger im Laboratorium des Herrn Buff in Giessen ausgeführte Arbeit hat überzeugend dargethan, dass bei der Wasserelectrolyse eine merkliche Menge  $HO + \overset{0}{O}$  um die positive Electrode sich bildet, was ich und Andere schon längst aus der Thatsache vermutheten, dass immer bei der Electrolyse des Wassers auf ein Volumen Sauerstoffes etwas mehr als zwei Volumina Wasserstoffes erhalten werden, und Wasser, welches mit der positiven Electrode einige Zeit in Berührung gestanden, die Eigenschaft besitzt, den Jodkaliumkleister augenblicklich tief zu bläuen.

Es scheint mir daher auch diese Thatsache zu Gunsten der Annahme zu sprechen, dass der Sauerstoff im Augenblicke seiner electrolytischen Entbindung im ozonisirten Zu-

stande sich befinde, um so mehr, als gewöhnlicher Sauerstoff mit HO nicht zu Superoxid sich verbinden lässt.

Es fragt sich aber, woher es komme, dass weitaus der grösste Theil des bei der Wasserelectrolyse auftretenden Sauerstoffes im gewöhnlichen Zustande, d. h. als O erhalten wird.

Vom Thenard'schen Wasserstoffsuperoxid ist bekannt, dass es bei der Berührung mit einer Anzahl von Materien, namentlich mit Gold und Platin, in gewöhnliches Sauerstoffgas und Wasser zerfällt in Folge einer Einwirkung dieser Metalle, deren Natur uns noch gänzlich unbekannt ist.

Würde nun bei der Electrolyse des Wassers auch aller an der positiven Electrode ausgeschiedene ozonisirte Sauerstoff mit dem dort befindlichen HO zu  $HO + \overset{0}{O}$  sich verbinden, so sieht man leicht ein, dass die Materie dieser Electrode, falls sie Gold oder Platin wäre, sofort wieder allotropisirend auf das  $\overset{0}{O}$  des Superoxides einwirken, d. h. das letztere in HO und O zerfallen müsste.

Der kleinere Theil des um die positive Electrode gebildeten  $HO + \overset{0}{O}$  entgeht jedoch dieser Einwirkung des Metalles, weil derselbe im Augenblicke seiner Entstehung durch das angrenzende Wasser von der Electrode entfernt und dadurch auch ihrem allotropisirenden Einflusse entzogen wird.

Aber wie Herr Meidinger gezeigt hat und wie sich diess von selbst versteht, lässt sich dieser Rest von Wasserstoffsuperoxid durch Platin oder Gold von reiner Oberfläche in Wasser und gewöhnliches Sauerstoffgas zerlegen, ohne alle Mithilfe eines voltaschen Stromes. Da das auf diese Weise entwickelte Sauerstoffgas demjenigen völlig gleich ist, welches während der Electrolyse erhalten wird, so sehe ich nicht ein, warum Letzteres nicht wie das Erstere durch den

allotropisirenden Einfluss der Platin- oder Goldelectrode aus  $\text{HO} + \overset{0}{\text{O}}$  sollte entbunden worden sein.

Einer solchen Annahme kann man um so weniger ausweichen, als es sonst schwer wäre, einzusehen, warum denn nur ein kleiner Theil des electrolytisch ausgeschiedenen Sauerstoffes mit HO zu  $\text{HO}^2$  sich verbände und der grössere frei würde.

Betrachten wir nun auch die Electrolyse anderer zusammengesetzten Materien.

Es ist eine wohl bekannte Thatsache, dass unter den electrolytischen Körpern eine grosse Zahl sauerstoffhaltiger Verbindungen sich befindet, und betrachtet man, wie ich es thue, die sogenannten Salzbildner: Chlor, Brom, Jod und Fluor der ältern Theorie gemäss als oxidirte Materien, so gehören alle eigentlichen Electrolyten der Klasse der Sauerstoffverbindungen an.

Dieser Umstand scheint mir von grosser Bedeutung zu sein und zu zeigen, dass der Sauerstoff bei der Electrolyse im engern Sinne eine Hauptrolle spiele, d. h. die electrolytische Zersetzung wesentlich bedinge.

Unter die einfachern oxyelectrolytischen Verbindungen gehören die Oxide nach der Formel RO zusammengesetzt: HO, KO, NaO, PbO u. s. w., und wie es sich von selbst versteht, muss jede Theorie die Electrolyse dieser Oxide gerade so wie diejenige des Wassers erklären.

Wäre das Kali, Natron, Bleioxid u. s. w. bei gewöhnlicher Temperatur schon flüssig, wie es das Wasser ist, so würden bei ihrer Electrolyse ganz ähnliche secundäre Erscheinungen wie bei derjenigen des Wassers stattfinden: es bildeten sich an der positiven Electrode die Superoxide des Kaliums, Natriums, Bleies u. s. w., wie bei der Wasserelectrolyse  $\text{HO}^2$ .

Bei der verhältnissmässig hohen Temperatur aber, welche zur Schmelzung der genannten Oxide erforderlich

ist, können sich diese Superoxide eben so wenig bilden als  $\text{HO}^2$  beim Siedpunkte des Wassers, weil unter diesen Umständen die Wärme das electrolytisch ausgeschiedene  $\overset{\circ}{\text{O}}$  in  $\text{O}$  überführt.

Ehe wir die Electrolyse der zusammengesetztern Oxy-electrolyten in nähere Betrachtung ziehen können, müssen wir erst eine höchst merkwürdige Erscheinung erörtern, die Thatsache nemlich, dass bei der gewöhnlichen Electrolyse die Bestandtheile des Electrolyten nicht neben einander, sondern an getrennten Orten auftreten, was bekanntlich bei keiner andern chemischen Zersetzungsweise der Fall ist.

Dieses auffallende Phänomen hat daher auch, seit es zuerst wahrgenommen worden, immer die Verwunderung der Beobachter erregt und zu sehr verschiedenen, zum Theil höchst sonderbaren Erklärungsversuchen geführt, unter welchen der Grothius-Faraday'sche noch als der genügendste gelten kann.

Diesem gemäss stellt man sich vor, dass z. B. bei der Electrolyse von  $\text{HO}$  der Wasserstoff des unmittelbar an der positiven Electrode liegenden Wassertheilchens im Augenblicke seiner Zerlegung mit dem Sauerstoff des nächsten, der negativen Electrode zu gelegenen Wassertheilchens sich wieder zu Wasser verbinde, und der hierdurch freigewordene Wasserstoff dieses Wassertheilchens mit dem Sauerstoff des benachbarten Wassertheilchens sich vergesellschaftete und so die Wasserzersetzung und Wasserbildung sich fortsetze bis zu der negativen Electrode hin, wo der Wasserstoff des dort liegenden Wassertheilchens frei werde.

Warum der Wasserstoff eines zwischen den Electroden liegenden Wassertheilchens seinen Sauerstoff verlässt, um mit dem gleichbeschaffenen Sauerstoff des ihm unmittelbar benachbarten, der negativen Electrode zugelegenen Wasser-

theilchens sich zu verbinden, oder warum umgekehrt der Sauerstoff eines solchen Wassertheilchens von seinem Wasserstoff sich entfernt, um mit dem gleichbeschaffenen Wasserstoff des nächsten der positiven Electrode zu liegenden Wassertheilchens wieder zu Wasser zusammenzutreten, darüber gibt uns, wie mir vorkommt, selbst die Faraday'sche Theorie keine genügende Auskunft: denn die Annahme, dass der voltasche Strom eine Kraftachse (Axis of power) sei, welche nach ihren entgegengesetzten Richtungen hin entgegengesetzte chemische Wirkungen hervorbringe, also nach der negativen Electrode hin die Affinität des Wasserstoffes zum Sauerstoffe vermehre, nach der positiven Electrode hin aber vermindere, dürfte eher ein umschreibender Ausdruck für die Thatsache als eine Erklärung der letztern sein.

Mir scheint es möglich, dass dieses Fortrücken oder Wandern des Wasserstoffes von der positiven gegen die negative Electrode hin, oder die vorhin erwähnte abwechselnde, zwischen den Electroden stattfindende Wasserzersetzung und Wasserbildung im Zusammenhange stehe mit einer Stromwirkung, welche mechanischer Art ist.

Bekanntlich können selbst die Theilchen fester Körper, z. B. der Kohle, des Platins u. s. w. mittelst kräftiger voltascher Säulen vom positiven zum negativen Pole derselben getrieben werden, auf welcher Ueberführung der sogenannte voltasche Lichtbogen beruht.

Die Versuche Armstrongs und Anderer, vor allem aber die schöne Arbeit des Herrn Wiedemann, haben gezeigt, dass der voltasche Strom nicht nur electrolysirt, sondern auch die electrolytische Fähigkeit von der positiven nach der negativen Electrode hin, d. h. in seiner eigenen Richtung fortbewegt, und dass die übergeführten Mengen des Electrolyten den Stromstärken proportional sind.

Die erwähnten Thatsachen lassen vermuthen, dass unter geeigneten Umständen allen Materien, welche sich auf der



Bahn des Stromes befinden, diese Bewegung von der positiven nach der negativen Electrode hin mitgetheilt werde, und deshalb dürfen wir vielleicht auch annehmen, dass dieselbe das Kation eines Electrolyten bei seiner Electrolyse erhalte.

Nehmen wir an: Durch die electriche Entladung werde der Sauerstoff des an der positiven Electrode liegenden Wassertheilchens ozonisirt und in Folge hievon dessen Verbindung mit dem Wasserstoff aufgehoben; und setzen wir ferner voraus: dieser Wasserstoff werde im Augenblicke seiner Abtrennung durch die besagte mechanische Stromwirkung gegen die negative Electrode hin getrieben, so muss besagter Wasserstoff zunächst dem Sauerstoff des angrenzenden Wassertheilchens begegnen, insofern wir die Sauerstoffseiten aller zwischen den Electroden liegenden Wassertheilchen der positiven Electrode zu gerichtet uns denken müssen.

Dieser Sauerstoff aber, in Folge der von ihm erfahrenen Einwirkung der electriche Entladung muss meiner Hypothese gemäss, wie der Sauerstoff aller übrigen zwischen den Electroden gelegenen Wassertheilchen im ozonisirten Zustande sich befinden.

Warum, kann man hier mit Recht fragen, verbindet sich dieser ozonisirte Sauerstoff mit dem Wasserstoff des an der positiven Electrode liegenden Wassertheilchens; warum vereinigt sich überhaupt der ozonisirte Sauerstoff irgend eines zwischen den Electroden liegenden Wassertheilchens mit dem Wasserstoff des der positiven Electrode zu gelegenen Nachbartheilchens; warum wird nicht der Sauerstoff aller Wassertheilchen und damit auch deren Wasserstoff frei?

Man sieht leicht ein, dass eine genügende Antwort auf diese Frage einen wesentlichen Theil des Räthfels der Electrolyse des Wassers lösen, namentlich aber die Erklärung der Zersetzung und Bildung des zwischen den Electroden liegenden Wassers enthalten würde.

Zum Behufe der Beantwortung der gestellten Frage scheint mir vor allem die sonderbare Thatsache in Betracht gezogen werden zu müssen, dass ein und eben dasselbe Agens in vielen Fällen gleichzeitig entgegengesetzte Wirkungen hervorbringt. So z. B. vermag die electriche Entladung zur gleichen Zeit  $O$  in  $O^0$  und  $O^0$  in  $O$  überzuführen. Es vermag der electriche Funke Wasser in seine Bestandtheile zu zerlegen und aus diesen zu bilden; salzsaures Gas in seine Bestandtheile zu zersetzen und aus Chlor und Wasserstoff zu erzeugen.

Dieses gleichzeitige Hervorbringen entgegengesetzter Wirkungen durch ein und dasselbe Agens ist nach meinem Dafürhalten desshalb eine so wichtige Thatsache, weil sie uns zeigt, dass die Bedingungen für das Stattfinden z. B. der Ozonisation und Desozonisation des Sauerstoffes, der Zersetzung und Bildung des Wassers u. s. w. sich so ähnlich sind, dass sie sich vollkommen gleichen und es daher auch nur von einem Haar abhängen, d. h. der kleinste Unterschied in den obwaltenden Umständen entscheiden muss, ob die eine oder die andere Wirkung, ob z. B. die Ozonisation oder Desozonisation, Wasserzersetzung oder Wasserbildung erfolgt.

Der Wichtigkeit der vorliegenden Frage halber muss ich hier noch an etwas Anderes erinnern, an die Thatsachen nemlich, durch welche ich schon zu wiederholten Malen zu zeigen gesucht habe, dass der gewöhnliche Sauerstoff als solcher unvermögend sei, mit irgend einem Körper eine chemische Verbindung einzugehen, dass jeder Oxidation die Ozonisation oder chemische Erregung des gewöhnlichen Sauerstoffes vorangehen müsse, und dass diese Zustandsveränderung bewerkstelliget werde entweder durch die oxidirbare Substanz selbst, wie diess z. B. durch den gewöhnlichen Phosphor bei seiner langsamen Verbrennung in verdünntem Sauerstoff oder atmosphärischer Luft geschieht; oder durch den allo-

tropisirenden Einfluss eines dritten Körpers, welcher Fall z. B. bei der langsamen Verbrennung des Wasserstoffes in atm. Luft unter Beisein des Platins stattfindet; oder durch die Vermittelung des Lichts, der Wärme und der Electricität, wie wir derartige Beispiele in allen Oxidationen haben, welche der gewöhnliche Sauerstoff unter dem Einflusse der eben genannten Agentien bewerkstelliget, z. B. in der Umwandlung des Schwefelbleies in Sulfat durch beleuchteten Sauerstoff, in der Oxidation vieler Elementarstoffe bei höherer Temperatur, in der Erzeugung der Salpetersäure aus Stickstoff und Sauerstoff durch den electrischen Funken.

Die Annahme, dass der Oxidation eines Stoffes durch gewöhnlichen Sauerstoff die Ozonisation des letztern vorgehen müsse, ist keineswegs eine so willkürliche, wie sie manchem Chemiker vielleicht erscheinen dürfte; denn sie wird, nach meinem Dafürhalten wenigstens, durch eine Reihe von Thatsachen zu einem hohen Grad von Wahrscheinlichkeit erhoben.

Eine dieser Thatsachen, und zwar nicht die unwichtigste, ist die, dass bei der Berührung des Phosphors mit atm. Luft oder gehörig verdünntem gewöhnlichem Sauerstoffgas zwar ein grosser Theil des unter diesen Umständen entstehenden  $\overset{\circ}{\text{O}}$  sofort zur Oxidation oder langsamen Verbrennung des Phosphors verwendet wird, aber doch, wie meine Versuche gezeigt haben, ein anderer, nicht ganz kleiner Theil dieses  $\overset{\circ}{\text{O}}$  unverbunden bleibt, wovon eben die Gewinnung des Ozons mittelst gewöhnlichen Phosphors und atm. Luft beruht.

Auch bei der Verbrennung des Knallgases entgehen nach meinen Beobachtungen und nach denen anderer Chemiker einige (durch feuchtes Jodkaliumstärkepapier nachweisbare) Spuren ozonisirten Sauerstoffes der Verbindung mit Wasserstoff; eben so bei der Bildung von Salpetersäure

vermitteltst electriccher Funken, die man durch ein Gemeng von Stick- und gewöhnlichem Sauerstoffgas schlagen lässt, woher der sogenannte electricche Geruch rührt, welcher immer bei den in atm. Luft stattfindenden electricchen Entladungen zum Vorschein kommt.

Meine Versuche haben ferner gezeigt, dass gewöhnlicher Sauerstoff in Berührung mit Camphenölen oder Aether und unter den Einfluss des Lichtes gesetzt, erst ozonisirt wird, hierauf mit besagten Oelen u. s. w. als  $\overset{0}{O}$  sich vergesellschaftet und dann erst die Oxidationen zu bewerkstelligen beginnt, in Folge deren sich Harze u. s. w. bilden.

Durch den unter den erwähnten Umständen auftretenden und nachweisbaren ozonisirten Sauerstoff wird uns, wie ich glaube, die wesentlichste Bedingung der Oxidation, welche durch gewöhnlichen Sauerstoff bewerkstelliget wird, ziemlich klar enthüllt, d. h. gezeigt, dass jeder Oxidation durch  $O$  die Ozonisation dieses Körpers vorausgehen muss.

Ist aber diese Bedingung für die Oxidation eine unerlässliche und beruht die Electrolyse des Wassers oder irgend eines andern Oxyelectrolyten auf einer Ueberführung von  $O$  in  $\overset{0}{O}$ , so muss man zu der auffallenden Annahme kommen, dass die Bedingungen für die Zersetzung und Bildung des Wassers u. s. w. wesentlich die gleichen sind.

Und in der That tritt die Gleichheit dieser Bedingungen für die Analyse und Synthese des Wassers nirgends augenfälliger auf, als gerade in der Electrolyse dieser Verbindung; denn gewiss ist, dass die gleichzeitig erfolgende Zersetzung und Bildung des zwischen den Electroden liegenden Wassers von einer und eben derselben Ursache, nemlich von dem voltaschen Strom oder der electricchen Entladung bewerkstelliget wird.

Dass das Anion jedes Theilchens dieses Wassers in dem Augenblick, wo Sauerstoff an der positiven Electrode

auftritt, d. h. wo die Vereinigung des Wasserstoffes mit dem Sauerstoff eines Wassertheilchens mit dem Sauerstoff des nächsten der negativen Electrode zu gelegenen Wassertheilchens zu Wasser erfolgt, im ozonisirten Zustande sich befindet, zeigt man leicht durch die Unterbrechung der Stetigkeit des zwischen den Electroden befindlichen Wassers mittelst eines leitenden und schwierig oxidirbaren Körpers, z. B. des Platins.

An der der negativen Electrode zugekehrten Seite des eingeschobenen Metalles wird Sauerstoff auftreten, weil dieser, durch das Platin verhindert, nicht mit dem Wasserstoff des nächsten der positiven Electrode zu gelegenen Wassertheilchens sich verbinden kann; und da dieser Sauerstoff im Augenblicke seiner Entbindung die gleichen eminent oxidirenden Eigenschaften besitzt, welche dem an der positiven Electrode auftretenden Sauerstoff zukommen, so dürfen wir auch den Schluss ziehen, dass beide Sauerstofftheile im gleichen, d. h. ozonisirten Zustande sich befinden. Was aber von diesen zwei Sauerstofftheilen gilt, gilt auch vom Sauerstoff aller übrigen Wassertheilchen.

Wenn jetzt für gewiss zu erachten ist, dass der Sauerstoff aller zwischen den Electroden liegenden Wassertheilen gleichzeitig in einem und demselben Zustande sich befindet, d. h. in dem Zustande, der diesen Elementarstoff eben so geschickt macht, mit Wasserstoff sich zu verbinden, als sich von letzterem Körper abzutrennen, so ist dieser Zustand einem instabilen Gleichgewichte zu vergleichen, welches durch den geringfügigsten Umstand gestört werden kann.

Nehmen wir nun an: der Wasserstoff des der positiven Electrode zunächst gelegenen Wassertheilchens werde im Augenblicke der Ozonisation des in besagtem Wassertheilchen enthaltenen Sauerstoffes vermöge der oben erwähnten mechanischen Stromwirkung gegen die negative Electrode hingerückt, so ist es denkbar, dass dieser, auch dem Wasser-

stoff aller übrigen zwischen den Electroden liegenden Wassertheilchen gleichzeitig ertheilte Bewegungsanstoss den vorhin erwähnten instabilen Gleichgewichtszustand des ozonisirten Sauerstoffes zu stören, d. h. die zwischen den Electroden gelegenen Wassertheilchen zu zerlegen und wieder zu bilden vermöge.

Und mit diesem gleichzeitig erfolgenden Rücken des Wasserstoffes aller Wassertheilchen gegen die negative Electrode hin dürfte auch das in der gleichen Richtung stattfindende Weiterrücken der neugebildeten Wassertheilchen in unmittelbarem Zusammenhange stehen, wie auch das von Herrn Wiedemann ermittelte Gesetz, welchem gemäss die Menge des der negativen Electrode zugeführten Wassers eben so, wie die Menge des electrolysirten Wassers selbst der Stromstärke proportional ist.

Nach den entwickelten Ansichten würde somit die gewöhnliche Electrolyse eines Oxyelectrolyten bestimmt werden einerseits durch die Ozonisation seines Sauerstoffes, andererseits durch die Bewegung, welche der ozonisirende Strom in seiner eigenen Richtung dem Kation des Electrolyten ertheilt, und hätte man nicht nöthig anzunehmen, dass der Strom auch dem Sauerstoff des Electrolyten eine Bewegung ertheile in einer Richtung entgegengesetzt derjenigen, nach welcher das Kation getrieben wird.

Das Wandern des Sauerstoffes gegen die positive Electrode hin würde demnach nur ein scheinbares oder relatives, d. h. ein Zurückbleiben sein, veranlasst durch das wirkliche Wandern des Kations gegen die negative Electrode hin.

Die Frage, warum der Strom unter gegebenen Umständen Materien in seiner eigenen Richtung mit sich fortführe, weiss ich eben so wenig zu beantworten als den Grund anzugeben, wesshalb die electriche Entladung gleichzeitig ozonisire und desozonisire, bei der Wasserbildung  $\overset{0}{\text{O}}$  in  $\text{O}$

übergeführt werde und bei der Wasserzersetzung das Umgekehrte geschehe. — Für jetzt handelt es sich vorerst mehr um die Ermittlung der thatsächlichen Bedingungen, unter welchen die Bildung und Zersetzung des Wassers und anderer Electrolyten stattfindet, als um das Begreifen dieser Bedingungen selbst, d. h. der allotropischen Modificationen u. s. w., welche der Sauerstoff bei der Synthese und Analyse des Wassers u. s. w. erleidet. — Wenden wir uns nun zur Electrolyse der zusammengesetzten Electrolyten.

Es ist bekannt, dass alle Sauerstoffsalze, insofern sie geschmolzen oder in Wasser gelöst sind, durch den voltaschen Strom zerlegt werden, gleichgültig, welches ihre stöchiometrische Zusammensetzung sei.

Manche Physiker betrachten diese Salze als Electrolyten, in welchen die Basis das Kation, die Säure das Anion sei und nehmen desshalb an, dass der voltasche Strom wie das Wasser in Sauerstoff und Wasserstoff, so die Salze in Säure und Basis zerlege.

Da nun bei der Electrolyse eines in Wasser gelösten Sauerstoffsalzes an der positiven Electrode neben der Säure auch noch Sauerstoff, an der negativen Electrode neben der Basis Wasserstoff erscheint, so müssen diese Physiker annehmen, dass ausser dem Salze auch noch Wasser zersetzt werde. In dem Falle, wo an der negativen Electrode nicht die Basis, sondern deren metallisches Radikal und kein Wasserstoff auftritt, müssen die gleichen Physiker annehmen, dass das basische Kation des Salzes im Augenblicke seiner electrolytischen Abtrennung durch das gleichzeitig abgeschiedene Kation des Wassers (Wasserstoff) reduziert werde und somit das auftretende Metall ein sekundärer Ausscheidling sei. Von dieser Annahme ist mit Recht behauptet worden, dass sie mit dem Gesetz der feststehenden electrolytischen Action des Stromes im Widerspruche stehe.

Was nemlich diesen Punkt betrifft, so ist es Thatsache,

dass derselbe Strom, welcher ein Equivalent Wassers zersetzt, durch eine Lösung von Natronsulfat u. s. w. geleitet ebenfalls ein Equiv. Wassers, aber überdiess auch noch ein Equiv. Salzes zerlegt.

In der Salzlösung würde also der Strom das Doppelte der Arbeit verrichten, welche er in dem blossen Wasser vollbringt, eine Annahme, die eben so unstatthaft erscheinen muss als die Behauptung, dass eine und eben dieselbe Kraft-einheit das eine Mal eine einfache, das andere Mal eine doppelte Wirkung hervorzubringen vermöge.

Der verstorbene englische Chemiker Daniell hat es bekanntlich versucht, den hervorgehobenen Widerspruch zu beseitigen und die mit Sauerstoffsalzen erhaltenen electrolytischen Ergebnisse mit dem vorhin erwähnten Gesetz in Einklang zu bringen.

Humphry Davy, um seine Ansicht über die chemische Natur der oxidirten Salzsäure der ältern Chemiker mit der Analogie in Uebereinstimmung zu setzen, welche so offenbar zwischen den Sauerstoff- und sogenannten Haloidsalzen besteht, hat sich genöthiget gesehen, eine ins Weite gehende Hypothese zu ersinnen, sowohl über die Constitution der Säuren als über die Zusammensetzung der Sauerstoffsalze.

Alle Sauerstoffsäuren mussten Wasserstoffsäuren, alle Sauerstoffsalze Haloidsalze: Schwefelsäurehydrat Oxysulphionwasserstoffsäure, schwefelsaures Kali Oxysulphionkalium werden, wie das Muriumsäurehydrat und muriumsaurer Kali zur Chlorwasserstoffsäure und zum Chlorkalium gemacht wurden.

Die fruchtbare Einbildungskraft des britischen Chemikers schuf Hunderte zusammengesetzter Salzbildner, d. h. eben so viele, als es Säuren gab, und diese so verschiedenartigen Halogenia mussten zu dem Wasserstoff und den Metallen in demselben Verhältnisse stehen, in welches er sein Chlor zu diesen Körpern setzte. Um einige wenige



hypothetischen Stoffe aus der Chemie zu verbannen, stand der Urheber der Chlortheorie nicht an, Legionen Neuer in die Wissenschaft einzuführen.

Daniell nun hat sich bemüht zu zeigen, dass die Electrolyse der Sauerstoffsalze einen thatsächlichen Beweis für die Richtigkeit der Hypothesen seines berühmten Landsmannes liefere.

Daniell sagte: weil z. B. einfach schwefelsaures Natron nach der Davyschen Salztheorie  $= \text{Na}$ ,  $\text{SO}^{\text{I}}$  und  $\text{Na}$  das Kation und  $\text{SO}^{\text{I}}$  des Anion dieses Electrolyten sei, so müsse der Strom gemäss dem erwähnten Gesetz auf ein Equiv. Natriums an der negativen Electrode ein Equiv. Oxysulphions ( $\text{SO}^{\text{I}}$ ) an der positiven Electrode ausscheiden. Da aber das letztere nicht für sich bestehen könne, so nehme es im Momente seiner electrolytischen Abscheidung ein Equiv. Wasserstoffes vom anwesenden Wasser auf um  $\text{HSO}^{\text{I}}$  zu bilden und mache dadurch ein Equiv. Sauerstoffes an der positiven Electrode frei. Das an der negativen Electrode ausgeschiedene Natrium zersetze ebenfalls Wasser und entbinde, indem es sich zu  $\text{NaO}$  oxidire, ein Equiv. Wasserstoffes.

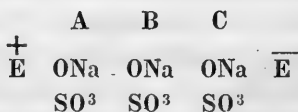
Nach Daniell sind somit das Equiv. Sauerstoffes an der positiven Electrode und das Equiv. Wasserstoffes an der negativen Electrode entbunden, gewöhnliche chemische Ausscheidlinge, und die an den Electroden aufgetretene Säure und Basis ebenfalls sekundäre Erzeugnisse, so dass in diesem Falle von Electrolyse gar keine wirklichen Jone zum Vorschein kämen und alle an den Electroden auftretenden Materien einen abgeleiteten Ursprung hätten.

Nur bei der Electrolyse derjenigen Sauerstoffsalze, die ein weniger leicht oxidirbares Metall, z. B. Blei, Kupfer u. s. w. enthalten, kommt nach Daniell ein wirkliches Jon, nemlich das metallische Kation: Blei, Kupfer u. s. w. zum Vorschein, weil dasselbe das Wasser nicht zerlegen kann.

Es muss zugegeben werden, dass die Ergebnisse der Electrolyse der Sauerstoffsalze mit der Davyschen Salztheorie nicht im Widerspruch stehen, die Behauptung Daniells aber, dass dieselben allein durch besagte Hypothese in Einklang mit dem Gesetz der feststehenden electrolytischen Action des Stromes gebracht werden können, muss ich entschieden in Abrede stellen und ihnen desshalb auch die spezifische Beweiskraft absprechen, welche der verstorbene Chemiker darin gesehen. Da ich aus schon anderwärts entwickelten Gründen die Chlorhypothese Davys für unbegründet halte, so kann ich natürlich auch dessen Ansichten über die Constitution der Säuren, Salze u. s. w. nicht beipflichten und muss sonach die Electrolyse der Sauerstoffsalze anders erklären, als diess Daniell gethan hat, so aber jedoch, dass meine Theorie mit dem erwähnten Gesetz nicht in Widerspruch treten darf; weil ich selbst der Meinung bin, dass jede Erklärungsweise, die demselben entgegenläuft, nicht die richtige sein kann,

Ich gehe einfach von der Annahme aus, dass wie in allen Sauerstoffsalzen so auch z. B. im schwefelsauren Natron der Strom nur auf den Sauerstoff der Basis wirke und mit der Säure nichts zu thun habe, oder was das Gleiche sagen will, dass der electrolysirende Einfluss des Stromes nur auf die Basis des Salzes, im gewählten Beispiel also auf das Natriumoxid sich beschränke und somit bei der Electrolyse des Natronsulfates das Natrium allein von der positiven gegen die negative Electrode hin wandere.

Veranschaulichen wir das Gesagte durch folgendes Schema :



Sind  $\overset{+}{\text{E}}$  die Electroden, A, B, C drei in Wasser ge-

löste Theilchen einfach schwefelsauren Natrons, so wird bei der Electrolyse dieses Salzes das Na des A nach B, das Na des B nach C wandern, das Na des C an  $\bar{E}$  und das O des A an  $\overset{+}{E}$  auftreten.

Wenn aber das O des A an  $\overset{+}{E}$  ausgeschieden und das Na des gleichen A nach B gewandert ist, so wird nothwendiger Weise das  $SO^3$  des A an  $\overset{+}{E}$  ebenfalls frei geworden sein, ohne dass der Strom auf dieses  $SO^3$  irgend einen Einfluss auszuüben brauchte.

Was das an der negativen Electrode ausgeschiedene Na betrifft, so wird es dort Wasser zersetzen, Wasserstoff ausscheiden und zu Natron oxidirt werden müssen, und leicht sieht man auch ein, dass auf ein an der positiven Electrode entwickeltes Equiv. Sauerstoffes dort ein Equiv. Schwefelsäure und an der negativen Electrode ein Equiv. Natrons und ein Equiv. Wasserstoffes auftreten, ohne dass man zur Erklärung dieser Thatsache der Annahme bedürfte, dass der Strom ein Equiv. Natronsulfates und ein Equiv. Wassers electrolysirt hätte.

Dass bei der Electrolyse eines Kupfer-, Bleisalzes u. s. w. auch nach meiner Theorie kein Wasserstoff, sondern nur metallisches Kupfer, Blei u. s. w. auftreten muss, ist überflüssig zu bemerken. Wenn nun, wie ich glaube, meine Erklärung dem mehrfach erwähnten Gesetz eben so gut genügt, als diess die Daniellsche thut, und wenn jene die Annahme so vieler hypothetischen Salzbildner oder zusammengesetzter Anione überflüssig macht, deren Existenz von Daniell vorausgesetzt werden muss, so erachte ich diess als einen nicht ganz geringen Vorzug, den meine Theorie vor derjenigen des englischen Chemikers zum voraus hat; denn man darf mit Recht fordern, dass in der Wissenschaft keine Verschwendung mit Erklärungsgründen und Hypothesen getrieben werde.

Wie schon bemerkt, lassen sich alle flüssigen Sauerstoffsalze electrolysiren, welche stöchiometrische Zusammensetzung dieselben nur immer haben mögen. Ich bin daher sehr geneigt zu glauben, dass auch diese auffallende Thatsache dahin deutet, dass bei der Electrolyse der Sauerstoffsalze die Säuren derselben in keiner unmittelbaren Beziehung zum Strome stehen, d. h. nicht die Rolle des Anions spielen und nur die Basen electrolysirt werden.

Da für mich die sogenannten Haloidverbindungen, gemäss den Lehren der ältern Chemie, sauerstoffhaltige Materien sind, so muss ich auch die Electrolyse der Ersteren, wie diejenige der Letzteren erklären.

Die trockene Chlorwasserstoffsäure, das Chlorkalium u. s. w. sind Muriumsäurehydrat, muriumsaurer Kali u. s. w., es wird bei der Electrolyse des Ersteren das Wasser, bei derjenigen des Andern das Kali zerlegt, und ist in beiden Fällen das an der positiven Electrode auftretende Chlor oder Muriumsuperoxid als sekundäres Erzeugniss zu betrachten, hervorgegangen aus der Vereinigung des dort ausgeschiedenen ozonisirten Sauerstoffes mit der daselbst ebenfalls frei gewordenen Muriumsäure.

Den im ersten Falle an der negativen Electrode entwickelten Wasserstoff sehe ich als das Kation des electrolysirten Wassers, das im zweiten Falle an der gleichen Electrode auftretende Kali und Wasserstoffgas, ersteres als sekundäres Gebilde, das letztere als Ausscheidung an, entstanden durch Wasserzersetzung, welche das dort frei gewordene Kalium bewerkstelliget.

Vermag das Metall eines Haloidsalzes das Wasser nicht zu zersetzen, so scheidet sich jenes aus der wässrigen Lösung im metallischen Zustande ab, wie diess z. B. bei der Electrolyse des gelösten muriumsaurer Kupferoxydes (Chlorkupfers) geschieht.

Es ist eine wohlbekanntes Thatsache, dass auch ver-

mittelst electricischer Funken viele chemischen Verbindungen aufgehoben werden können, wobei der flüssige Zustand derselben nicht wie bei der gewöhnlichen Electrolyse eine wesentliche Bedingung der Zersetzung ist, wie daraus erhellt, dass sich auf diesem Wege auch feste und luftige Körper zerlegen lassen.

Ziemlich allgemein wird angenommen, dass diese Art electricischer Zersetzung ihrer nächsten Ursache nach von der gewöhnlichen Electrolyse verschieden, d. h. nicht als unmittelbar durch Electricität bewerkstelliget, sondern als eine Wirkung der Wärme zu betrachten sei, welche wie bei jeder, so auch bei derjenigen electricischen Entladung, welche wir im Funken haben, zum Vorschein kommt.

Und es sind hauptsächlich zwei Gründe für diese Annahme geltend gemacht worden: Die Thatsache, dass manche zusammengesetzten Körper durch die Wärme gerade so wie durch den electricischen Funken zerlegt werden, und der Umstand, dass bei der gewöhnlichen Electrolyse die Bestandtheile der zerlegten Materie von einander getrennt auftreten, während sie bei der durch den Funken bewerkstelligten Zersetzung nebeneinander zum Vorschein kommen.

Es ist allerdings wahr, dass häufig die gleichen Körper, welche durch den electricischen Funken zersetzt werden, sich auch durch Erhitzung zerlegen lassen; allein immer ist diess doch nicht der Fall. Wie heftig man z. B. salzsaures Gas auch erhitzen mag, nie wird dasselbe selbst nur spurenweise in Wasserstoff und Chlor, und ebensowenig die Kohlensäure in Sauerstoff und Kohlenoxidgas zerlegt werden, während der electricische Funken beide Gase in der angegebenen Weise wenigstens theilweise zersetzt. Was die Zerlegung des Wassers mittelst glühender Platindrähte betrifft, wie sie Herr Grove bewerkstelliget hat, so lässt sich noch fragen, ob bei derselben ausser der Wärme nicht auch die Natur des Metalles eine Rolle spiele; denn meines Wis-

sens ist das Wasser bis jetzt noch durch keinen andern glühenden Körper als durch Platin in Sauerstoff- und Wasserstoffgas zersetzt worden.

Wenn ich nun auch nicht in Abrede stellen will, dass in manchen Fällen die Funkenelectricität desshalb zerlegend wirke, weil sie Wärme erzeugt, so sehe ich doch nicht ein, warum diese Electricität nicht auch unmittelbar chemische Zersetzungswirkungen soll hervorbringen können.

Alle Physiker nehmen mit gutem Grunde an, dass die gewöhnliche Electrolyse eine unmittelbare Stromwirkung und die Wärme dabei nicht wesentlich betheiligt sei. Da nun der Strom nichts anderes als ein electricischer Entladungsakt ist, wie der electricische Funken, warum sollte denn durch diesen nicht eben so gut als durch jenen ein zusammengesetzter Körper in seine Bestandtheile zerlegt werden können?

Ich bin desshalb auch geneigt zu glauben, dass zwischen der durch den voltaschen Strom und den electricischen Funken bewerkstelligten chemischen Zersetzung einer zusammengesetzten Materie, z. B. des Wassers, kein wesentlicher Unterschied bestehe, mit Bezug nemlich auf die nächste Ursache beider Arten von Zersetzung.

Der Versuch ist meines Wissens zwar noch nicht angestellt worden, aber ich zweifle nicht daran, dass beim Durchschlagen electricischer Funken durch vollkommen reinen Wasserdampf einiger Sauerstoff und Wasserstoff zum Vorschein kämen, gerade so, wie unter den gleichen Umständen aus salzsaurem Gas Chlor und Wasserstoff frei werden.

Dass flüssiges Wasser durch Funkenelectricität zerlegt wird, haben mehrere Physiker und namentlich der genaue Wollaston dargethan, und wie wohl bekannt, treten in diesem Falle die Bestandtheile des Wassers nebeneinander auf, wodurch sich diese electricische Zersetzung von der Wasser-electrolyse allerdings auffallend genug unterscheidet.

Der oben entwickelten Ansicht gemäss bin ich geneigt zu vermuthen, dass auch die durch den electricen Funken bewerkstelligte Wasserzersetzung auf einer Allotropie beruhe, welche der Sauerstoff des Wassers unter dem Einflusse der electricen Entladung erleidet. Dieser Sauerstoff müsste also nach meiner Hypothese im Augenblick seiner Abtrennung vom Wasserstoff im ozonisirten Zustande sich befinden, und ich zweifle nicht, dass feuchtes Jodkaliumstärkepapiert in Wasserdampf aufgehängt, der lebhaft electricirt worden wäre, sich bläuen würde.

Da aber, wie schon mehrfach erwähnt worden, der electriche Funke den Sauerstoff eben so gut desozonisirt als ozonisirt, Wasser zerlegt und bildet, so ist es unmöglich, auch eine noch so kleine Menge Wasserdampfes durch ein wie lange nur immer dauerndes Funkenspiel vollständig in ozonisirten Sauerstoff und Wasserstoff zu zerlegen, und muss auch unter diesen Umständen, wie bei der gewöhnlichen Electrolyse gleichzeitig Ozonisation und Desozonisation des Sauerstoffes, Wasserzersetzung und Wasserbildung stattfinden.

Vollkommen trockenes salzsaures Gas lässt sich erfahrungsgemäss ziemlich leicht, wenn auch nur theilweise in Chlor und Wasserstoff zerlegen.

Da für mich das Chlor Muriumsperoxid und das trockene salzsaure Gas Muriumsäurehydrat ist, so muss ich, wie bei der gewöhnlichen Electrolyse der Salzsäure annehmen, dass der Sauerstoff des Wassers dieses gasförmigen Säurehydrates, durch den electricen Funken ozonisirt, mit der ihres Wassers beraubten Muriumsäure zu dem sogenannten Chlor sich verbinde und der Wasserstoff des zerlegten Hydratwassers frei auftrete.

Was diesen Wasserstoff betrifft, so kann er aus leicht ersichtlichen physikalischen Gründen nicht wie bei der gewöhnlichen Electrolyse des Wassers oder der Salzsäure ge-

schiebt, wandern, sondern muss an der gleichen Stelle auftreten, wo er den mit ihm früher verbundenen Sauerstoff verlässt, oder, was dasselbe ist, da, wo das Chlor gebildet wird.

Dass auch beim Electriciren des salzsauren Gases letzteres sich zersetzt und wieder bildet, hat unstreitig denselben Grund, wesshalb unter den gleichen Umständen das reine dampfförmige Wasser in seine Bestandtheile zerfällt und aus diesen wieder entsteht.

Versteht sich von selbst, dass ich mir die durch electricische Funken bewirkte Zerlegung der gasförmigen Brom- und Jodwasserstoffsäure, des festen Jodkaliums u. s. w. wie die oben erwähnten Zersetzungen des Wassers und der Chlorwasserstoffsäure erkläre, d. h. von der Ozonisation des Sauerstoffes des in ihnen enthaltenen Wassers, Kalis u. s. w. ableite.

Bekanntlich werden durch den electricischen Funken manche chemischen Verbindungen zerlegt, die weder mittelst des voltaschen Stromes noch mit Hülfe der stärksten Hitze sich zersetzen lassen, wie z. B. die Kohlensäure, deren Gas, wie schon bemerkt, unter dem Einfluss electricischer Funken in Sauerstoff- und Kohlenoxidgas zerfällt.

In Uebereinstimmung mit meiner Hypothese betrachte ich auch diese Zersetzung als einen Akt der Ozonisation der Hälfte des in der Kohlensäure enthaltenen Sauerstoffes.

Der Grund, wesshalb der voltasche Strom nicht wie der Funken auf diese Säure zerlegend einwirkt, dürfte zunächst in dem grossen Unterschied, welcher zwischen der Intensität beider Arten von electricischer Entladung besteht, zu suchen sein, oder, um die Sache anders auszudrücken, in dem Umstande, dass bei Anwendung des Funkens während eines gegebenen Zeitmomentes in einem Kohlensäuretheilchen grössere Mengen der entgegengesetzten Electricitäten sich ausgleichen, als diess bei der Einwirkung der kräftig-



sten voltaschen Säule auf ein gleiches Säuretheilchen der Fall ist, was natürlich auch mit dem schlechten Leitungsvermögen von  $\text{CO}^2$  zusammenhängt.

Es wird wohl kaum nöthig sein zu sagen, dass ich meine Ansichten über die nächste Ursache der durch den electricen Funken bewerkstelligten Zersetzungen sauerstoffhaltiger Verbindungen auch auf die electricen Zerlegungen anderweitig zusammengesetzter Materien übertragen, d. h. diese Zersetzungen von der Allotropie eines oder des andern Bestandtheiles solcher nicht sauerstoffhaltigen Substanzen ableiten möchte.

Ausser dem Sauerstoff kennen wir bereits einige andere für Elemente gehaltene Stoffe, welche in verschiedenen allotropischen Zuständen existiren können, wie z. B. den Kohlenstoff, Schwefel, Selen, Phosphor. Diese That- sachen geben der Vermuthung Raum, dass noch viele andere, vielleicht alle einfachen Körper solcher verschiedenen Modificationen fähig sind. Es ist nun ein bemerkenswerther Umstand, dass die gasförmigen Verbindungen der oben genannten Materien mit Wasserstoff durch den electricen Funken unter Ausscheidung von Kohlenstoff, Phosphor u. s. w. zerlegt werden. Möglicher Weise könnten diese Zersetzungen darauf beruhen, dass die genannten Elemente aus ihrer Verbindung mit Wasserstoff sich ausscheiden in Folge einer Allotropie, welche in ihnen die electriche Entladung verursacht entweder unmittelbar oder auf sekundärem Wege, d. h. durch die hierbei erzeugte Wärme; denn nehmen wir an, dass Kohlenstoff, Phosphor u. s. w. nur in einem bestimmten allotropischen Zustande mit Wasserstoff verbunden sein könnten, so müssten die besagten Stoffe aus einer solchen Verbindung austreten, sobald durch irgend eine Ursache dieser bestimmte Zustand des Kohlenstoffes u. s. w. in einen andern übergeführt würde.

2. Thermolyse. Mit diesem Wort soll jede chemische Zersetzung bezeichnet sein, welche durch die Wärme bewerkstelliget wird.

Es ist gewiss eine bemerkenswerthe Thatsache, dass die grössere Zahl der unorganischen Verbindungen, welche unter dem Einflusse der Wärme zerlegt werden, sauerstoffhaltige Materien sind, wie z. B. die Oxide der edlen Metalle, alle Superoxide, die Säuren des Chlores, Bromes, Jodes, Stickstoffes, Mangans, Chromes u. s. w.

Die meisten dieser Verbindungen haben mit dem freien ozonisirten Sauerstoff die Eigenschaft gemein, die Guajak-tinctur zu bläuen, Indigolösung zu zerstören und sonstige Oxidationswirkungen hervorzubringen, deren der gewöhnliche Sauerstoff unfähig ist.

Hieraus zu schliessen, wie ich diess gethan, dass der Sauerstoff, welcher diese Reactionen verursacht, im ozonisirten Zustande sich befinde, dürfte daher keine sehr gewagte Folgerung sein.

Wenn aber die Oxide des Platins, Goldes, Silbers, Quecksilbers u. s. w. als Verbindungen dieser Metalle mit  $\overset{0}{\text{O}}$  angesehen werden dürfen und es gestattet ist, die Superoxide des Mangans, Bleies u. s. w. als Verbindungen zu betrachten, deren Sauerstoff theilweise im gewöhnlichen, theilweise im ozonisirten Zustande existirt, und wenn es Thatsache ist, dass das freie  $\overset{0}{\text{O}}$  bei einer gewissen Temperatur in  $\text{O}$  übergeführt wird, so könnte möglicher Weise die nächste Ursache der Sauerstoffausscheidung, welche bei der Erhitzung der erwähnten Verbindungen stattfindet, in der Umwandlung des  $\overset{0}{\text{O}}$  in  $\text{O}$  liegen.

Sind die Oxide des Goldes, Platins u. s. w. wirklich  $\overset{0}{\text{AuO}}^3 \overset{0}{\text{PtO}}^2$  u. s. w., die Superoxide des Mangans, Bleies

u. s. w.  $\text{MnO} + \overset{\circ}{\text{O}}$ ,  $\text{PbO} + \overset{\circ}{\text{O}}$  u. s. w., und können jene Metalle oder  $\text{MnO}$ ,  $\text{PbO}$  mit gewöhnlichem Sauerstoff als solchem keine Verbindungen eingehen, so müsste die Ueberführung des  $\overset{\circ}{\text{O}}$  der genannten Oxide und Superoxide in  $\text{O}$ , durch welche Mittel auch eine solche Zustandsveränderung herbeigeführt werden möchte, eine Zerlegung derselben in Gold, Platin und gewöhnlichen Sauerstoff, oder in Bleioxid u. s. w. und  $\text{O}$  zur Folge haben.

Würde die Materie, welche mit dem ozonisirten Sauerstoff vergesellschaftet ist, auf diesen selbst keinen Einfluss ausüben bezüglich des Hitzgrades, bei welchem er in  $\text{O}$  übergeht, so müsste das gebundene wie das freie  $\overset{\circ}{\text{O}}$  bei der gleichen Temperatur in  $\text{O}$  verwandelt werden. Gienge also das freie  $\overset{\circ}{\text{O}}$  z. B. bei  $250^\circ$  in  $\text{O}$  über, so müssten unter der eben erwähnten Voraussetzung alle Materien, die  $\overset{\circ}{\text{O}}$  enthalten, auch bei  $250^\circ$  gewöhnliches Sauerstoffgas entbinden lassen, also z. B.  $\text{Ag} \overset{\circ}{\text{O}}$ ,  $\text{PbO} + \overset{\circ}{\text{O}}$  u. s. w. bei dieser Temperatur in  $\text{Ag}$  und  $\text{O}$  oder in  $\text{PbO}$  und  $\text{O}$  zerfallen.

Eine solche Einflusslosigkeit dürfte schon a priori wenig wahrscheinlich sein; wenn aber diese Materien auf irgend eine Weise den Hitzgrad verändern, bei welchem das mit ihnen verbundene  $\overset{\circ}{\text{O}}$  desozonisirt wird, d. h. wenn dieser Grad bald höher, bald niedriger liegt, als derjenige, bei welchem freies  $\overset{\circ}{\text{O}}$  in  $\text{O}$  übergeht, so werden verschiedenartige  $\overset{\circ}{\text{O}}$ haltige Substanzen auch verschiedene Temperaturen bedürfen, um  $\text{O}$  aus sich entwickeln zu lassen, und in der That lehrt die Erfahrung, dass dem so sei.

Wird aber wirklich das mit verschiedenen Materien vergesellschaftete  $\overset{\circ}{\text{O}}$  bei sehr verschiedenen Temperaturen

in O übergeführt, so muss auch der Fall möglich sein, dass eine solche Desozonisation selbst bei den höchsten Hitzgraden, welche wir hervorbringen können, noch nicht stattfindet. Die Superoxide des Muriums, Bromiums und Jodiums (Chlor, Brom und Jod) wie auch das Eisenoxid ( $2\text{FeO} + \overset{\text{O}}{\text{O}}$ ) können bekanntlich die heftigste Glühhitze aushalten, ohne sich zu zersetzen, ja selbst die Untersalpetersäure ( $\text{NO}^2 + \overset{\text{O}}{\text{O}}^2$ ) muss stark erhitzt werden, bevor sie O entwickelt.

Findet sich jedoch mit den drei erstgenannten Superoxiden ein Körper in Berührung, welcher eine starke Neigung hat, mit der niedrigsten Oxidationsstufe ihrer Radikale sich zu verbinden, so wird unter dem Einfluss der Wärme das  $\overset{\text{O}}{\text{O}}$  jener Superoxide in O verwandelt und entbunden. Muriumsuperoxid und Wasser setzen sich bei höherer Temperatur in Muriumsäurehydrat und O, Muriumsuperoxid und Kali in muriumsames Kali und O um.

Wie aus Voranstehendem erhellt, geht also meine Absicht dahin, dass die vollständige oder theilweise Thermolyse sauerstoffhaltiger Verbindungen auf einer durch die Wärme bewerkstelligten Desozonisation des in ihnen enthaltenen  $\overset{\text{O}}{\text{O}}$  beruhe.

Es ist kaum nöthig zu sagen, dass ich geneigt bin, auch die Thermolyse nichtsauerstoffhaltiger Verbindungen, z. B. derjenigen des Kohlenstoffes u. s. w. mit Wasserstoff von allotropischen Modificationen abzuleiten, die der eine oder andere Bestandtheil derselben unter dem Einflusse der Wärme erleidet.

Wählen wir als Beispiel das Terpentinöl. Es ist wenig wahrscheinlich, dass in dieser farblosen Flüssigkeit der Kohlenstoff so existirt, wie wir ihn in der Kohle haben. Faraday und andere Physiker haben dargethan, dass der durchsichtige farbelose Kohlenstoff, wie er im Demant er-

scheint, bei starker Erhitzung schwarz und undurchsichtig, d. h. allotropisirt wird, und somit ein Verhalten zeigt ganz ähnlich dem durchsichtigen und farblosen Phosphor, welcher mit Hülfe der Wärme sich ebenfalls in einen undurchsichtigen und dunkel gefärbten Körper überführen lässt. Befände sich nun der Kohlenstoff des Terpentins in einem demantartigen Zustand, wäre dieser Zustand eine wesentliche Bedingung seiner Verbindbarkeit mit Wasserstoff und vermöchte die Wärme wie den farblosen freien, so auch den ähnlich beschaffenen an Wasserstoff gebundenen Kohlenstoff zu allotropisiren, so müsste dieser bei einem gehörigen Hitzgrade als schwarzer Kohlenstoff ausgeschieden werden, was bekanntlich geschieht. Und mit Bezug auf die Temperatur, bei welcher der gebundene farblose Kohlenstoff in den gewöhnlichen schwarzen übergeht, könnte die mit jenem vergesellschaftete Materie ebenfalls einen Einfluss ausüben, so dass der demantartige Kohlenstoff verschiedener Verbindungen auch bei verschiedenen Temperaturen allotropisirt würde, also auch bei einer niedern als diejenige ist, bei welcher der freie durchsichtige Kohlenstoff in undurchsichtigen sich verwandelt.

Die merkwürdige Thatsache, dass alle organischen Verbindungen bei höherer Temperatur unter Kohlenausscheidung sich zersetzen, dürfte vielleicht in Beziehung stehen zu der Fähigkeit des Kohlenstoffes in verschiedenen allotropischen Zuständen zu existiren.

3. **Photolyse.** Unter Photolyse verstehen wir jede chemische Zersetzung, welche durch das Licht bewerkstelliget wird.

Die Zahl der bis jetzt bekannt gewordenen reinen Photolysen ist eine sehr kleine, der gemischten aber, d. h. solcher, welche durch die gemeinschaftliche Wirksamkeit des Lichtes und gewichtiger Materien zu Stande gebracht werden, eine merklich grössere.

Wie bei der Electrolyse und Thermolyse muss auch bei der Photolyse wieder der Umstand hervorgehoben werden, dass alle durch das Licht zersetzbaren Substanzen zu der Klasse der Sauerstoffverbindungen gehören, falls wir nemlich der ältern Lehre der Chemie folgend das Chlor, Brom und Jod für oxidirte Substanzen ansehen.

Bei den Verbindungen, welche für alle Chemiker sauerstoffhaltige Materien sind und unter dem Einflusse des Lichtes gewöhnlichen Sauerstoff entwickeln, sehen wir abermals, dass sie ozonisirten Sauerstoff enthalten, wie z. B. das Gold-, Silber-, Quecksilberoxid, Bleisuperoxid u. s. w.

Mir vorbehaltend später die Ergebnisse von Versuchen mitzutheilen, mit welchen ich eben beschäftigt bin in der Absicht, die Wirkungen des Lichtes auf alle Verbindungen, die nach meiner Ansicht  $O$  enthalten, zu ermitteln, will ich einstweilen nur so viel sagen, dass aller Grund vorhanden ist, die Zahl derartiger durch Licht zersetzbarer sauerstoffhaltiger Materien für grösser zu halten, als man sie bis jetzt genommen hat, und es mir sehr wahrscheinlich geworden, dass in der Regel das Licht aus derselben Verbindung  $O$  entwickelt, aus welcher die Wärme diese Materie frei macht. Es bedarf jedoch kaum ausdrücklicher Erwähnung, dass die durch Licht bewirkte Zersetzung viel langsamer, als die durch Wärme verursachte vor sich geht.

Meine Ansicht über die nächste Ursache der reinen Photolyse ist, wie man sieht, ganz übereinstimmend mit derjenigen, nach welcher ich mir die Electrolyse und Thermolyse erkläre. Ich nehme nemlich an, dass wie die Electricität und Wärme, so auch das Licht entgegengesetzte Wirkungen hervorzubringen vermöge: ozonisirende und desozonisirende, welche gedoppelte Wirksamkeit wir sogar bei gewichtigen Materien antreffen, wie z. B. am Gold, Platin, Silber

und Quecksilber, welche Metalle das  $\overset{0}{O}$  des  $HO + \overset{0}{O}$  in  $O$  verwandeln, aber auch  $O$  bestimmen Oxidationen ähnlich denen des  $\overset{0}{O}$  zu veranlassen.

Wie wenig wir auch dermalen noch diese Doppelwirksamkeit eines und ebendesselben Agens begreifen, so dürfen wir, wie schon bemerkt, doch für sicher halten, dass dieselbe keine Zufälligkeit sei und beide Thätigkeiten in einem solchen innigen Zusammenhange stehen, dass die eine ohne die andere gar nicht vorhanden sein könnte.

Dass das Licht einen merklich starken Einfluss auf die chemische Thätigkeit des gewöhnlichen Sauerstoffes ausübt und diesen befähiget, Oxidationswirkungen hervorzubringen

ähnlich denjenigen, welche das  $\overset{0}{O}$  bewerkstelliget, ist jetzt bekannt genug. Mit Bezug auf chemisches Verhalten ist daher der beleuchtete Sauerstoff dem durch Electricität ozonisirten ähnlich, wenn auch an Wirksamkeit untergeordnet.

Wenn aber das Licht eine solche Wirkung hervorbringt, so lässt sich aus den oben angeführten Gründen vermuthen, dass es unter gegebenen Umständen auch das

Entgegengesetzte bewerkstelligen, d. h.  $\overset{0}{O}$  in  $O$  überführen könne. Ob das freie  $\overset{0}{O}$  durch blossen Lichteinfluss in  $O$  verwandelt werde, darüber haben mir meine Versuche noch keine vollkommen genügende Gewissheit gewährt; einige Ergebnisse scheinen jedoch der Vermuthung Raum zu geben, dass das Licht allerdings, wenn auch sehr langsam, diese Zustandsveränderung bewerkstellige.

Ich habe bereits erwähnt, dass z. B. das Gold- und Silberoxid als  $Au\overset{0}{O}^3$  und  $Ag\overset{0}{O}$  angesehen werden dürften, insofern sie eine Reihe Oxidationswirkungen verursachen gleich denen, welche das freie  $\overset{0}{O}$  hervorbringt.

Da wir nun, wie oben bemerkt, kein Gold- oder Silberoxid kennen, in welchem der Sauerstoff anders als im ozonisirten Zustande existirt, so dürfen wir auch annehmen, dass gewöhnlicher Sauerstoff als solcher mit diesen Metallen gar keine Verbindung eingehen kann und folglich diese Oxide zersetzt werden müssten, wenn das  $\overset{0}{O}$  derselben durch irgend eine Ursache in  $O$  übergeführt würde.

Besitzt nun auch das Licht wie die Wärme das Vermögen  $\overset{0}{O}$  zu desozonisiren, so müssen besagte Oxide Photolyten sein, d. h. unter dem Einflusse des Lichtes wie unter demjenigen der Wärme in Metall und  $O$  zerfallen. Es würde somit die Photolyse dieser Verbindungen wie die Thermolyse derselben oder die Electrolyse des Wassers auf einer Zustandsveränderung des in ihnen enthaltenen Sauerstoffes beruhen; nur wäre die in den beiden ersten Fällen bewirkte Allotropie die entgegengesetzte von derjenigen, welche in dem letztern Falle stattfände, da in jenen  $\overset{0}{O}$  in  $O$  und in diesem  $\overset{0}{O}$  in  $O$  übergeführt würde.

Wie bei der Electrolyse häufig sekundäre Erzeugnisse entstehen in Folge der chemischen Einwirkung der ausgeschiedenen Jone auf die electrolytische Materie selbst, so auch bisweilen bei der Photolyse.

Bei der Electrolyse des Wassers, des muriumsauren Kalis (Chlorkaliums) u. s. w. entsteht an der positiven Electrode Wasserstoffsuperoxid, Muriumsuperoxid (Chlor) u. s. w., bei der Photolyse des muriumsauren Silberoxides (Chlorsilbers) ebenfalls Muriumsuperoxid; denn es wird unter diesen Umständen der aus dem Oxid durch das Licht abgetrennte Sauerstoff nicht frei, sondern tritt mit der Muriumsäure, welche an das zersetzte Oxid gebunden war, zu Chlor zusammen. — Von Photolysen gemischter Art, d. h. von solchen Zersetzungen, welche durch die gemeinschaftliche Wirksamkeit des



Lichtes und einer gewichtigen Substanz bewerkstelliget werden, gibt es mehrere, und ein schlagendes Beispiel liefert uns das Verhalten des Muriumsperoxides zum Wasser. So lange beide Substanzen bei gewöhnlicher Temperatur in der Dunkelheit sich befinden, wirken sie nicht aufeinander ein, thun diess aber wohl unter Lichteinfluss, wobei O sich entbindet und Muriumsäurehydrat gebildet wird.

Nach meinem Dafürhalten bewirkt der desozonisirende Einfluss des Lichtes auf das  $\overset{0}{\text{O}}$  des Muriumsperoxides in Verbindung mit der grossen Neigung des Wassers mit Muriumsäure ein Hydrat zu bilden, die Umwandlung von  $\overset{0}{\text{O}}$  in O, d. h. die Zersetzung des Muriumsperoxides.

Wenn ich in Voranstehendem versucht habe es wahrscheinlich zu machen, dass die nächste Ursache der Electrolyse, Thermolyse und Photolyse in allotropischen Modificationen liege, welche der eine oder andere Bestandtheil der zerlegten Verbindung unter dem Einflusse der Electricität, Wärme und des Lichtes erleide, dass also eine electrolytische, thermolytische und photolytische Verbindung diejenige sei, deren einer Bestandtheil wenigstens durch das eine oder das andere der genannten Agentien allotropisirt werden kann, so muss ich natürlich bei einer solchen Ansicht vermuthen, dass auch die Verbindungen von Elementarstoffen, welche durch die Vermittelung der Electricität der Wärme und des Lichtes zu Stande gebracht werden, auf Allotropien beruhen möchten und ich erlaube mir nun diese Vermuthung etwas einlässlicher zu entwickeln.

1. Electrosynthese. Darunter soll jede chemische Verbindung verstanden sein, welche unter dem Einflusse der electrischen Entladung zwischen einfachen Körpern geschlossen wird.

Vorerst sei bemerkt, dass in den meisten, wo nicht in allen Fällen von Electrosynthese der Sauerstoff der eine

Bestandtheil ist, welcher in die Verbindung eingeht, ein Umstand, der nach meinem Dafürhalten alle Beachtung verdient. Wenn die Erfahrung lehrt, dass kein einziger Elementarstoff fähig ist mit gewöhnlichem Sauerstoff bei gewöhnlicher Temperatur eine Verbindung einzugehen und ausser Zweifel steht, dass der durch die electriche Entladung ozonisirte Sauerstoff mit der Mehrzahl der einfachen Körper, z. B. selbst mit Silber schon in der Kälte sich vereinigt, ja unter gegebenen Umständen sogar das chemisch indifferenteste aller Elemente den Stickstoff zu Salpetersäure oxidirt, so scheint es mir so gut als gewiss zu sein, dass die nächste Ursache der Oxidationen, welche der gewöhnliche Sauerstoff unter electricchem Einflusse bewerkstelliget, in einer Ueberführung von  $O$  in  $O^0$  liege.

In dieser Beziehung scheint mir der Cavendish'sche Versuch hinsichtlich der Salpetersäurebildung aus  $N$  und  $O$  mittelst des electricchen Funkens höchst lehrreich zu sein.

Gewöhnliches Sauerstoff- und Stickgas, wie lange man sie auch bei gewöhnlicher oder höherer Temperatur, selbst in Berührung mit den kräftigsten Salzbasen zusammen sein lässt, werden sich nie chemisch verbinden, während der electriche Funken dieselben bei Anwesenheit von Wasser oder einer alkalischen Basis zu Salpetersäure vereinigt.

Es wäre nun möglich, dass die electriche Entladung diese Wirkung hervorbrächte, indem sie sowohl auf  $N$  als  $O$  irgendwie verändernd einwirkte; es lässt sich aber, glaube ich, genügend beweisen, dass die besagte Säurebildung einzig und allein durch den allotropisirenden Einfluss bestimmt wird, welchen der Funken auf  $O$  ausübt, d. h. dadurch, dass mittelst des Funkens  $O$  in  $O^0$  übergeführt wird.

Nach meinen Versuchen bildet sich ein Nitrat, z. B. salpetersaurer Kalk, wenn ein Gemenge von  $O$  und  $N$  mit  $O^0$

einer alkalischen Lösung, z. B. mit Kalkwasser geschüttelt wird, wobei  $O$  verschwindet.

Diese Thatsache beweist, dass  $O$  mit N ohne Mithülfe der Electricität zu  $NO^5$  zusammentreten kann und da der electricische Funken  $O$  in  $O$  überführt, so reicht diese Einwirkung desselben auf  $O$  hin, um daraus die im Cavendish'schen Versuche stattfindende Salpetersäurebildung genügend zu erklären. Ich habe zu seiner Zeit gezeigt, dass die bei der langsamen Verbrennung des Phosphors in atmosphärischer Luft sich bildende sogenannte phosphatische Säure nachweisbare Mengen von Salpetersäure enthalte, und da unter diesen Umständen ozonisirter Sauerstoff auftritt, so stehe ich nicht an die Bildung dieser Salpetersäure der durch  $O$  bewerkstelligten Oxidation des atmosphärischen Stickstoffes zuzuschreiben. Die von Davy zuerst ermittelte Thatsache, dass sich bei der Electrolyse von Wasser, welches einigen Stickstoff gelöst enthält, Salpetersäure an der positiven Electrode bildet, ist wie ich glaube, ein weiterer Beweis der Richtigkeit meiner Annahme, dass beim Zusammentreffen von  $O$ , N,  $HO$  oder einer kräftigen Salzbasis  $NO^5$  entstehe.

Im Cavendish'schen Versuch ist es der electricische Funken, bei der langsamen Verbrennung des Phosphors in atmosphärischer Luft der vorletztgenannte Körper und bei dem Davy'schen Versuch der volta'sche Strom, welcher  $O$  in  $O$  überführt und damit mittelbar auch die Salpetersäurebildung bewerkstelliget.

Nach meinen Erfahrungen vermag der ozonisirte Sauerstoff schon bei gewöhnlicher Temperatur mit den meisten metallischen Substanzen und so namentlich auch mit dem Arsen sich zu verbinden.

Lässt man auf dünne, mit Hülfe der Marsh'schen Methode auf Porzellan gebrachte Flecken dieses Metalles innerhalb der atmosphärischen Luft oder reinen Sauerstoffgases electriche Funken schlagen, so verschwindet das Arsen ziemlich rasch unter Bildung von Arsensäure, während, wie wohl bekannt, diese Oxidation in nicht electricirtem Sauerstoffgas unterbleibt. Es waltet für mich daher kein Zweifel, dass auch diese Electrosynthese zunächst dadurch bewerkstelliget wird, dass der electriche Funken  $\text{O}$  in  $\text{O}$  verwandelt.

Ebenso erkläre ich mir alle die übrigen oxidirenden Wirkungen, welche der reine gewöhnliche Sauerstoff oder die atmosphärische Luft unter dem Einflusse electriche Funken hervorbringt: die Verwandlung des Bleies oder Bleioxids in Superoxid, die Ausscheidung von Jod aus Jodmetallen, die Ueberführung des gelben Blutlaugensalzes in das Rothe u. s. w.

Was die vermittelst eines electriche Funkens bewerkstelligte Verbindung des Sauerstoffes mit dem Wasserstoff betrifft, so wird dieselbe von den Chemikern nur als eine mittelbare Wirkung der Electricität angesehen, d. h. als eine Thermosynthese betrachtet. Es mag dem so sein, allein möglicher Weise könnte diese Wasserbildung doch im Zusammenhang stehen mit der Ozonisation des Sauerstoffes, unmittelbar herbeigeführt durch die electriche Entladung.

Jedenfalls scheint mir gewiss zu sein, dass die meisten Oxidationen, welche der gewöhnliche Sauerstoff unter electricchem Einfluss verursacht, von der Ozonisation dieses Körpers zunächst bedingt werden.

2. Thermosynthese. Darunter soll jede chemische Verbindung verstanden sein, welche elementare Stoffe unter dem Einflusse der Wärme miteinander eingehen.

Dass die Wärme häufig chemische Verbindungen dadurch einleitet, dass jenes Agens die Cohäsion der Stoffe vermindert oder aufhebt, kann wohl nicht bezweifelt werden; eben so gewiss ist es aber auch, dass in einer grossen Anzahl von Fällen die Wärme noch auf eine andere Weise wirkt da nämlich, wo die schon flüssigen oder luftigen Elemente noch erhitzt werden müssen, damit sie die Fähigkeit zur chemischen Verbindung erlangen. Wasserstoff und Sauerstoff, obgleich gasförmig, vereinigen sich bei gewöhnlicher Temperatur nicht zu Wasser, eben so wenig das Quecksilber und Schwefel von  $110^{\circ}$  zu Zinnober, obwohl der Schwefel bei dieser Temperatur am dünnflüssigsten erscheint. Die Vereinigung von Sauerstoff und Wasserstoff erfolgt erst bei der Rothgluth und diejenige des Quecksilbers mit dem Schwefel bei einem Hitzgrade, wobei der letztgenannte Körper zäh ist.

Wie in den angeführten und noch vielen andern Fällen die chemische Verbindung durch die Wärme bestimmt wird, darüber wissen wir durchaus nichts. Gemäss der gewöhnlichen Annahme, nach welcher die Gasförmigkeit der Stoffe deren Affinität entgegen wirkt, sollte man erwarten, dass die Erhitzung die chemische Verbindung der Wasserelemente eher erschwere, als begünstige.

Bei der Dunkelheit, in welche die angedeutete Wirkungsweise der Wärme nach gehüllt ist, sei es mir gestattet einige Ansichten über die nächste Ursache derjenigen Thermosynthesen zu äussern, welche in einer directen Oxidation bestehen.

Als Ausgangspunkt dieser Erörterung wähle ich den durch seine Oxidationsverhältnisse so höchst merkwürdigen Phosphor, weil ich geneigt bin zu vermuthen, dass dessen Thermosynthese mit dem Sauerstoff das Vorbild der directen mittelst Wärme bewerkstelligten Oxidation aller übrigen Stoffe sei.

Dieser Körper oxidirt sich nach meinen Beobachtungen bei gewöhnlicher Temperatur in stagnirendem Sauerstoff nicht im Mindesten, fängt aber an diess zu thun bei  $24^{\circ}$  und wie diess schon anderwärts angegeben worden, beginnt eben bei dieser Temperatur die Ozonisation des Sauerstoffes, welche immer lebhafter wird, je höher der Erwärmungsgrad geht, wie auch damit die Schnelligkeit der Oxidation des Phosphors wächst. Bei  $60^{\circ}$ , und je nach Umständen noch merklich unter dieser Temperatur tritt die rasche Verbrennung ein.

Wir können wohl kaum mehr daran zweifeln, dass die langsame Verbrennung des Phosphors in Sauerstoffgas von der Ozonisation des letztgenannten Körpers bedingt ist und diese Zustandsveränderung unter dem gedoppelten Einflusse des Phosphors selbst und der Wärme zu Stande kommt, oder, was dasselbe besagen will, dass diese Verbrennung durch ozonisirten und nicht gewöhnlichen Sauerstoff bewerkstelliget wird.

Wenn nun bei  $60^{\circ}$  der Phosphor rasch in gewöhnlichem Sauerstoffgas sich oxidirt, wenn die Erfahrung lehrt, dass jener Körper in reichliche mit ozonisirtem Sauerstoff beladenen Gasgemengen schon bei gewöhnlicher Temperatur sich entflammen kann und es Thatsache ist, dass der Phosphor um so rascher  $O$  in  $O$  überführt, je mehr sich seine Temperatur derjenigen von  $60^{\circ}$  nähert, sollte hieraus nicht sehr wahrscheinlich werden, dass die bei diesem Wärmegrad erfolgende rasche Verbrennung des Phosphors in gewöhnlichem Sauerstoffgas zunächst veranlasst werde in Folge der raschen Ozonisation, welche dieses Gas unter dem gedoppelten Einfluss des Phosphors und der Wärme erleidet, dass also der raschen Verbrennung dieses Körpers die Ozonisation vorausgehe, d. h. die rasche Oxidation des Phosphors eben so gut als die langsame durch ozonisirten Sauerstoff bewerkstelliget werde?

Nach meinen Untersuchungen ist der amorphe Phosphor als solcher durchaus unfähig bei irgend einer Temperatur den gewöhnlichen Sauerstoff zu ozonisiren, bekanntlich zeigt jene Substanz aber auch nicht die Erscheinung der langsamen Verbrennung und findet die rasche Oxidation derselben keineswegs schon bei  $60^{\circ}$  statt, sondern tritt erst bei einer Temperatur ein, bei welcher sie in ihren gewöhnlichen Zustand übergeht, so dass also nie der amorphe, sondern immer der gewöhnliche Phosphor verbrennt.

Dieses so auffallende Verhalten des Schrötter'schen Phosphors scheint mir in Bezug auf die vorliegende Frage von eigenthümlicher Bedeutung zu sein und ebenfalls zu Gunsten der Annahme zu sprechen, dass die nächste Ursache der Thermosynthese des Phosphors und Sauerstoffes in einer gemeinschaftlich von jenem Körper und der Wärme auf das gewöhnliche Sauerstoffgas hervorgebrachten ozonisirenden Wirkung liege.

Zu den vielen chemischen Aehnlichkeiten, welche zwischen Phosphor und Arsen bestehen, gehört auch die, dass letzterer Körper die Erscheinung der langsamen Verbrennung zeigt, freilich erst bei einer Temperatur, bei welcher dessen Verdampfung beginnt, nemlich bei  $180-200^{\circ}$ , während die langsame Verbrennung des Phosphors schon bei einem viel niedrigern Wärmegrad eintritt.

Geht nun, wie wir glauben annehmen zu dürfen, der langsamen Verbrennung des letzt erwähnten Körpers die Ozonisation des Sauerstoffes voraus und wird der Phosphor nur durch  $O$  oxidirt, so scheint mir die Vermuthung nicht eine allzugewagte zu sein, dass auch die langsame Verbrennung des Arsens, welche derjenigen des Phosphors bis zur Verwechslung ähnlich ist, durch  $O$  bewerkstelliget werde und somit die nächste Ursache der Thermosynthese des Arsens und Sauerstoffes ebenfalls in dem ozonisirenden Einflusse liege, den das Metall und die Wärme auf  $O$  ausübt.

Versteht sich von selbst, dass man sich auch die rasche Verbrennung des Arsens in gewöhnlichem Sauerstoffgas wie diejenige des Phosphors zu deuten hätte.

Wie wohl bekannt, besitzt der Dampf des gewöhnlichen Aethers die Eigenschaft bei einer Temperatur von  $140^{\circ}$ , die langsame Verbrennung zu erleiden und meine Versuche haben dargethan, dass auch hierbei  $O$  in  $O$  übergeführt wird, wie aus den eminent oxidirenden Wirkungen erhellt, welche der in langsamer Verbrennung begriffene Aetherdampf hervorbringt. Feuchtes Jodkaliumstärkepapier wird darin augenblicklich, wie in ozonisirtem Sauerstoffgas aufs Tiefste gebläut, Schwefelblei rasch zu Sulfat oxidirt, mit Indigolösung gefärbte Leinwand gebleicht, durch schweflichte Säure gebleichte Blumen wieder gefärbt, u. s. w. Und wie ich des ferneren gezeigt, finden sich noch merkliche Mengen ozonisirten Sauerstoffes in den Erzeugnissen der langsamen Verbrennung des Aethers vor. Ja selbst schon bei gewöhnlicher Temperatur übt der Aether einen, wenn auch schwachen, doch noch merklichen ozonisirenden Einfluss auf  $O$  aus, was von mir anderwärts mitgetheilt worden.

Es ist mir daher wahrscheinlich, dass die langsame Verbrennung des Aethers gerade so wie diejenige des Phosphors zu Stande komme.

Stibmethyl, Stibäthyl, Kakodyl und ähnliche Verbindungen entflammen sich schon bei gewöhnlicher Temperatur in gewöhnlichem Sauerstoffgas oder atmosphärischer Luft, zeigen also, um die gewöhnliche Sprache der Chemiker zu reden, einen noch viel höhern Grad von Oxidirbarkeit, als der Phosphor selbst; meine mit Herr Löwig angestellten Versuche haben aber auch dargethan, dass Stibmethyl u. s. w.

$O$  in  $O$  überführen, wie diess die Thatsache beweist, dass die Indigolösung mit grosser Energie zerstört wird, wenn man sie mit Stibmethyl u. s. w. und gewöhnlichem Sauerstoffgas oder atmosphärischer Luft zusammenschüttelt. Die



genannten Verbindungen verhalten sich daher in dieser Beziehung gerade so wie der gewöhnliche Phosphor, von welchem meine Versuche gezeigt haben, dass er die Indigolösung beim Schütteln mit gewöhnlichem Sauerstoff oder atmosphärischer Luft rasch zerstört und diess in Folge der von ihm auf O ausgeübten ozonisirenden Einfluss thut. Stibmethyl, Stibäthyl u. s. w. unterscheiden sich vom Phosphor nur dadurch, dass die Wirksamkeit der erstern diejenige des letztern noch übertrifft.

Die angeführten Thatsachen machen mich desshalb geneigt zu vermuthen, dass die nächste Ursache der ausserordentlichen Oxidirbarkeit des Stibmethyls, Kakodyls u. s. w. in dem ausgezeichneten Ozonisationsvermögen liege, welches diese Materien schon bei gewöhnlicher Temperatur besitzen.

Es wäre nach meinem Dafürhalten sehr interessant das Verhalten zu ermitteln, welches die eben erwähnten Substanzen bei möglichst niedern Temperatursgraden gegen das gewöhnliche Sauerstoffgas zeigen; denn es ist nicht unwahrscheinlich, dass dieselben z. B. schon bei 60—80° unter Null die Erscheinung der langsamen Verbrennung und der damit zusammenhängenden Ozonisation des Sauerstoffes in ähnlicher Weise verursachen, wie diess der Phosphor erst bei 24° über Null thut.

Die Thatsache, dass bei der raschen Verbrennung des Wasserstoffes in gewöhnlichem Sauerstoffgas oder atmosphärischen Luft deutliche Spuren ozonisirten Sauerstoffgases sich nachweisen lassen, deutet, wie ich glaube, darauf hin, dass der Sauerstoff unmittelbar vor seiner Verbindung mit Wasserstoff im ozonisirten Zustande sich befindet. Lässt man z. B. Wasserstoffgas in atmosphärischer Luft so verbrennen, dass eine mehrere Zoll lange Flamme entsteht und führt man durch die äusserste Spitze derselben einen stark mit Wasser benetzten (zum Behufe des Schutzes vor Ver-

brennung) Streifen Jodkaliumstärkepapiers, so wird letzteres stark blau gefärbt und ich habe früher schon nachgewiesen, dass darin bei angemessener Versuchsweise noch andere dem ozonisirten Sauerstoff zukommende Oxidationswirkungen hervorgebracht werden, wie z. B. die Umwandlung des gelben Blutlaugensalzes in das Rothe, die Zerstörung der Indigotinctur u. s. w.

Wenn es aber auch nur von einer einzigen oxidirbaren Materie mit Sicherheit sich erweisen liesse, dass sie im Verein mit der Wärme ozonisirend auf den gewöhnlichen Sauerstoff einwirkte und dadurch ihre Oxidation eingeleitet würde, was nach meiner Meinung vom Phosphor behauptet werden kann, so gäbe diese Thatsache der Vermuthung Raum, dass auch noch anderen, vielleicht allen oxidirbaren Substanzen dieses Vermögen zukomme und bei jeder sogenannten directen, unter dem Einflusse der Wärme bewerkstelligten Oxidation das Gleiche geschähe, was bei derjenigen des Phosphors stattfindet.

3. Photosynthese. Darunter verstehe ich chemische Verbindungen, welche durch den Einfluss des Lichtes bewirkt werden.

Mir ist keine einzige directe Verbindung von Elementarstoffen bekannt, die durch die Vermittelung des Lichtes zu Stande gebracht würde; denn die Photosynthese des Wasserstoffes und Chlores kann ich, bei meiner Ansicht über die Natur des letzt erwähnten Körpers, nicht für einen solchen Fall ansehen.

Ob unter dem Einflusse des Lichtes die leicht oxidirbaren metallischen Stoffe sich in Sauerstoffgas allmähllg oxidiren, ist meines Wissens noch nicht näher untersucht worden, Was das Arsen betrifft, so sah ich dünne, mit Hülfe der Marsh'schen Methode auf Porzellanscherben angebrachte Flecken dieses Metalles in stark beleuchtetem Sauerstoff nach und nach verschwinden, während ich nicht bemerken

konnte, dass unter sonst gleichen Umständen aber im Dunkeln gehaltene Flecken derselben Art eine ähnliche Veränderung erlitten hätten. Ich möchte jedoch aus dieser vereinzelt Thatsache noch keine bestimmte Folgerung ziehen. Anders verhalten sich viele zusammengesetzten Materien oxidirbarer Natur, wie z. B. manche Schwefelverbindungen  $\text{HS}$ ,  $\text{SO}^2$ ,  $\text{S Pb}$ ,  $\text{S}^3 \text{As}$ , Camphencöle, Aether, Indigoblau, Guajak u. s. w.

Bekannt ist, dass Schwefelwasserstoff- und Sauerstoffgas im Sonnenlichte rascher als in der Dunkelheit in Schwefel und Wasser sich umsetzen. Aehnlich verhalten sich Gemenge von Selen- Arsen- und Antimonwasserstoff mit Sauerstoffgas.

Vor einigen Jahren habe ich gezeigt, dass mit Schwefelblei oder Schwefelarsen gefärbtes Papier, dem Sonnenlicht und Sauerstoffgas oder atmosphärischen Luft ausgesetzt, sich ziemlich rasch bleicht, wobei das Schwefelblei zu Sulfat, das Schwefelarsen zu arsenigter Säure und Schwefelsäure oxidirt wird. Wässrige schweflichte Säure in Berührung mit gewöhnlichem Sauerstoffgas oxidirt sich im Sonnenlichte etwas rascher zu Schwefelsäure, als sie diess in der Dunkelheit thut. Durch Indigolösung gebläutes Wasser mit beleuchtetem Sauerstoffgas geschüttelt, wird allmählig gebleicht, was auf einer Oxidation des Indigoblaues zu Isatin beruht, während unter sonst gleichen Umständen in der Dunkelheit eine solche Wirkung nicht hervorgebracht wird, wenigstens nicht in bemerklichem Grade. Frisch bereitete und stark verdünnte Guajakinktur in starkem Sonnenlicht mit gewöhnlichem Sauerstoffgas geschüttelt, bläut sich merklich, was in der Dunkelheit nicht geschieht.

Meine Versuche haben ferner dargethan, dass unter dem Einflusse des Lichtes die Camphencöle, Aether u. s. w. ungleich schneller Sauerstoff aufnehmen, als diess in der Dunkelheit erfolgt, dass der aufgenommene Sauerstoff ozo-

nisirt und anfänglich als solcher im Terpentinöl u. s. w. vorhanden ist, wie aus der Thatsache erhellt, dass er auf andere oxidirbaren Materien, selbst auf Silber z. B. übertragen werden kann.

Die erwähnten Oxidationswirkungen gleichen vollkommen denen, welche der freie ozonisirte Sauerstoff auch bei vollkommener Abwesenheit des Lichtes hervorbringt und unterscheiden sich von letztern nur durch die grössere Langsamkeit, mit der sie bewerkstelliget werden.

Diese Thatsachen beweisen, dass das Licht auf das gewöhnliche Sauerstoffgas chemisch erregend, d. h. ähnlich einwirkt, wie diess die Electricität und die Wärme thut und geben der Vermuthung Raum, dass der wirklichen Oxidation der vorher erwähnten Materien die Ozonisation des gewöhnlichen Sauerstoffgases vorausgehe.

Diese Vermuthung scheint mir durch das so merkwürdige Vermögen der Camphenöle und des Aethers unter dem Einflusse des Lichtes eine merklich grosse Menge Sauerstoffes in sich anhäufen zu lassen und demselben die oxidirenden Eigenschaften des freien ozonisirten Sauerstoffes zu ertheilen, zur Gewissheit erhoben zu werden. In der Dunkelheit findet nach meinen Versuchen die Aufnahme und die damit so innig zusammenhängende Ozonisation des Sauerstoffes höchst langsam statt; eine solche erfolgt jedoch, was zu beweisen scheint, dass das Terpentinöl, Aether u. s. w. wie der Phosphor auch in der Dunkelheit einen ozonisirenden Einfluss auf gewöhnliches Sauerstoffgas ausüben; kommt zu diesem Einfluss noch derjenige des Lichtes, so tritt besagte Wirkung ungleich schneller ein. Hieraus dürfte wahrscheinlich werden, dass letztere das Product zweier Factoren ist, des Terpentinöles u. s. w. selbst und des Lichtes in ähnlicher Weise, in der die oxidirbaren Materien im Verein mit der Wärme den gewöhnlichen Sauerstoff zu ozonisiren vermögen, wie wir diess weiter oben

bei der Besprechung der Thermosynthese des Phosphors und Sauerstoffes zu zeigen gesucht haben.

Dieser Ansicht gemäss würde also das Terpentinöl u. s. w. und das Licht erst eine Ozonisation des Sauerstoffes veranlassen und erfolgten die eigentlichen Oxidationswirkungen erst nach stattgefundenener Zustandsveränderung dieses Elementes.

Bei grosser Kälte und starker Beleuchtung habe ich Terpentinöl so stark ozonisirt, dass das darin angehäufte <sup>0</sup>O im Stande war  $2\frac{1}{4}$  Mal so viel Indigolösung zu zerstören, als diess ein gleiches Gewicht des besten käuflichen Chlorkalkes zu thun vermochte. Liess ich ein so beschaffenes Öl abgeschlossen von der atmosphärischen Luft sechs Wochen lang bei gewöhnlicher Temperatur stehen, so hatte es schon die Hälfte seiner indigozerstörenden Kraft, d. h. seines ozonisirten Sauerstoffes verloren, welcher letztere offenbar zur Bildung von Colophonium, Ameisensäure u. s. w. verwendet wurde. Versteht sich von selbst, dass bei erhöhter Temperatur die Bleichkraft des ozonisirten Öles viel rascher abnahm. — Die Bläuung der frischen Guajaktinktur beruht, wie ich diess anderwärts darzuthun versucht habe, auf der Verbindung des ozonisirten Sauerstoffes mit dem Harz, einer Verbindung, derjenigen ähnlich, welche das Jod mit der Stärke eingeht. Die Richtigkeit dieser Annahme erhellt aus der einfachen Thatsache, dass die frische Guajaklösung durch ozonisirten Sauerstoff gebläut, durch alle Substanzen, welche letzteren aufnehmen, wieder entfärbt werden kann.

Der Sauerstoff befindet sich somit im blauen Harze ganz in dem gleichen Zustand, worin dieser Elementarkörper im ozonisirten Terpentinöl, Aether u. s. w. existirt. Und wie das mit diesen Flüssigkeiten vergesellschaftete <sup>0</sup>O nach und nach auf deren constituirenden Bestandtheile oxidirend einwirkt und die Zusammensetzung derselben verändert, so

auch der an das Guajak gebundene ozonisirte Sauerstoff auf das Harz, woher es kommt, dass die durch  $O^0$  gebläute Guajaktinktur von selbst sich wieder entfärbt und durch hinreichend oft wiederholte Ozonisationen das Vermögen einbüsst, sich weiter bläuen zu lassen.

Da gewöhnliches Sauerstoffgas in der Dunkelheit die Guajaktinctur nicht färbt, diese Wirkung aber im kräftigen Sonnenlichte hervorbringt, (freilich nur in einem schwachen Grade), so dürfen wir wohl schliessen, dass unter den letzt erwähnten Umständen  $O$  in  $O^0$  übergeführt werde und dieses  $O^0$  als solches erst eine lockere Verbindung mit dem Harze eingehe, dann aber sofort beginne eigentliche Oxidationswirkungen auf das Guajak hervorzubringen.

Ich kann nicht umhin hier noch die Thatsache in Erinnerung zubringen, dass eine grosse Zahl oxidirbarer Materien unorganischer und organischer Art unter dem Einflusse des Lichtes in einem ziemlich ausgezeichneten Grade das Vermögen erlangen, den gewöhnlichen Sauerstoff zu einer oxidirenden Wirksamkeit zu bestimmen ähnlich derjenigen, welche dem ozonisirten Sauerstoff zukommt.

Wie schon erwähnt, vermag zwar das beleuchtete Sauerstoffgas schon für sich allein das in Schwefelsäure gelöste Indigoblau zu Isatin zu oxidiren, fügt man aber dem Sauerstoff schweflichte Säure zu, so bringt er nach meinen Versuchen ungleich rascher diese oxidirende Wirkung auf den Farbstoff hervor; woraus erhellt, dass das Licht im Verein mit  $SO^2$  einen stark erregenden oder ozonisirenden Einfluss auf  $O$  ausübt und eben dieser Einfluss die nächste Ursache der erwähnten Oxidation des Indigos ist. Wie die schweflichte Säure, verhalten sich deren lösliche Salze, wie auch viele organischen Materien, z. B. Terpentinöl, Aether, Weinsäure u. s. w.

Die angeführten Thatsachen machen mich daher geneigt zu vermuthen, dass die nächste Ursache der unter dem Einflusse des Lichtes mit Hülfe des gewöhnlichen Sauerstoffes bewerkstelligten Oxidationen in einer allotropischen Modification dieses O liege.

Aus der voranstehenden Arbeit erhellt überhaupt, dass ich den nächsten Grund der Electrolyse, Thermolyse, Photolyse, Electrosynthese, Thermosynthese und Photosynthese in der Fähigkeit der Elementarkörper und namentlich des Sauerstoffes suche unter dem Einfluss der Electricität, der Wärme und des Lichtes allotropisirt zu werden. Ich bin jedoch weit entfernt die dargelegten Ansichten für etwas Anderes anzusehen, als für Das, was sie sind, für einen Versuch nemlich bekannte Erscheinungsgebiete unter einen neuen Gesichtspunkt zu stellen.

Welchen Werth nun auch diese meine Arbeit haben mag, das Verdienst der Eigenthümlichkeit wenigstens dürfte ihr nicht abzusprechen sein; und eine neue Betrachtungsweise bekannter Thatsachen nützt der Wissenschaft häufig mehr, als sie ihr schadet, weil sie zu weiteren Forschungen dessen anzuregen pflegt, was man genau zu kennen glaubt.

Hat der in diesem Aufsatz entwickelte Hauptgedanke nur einigen Grund, d. h. beruhen gewisse chemische Verbindungen und Trennungen zunächst auf allotropischen Modificationen der dabei beteiligten Elementarstoffe, so ist er, denke ich, des Aussprechens werth gewesen und sieht man leicht ein, dass manche jetzt herrschenden Vorstellungen über chemische Affinität u. s. w. dadurch eine wesentliche Veränderung erleiden müssten.

## METEOROLOGIE.

Herr Rathsherr PETER MERIAN: Meteorologische Uebersicht des Jahres 1852. Vorgelegt den 13. April 1853.

Die Mitteltemperaturen der einzelnen Monate, aus dem Mittel der täglichen höchsten und niedrigsten Thermometerstände abgeleitet, sind nachstehende:

Jan.	+	2 <sup>o</sup> , 3 R.
Febr.	+	2, 4
März	+	2, 8
April	+	6, 7
Mai	+	11, 4
Juni	+	13, 5
Juli	+	16, 7
Aug.	+	14, 6
Sept.	+	12, 1
Oct.	+	7, 6
Nov.	+	7, 0
Dec.	+	3, 8
Jahresmittel		+ 8 <sup>o</sup> , 4

Vor allem fällt das hohe Jahresmittel auf, welches die durchschnittliche Mittelzahl von 7<sup>o</sup>, 6 R um 0<sup>o</sup>, 8 übersteigt, und im Laufe der letzten 24 Jahre nur im J. 1834, welches die Mitteltemperatur von 9<sup>o</sup>, 2 aufgewiesen hat, überstiegen worden ist. Es rührt dieses hohe Jahresmittel indess hauptsächlich von der Wärme der Wintermonate her. So war namentlich der Monat Januar ein sehr warmer Monat 3<sup>o</sup>, 3 wärmer als das allgemeine Mittel, im gedachten Zeitraum nur vom Januar 1834, der 5<sup>o</sup>, 1 gezeigt hat, übertroffen.



Auch der Februar übersteigt noch das allgemeine Mittel um  $1^{\circ}, 2$ . Der März hingegen blieb um eben so viel zurück, indem der Winter sich in die Länge gezogen hat. April, Mai und Juni stehen unter den allgemeinen Mitteln dieser Monate. Hingegen war der Juli ein verhältnissmässig warmer Monat, um  $1^{\circ}, 6$  die allgemeine Mitteltemperatur übersteigend. In den letzten 24 Jahren übertreffen ihn bloss der Juli v. 1834 und 1835. August und September kommen dem allgemeinen Mittel sehr nahe; dennoch fiel die Weinlese, wegen des regnerischen Wetters sehr mässig aus. Der October blieb noch etwas gegen das allgemeine Mittel zurück. Hingegen zeichnete sich der November durch die sehr hohe Mitteltemperatur von  $7^{\circ}, 0$  aus, welche um  $3^{\circ}, 0$  die durchschnittliche Mittelzahl übersteigt, und in den letzten 24 Jahren niemals erreicht worden ist. Der wärmste November in diesem Zeitraum war derjenige von 1840 mit  $5^{\circ}, 3$ . Auch der December, mit  $3^{\circ}, 8$  Mitteltemperatur,  $3^{\circ}, 1$  höher als die durchschnittliche, wird im gedachten Zeitraum nur vom December 1833, mit  $5^{\circ}, 3$  übertroffen.

Den höchsten Stand zeigte der Thermometer den 17. Juli mit  $26^{\circ}, 8$ . Der niedrigste Stand mit bloss  $- 6^{\circ}, 5$  trat am 1. Januar ein.

Der mittlere Barometerstand des Jahrs, auf  $0^{\circ}, R$  und den Standpunkt von 67 Par. Fuss über dem Nullpunkt des Rheinmessers reduzirt, betrug um 1 Uhr Nachmittags  $27'' 3'''$ , 31 Par. Mass. Der höchste Stand wurde beobachtet den 6. März um 9 Uhr Nachmittags mit  $27'' 10'''$ , 75, der niedrigste am 22. Nov. um 9 U. 20' Nachmittags mit  $26'' 6'''$ , 63.

Das Jahresmittel des Barometers um 9 Uhr Vormittags betrug  $0'''$ , 41 und dasjenige um 9 Uhr Nachmittags  $0''' 34$  mehr, als dasjenige von 3 Uhr.

Wir zählen im Jahr 1852: Regentage 130, Schneetage 13; zählt man von der Summe 3 Tage ab, an welchen Regen

und Schnee zugleich gefallen sind, so ergeben sich atmosphärische Niederschläge an 140 Tagen. Riesel fiel an 3 Tagen, Hagel an 2, Gewittertage waren 21, und fast ganz bedeckte Tage 116. Den 11. November Abends wurde ein schönes Nordlicht wahrgenommen, welches auch an andern Orten, z. B. in Lausanne beobachtet worden ist.

Der mittlere Stand des Rheins, am Pegel der Rheinbrücke gemessen betrug 6', 78 Schweizerfuss. Bekanntlich erreichte der Rhein am 18. September die noch niemals beobachtete Wasserhöhe von 22', 1, welche den höchsten bis jetzt bezeichneten Stand vom 31. Dec. 1801 noch um 0, 3 übertroffen hat. Der niedrigste Rheinstand im Jahr wurde beobachtet am 3. Januar mit 2', 4. Der Unterschied des höchsten und niedrigsten Wasserstandes im Laufe des Jahrs betrug folglich 19' 7.

Herr Rathsherr PETER MÉRIAN: Ueber den tiefen Barometerstand im Februar 1853, (vorgelegt den 23. Febr. 1853.)

Auf 0° R und dem Standpunkt von 67 Par. Fuss über dem Nullpunkt des Rheinmessers reducirt, wurden in Basel folgende Barometerstände beobachtet.

	Februar.	Barometerstand.	Entsprechende Lufttemperatur.
6.	1 U. N.	27'' 0''', 83	+ 2°, 5 R.
7.	1 " "	26 11 , 02	+ 1 , 3
8.	1 " "	" 7 , 69	— 0 , 7
9.	1 " "	" 4 , 92	+ 3 , 6
"	3 " "	" 5 , 00	+ 1 , 6
"	9 " 10' N.	" 4 , 54	— 0 , 4
10	7 " M.	" 4 , 48	— 0 , 4
"	8 " "	" 4 , 72	— 0 , 5
"	1 U. N.	" 5 , 36	+ 2 , 1
"	3 " "	" 5 , 61	+ 3 , 0
"	8 " 50' N.	" 6 , 52	0 , 0

	Februar.	Barometerstand.		Entsprechende Lufttemperatur.
11.	1 U. N.	26''	7''' , 34	+ 3 , 0 R.
12.	1 " "	"	8 , 98	+ 1 , 7
13.	1 " "	"	9 , 48	+ 1 , 1
14.	1 " "	"	11 , 80	— 2 , 3
15.	1 " "	27	1 , 72	— 0 , 4

Der tiefste Barometerstand ist demnach den 10ten um 7 Uhr Morgens mit 27'' 4''' , 48 beobachtet worden; offenbar muss er aber vorher in der Nacht noch tiefer gewesen sein. Es ist dieser Stand an sich ein tiefer, obschon wir schon mehrmals einen tiefern gesehen haben; am 23. Dec. 1846 fiel der Barometer sogar bis 26'' 2''' , 89. Aussergewöhnlich war aber der sehr allmähliche Gang der Abnahme, und, nach erreichtem Minimum, die Zunahme des Luftdrucks, ohne dass während der ganzen Veränderung eine stärkere Luftbewegung eingetreten ist. Der Himmel war meist bedeckt, die Windfahne zeigte verschiedene Windesrichtungen an, am meisten aus Ost. Es fiel hin und wieder schwacher bald wieder verschwindender Schnee. Erst am 15ten bedeckte sich die Erde für längere Zeit, und zwar für das erste Mal im Laufe dieses Winters, mit einer bleibenden Schneedecke.

### **GEOGNOSIE.**

Herr Rathsherr PETER MERIAN: Ueber die Flötzformationen der Umgegend von Mendrisio. (Vorgelegt den 13. April 1853.)

Die Ufer des Luganer Sees haben durch die denkwürdigen Forschungen Leopolds von Buchs über das Auftreten der rothen und schwarzen Porphyer und die Dolomitisirung der aufliegenden Kalklager eine grosse geologische Berühmtheit erlangt. Mit dem Studium der daselbst

auf tretenden Flötzbildungen hat sich Hr. Prof. Carl Brunner Sohn befasst, und die Ergebnisse seiner Forschungen in einer klaren Uebersicht in dem 11ten Bande der schweizerischen Denkschriften zusammengestellt. Im verwichenen Sommer habe ich die Gegend im Süden des Luganer Sees, wo die Flötzbildungen sich vornehmlich ausbreiten, unter der sachkundigen Führung des Herrn Staatsraths Lavizzari genauer untersucht. Es hatte derselbe die Gefälligkeit, die von ihm in jener Gegend gesammelten Fossilien zur genauern Bestimmung mir anzuvertrauen. Die Resultate, wozu ich gelangt bin, welche übrigens die von Hrn. Brunner erhaltenen grossentheils bestätigen und vervollständigen, will ich versuchen in der nachstehenden Uebersicht zusammenzustellen, in der Hoffnung, dass sie einen kleinen Beitrag liefern zur nähern Kenntniss des Baues des italiänischen Abhangs der Alpen.

Die unterste Abtheilung des Flötzgebirges am Luganer See bildet ein rother, oft in ein Konglomerat übergehender Sandstein. Es bedeckt derselbe unmittelbar den Glimmerschiefer, oder die rothen und schwarzen Porphyre, mit welchen er in naher genetischer Verbindung steht. Aehnliche Bildungen, die dem Alter nach, offenbar mit diesen Sandsteinen und Konglomerarten zusammengehören, treten in verschiedenen Gegenden der Alpenkette auf. Man hat sie häufig mit unserm bunten Sandstein parallelisirt, der auch im südlichen Deutschland das krystallische Gebirge von dem aufliegenden Flötzgebirge zu trennen pflegt. Sie scheinen offenbar nicht jüngern Alters als der bunte Sandstein, möglich aber wäre es, dass sie nebst demselben noch ältere Formationen umfassten. Die rothen Sandsteine von Lugano verbreiten sich gegen Osten an dem obern Theil des Comersees. Hr. Escher und ich haben in deren obersten Lagern gegen das Val Sassina zu (nördlich von Esino und auch am nördlichen Abhang der Dolomitkette des S.

Defendente) Pflanzenabdrücke gefunden. Die Exemplare sind zwar nicht sehr ausgezeichnet, doch erkannte darunter Hr. Prof. Heer *Voltzia heterophylla*, Brogn. und *Aethophyllum speciosum*, Schimp. was unzweifelhaft auf bunten Sandstein hindeutet. (S. Escher geol. Bemerkungen über Vorarlberg u. s. w. in der Schweiz. Denkschr. B. 13. S. 130.)

Auf dem rothen Sandstein liegt der Dolomit des Monte S. Salvatore auf der Halbinsel von Lugano, und des Monte S. Giorgio, in der südlichen Einbuchtung des Luganer Sees. Von Buch hat bereits darauf hingewiesen, dass bei der Dolomitisirung des Gesteins die Versteinerungen fast durchgängig verschwunden sind. Indess werden doch zuweilen, obgleich sehr selten, welche angetroffen. Herr Brunner erwähnt einen von Hrn. Lavizzari ihm mitgetheilten Steinkern von einer kleinen *Avicula*, *Avicula salvata*, Brunn. aus der Familie der *Avicula socialis* des Muschelkalks, was die Vermuthung begründet den Dolomit, der das Fossil umschliesst, zur Formation des Muschelkalks zu zählen. Der Schluss erheischt indess nähere Bestätigung, da diese *Avicula* einer neuen, im deutschen Muschelkalk noch nicht aufgefundenen, italiänischen Art angehört. Diese Bestätigung ist durch einen neuen Fund des Hrn. Lavizzari erfolgt. In den am Fusse des M. S. Giorgio, in dem kleinen Thale Battuta oberhalb Riva S. Vitale angehäuften Dolomit-Bruchstücken fand derselbe wohlerhaltene Steinkerne von *Chemnitzia scalata* (*Strombus scalatus*, Schloth) und von *Myophoria vulgaris*, Bronn, beides bekannte charakteristische Fossilien des Muschelkalks, so dass über die Zugehörigkeit jener Dolomite zur Muschelkalkformation kein Zweifel mehr obwalten kann.

Der Muschelkalk der Umgebung des Luganer Sees setzt gegen Osten an den Comer See fort. Hr. Brunner führt an, dass Hr. Balsamo die *Avicula salvata* auch in den Dolomiten von Nobiallo, an dem westlichen Ufer dieses Sees,

gefunden habe. In einer mergeligen Schicht zwischen dem Dorfe Esino superiore und dem Bergrücken des S. Defendente haben Escher und ich zahlreiche Exemplare der *Avicula bipartita* M. aufgefunden, eine characterische italiänische Form, welche in den Bergamasker Alpen im Begleit anerkannter Muschelkalkfossilien in Menge vorkömmt. (S. Bericht X. S. 148.)

Es ist mir nicht gelungen, eine deutliche Nachweisung von dem Auftreten der Keuperformation in der Umgegend von Mendrisio aufzufinden. Die Gypslager von Meride bei Tremona dürften vielleicht dieser Formation unterzuordnen sein; wenigstens würde die Lagerung, soweit sie sich erkennen lässt, der Annahme nicht widersprechen. Ferner könnten die bituminösen Schiefer von Meride und andern Localitäten die Hr. Lavizzari in seiner Istruzione popolare sulle principali Rocce del C. Ticino S. 92 erwähnt, hieher gehören. Es ist möglich, dass der grösste Theil der in dieser Gegend dem Keuper angehörigen Schichten in Dolomiten besteht, die von den Dolomiten des Muschelkalks schwer zu unterscheiden sind.

Die Formation von S. Cassian, welche in den Umgebungen des Comer Sees, und selbst bei Porlezza, am östlichen Ende des Luganer Sees, so ausgezeichnet auftritt (S. Bericht X. S. 156) ist bis jetzt bei Mendrisio nicht bekannt. Es ist indess sehr wahrscheinlich, dass bei genauerer Durchforschung der Gegend sie ebenfalls wird angetroffen werden.

Die verschiedenen Abtheilungen des Lias sind hingegen ungemein entwickelt, und zeigen zum Theil, innerhalb mässiger Entfernungen, sehr bedeutende Abweichungen hinsichtlich ihrer mineralogischen Beschaffenheit.

Vor Allem gehört dieser Formation der bituminöse schwärzliche Kalkstein an, der die hauptsächlichsten Gebirgsmassen der Umgebungen von Mendrisio bildet. Es setzt

dieser Kalkstein, in freilich zum Theil gestörter Schichtenlage, die Hauptmasse des Monte generoso vom Fusse bis zum Gipfel zusammen. Es erhebt sich dieser Berg nach Lavizzari 4492 Par. Fuss über den See, oder 5355' über dem Meeresspiegel. (Giornale della soc. Ticinesi d'Utilita publ. Jan. 1845.) Der Kalkstein enthält oft in sehr grosser Menge, Knauer und Trümmer eines schwärzlichen Hornsteins. An einigen Stellen, namentlich auf der Höhe des Berges, wechseln Kalk und Hornstein in dünnen Lagern, wie die Blätter eines Buchs.

Gewöhnlich ist in diesem dunkeln Kalkstein keine Spur von Versteinerungen zu bemerken. In der Nähe der obersten Alp (Alpe Generoso) und auf dem Gipfel des Berges zeigen sich jedoch auf der Oberfläche des daselbst dünn geschichteten Kalksteins in ziemlicher Menge verkieselte Brachiopoden ausgewittert, zum Theil in sehr vollkommenen Exemplaren. Es sind

*Spirifer rostratus*, v. Buch.

*Spirifer tumidus*, v. Buch.

*Spirifer Walcotii*, Sow.

*Terebratula tetraedra*, Sow.

Es weisen diese Fossilien auf die untere Abtheilung des Lias hin, ungeachtet die dünnschiefrigen Bänke, in welchen sie vorkommen, die obersten Parthien der dunkeln kieselreichen Kalksteine bilden. Die ganze in dickere Bänke getrennte mächtige Masse des tiefer liegenden dunkeln Kalksteins, in welcher noch keine organische Ueberreste angetroffen worden sind, muss folglich auch noch dem untersten Lias beigezählt werden.

An einer andern Localität der Gebirgsmasse des Monte Generoso, die Hr. Brunner erwähnt, die ich aber nicht besucht habe, am westlichen Fusse oberhalb Rovio, kommen nebst jenen Brachiopoden noch Stielglieder von *Pentacriniten* vor.

Der Gebirgsstock zwischen dem Luganer See und dem Comer See besteht ebenfalls zum grössten Theil aus mächtigen Massen schwärzlichen Kalksteins, aus dem aber die am M. Generoso so häufigen Kieseleinschlüsse fast ganz verschwunden sind. Mächtige weit sichtbare Kalkflühen, die aus diesem Kalksteine zusammengesetzt sind, ziehen sich an den Gebirgen die beiderseits den untern Comer See einfassen, hin. Sie gehören offenbar auch der untersten Abtheilung des Lias an. An ihrem Fusse geht an verschiedenen Stellen die St. Cassianformation zu Tage aus.

Unter einer eigenthümlichen Gestalt erscheint der Lias in den grossen Steinbrüchen von Arzo bei Mendrisio. Es ist ein rother mit weisslichen Parthien durchzogener Marmor, der eine schöne Politur annimmt und unter dem Namen Brocatello d'Arzo zu mannigfaltigem Gebrauch verarbeitet wird. Die Schichtung ist in dem vielfach von Dolomitparthien durchsetzten Gestein grösstentheils verschwunden. Offenbar hat der ursprünglich schwärzliche Kalkstein eine Metamorphisierung erlitten. Versteinerungen, namentlich Brachiopoden, werden häufig angetroffen. Es sind folgende Arten,

*Terebratula vicinalis*, Schloth. das häufigste Fossil.

*Terebratula tetraedra*, Sow.

*Spirifer rostratus*, v. Buch.

*Spirifer tumidus*, v. Buch.

*Pecten textorius*, Schloth.

*Pecten Hehlii*, d'Orb.

*Lima antiquata*, Sow.

Lima mit feinen Streifen.

*Pentacrinus*.

*Millericrinus*.

Ammonites, selten.

Diese Versteinerungen weisen ebenfalls auf die untere Abtheilung des Lias hin.



Westlich von Arzo, bereits auf lombardischem Gebiete, sind grosse Steinbrüche bei Saltrio eröffnet. Der Kalkstein in schöne etwa 40° nach S. S. W. einfallende Bänke abgetheilt, ist von grauer, sogar schwärzlicher Farbe, in einzelnen Parthien gelb und röthlich. Er ist überdeckt von Schichten, die in eine gelbliche in Gruss zerfallende Rauh- wacke übergehen. Der grösste Theil der Bänke enthält keine Versteinerungen, einzelne Parthien eines hellgelben Kalksteins von muscheligen Brüche sind aber ganz davon erfüllt. Die Substanz einiger dickschaliger Conchylien, z. B. der Pleurotomarien und Cardinien ist in Kalkspath- masse übergegangen und mit einer grünlichen talkartigen Rinde bekleidet. Unter den von Hrn. Lavizzari von dieser Localität mir mitgetheilten, zum Theil sehr gut erhaltenen Petrefacten konnte ich nachstehende Arten unterscheiden:

*Nautilus intermedius*, Sow (N. aratus, Schloth.)

*Ammonites stellaris*, Sow.

*Amm. Bucklandi*, Sow.

*Pleurotomaria anglica*, d'Orb.

*Pleurotomaria*, ohne Knoten mit feiner Reifung.

*Pleurotomaria*. Steinkern einer etwas flachern Art.

*Turbo*.

*Cardinia*.

*Mytilus* od. *Gervillia*.

*Avicula inaequalis*, Sow.

*Lima antiquata*, Sow.

*Lima* mit feinen Streifen.

*Pecten Hehlii*, d'Orb.

*Pecten textorius*, Schloth.

*Pecten* andere gerippte Art.

*Ostrea* od. grosse Art von *Plicatula*.

*Terebratula vicinalis*, Schloth.

*Terebratula tetraedra*, Sow.

*Terebratula variabilis*, Schloth.

*Spirifer rostratus*, v. Buch.

*Spirifer tumidus*, v. Buch.

Alle diese Versteinerungen sind für die unterste Abtheilung des Lias bezeichnend. Unter den Exemplaren des Hrn. Lavizzari waren jedoch ausserdem noch einige wenige, die auf höhere Bänke hinweisen. Dazu gehört:

*Ammonites radians*, Schloth. in einem gelben schiefrigen Kalkstein von einem abweichenden Aussehen von der Versteinerungsmasse der übrigen Petrefacten. Es ist demnach wahrscheinlich, dass die nähere Untersuchung der genauen Lagerung dieser Kalksteinabänderung an Ort und Stelle, auf das Vorkommen noch einer höhern Abtheilung der Liasformation bei Saltrio führen wird, welche die untere Abtheilung, aus welcher die Mehrzahl der Versteinerungen herrührt, überdeckt.

Unter den mit dem Fundort Saltrio bezeichneten Versteinerungen fand sich noch eine ziemlich grosse Schaale eines *Aptychus* vor, aus der Abtheilung der *Lamellosi*, ein für die untern Abtheilungen des Lias fremdartiges Petrefact. Die Versteinerungsmasse ist ein röthlicher Kalkstein von muschligem Bruche, von abweichendem Aussehen von dem die übrigen Petrefacten einschliessenden Gesteine. Es sind mir daher Zweifel aufgestossen über die Richtigkeit des angegebenen Fundorts; jedenfalls verdient die Erforschung des genauern Vorkommens dieser Kalksteinabänderung noch nähere Untersuchung.

Westlich von Saltrio liegen die Steinbrüche von Vigiu. Sie sind eröffnet auf einem graulich gelben feinkörnigen oolitischen Kalkstein, von sehr gleichförmiger Beschaffenheit, aus welchem allerlei feine Bildhauerarbeiten gefertigt werden. Er ist in deutliche südlich einfallende Schichten abgetheilt, und scheint bedeckt von einem in der Nähe anstehenden, ebenfalls südlich einfallenden grauen Dolomit. Indess ist die Schichtenstellung dieses Dolomits innerhalb

kurzer Erstreckung beträchtlichen Störungen unterworfen. Es sind bis jetzt noch keinerlei Versteinerungen angetroffen worden, die Aufschluss geben könnten, ob auch dieser eigenthümliche Kalkstein ebenfalls dem Lias angehört.

Bei den Cantine von Tremona, nordöstlich von Arzo finden sich aufgelagert auf Dolomit, und umgewandelt in Kieselmasse, ausgewitterte Petrefacten in ansehnlicher Menge. Die von mir aufgefundenen sind folgende:

Ammonites aus der Abtheilung der Arietes, Bruchstück.  
Terebratula numismalis, Schl. Besitzt den Schnabel der gewöhnlichen Art, die Schale ist aber länglich.

Terebratula, gefaltet.

Spirifer tumidus, v. Buch.

Sp. Walcotii, Sow.

Pentacrinus, Stielstücke, das häufigste Petrefact dieser Localität.

Stielstücke einer andern Crinoidee viell. v. Millericrinus?  
Cidaris. Dünne mit kleinen Dornen versehene Stacheln.  
Kleine birnförmige Spongiten, häufig.

Es dürfte diese Schicht ihren Petrefacten zufolge einer etwas höhern Abtheilung des Lias angehören, als die vorhin erwähnten.

Westlich vom Dorfe Arzo, auf der Seite gegen Saltrio, offenbar aufliegend auf dem Marmor der grossen Steinbrüche, steht in schwach südlich einfallenden Bänken ein deutlich geschichteter graulicher, zuweilen von röthlichen Parthien durchzogener Kalkstein an, in welchem ebenfalls Steinbrüche eröffnet sind. Es kommen darin nicht selten Ammoniten vor, unter welchen zu unterscheiden waren:

Ammonites planicosta, Sow.

A. Valdani, d'Orb.

A. Loscombi, d'Orb.

mit noch anderen undeutlichen Ammoniten.

Diese Versteinerungen gehören der mittlern Abtheilung des Lias an, was mit der angegebenen Lagerung nicht im Widerspruche ist. Dieser mittlere Lias hat freilich nur eine geringe Mächtigkeit im Vergleich zu derjenigen, die der untere schwarze Kalk an vielen Punkten zeigt.

Der schwarze Kalk wird an vielen Stellen bedeckt von einem rothen mergeligen Kalkstein, der zuweilen reich an Versteinerungen, namentlich an Ammoniten ist. Er enthält nicht selten Knauer eines rothen Hornsteins. Ich beobachtete diesen rothen Kalk auf der Gebirgsmasse des M. Generoso an der Alpe di Salorino, und bei der Alpe Baldovana; dann am Südrande dieser Gebirgsmasse bei Lovergniagno und Castello, und namentlich im schönen Durchschnitte des Thales der Breggia. Sodann im Westen von Mendrisio auf dem Wege von Arzo nach Clivio und in dem Bette des Baches bei der Brücke von Clivio. Die Auflagerung auf dem schwarzen Kalk liegt gemeiniglich klar am Tage, denn die ganze Schicht besitzt keine bedeutende Mächtigkeit. Es ist dieser rothe Kalk übereinstimmend mit dem bekannten Lager von Erba in der Brianza. Die Versteinerungen, die ich in der nachstehenden Liste aufzähle, sind, wo nicht ein besonderer Fundort angegeben ist, bei der Alpe Baldovana am Monte Generoso gesammelt.

*Belemnites* v. Lovergniano, kommen nur selten vor.

*Nautilus toarcensis?* d'Orb. Prodr. (N. *Latidorsatus*. d'Orb. Terr. jur.)

*Ammonites thouarcensis*. d'Orb.

*A. comensis*, v. Buch.

*A. pedemontanus*, M. Dem *comensis* genähert, aber mit schief abfallendem, kerbenlosen innern Theile der Windungen (wahrsch. die Art welche d'Orb. als *A. bifrons* aufführt). Die Loben aller dieser drei Arten sind übereinstimmend. Es mögen alle drei bloss Varietäten ein und derselben Art sein.

A. Levesquei, d'Orb.

A. n. sp. dem vorigen verwandt. Viereckige Windungen mit dem Kiel der Arieten, mit Einschnürungen und einzelnen Knoten auf einigen der Rippen.

A. Raquinianus, d'Orb.

A. mucronatus? d'Orb. Nicht die sämtlichen Rippen, sondern immer nur abwechselnd eine ist mit einer Erhabenheit versehen.

A. mit Davoei Sow. verwandt; offenbar aber eine verschiedene Art.

A. communis, Sow.

A. sternalis, v. Buch.

A. insignis? Schübl.

A. discoides, Ziet.

A. heterophyllus, d'Orb.

A. Calypso, d'Orb.

A. Mimatensis, d'Orb.

u. verschiedene Arten unbestimmter Ammoniten.

Aptychus v. Clivio, ob ganz die gleiche Schicht?

Turbo. Unbestimmte Bivalve.

Terebratula? n. sp. s. grosse breite Art v. Castello.

Pentacrinus.

Fucoiden, häufig

Die Uebersicht lässt wohl kaum einen Zweifel, dass die Schicht, welche diese Versteinerungen enthält, zum obersten Lias, dem Terrain toarcien von d'Orbigny gezählt werden muss. Es ist das bekanntlich auch die Ansicht des Hrn. d'Orbigny selbst hinsichtlich der mit unserer Schicht ganz übereinstimmenden Lager von Erba, die auch in den Umgebungen des untern Comer Sees anzutreffen sind. \*) Leopold v. Buch war hingegen der Ansicht, sie mit dem Oxford Kalke zu parallelisiren, namentlich mit den Lagern

\*) Seither ist auch Hr. Renevier zu derselben Ansicht gelangt S. Bull. de la soc. vaudoise des sc. nat. T. III. S. 211.

von Chatel St. Denis im Kanton Freiburg. Er wurde dazu verleitet, durch den Ammonites Calypso, den er mit dem bei Chatel St. Denis häufig vorkommenden Ammonites Tatricus, Pusch identificirte. Ammoniten aus der Familie der heterophyllen, sehr ähnlich dem A. Calypso, d'Orb. und Tatricus reichen aber durch die ganze untere und mittlere Liasformation hindurch, und sind daher kaum geeignet, eine bestimmte Abtheilung des Jura zu bezeichnen. Die übrigen Ammoniten, und die andern Petrefacten, die mit dem A. Tatricus bei Chatel St. Denis vorkommen, sind durchaus verschieden von denjenigen unserer rothen Kalke von Mendrisio. Allerdings besitzen diese letztern in ihrer Gesamtheit einen eigenthümlichen italiänischen Typus; das häufige Vorkommen von Arten mit doppelter Rinne neben dem Siphon, die bei Chatel St. Denis durchaus fehlen, weist aber auf Lias hin.

Es sind allerdings Verwirrungen daraus entstanden, dass man jede rothe Ammoniten führende Kalksteinschicht unter dem Namen *Calcareo ammonifero rosso* in frühern Jahren als durchgängig derselben Etage des Jura angehörig anzusehen geneigt war. Man ist aber schon längst von diesem Irrthum zurückgekommen, und kennt jetzt in den östlichen und südlichen Alpen rothe Kalksteine, die sehr verschiedenen Abtheilungen angehören. Unserer dem Terrain toarcien oder dem obersten Lias einzuordnende rothe mergelige Kalkstein von Mendrisio und von Erba scheint aber in den italiänischen Gebirgen eine sehr verbreitete Schicht. Wir besitzen in unserer Sammlung den A. *pedemontanus*, M. aus der Umgebung von Vercelli in Piemont, und die Ammoniten aus dem rothen Kalkstein der Apenninen von Cantiano in der Delegation von Urbino im Kirchenstaate, die in der 1719 von Lancisius herausgegebenen *Metallotheca vaticana v. Mercati* S. 310 ganz gut abgebildet sind, stimmen offenbar mit den Arten v. Erba und Mendrisio überein.

Auf dem mergeligen Ammonitenführenden rothen Kalk, liegt ein weisser, mit grauen Hornsteinnieren erfüllter Kalkstein, von muschligem Bruch, der sogenannte Marmo Majolica. Er ist in der Regel bedeutend mächtiger als der rothe Kalk, scheint indess enge mit letzterm verbunden. Bis jetzt sind keinerlei Versteinerungen in ihm gefunden worden, die Ansicht des Hrn. Brunner, der ihn dem Neocomien unterordnet, beruht daher vorerst noch auf einer blossen Vermuthung. Unterhalb der Alpe Baldovana sind die horinzontalen Schichten des rothen Kalks von ebenfalls horizontalen Schichten eines schwärzlichen, mit schwarzen Hornsteinieren erfüllten Kalks, ganz ähnlich dem gewöhnlichen schwarzen Kalk des Monte Generoso überlagert. Man muss annehmen, entweder dass daselbst die Majolica ausnahmsweise eine schwarze Farbe besitzt, oder was wahrscheinlicher ist, dass trotz der horizontalen Lagerung an dieser Stelle eine Ueberstürzung der ursprünglich tiefern schwarzen Lager über die rothen stattfindet.

Die Majolica wird unmittelbar bedeckt von Fucoiden führenden Flyschmergeln, die eine grosse Mächtigkeit gewinnen. Man beobachtet diese Auflagerungsverhältnisse besonders deutlich in dem tief eingerissenen Thale der Breggia zwischen Castello und Balerna. Die unter einem sehr steilen Winkel südlich einfallenden, fast senkrecht stehenden Schichten des schwarzen Kalkes, werden von rothem Kalk und dieser von der Majolica bedeckt. Auf die Majolica folgen mit gleichmässiger Lagerung Bänke von rothen, grauen und grünen, viele Fucoiden einschliessende Flyschmergel. Auch bituminöse Lager kommen in den letztern vor. Mehr gegen Süden nehmen diese Mergel eine mannigfaltig gewundene Schichtenstellung an. Sie werden bei der Brücke von Balerna bedeckt von einem feinkörnigen Sandsteine, der derselben Formation angehört. In Mendrisio selbst, im Bette des Baches bemerkt man

denselben Sandstein, unter einem sehr steilen Winkel nach N. einfallend, unmittelbar an den schwarzen Kalk des Gebirgsstockes des Monte Generoso sich anlegend. Noch mehr gegen Süden bei Chiasso, und an den Hügeln, die von da gegen W. fortsetzend das Thal von Mendrisio im Süden begrenzen, erscheint ein Conglomerat, welches auf dem erwähnten Sandstein aufliegt, und ebenfalls noch der Flyschformation angehören dürfte.

Die mächtigen Kalksteinmassen, welche in den Umgebungen des Luganer- und des Comersees auf den Dolomiten der Trias und auf der St. Cassianformation aufliegen, gehören demnach fast gänzlich dem Lias, und zwar zum grössten Theil dessen untersten Abtheilungen an. Die höhern Abtheilungen der Juraformation und die Kreideformation fehlt in diesen Gegenden der Alpenkette gänzlich, wenn nicht in der Folge die Majolica als ein schwacher Vertreter irgend einer zu dieser Reihe von Bildungen zugehörigen Unterabtheilung sich ergibt.

Herrn Rathsherr PETER MERIAN. Muschelkalk-Versteinerungen im Dolomite des Monte S. Salvatore bei Lugano. (Vorgel. d. 3. Mai 1854.)

Hr. Abbate Joseph Stabile in Lugano hat mir zur Bestimmung eine Anzahl von Fossilien übersandt, die er neuerlich in dem berühmten Dolomite des Monte S. Salvatore bei der St. Martins Kapelle, zwischen Lugano und Melide gefunden hat. Obgleich die Exemplare zum grössten Theil ziemlich unvollständig sind, so besitzen sie doch den Vorzug, dass an vielen die Schale noch erhalten ist. Sie widerlegen aufs Gründlichste die Meinung, dass bei der Dolomitisirung des Gesteins die enthaltenen Ueberreste organisirter Wesen durchaus verschwunden sind, und geben für die Bestimmung des geologischen Alters der Gebirgsmasse, welche sie umschliesst, einen wichtigen Anhalts-



punkt. Die Arten, deren Bestimmung mir gelungen ist, sind nachstehende.

*Terebratula vulgaris*, Schloth.

Häufig. Viele Exemplare zeigen auf der Schale die braun gefärbten radialen Streifen, die man z. B. an den Exemplaren von Luneville so schön wahrnimmt.

*Terebratula angusta*, Schloth.

In einem einzigen, aber ziemlich guten Exemplare vorhanden, welches gut übereinstimmt mit dieser bis jetzt nur im Muschelkalk von Tarnowitz bekannten Form.

*Spirifer fragilis*, Schloth.

Nur in unvollständigen Exemplaren, die aber bestimmt dieser Art anzugehören scheinen.

*Ostrea difformis*, Goldf.

Bruchstück einer grossen, mit Goldf. tab. 72, fig. 1. a gut übereinstimmenden Schale.

*Ostrea spondyloides*, Schloth.

Ziemlich unvollkommene Bruchstücke.

*Pecten inaequistriatus*, Münst. *Monotis Albertii*, Goldf.

Scheint sehr häufig zu sein.

*Pecten laevigatus*, Schloth. *P. vestitus*, Goldf.

Vollständige kleinere Schalen und Bruchstücke von grössern.

*Lima striata?* Schloth.

Zu unvollständige Bruchstücke, um der Bestimmung sicher zu sein.

*Lima Stabilei*. n. sp.

Bruchstücke einer Lima, die grösser zu werden scheint, als *striata*. Rippen stärker. Die Lunula ist glatt, und senkt sich fast unter einem rechten Winkel unter den übrigen Theil der Schale ein.

**Lima.**

Sehr gutes Exemplar, welches ich unbedenklich zu *L. longissima*, Voltz. *Chamites striatus* Schloth. tab. 34. fig. 3 zählen würde, wenn nicht die feinen Rippen sich mehrfach gabelten, was die Schlotheim'sche Figur nicht zeigt. Da jedoch Schlotheim die Art mit einer offenbar jurassischen zusammengeworfen hat, und es zweifelhaft ist, woher das Original zu seiner Abbildung stammt, so wage ich es nicht einen neuen Namen zu geben. Ein Exemplar von der *L. longissima* aus dem deutschen oder französischen Muschelkalk, wo sie nur selten vorkömmt, liegt mir zur Vergleichung nicht vor.

*Posidonomya* n. sp. mit der sog. *Halobia* verwandt.

Unter den beschriebenen Muschelkalkconchylien ist mir keine ähnliche Form bekannt.

**Gervillia.**

In zahlreichen Bruchstücken von Formen, die mit gewissen noch unbeschriebenen Arten aus dem obern bunten Sandstein von Ruaux bei Plombières Aehnlichkeit haben. Zur genauen Charakterisirung einer neuen Art, sind aber die Exemplare zu unvollkommen.

**Nucula?**

Eine Schale ähnlich *N. elliptica*, Goldf. tab. 124. fig. 6. Das Schloss ist nicht sichtbar.

*Myophoria elegans*, Dunk. *Lyriodon curvirostre*, Goldf.

Sehr deutliches Exemplar mit erhaltener Schale.

*Myophoria Goldfussii*, Alberti.

Die verschiedenen vorhandenen Exemplare sind nicht vollständig genug, um die ganze Form der Muschel deutlich zu erkennen. Die Rippen sind mit Knoten versehen, was auf den Figuren von Goldfuss tab. 136. fig. 3, Zieten tab. 71. fig. 1 u. Bronn *Lethaea* tab. 11. fig. 7 nicht angedeutet ist, wohl aber bei Quenstedt *Petref.* tab. 43. fig. 18.

Die Knoten liegen indess bei unsern Exemplaren, die viel kleiner sind, als die Quenstedt'sche Figur, merklich weiter auseinander. Auch zeigt sich zwischen den eigentlichen Rippen die Andeutung einer schwachen Zwischenrippe, die auf allen erwähnten Figuren fehlt. Es könnte das jedoch von der bessern Erhaltung der Schalensubstanz an unsern Exemplaren herrühren.

*Venus ventricosa?* Dunker Palaeontogr. I. p. 301 tab. 34. fig. 26 u. tab. 35. fig. 8.

Es kommt ziemlich häufig eine Muschel vor, die diesen Abbildungen und ähnlichen Steinkernen, welche hin und wieder im Muschelkalk sich finden, gleicht. Die systematische Stellung dieser Formen ist ohnehin noch sehr ungewiss.

*Astarte?*

Sehr unvollkommenes Bruchstück.

*Natica incerta*, Dunk. Turbo *Helicites?* Münst. *Chemnitzia* sp.

Aehnlich der Figur bei Dunker l. c. t. 35. f. 2. 3, aber weit grösser. Scheint häufig.

*Chemnitzia*, ähnlich *Turbonilla parvula*. Dunk. l. c. t. 35. fig. 23. 24.

*Chemnitzia*, ähnlich *Turbonilla nodulifera*. Dunk. p. 306. t. 35. f. 22.

Das einzige vorhandene gut erhaltene Exemplar ist grösser, als die in vergrössertem Massstab ausgeführte Zeichnung von Dunker. Die Längsfalten sind zahlreicher, als auf der Zeichnung, die übrigens nur nach einem sehr unvollkommenen Bruchstücke gemacht ist.

Von Ammoniten liegen zwei neue, ausgezeichnete Arten vor, jede nur in einem einzigen Exemplare. Sie haben beide im Aeussern eher den Habitus von Arten aus der Kreide, als von den Ammoniten des deutschen Muschelkalks. Die Lobenzeichnungen sind an keinem von beiden

sichtbar, es ist daher nicht zu entscheiden, ob sie der Abtheilung der Ceratiten angehören. Ein drittes Bruchstück zeigt bloss den Durchschnitt eng an einander liegender Kammern. Ich nenne sie:

*Ammonites luganensis* n. sp. verwandt mit *A. binodosus* v. Hauer. Denkschr. der Wiener Akad. II. S. 114. tab. 19. fig. 1—4, vielleicht noch näher mit *A. spiniferus* Catullo, den Girard in Leonh. Jahrb. 1843, p. 473 nur kurz erwähnt.

Entfernt ähnlich den flachern Varietäten von *A. varians*, Sow. aus dem Cénomanien. Ein hervorstehender Kiel auf dem Rücken, und die beiden Seiten des Rückens mit scharfen Knoten besetzt, wie bei *variens*. Auf der innern Seite der Windungen, etwa halb so weit von der Nath entfernt, als vom Rücken, einzelne grössere scharfe Knoten, in geringerer Zahl, je einen auf etwa 3 Randknoten. Breite, flache, wenig scharf begrenzte Rippen, schwach konvex gegen den Mund, laufen von den Rückenknöten gegen die Nath, zum Theil ununterbrochen, zum Theil vereinigen sich je zwei an einem der innern Knoten. Nur ein Theil einer Kammerwand sichtbar. Schale theilweise erhalten.

*Ammonites Pemphix*. n. sp.

Entfernt ähnlich dem *A. Denarius*, Sow. aus dem Gault, wie solchen d'Orbigny Terr. cré. tab. 62 abbildet, doch etwas weniger involut, als diese Figuren. Auf dem eckigen Rücken endigen sich starke Rippen in hervorstehende Knoten. Je zwei dieser Rippen vereinigen sich nahe an der Nath zu einem stärker hervorstehenden Knoten.

*Encrinites liliiformis*, Schloth.

Stielstücke von Crinoideen kommen häufig im Gestein eingeschlossen vor; an verschiedenen lässt sich die für den Muschelkalk-Enkriniten so bezeichnende grobe Kerbung des Randes der Stielglieder erkennen. Bei mehreren Nach-

suchen dürfte es leicht gelingen, besser vom Nebengestein entblösste Ueberreste aufzufinden.

Ferner findet sich eine schöne Art von Corallen vor, deren Mangel für den deutschen Muschelkalk so bezeichnend ist.

Diese Aufzählung bestätigt also vollkommen die Einordnung des Dolomits des Monte S. Salvatore in die Formation des Muschelkalkes, welche durch die von Herrn Lavizzari an der südlichen Fortsetzung des Berges, am M. S. Giorgio bei Riva aufgefundenen *Chemnitzia scalata* und *Myophoria vulgaris* bereits entschieden nachgewiesen war. Neben einer Anzahl von Arten, die mit charakteristischen deutschen Arten identisch sind, treten freilich eine Anzahl neue italiänische Formen auf. Es wird uns das jedoch nicht wundern, wenn wir uns einmal mit der Unrichtigkeit der häufig in Lehrbüchern wiederholten Behauptung vertraut gemacht haben, dass die Fauna älterer geologischer Bildungen über die ganze Oberfläche der Erde eine weit grössere Gleichförmigkeit zeige, als die lebende Fauna. Die Fauna des italiänischen Lias und des italiänischen Muschelkalks zeigt von derjenigen der entsprechenden deutschen Formationen ganz ähnliche Abweichungen, wie die Thierwelt, die gegenwärtig die Länder und Meere von Italien und Deutschland bewohnt.

Es ist jedoch immerhin auffallend, dass der allgemeine Habitus der Muschelkalkpetrefacten der Umgebungen von Lugano ziemliche Abweichungen zeigt von demjenigen einiger anderer Fundstätten am südlichen Abhang der Alpen. Es bezieht sich das nicht allein auf das verschiedene Aussehen des die Petrefacten umschliessenden Gesteins, sondern die an den verschiedenen Orten vorkommenden Ueberreste von organischen Geschöpfen scheinen selbst theilweise verschieden. Die grosse Gleichförmigkeit der Muschelkalkformation in Nord- und Süd-Deutschland und

im östlichen Frankreich, scheint am Südabhange der Alpen nicht in demselben Masse hervorzutreten.

Geologische und paläontologische Notizen von  
Herrn Rathsh. PETER MERIAN.

D. 29. Dec. 1852. Von Hrn. Dr. Eman. Meyer in Travers hat unsere Sammlung eine Zusendung einer grossen Anzahl von Petrefacten von la Presta im Val Travers erhalten, wo die bekannten Asphaltlager ausgebeutet werden. Es weisen diese Petrefacten, worunter z. B. *Exogyra Couloni*, Defr. *Pterocera Pelagi*, Brongn. *Requienia ammonia*, d'Orb. *Toxaster oblongus*, Ag. *Plicatula placunea*, Lam. sich befinden, nach, dass an dem dortigen Gebirgsabhang die sämmtlichen Lager des Neocomien, von den blauen Mergeln bis in den Aptien hinauf, zu Tage ausgehen. Selbst der Gault scheint noch vertreten zu sein.

Interessant ist eine *Hemicidaris*, welche die Schale zu sein scheint, welcher die von Agassiz als *Cidaris clunifera* (Echin. suiss. II. p. 68. tab. 21. fig. 19—22) aufgeführten Stacheln anzugehören scheinen. Die Stacheln werden bei la Presta ebenfalls häufig gefunden und die einzelnen Asseln, welche Agassiz l. c. als den Stacheln zugehörend abbildet, und die ich unter der Führung des verstorbenen Dubois am Merdasson bei Neuchatel ebenfalls gesammelt habe, stimmen mit den Asseln unserer *Hemicidaris* vollkommen überein. Es hat unsere Schale grosse Aehnlichkeit mit *Hemicidaris Thurmanni*, welcher bekanntlich die früher *Cidaris pyrifera* benannten birnförmigen Stacheln angehören, Stacheln, welchen diejenigen von *C. clunifera* ebenfalls zunächst verwandt sind. *Cidaris clunifera* wäre folglich im System demnächst als *Hemicidaris clunifera* aufzuführen. Es führt diese Entdeckung zur Vermuthung, dass alle birnförmigen sogenannten Cidaritenstacheln, wie *Cidaris glandifera*, Goldf. und ähnlich gebildete, von wel-

chen man zur Zeit die Schalen noch nicht kennt, der Gattung *Hemicidaris* angehören dürften.

D. 3. Febr. 1853. Unsere Sammlung hat neulich von Hrn. Stud. Herm. Christ einen Blüthenkolben erhalten, welcher derselbe in dem Keuper der Neuen Welt bei Basel, der bekannten Fundstätte schöner Keuperpflanzen, gefunden hat. Derselbe dürfte einem *Equisetum* angehören, welches daselbst häufig vorkommt. Es zeigt indess einige Verschiedenheit von dem in Hemmiken gefundenen Blüthenkolben, welcher in unserm Bericht IV. S. 77 vermuthungsweise dem *Equisetum columnare* zugeschrieben worden ist.

D. 13. April 1853. Mittheilung über die Tertiärformation im Jura. Die genaue Untersuchung der Tertiärpetrefacten aus den Umgebungen von Pruntrut, die man neuerlich als identisch mit denjenigen des Pariser Grobkalks hat erklären wollen, lehrt, dass sie am besten in Dumont's Systeme Ruppelien sich einreihen lassen, welches auf der Grenze des sogenannten Eocän- und Miocän-Gebirges steht, und von d'Orbigny in seinem Falunien A. begriffen wird. Diese Pruntruter Schichten sind von demselben Alter mit denjenigen, die bei Aesch, Dornach, Stetten u. a. O. in den nächsten Umgebungen von Basel anstehen, und die mit viel besser erhaltenen organischen Ueberresten im Mainzer Becken, bei Weinheim unfern Alzey u. a. O. vorkommen. Die nähern Angaben sind in den Mittheilungen der naturf. Gesellsch. in Bern v. 1853. S. 107 abgedruckt.

Die eigentliche Eocänformation scheint sich im Jura auf die Knochenablagerungen zu beschränken, die in Spalten des ältern Gebirges eingeschlossen, in der Schweiz bei Egerkingen im Kant. Solothurn, und in neuerer Zeit am Maurimont bei Lassaraz, und auf der Württembergischen

Alb an vielen Stellen gefunden worden sind. Es ist das ein Vorkommen, welches viele Aehnlichkeit besitzt mit demjenigen der Knochenablagerungen im Diluvialgebilde. Es scheinen diese Thatsachen darauf hinzudeuten, dass zur Eocänzeit, während welcher im Gebiete der Alpen die mächtigen Nummulitbildungen sich abgesetzt haben, von welchen im nahen Jura bis jetzt keine Spur sich vorgefunden hat, dieser letztere bereits als Festland aus dem Meere hervorragte. Nur Bildungen, ähnlich den Festlandbildungen der Diluvialzeit, konnten daher damals im Jura sich ablagern.

D. 2. Nov. 1853. Ref. legt den von Hrn. A. Gressly im Auftrag der Direction der schweizerischen Centralbahn entworfenen geologischen Durchschnitt durch den Hauensteintunnel vor. Nach demselben ist der projectirte Tunnel an seinem tiefern Südende in den obersten Liasmergeln angesetzt. Da an dieser Stelle das Einfallen nördlich ist, so werden vorerst immer höhere Schichten, namentlich die verschiedenen Abtheilungen des untern Rogensteins angetroffen werden, doch nur bis auf eine mässige Strecke, indem die nördliche Einsenkung sich bald in eine südliche umsetzt, die in der Hauptmasse des Gebirgsstockes die allgemein vorherrschende ist. Die jüngsten Lager, die von dem Tunnel durchsetzt werden, gehören derjenigen Abtheilung des untern Rogensteins an, die Hr. Gressly mit dem Laedonien von Marcou identificirt. Dann folgen mit regelmässigem südlichem Einfallen wieder die verschiedenen Abtheilungen des Lias, des Keupers, des Muschelkalks und der Anhydritgruppe der untern Muschelkalkformation. Eine auf der Nordseite des Gebirgsstockes befindliche Verwerfung veranlasst, dass der Tunnel die ganze Folge der Anhydritgruppe, in welcher er an seinem Nordende an den Tag tritt, zweimal durchsetzt.



D. 2. Nov. 1853. Vorzeigung eines Exemplars des *Encrinites mespiliformis*, Schloth. *Pomatoocrinus mespiliformis*, Desor. aus dem Oerlinger Thal bei Ulm, und zwar aus der Schicht, die Quenstedt zu seinem weissen Jura  $\varepsilon$ . rechnet. Die beste Abbildung dieser Crinoidee hat Goldfuss tab. 57. fig. 1 gegeben. Sie ist nahe verwandt mit dem in Bericht VIII. S. 28 erwähnten. dem sogenannten Sequanien angehörenden *P. Hoferi*, M., welcher seitdem bei Rädersdorf in mehrfachen Exemplaren gefunden worden ist, doch spezifisch verschieden. Die Krone des letztern ist gegen oben weit weniger verengt, als diejenige des *mespiliformis*. Die untern Beckenglieder von *Hoferi* sind kürzer, und der Winkel, in den sie nach oben auslaufen, ist schärfer. Die zweiten Beckenglieder sind verhältnissmässig breiter und grösser, daher die weitere Verbreiterung der Krone nach oben.

*Encrinites Milleri*, Schloth., *Ceriocrinus Milleri*, Koen., welcher auf derselben Tafel von Goldfuss, tab. 37, fig. 2, abgebildet ist, und in denselben Schichten, nämlich dem schwäbischen weissen Jura  $\varepsilon$ . vorkommt, scheint hingegen nicht verschieden von der in unserm Terrain à Chailles vorkommenden Art, die schon mehrfach abgebildet worden ist, so namentlich schon bei Bourguet fig. 407, 408, bei Bruckner Merkw. tab. 7. fig. q u. tab. 20. fig. 38, 39, bei Hofer Act. helv. IV. tab. 8. fig. 3, 4, 16, bei Knorr Suppl. tab. VII. e. fig. 4 und in Andreä's Briefen tab. 3. fig. c, d.

Bei dieser Gelegenheit erwähnen wir noch, dass das in Bericht VIII. S. 29 angeführte Vorkommen der Gattung *Ananchytes* im Corallenkalk des Jura auf einem Irrthum beruht. Nähere Nachforschungen haben gezeigt, dass das fragliche Stück nicht von Istein, sondern aus der Kreide herrührt.

D. 1. März 1854. Süsswasserformation in der Stadt Basel. Bei dem Graben eines Brunnens im Hause des Hrn. Freyvogel im St. Albanthal, am östlichen Ende der Stadt, ist eine feinkörnige, grünlich graue, mergelige Mollasse zu Tage gefördert worden, welche schöne kalzinirte Schalen einer *Helix*, wahrscheinlich *Helix rugulosa*, v. Martens in Menge umschliesst. Sparsam kommen einige andere Ueberreste von Landconchylien mit vor. Es liegt diese Mollasse wahrscheinlich auf den Mergeln, an deren Oberfläche die starken Quellen im St. Albanthal hervorkommen, die gegenwärtig durch ein Pumpwerk in der Stadt vertheilt werden. Die Spuren von Versteinerungen, die man bis jetzt in den tertiären Mergeln, die in Basel die Unterlage der Diluvialgerölle bilden, angetroffen hat, gehörten Seethieren an. So die *Serpula*, welche im Bericht VI. S. 68 erwähnt ist.

D. 15. März 1854. *Nautilus Aturi*, Bast. in der Schweizer Mollasse. Hr. Escher von der Linth hat kürzlich zur Bestimmung ein Bruchstück eines *Nautilus* eingesandt, welches von Hrn. Casimir Mösch in den Muschelsandsteinbrüchen von Würenlos bei Baden im Aargau gefunden worden ist, und welches offenbar der obgenannten Art angehört. Drei der so merkwürdig gebogenen Kammerwände sind deutlich sichtbar, so wie der am Bäuche liegende Siphon. Das Bruchstück gehört einem sehr grossen Exemplare an. Es ist das wohl der erste *Nautilus*, der in der Schweizer Mollasse gefunden worden ist. Die so charakteristische Art bildet ein neues bezeichnendes Verbindungsglied zwischen der Mollasse und dem mittlern Tertiärgebirge der Umgebungen von Bordeaux.

---

## MINERALOGIE.

Mittheilungen von Hrn. Dr. ALB. MÜLLER.

21. September 1853. Ueber das Vorkommen von Manganerzen im Jura. So allgemein auch das Mangan in den jurassischen Gesteinen verbreitet ist, so tritt es doch fast überall nur in minimen, für das Auge gewöhnlich nur in den zarten dendritischen Bildungen bemerkbaren, Spuren auf und gehört ein Vorkommen in grössern, schon beim ersten Blick auffallenden Massen, zu den Seltenheiten. Namentlich tritt das Mangan den mächtigen Ablagerungen der Eisenerze gegenüber sehr zurück. Da aber das Auffinden von Manganerzen in unsern Bergen nicht nur von wissenschaftlichem, sondern auch von industriellem Interesse ist, so glaube ich, dass solche seltenen und nur wenig bekannten Fundorte, die jene Erze in grössern Mengen liefern, allgemeiner bekannt zu werden verdienen. Von Hrn. Gressly wurde ich diesen Sommer auf eine solche Lokalität aufmerksam gemacht, die sich ganz in der Nähe des nur wenige Stunden von Pruntrut liegenden Dorfes Miécourt befindet. Am Fusse eines Hügels zeigen sich in dem dortigen Portlandkalk zahlreiche, mehre Zoll breite Spalten, die mit einer theils grauschwarzen, theils schwarzbraunen, feinerdigen bis dichten Masse ausgefüllt sind. Auf den ersten Anblick musste man in dieser schwärzlichen Ausfüllungsmasse Manganerze erkennen. Auch die nächsten Umgebungen dieser Spalten zeigten stellenweise schwärzliche Ueberzüge und Incrustationen, die offenbar aus Gewässern abgesetzt waren, welche über die Kalksteinwände einst herabflossen. In jener schwärzlichen,

feinerdigen, bisweilen thonigen Masse der Spalten kommen plattenförmige, seitlich unregelmässig abgerundete, dichtere Stücke vor, die das Manganerz in faserigem oder feinkörnigen Zustande, und zwar in ziemlicher Reinheit, enthalten. Bisweilen sollen sich auch deutliche kleine Krystalle vorfinden. Ich untersuchte diese reinern Stücke näher und fand, dass sie aus einem Gemenge von Manganit und Pyrolusit bestehen. Das Strichpulver war bräunlich schwarz, die Härte ungefähr die des Pyrolusites, im Kolben erhielt ich eine merkliche Menge Wassers und durch Erhitzung mit Chlorwasserstoffsäure fand eine beträchtliche Chlorentwicklung statt. Andere Parthieen, die mehr bräunlich und erdig aussahen, gaben weniger Chlor und mehr Wasser, zeigten sich aber gleichfalls fast frei von Eisen. Ebenso zeigten Proben, aus verschiedenen Spalten entnommen, durch Glühen eine verschieden starke Sauerstoffentwicklung. Bekanntlich kommen Pseudomorphosen von Pyrolusit nach Manganit nicht selten vor, bisweilen finden sich Manganitkrystalle erst theilweise in Pyrolusit umgewandelt, auch die zur Sauerstoffgasbereitung verwandten und auf Halden geschütteten Manganerze nehmen allmählig wieder Sauerstoff aus der Luft auf und gehen in Pyrolusit über. Das Schwankende in der Zusammensetzung der Manganerze von Miécourt ist also durch eine ähnliche mehr oder weniger fortgeschrittene Umwandlung hinlänglich erklärt, ohne dass man zur Annahme von mechanischen Gemengen seine Zuflucht zu nehmen braucht. Wie in den Eisenerzen häufig kleine Mengen von Mangan, so sind in den Manganerzen meist auch mehr oder minder beträchtliche Antheile von Eisen enthalten. Unsere Manganerze zeigten sich jedoch im Vergleich zu andern Vorkommnissen und in Betracht der eisenreichen Umgebungen wider Vermuthen in manchen Stücken sehr rein und liessen nur Spuren von Eisen wahrnehmen. Einige Proben jedoch

aus entferntern Spalten gaben einen grössern Eisengehalt. In der That, wenn wir längs dem Fusse des Portlandhügels diese erzhaltigen Spalten weiter verfolgen, so werden die Manganerze unreiner, seltener, und an ihre Stelle treten analoge Spaltenausfüllungen, die sich aber durch ihre braune Farbe theils als erdige, theils als dichte und knollige Massen von Brauneisenstein erweisen. Manche dieser Brauneisenerze verrathen vor dem Löthrohr einen sehr bemerkbaren Mangangehalt, man würde vielleicht finden, dass dieser steigt in denjenigen Spalten, welche den reinern Manganablagerungen zunächst liegen. Zerschlägt man die unregelmässigen Stücke des dichten Brauneisensteins, so erscheint das Innere von einer Menge feiner Spalten durchzogen, die mit reinem, vollkommen weissen Quarzsand, unter der Loupe als kleine Krystalle erscheinend, angefüllt sind. Hie und da häuft sich dieser krystallisirte Quarzsand mehr an. Wir hätten hier wieder einen Fall, welcher zu Gunsten der Behauptung Bischofs spricht, dass nicht aller in Sedimentgesteinen vorkommende Quarzsand bloss durch den mechanischen Detritus quarziger Gesteinsmassen entstanden ist, sondern in einzelnen Fällen unmittelbar auf chemischem Wege durch Ausscheidungen kieselsäurehaltiger Quellen entstehen kann. Wenn wir in derselben Richtung unsern Portlandhügel weiter verfolgen, so werden jene Brauneisensteine immer poröser und quarzreicher. Kleine wohlgebildete Quarzkryställchen, mehrfach lose übereinanderhäuft, bilden die drusige Auskleidung der zahlreichen Zwischenräume jenes porösen Brauneisensteines, der immer mehr von diesen Quarzbildungen verdrängt wird.

Nicht weit von der Stelle der Manganerze, in einem Karrweg, der augenscheinlich bei Regenwetter als Bett eines Baches dient, finden sich grosse, wenig abgerollte, dunkelgraue, dem Alpenkalk, ähnliche Kalksteine, deren

Farbe mitten in den Umgebungen des fast weissen Portlandgebirges, mir auffiel. Beim Zerschlagen dieser Steine fand sich, dass nur die Oberfläche schwarz gefärbt war. Innen kam der hellgelbe Portlandkalk zum Vorschein. Der schwarze sehr dünne Ueberzug gab, wie ich vermuthete, vor dem Löthrohr deutliche Manganreaction. Ohne Zweifel ist derselbe eine chemische Ausscheidung von mangancarbonathaltigen Gewässern, die ihren Gehalt aus demselben Gebirge zogen, wie die Quellen, aus denen sich in einer frühern geologischen Periode die oben beschriebenen Mangan-, Eisen- und Quarzablagerungen abgesetzt hatten.

12. October 1853. Ueber die Entstehung der Eisen- und Manganerze im Jura. Wir besitzen bereits eine Anzahl trefflicher Arbeiten über das Vorkommen der Bohnerze im Jura, wie die von Merian, Thurmann, Thirria, Gressly, Quiquerez, Alberti und andern bewährten Geologen, von denen die meisten sich noch in neuester Zeit mit diesem Gegenstand beschäftigt haben. Das Thatsächliche dieser Vorkommnisse ist darin bereits so genau und sorgfältig festgestellt worden, und auch mehrmals im Schoosse unserer Gesellschaft zu Sprache gekommen, dass ich auf dasselbe nicht näher eingehen werde, als es zum Zwecke der vorliegenden Untersuchung dient. Die meisten der genannten Beobachter haben sich mit der Ermittlung des Thatsächlichen und mit der Untersuchung über das geologische Alter jener Ablagerungen begnügt, und nur beiläufig einzelne, wenn auch oft sehr schätzenswerthe Winke über deren Entstehung gegeben. Unter den neuesten Arbeiten sind besonders diejenigen von Thirria und von Quiquerez zu erwähnen, welchem letztern wir eine sehr sorgfältige Untersuchung über das Terrain sidérolitique im Berner Jura verdanken, deren Resultate in den Denkschriften der schweizerischen Gesellschaft nieder-

gelegt sind. Doch sind in allen diesen Arbeiten die so wichtigen chemischen Beziehungen zwischen den Erzablagerungen und den umgebenden Gebirgsgesteinen meines Erachtens noch nicht hinlänglich berücksichtigt worden, so dass weitere Untersuchungen in dieser Richtung nicht ganz überflüssig erscheinen werden.

Dass jene Erz- und Thonablagerungen in unserm Jura nicht wie die umgebenden Kalksteinfelsen Sedimente aus marinischen oder andern grossen stehenden Gewässern sind, sondern vielmehr aus der Tiefe hervorsprudelnden Mineralquellen ihre Entstehung verdanken, darüber sind wohl jetzt die meisten Beobachter einig, und namentlich hat diess Quiquerez in seiner schönen Arbeit über die Bohnerzgebilde an zahlreichen Stellen in überzeugender Weise dargethan. Gressly war einer der ersten, welcher das Bohnerzgebilde vulkanischen Emanationen zuschrieb, ohne sich jedoch über die Art und Weise derselben näher auszudrücken. Quiquerez bezeichnet dieselben näher, indem er die Entstehung dieser Ablagerungen ähnlichen Schlammquellen und Thermen zuschrieb, wie sie jetzt noch in der Nähe mancher Vulkane vorkommen. Diese Quellen enthielten Gase und Säuren aufgelöst, aus deren corrodirender Wirkung er den zerfressenen Zustand der Kalksteine erklärt, die das Bohnerzgebilde umschliessen. Er wagt jedoch nicht diese Säuren näher zu bezeichnen, scheint jedoch eher an die in der Nähe unserer Vulkane öfters vorkommenden Schwefelsäure, schweflichte Säure oder Salzsäure, als an die Kohlensäure gedacht zu haben.

Einige neuere Geologen, wie Thirria, Alberti, Jäger und andere haben die Kohlensäure als das Hauptagens in jenen Quellen bezeichnet, das die später abgesetzten Erze als Carbonate aufgelöst enthielt und die Auswaschung der benachbarten Kalksteinwände bewirkte. Schon früher hatte Gustav Bischof die corrodirenden Wirkungen der kohlen-

sauren Gewässer auf die Felsgesteine, namentlich auf die krystallinischen, in seinem Lehrbuch der chemischen und physikalischen Geologie nachgewiesen und auf diesem Wege den Ursprung mancher Erzablagerungen erklärt.

Dass die Kohlensäure auch in jenen Mineralquellen, welche die Bohnerze absetzten, die Hauptrolle spielte, diese Annahme scheint in der That alle bisher beobachteten Vorkommnisse am natürlichsten zu erklären und hat deshalb auch den nachfolgenden Untersuchungen, die zu ihrer Bestätigung beitragen sollen, als Ausgangspunkt gedient.

Die Kohlensäure findet sich allenthalben in der Luft und in unsern gewöhnlichen Gewässern verbreitet. Sie entströmt auch an vielen Orten, theils gasförmig, theils in Mineralquellen, namentlich in den Säuerlingen, in grosser Menge der Erde. Die corrodirenden Wirkungen dieser Quellen auf die umgebenden Gesteine sind bekannt. Wir finden deshalb fast alle Alkalien, Erden und Oxyde, welche in diesen enthalten waren, in jenen als Carbonate aufgelöst vor, und zwar in um so reichlicherer Menge, je grösser der Gehalt an Kohlensäure ist. Ein grosser Theil dieser Carbonate wird an der Mündung der Quellen, bei vermindertem Druck ihres Lösungsmittels, des entweichenden Kohlensäuregases, beraubt, wieder abgesetzt, die schwerlöslichen zuerst, die leichter löslichen im weitern Verlaufe der zu Tage fortfliessenden Gewässer. Die Scheidung der Carbonate wird noch mehr durch den Zutritt des Sauerstoffes der Luft begünstigt, welcher die Carbonate des Eisen- und Manganoxyduls zersetzt und in Oxyde und Superoxyde verwandelt, die in Wasser gänzlich unlöslich sind. So entsteht aus dem kohlensauren Eisenoxydul durch Aufnahme von Sauerstoff und Wasser Eisenoxydhydrat, meist in Form von dichtem Brauneisenstein, oder bei höherer Temperatur oder bei Anwesenheit verschiedener Salze das wasserfreie Oxyd als Rotheisenstein,



und ebenso wird aus dem kohlen-sauren Manganoxydul durch denselben Process Manganoxydhydrat oder bei höherer Oxydation Manganhyperoxyd, als Braunstein, ausgeschieden. Die theilweise oder völlige Trennung der Manganerze von den Eisenerzen beruht ebenfalls theils auf der verschiedenen Löslichkeit ihrer Carbonate, theils auf der verschiedenen Oxydirbarkeit ihrer basischen Bestandtheile. Nach den Untersuchungen von G. Bischof wird bei solchen Quellen das Eisenoxydhydrat früher abgesetzt, als die Manganoxyside. Der gleichfalls aufgelöste kohlen-saure Kalk erfährt keinen solchen Oxydationsprocess. Auch sonst leichter löslich, kann er sich in den zu Tage getretenen, noch nicht aller Kohlensäure beraubten, Gewässern längere Zeit aufgelöst erhalten, um sich erst im weitem Verlaufe, wenn Wasser und Kohlensäure allmählig verdunsten, zu sinterartigen Bildungen niederzuschlagen. Aehnlich geht es mit der kohlen-sauren Magnesia, die sich gewöhnlich fast gleichzeitig mit dem kohlen-sauren Kalk ausscheidet und so zur Entstehung dolomitischer Kalkabsätze Veranlassung geben kann. Dass die Absätze dieser verschiedenen Carbonate und Oxyde selten sehr rein sein werden, sondern sich gegenseitig an zahlreichen Stellen vermengen werden, ist bei der nahen chemischen Uebereinstimmung dieser Stoffe leicht begreiflich. Die grössere oder geringere Reinheit dieser Absätze hängt natürlich sehr von der Oertlichkeit der einzelnen Quellen ab, von ihrer Temperatur, ihrer Mächtigkeit, von ihrem grössern oder geringern Gehalt an Kohlensäure und andern mineralischen Bestandtheilen, von der Art des Ausflusses, und von der Art und Lage der umgebenden Gesteine, über welche die Quellwasser abfliessen. Von allen diesen Umständen wird auch die mineralogische Beschaffenheit der Quellabsätze abhängen, ob sie dicht, faserig, blätterig, körnig, oolitisch, in kugeligen, stalaktitischen oder unregelmässigen Massen

vorkommen. Die oolitischen oder pisolitischen Bildungen, wie z. B. die zu Carlsbad, scheinen vorzugsweise bei warmen, an Carbonaten reichen Quellen vorzukommen, wobei das starke Hervorsprudeln des Wassers und dessen wirbelnde Bewegung, welche die um einen fremdartigen Kern, z. B. ein Quarzkörnchen oder ein Thonpartikelchen, sich schaalig anlegenden Kalkkugeln lange suspensirt erhält, bei starker Verdampfung wohl hauptsächlich jene Bildungen begünstigen.

Unsere Säuerlinge und Thermen bringen ausser den gelösten Bestandtheilen, gewöhnlich noch, und zwar zu verschiedenen Zeiten in sehr ungleicher Menge, mechanisch suspensirte Theile, sogenannten Sand und Schlamm an die Oberfläche, um so gröbere Theile, je stärker sie hervorsprudeln, um so feinere, je langsamer und ruhiger sie zu Tage abfliessen. Der Schlamm besteht meist aus thonigen, oft eisenhaltigen Bestandtheilen, der Sand ist gewöhnlich Quarzsand. Die mechanisch suspensirten thonigen und quarzigen Theilchen werden, zu Tage getreten, mechanischen Gesetzen folgend, je nach ihrer Schwere sich überall an den ruhigeren Stellen in der Nähe des Ausflusses niederschlagen und die verschiedenen chemischen Absätze stellenweise verunreinigen. Daher kommt es, dass die Absätze der Mangan- und Eisenerze oft thonig, und hie und da auch sandig sind. Die Kalkablagerungen, die sich meistens zuletzt, also am entferntesten vom Ausfluss der Quelle ausscheiden, werden in der Regel, wie auch die Erfahrung bestätigt, am wenigsten von Thon und Sand verunreinigt sein. Nur in den seltenern Fällen, wo die Mineralquellen sehr reich an suspensirtem Schlamme sind, werden sich besondere Sand- und Thonlager bilden, gewöhnlich werden sich diese Theile, als untergeordnet, mit den chemischen Ablagerungen vermengen.

Dieselben Absätze von Kalk- und Magnesiicarbonat, von Brauneisenstein und manganhaltigen Eisenerzen, die wir in der Nähe der Thermen und Säuerlinge antreffen, liefern, wenngleich in viel geringerm Masse, viele unserer gewöhnlichen Quellen, die sich nur durch einen etwas grössern Kohlensäuregehalt vor andern auszeichnen, wie wir an zahlreichen Stellen in unserm Jura beobachten können.

Die bei unsern heutigen Quellen beobachteten mineralischen Absätze geben uns den Schlüssel zu der Entstehungsgeschichte jener, der Art nach so verwandten, nur durch ihre Mächtigkeit sich unterscheidenden Ablagerungen aus einer frühern geologischen Periode, wie wir sie in den Bohnerzgebilden des Jura erblicken. Die Analogie zwischen beiden ist nach allen Seiten hin augenfällig. Mit Recht dürfen wir bei so übereinstimmenden Vorkommnissen auf einen ähnlichen Ursprung schliessen. Was daher zur Erklärung der Absätze unserer heutigen Mineralquellen gesagt worden ist, wird sich auch auf jene Produkte einer frühern Erdthätigkeit anwenden lassen. Es genügt deshalb die Hauptvorkommnisse der Bohnerzgebilde, wie sie aus den obenerwähnten Arbeiten, namentlich aus derjenigen des Herrn Quiquerez bekannt geworden sind, dessen Güte unser Museum die vorliegende hübsche Sammlung von Bohnerzmineralien verdankt, kurz aufzuführen.

Wir finden in diesem, die Mulden und Spalten des Portland- und Korallenkalkes unseres Jura füllenden Gebilde hauptsächlich folgende Mineralmassen:

1. Das eigentliche Bohnerz, den Hauptbestandtheil bildend, in den bekannten mehr oder weniger runden leberbraunen, concentrisch schaaligen Körnern, theils lose, meistens in Bolus, in Thone, Kalksteine oder Kalkconglomerate eingebettet und durchschnittlich 66 % Eisenoxyd,

10 % Kieselerde, 10 % Thonerde und 14 % Wasser, oft auch kleine Mengen von Mangan- und Chromoxyd, so wie Spuren von Zink, Blei, Titan, Vanad, Phosphor und Schwefel enthaltend.

2. Unregelmässige Massen, Nester, Ueberzüge, Spaltausfüllungen von dichtem oder ocherigem, oft thonigem Brauneisenstein.

3. Dichten und ocherigen, bisweilen auch pisolitischen Rotheisenstein, im Ganzen selten vorkommend und immer sehr untergeordnet.

4. Manganerze, und zwar als Manganit und Pyrolusit, meist dicht, auf ähnliche Weise wie der Brauneisenstein, seltener krystallinisch, gleichfalls nur selten und sparsam für sich vorkommend, oft aber die Eisenerze verunreinigend.

5. Bolus und Thone, theils farblos, theils durch die Oxyde des Eisens und Mangans gefärbt, oft mit kalkigen und sandigen Theilen verunreinigt, ferner thonige Umwandlungen der benachbarten Kalksteine.

6. Quarzsand, oft farblos, bisweilen eisenschüssig.

7. Jaspisähnliche Kieselbildungen, verkieselte Kalksteine und kleine Quarzdrusen.

8. Sekundäre Kalk- und Dolomitablagerungen, krystallinisch, körnig, oolithisch, dicht, bisweilen thonig oder sandig, oft Bohnerzkörner und Bruchstücke verschiedener Kalksteine zu einer Breccie zusammenbackend.

9. Gyps, Eisenkies u. dgl. scheinen nur vereinzelt und untergeordnet vorzukommen und sind vielleicht späterer Entstehung.

Das Bohnerzgebilde scheint an den meisten Orten, unbedeutende Dislocationen ausgenommen, sich noch an derselben Stelle zu befinden, wo es entstanden ist. Ueber das Alter desselben sind die Meinungen der Geologen noch getheilt. Viele stellen dasselbe in die Tertiärzeit, es ist mir

aber kein Grund bekannt, warum die Entstehung nicht auf die Kreideperiode zurückgeführt werden könnte, wie gleichfalls Herr Rathsherr Peter Merian vermuthet. Gressly reiht sie sogar der Epoche des Néocomien ein. Weitere Untersuchungen müssen hier entscheiden. So viel ist gewiss, dass die bisweilen im Bohnerz vorkommenden Versteinerungen und Knochen, da sie sehr verschiedenen Formationen angehören, nicht zur Altersbestimmung dieses Gebildes dienen können.

Dass alle diese zum Bohnerzgebilde gehörigen Mineralmassen ähnlichen mechanischen und chemischen Ausscheidungen von mehr oder minder warmen kohlen säurereichen Mineralquellen ihre Entstehung verdanken, wie die Absätze unserer jetzigen Thermen, Säuerlinge und Stahlquellen, bedarf nach dem bereits gesagten keiner weitern Ausführung.

Eine andere Frage ist die, woher jene in einer frühern geologischen Periode thätigen Mineralquellen ihre Bestandtheile zur Bildung jener Absätze entnommen haben.

Es ist schon längst dargethan worden, dass die Tuffablagerungen und andere Kalksintergebilde am Fusse unserer Kalkgebirge, namentlich des Korallenkalkes, nichts anders als die Auslaugungsprodukte dieser durch kohlen saure Gewässer beständig angegriffenen Felsgesteine sind. Wir geben dieser Thatsache nur eine grössere Ausdehnung, wenn wir nachzuweisen versuchen, dass die Mineralien der Bohnerzlager die chemischen und mechanischen Auslaugungs- und Abscheidungsprodukte der umgebenden Juragesteine sind.

Ich habe mich im verwichenen Frühjahr viel mit der chemischen Untersuchung der Kalksteine aus unsern benachbarten jurassischen Etagen abgegeben und bei der Auflösung jener in Säuren so oft, mit und neben einander, die im Bohnerzgebiet vorkommenden Stoffe erhalten, dass

mir über die engen Beziehungen zwischen diesen letztern Produkten und den in den jurassischen Kalksteinen enthaltenen Nebenbestandtheilen kein Zweifel mehr blieb. Es wurde mir klar, dass die in den Mineralquellen enthaltene Kohlensäure, die Kalksteine im Grossen und im langen Lauf der Zeiten ganz ebenso auflöst, wie die Salzsäure in unsern Laboratorien im Kleinen es in kurzer Zeit thut, und dass daher in beiden Fällen dieselben Stoffe gelöst werden und dieselben Residua von Thon und Sand zurückbleiben. Ich habe mich durch vielfache Versuche überzeugt, dass es wenige jurassische Kalksteine, selbst unter den weissen, giebt, die völlig eisenfrei wären. Wo das Eisen als Carbonat beigemischt ist, lässt sich seine Anwesenheit erst bei der Verwitterung der Gesteine, wobei das Carbonat in Oxyd oder Oxydhydrat umgewandelt wird, an der Farbe erkennen. Daher kommt es, dass bisweilen fast farblose Oolithe, wie sie z. B. im Hauptrogenstein vorkommen, durch Verwitterung intensiv gelbbraun oder rothbraun werden. Manche jurassischen Schichten, wie die des Gryphitenkalkes, und namentlich diejenigen des untern und obern Eisenrogensteines, sind bekanntlich so eisenreich, dass sie bisweilen als Erz verschmolzen werden und 12—18 % Roheisen geben. In unserm weissen Korallenkalk fand ich jedoch keine Spur Eisen. Von der Voraussetzung ausgehend, die im Bohnerzgebilde vorkommenden Stoffe in den umgebenden Kalksteinschichten, woraus sie stammten, wiederfinden zu müssen, prüfte ich Kalksteine aus allen jurassischen Etagen auch auf einen Gehalt an Mangan und fand auch in der That fast in allen mehr oder minder starke Spuren dieses Elementes, im allgemeinen um so stärkere, je eisenreicher der Kalkstein sich zeigte. Auch der Portlandkalk, auf dem das Bohnerz gewöhnlich aufliegt, gab in den aus dem Pterocerien bei Pruntrut entnommenen Steinkernen, sehr deutliche Spuren.

Die stärkste Manganreaction gab der in unserer Nähe vorkommenden Gryphitenkalk. Im Ganzen ist das Mangan in diesen jurassischen Gesteinen nur in minimen Mengen vorhanden und tritt gegenüber dem Eisengehalt ebenso untergeordnet auf, wie in den siderolithischen Lagern gegenüber dem Bohnerz. Das Mangan ist bekanntlich in vielen Erzen, so namentlich in den Carbonaten, Phosphaten, Silicaten und Tungstaten des Eisens, ein treuer Begleiter dieses Elementes, es kann desshalb nicht befremden, dass im Allgemeinen der Mangangehalt mit dem Eisengehalt in den Kalksteinen wächst.

Unter was für einer Form das Mangan in den Kalksteinen, in denen keine dendritischen Ausscheidungen sichtbar sind, auftritt, ob als Carbonat oder Oxyd, konnte ich nicht ermitteln. Die Beimengung ist viel zu unbedeutend, als dass sie auf das äussere Aussehen des Gesteines, z. B. seine Färbung, irgend einen Einfluss ausüben könnte. Die grauliche oder schwärzliche Färbung mancher bitumenfreien Kalksteine, wie z. B. einzelner Lager im Hauptrogenstein, rührt nicht von Mangan, sondern von einem Eisengehalt, wahrscheinlich von Magneteisen, bisweilen auch von Schwefeleisen her.

Der Magnesiagehalt geht gleichfalls fast allgemein durch alle jurassischen Schichten und tritt oft als ein beträchtlicher Mischungstheil in einzelnen Kalksteinen auf. So wichtig dieser Gehalt in anderer Beziehung, zur Erklärung mancher geognostischen und mineralogischen Erscheinungen ist, so kommt er doch hier, im Bohnerzgebilde, wo Dolomite nur spärlich auftreten, weniger in Betracht.

Die Kieselerde als solche, d. h. nicht an Basen gebunden, findet sich nicht nur als Sand in den Kalksteinen und Mergeln sehr häufig mechanisch eingelagert vor, sie erscheint auch als spätere chemische Ausscheidungen in den bekannten Varietäten des Hornsteines, Jaspis und kry-

stallisirten Quarzes in manchen jurassischen Kalkschichten. Wenn auch die meisten dieser Kieselvarietäten für sich im Wasser fast unlöslich sind, so werden sie doch durch Mineralwasser, welche alkalische Carbonate enthalten, allmählig aufgelöst und später wird aus den in diesen Quellwassern aufgelösten alkalischen Silicaten im Contact mit Carbonaten oder Kohlensäure die Kieselsäure wieder ausgeschieden.

Ebenso leicht lässt sich der Ursprung der in den Bohnerzlagern vorkommenden, oft sehr reinen Thonmassen erklären: sie sind, gleich den Sandmassen, das Residuum der durch die kohlen-sauren Quellen aufgelösten jurassischen Kalksteine und Mergel, die bekanntlich fast immer mehr oder minder thonhaltig sind. Das ausgewaschene und zerfressene Aussehen der Kalksteine, in deren Spalten und Vertiefungen die Bohnerze abgesetzt sind, zeigt dass sie in der That durch säurehalige Gewässer angegriffen worden sind, und welche Säure möchte diess wohl eher bewirkt haben, als die auch in frühern geologischen Perioden allgemein verbreitete Kohlensäure, deren analoge Wirkungen wir in unsern heutigen Quellen noch wahrnehmen.

Wir finden also in den Bohnerzlagern dieselben Bestandtheile, ja meistens dieselben chemischen Verbindungen, aber gesichtet und gesondert, das Gleichartige zu grössern Massen vereinigt, wieder, dieselben, welche wir als die Bestandtheile der umgebenden Sedimentgesteine erkannt haben. Es kann daher kaum mehr bezweifelt werden, dass die Mineralmassen der Bohnerzlager die, theils auf chemischem, theils auf mechanischem Wege gesonderten Auslaugungsprodukte jener Sedimentgesteine sind, deren zahlreiche Spalten die corrodirenden aus der Tiefe aufsteigenden kohlen-sauren Gewässer durchzogen haben.

Es wäre ein Leichtes, nach dieser Theorie, alle die verschiedenen Vorkommnisse, die Herr Quiquerez so genau



in seiner schönen Arbeit über das Terrain sidérolitique beschrieben hat, wie z. B. die grosse Reinheit einzelner Sand-, Thon- oder Erzmassen, oder die stellweise Verunreinigung anderer, zu erklären, wenn diese Nachweisungen einen grössern Raum in diesen „Berichten“ in Anspruch nehmen dürften. Doch werden die wenigen gegebenen Andeutungen genügen, um den unternommenen Erklärungsversuch zu rechtfertigen.

Was die pisolitische Form der Bohnerze selbst betrifft, so verdankt wohl diese ähnlichen günstigen Umständen ihre Entstehung, wie wir sie oben bei der Bildung der kalkigen Carlsbader-Pisolite dargestellt haben. Es ist nicht unwahrscheinlich, dass man noch, dem Bohnerz ganz ähnliche, pisolitische Eisenerzablagerungen, so gut wie Kalkpisolite, als Absätze unserer jetzigen Säuerlinge auffinden wird, wenn dies nicht schon geschehen ist.

Man sollte in der Nähe der Bohnerzlager, in Folge der Auflösung der kalkigen Sedimentgesteine durch die kohlen-sauren Gewässer, bedeutende sekundäre Ablagerungen von kohlensaurer Kalk- und Talkerde erwarten. Solche finden sich aber, meines Wissens, in der Regel nicht vor. Ohne Zweifel wurden diese beiden, in kohlen-säurehaltigen Gewässern so leicht löslichen Carbonate, grösstentheils, gleich den noch löslichern alkalischen Salzen, durch die Bäche und Flüsse bis in die benachbarten See- oder Meeresbecken geführt, um da zur Bildung von Süsswasserkalken oder marinen Sedimenten beizutragen.

Die Absätze unserer heutigen Mineralquellen mögen uns als geringfügig erscheinen, gegenüber jenen mächtigen Ablagerungen, wie wir sie in den Bohnerzlagern, älterer Erz-lager nicht zu gedenken, vor uns haben. Wir dürfen jedoch nicht ausser Acht lassen, dass ohne Zweifel unsere Thermen und Säuerlinge, nur noch die schwachen Nachklänge einer weit intensivern und allgemeiner verbreiteten

plutonischen Thätigkeit sind, die in jenen frühern geologischen Perioden nicht nur die Spaltung und Aufrichtung der Felsschichten zu Gebirgen und das Hervortreten basaltischer, trachytischer und anderer Eruptivgesteine bewirkte, sondern auch aus zahllosen Quellen, welche die Gebirge auslaugten, ungeheure Massen von Kohlensäure an die Erdoberfläche sandte, ein Process, der vielleicht Jahrtausende währte. Wir haben in den fossilen Pflanzen- und Thiergeschlechtern zahlreiche Beweise, dass bis in die Tertiärzeit hinein die innere Erdwärme die jetzigen den verschiedenen Breitengraden entsprechenden Temperaturunterschiede grösstentheils ausglich. Die Mineralquellen und namentlich die Thermen und Säuerlinge mussten damals viel verbreiteter, reichhaltiger und im allgemeinen wärmer, mithin alle chemischen Wirkungen intensiver und die Absätze reichlicher, massenhafter, als heutzutage, gewesen sein.

Die Kohlensäure, selbst ein Product jener höhern plutonischen Thätigkeit, welche die glühenden Eruptivmassen im Erdinnern in Contact mit den nächstliegenden kalkigen Sedimentgesteinen brachte, erscheint, wie wir oben gesehen haben, in Verbindung mit den Gewässern als die hauptsächlichste Vermittlerin jener chemischen Processe. Ihre Aufgabe scheint zu der Zeit, in welcher sie die Bildung der Bohnerzlager veranlasste — eine Thätigkeit, die vielleicht schon beim Beginn der Kreideperiode ihren Anfang genommen hat, und wahrscheinlich noch den grössten Theil der Tertiärzeit hindurch fort dauerte — eine mehrfache gewesen zu sein. Ohne Zweifel hat sie da, wo sie sich in der Tiefe massenhaft in Gasform ansammelte, ohne einen Ausweg zu finden, gleich den gespannten Wasserdämpfen, zeitweise Erderschütterungen, und in deren Folge Spaltungen und Hebungen der Felsschichten verursacht, oder wo sie mit Hülfe der Gewässer die untern Schichten durchwühlte, zu Rutschungen und Senkungen der daraufliegenden

Veranlassung gegeben. Sie hat die in den jurassischen und triasischen Schichten weit zerstreuten Eisen- und Mangan-, Thon- und Sandtheilchen gesammelt, und theils mechanisch suspensirt, theils gelöst, mit dem gleichfalls gelösten Kalk- und Magnesiicarbonat, in den heraufquellenden Gewässern aus der Tiefe an die Oberfläche gebracht, und hier mit Hülfe des Sauerstoffes und des Wassers chemisch und mechanisch gesondert und das Gleichartige in concentrirtem Zustande zusammengehäuft. Sie hat dadurch das Geschäft des Berg- und Hüttenmannes wesentlich erleichtert, man könnte sagen, ein bestimmtes Quantum industrieller Arbeit verrichtet. Sie hat dem Hüttenmann die Erze, dem Geschirrfabrikanten den Thon, dem Tuchmacher die Walkererde, dem Maurer und Glasfabrikanten den Sand geliefert. Sie hat auch der Wissenschaft Dienste erwiesen, indem sie in grosser Menge den Kalk in den Gewässern aufgelöst erhielt, der sich später in den Seen und Meeresbuchten in feinen und reichlichen Niederschlägen wieder absetzte, und so nicht wenig zur Conservation der zahlreichen Thier- und Pflanzenreste beitrug, wie wir sie bei Oeningen, Aix, Radoboj, am Monte Bolca und ähnlichen Localitäten finden. Ferner hat die Kohlensäure ohne Zweifel schon damals die in den Sandsteinschichten vorhandenen Reste von alkalischen und erdigen Silicaten zersetzt und in lösliche Carbonate umgewandelt. Ein grosser Theil dieser Carbonate wurde durch die Flüsse in das Meer geführt, so namentlich das häufig vorkommende Natroncarbonat, und daselbst im Austausch mit dem bereits im Meerwasser enthaltenen Chlorcalcium und Chlormagnesium, in Chlornatrium oder Kochsalz, unter Ausscheidung von Kalk- und Magnesiicarbonat, umgesetzt. Ein anderer Theil der in den Gewässern gelösten alkalischen Carbonate, namentlich das Kalicarbonat wurde schon unterwegs von den Pflanzen absorbirt, oder, besonders das Natroncarbonat, als natürliche Soda, bis-

weilen auch in Folge einer Umwandlung desselben durch Sulfate und Chlorüre, als Glaubersalz und Kochsalz, an trockenen Orten, besonders in wärmern regenarmen Gegenden, krystallinisch ausgeschieden. Auf ähnliche Weise hat die Kohlensäure die Kieselsäure der Silicate freigemacht und in ihrer löslichen Modification in die Gewässer eingeführt. Aus letztern wurde die Kieselsäure wieder in der Form von Jaspis-, Hornstein- oder Feuersteinkugeln, von Quarzen, Achaten oder Chalcedonen ausgeschieden, oder zur kieseligen Umwandlung anderer Mineralien, sowie von Thier- und Pflanzenresten verwandt. Manche Infusorien-gattungen haben den Stoff für ihre Kieselpanzer solchen Gewässern entnommen. Endlich hat die Kohlensäure, in Folge der vulkanischen Einwirkungen in der Tertiärzeit in grosser Menge den Spalten der Erdrinde entstehend, gewiss mit zur Entwicklung einer üppigen Braunkohlenflora beigetragen, die in der reichlichern Menge der frei gewordenen Alkalien und löslichen Kieselsäure auch von anderer Seite eine förderliche Nahrung fand. Mit dieser üppigen Vegetation der Tertiärzeit entfaltete sich eine reiche vielgestaltige Fauna von Landthieren, namentlich von Insekten und Säugethieren, deren wachsender Ueberschuss vielleicht stellweise wieder durch die Kohlensäureexhalationen selbst auf eine schmerzlose Weise getilgt wurde.

Diesen Betrachtungen zufolge erscheint das Bohnerzgebilde nur als ein einzelnes Glied einer langen Kette von Erscheinungen, die alle direct oder indirect von dem massenhaften Auftreten der Kohlensäure abhiengen, welches Auftreten, wie wir gesehen haben mit der periodisch erhöhten Reaction des glühenden Erdinnern gegen die äussere starre Rinde und mit der Erhebung der Gebirge in engem Zusammenhange steht.

Dass diese Gasexhalationen, die gegen die Mitte der Tertiärzeit ihren Höhepunkt erreicht zu haben scheinen,

schon lange vorher ihren Anfang nahmen, und noch lange nachher, nur langsam abnehmend, durch die ganze Tertiärperiode, an zahlreichen Punkten der Erdoberfläche, bis auf unsere Tage, obgleich schwächer und vereinzelter, ihre Thätigkeit fortsetzten, wird wohl von Niemanden in Zweifel gestellt werden. Wir werden demnach nicht nur im Jura, sondern in vielen andern Gebirgen Erzlagern aus sehr verschiedenen Zeiten herstammend begegnen, welche, gleich dem Bohnerzgebilde, wesentlich den Kohlensäureexhalationen ihre Entstehung verdanken.

29. März 1854. Ueber das Vorkommen von reinem Chlorkalium am Vesuv. Unser Museum wurde in den letzten Jahren von mehrern Seiten, namentlich von Hrn. Debary-Sarasin dahier und von Hrn. Köchlin, Maire von Mülhausen, mit einer Anzahl Vesuver Mineralien beschenkt. Darunter befanden sich auch verschiedene Laven, worunter mir ein poröses Stück auffiel, welches mit einer schneeweissen krystallinischen Masse krustenartig überzogen war, die ich beim ersten Anblick für eine Kochsalz- oder Salmiaksublimation, bekanntlich nicht selten am Vesuv, hielt. Eine genauere chemische Untersuchung, sowohl auf nassem Wege, als auf trockenem, vor dem Löthrohr, zeigte, dass diese Masse fast reines Chlorkalium, und wie sich aus der deutlich violetten, nur schwach gelblich gefärbten Löthrohrflamme ergab, fast ganz frei von Natron ist. Alle Eigenschaften, das Aussehen, die Krystallform, die Löslichkeit, der Geschmack, die Schmelzbarkeit und Sublimirbarkeit zeigten die vollkommenste Uebereinstimmung mit dem in unsern Laboratorien dargestellten Chlorkalium.

Da ich in keinem der neuern mineralogischen Lehrbücher, die mir zu Gebote stehen, das selbstständige natürliche Vorkommen des Chlorkaliums, als Mineral, aufgeführt finde, so glaube ich diese Substanz als eine selbst-

ständige Species in die Mineralogie einführen zu dürfen. Leider hatte ich nicht genug Material, um eine genaue quantitative Analyse veranstalten zu lassen. Von Kalk-, Talk- und Thonerde zeigte sich keine Spur, von Natron ist jedenfalls nur ein Minimum vorhanden.

Ich bin überzeugt, dass dieses Mineral künftighin noch hie und da gefunden werden wird, wenn man nur danach sucht. In der That habe ich seit dieser Untersuchung, welche im Februar des vorigen Jahres ausgeführt wurde, in Bischofs Geologie, neuester Band (Bd. 2, Abth. 6) eine Angabe gefunden, worin das Vorkommen von sehr kalireichem (50 % und mehr Chlorkalium enthaltenden) Kochsalz gemeldet wird, ein Vorkommen, das offenbar nur Uebergänge zu dem reinen Mineral anzeigt, das mir zufällig in die Hände fiel.

Auch wenn ich nicht in den Stand gesetzt worden wäre, durch diese zufällige Acquisition das Vorkommen des Chlorkaliums thatsächlich nachzuweisen, oder wenn keine weitem bestätigenden Beobachtungen über das Vorkommen von chlorkaliumreichen Kochsalz vom Vesuv bekannt geworden wären, so liessen sich doch Gründe genug anführen, welche das natürliche Vorkommen von Chlorkalium in der Nähe von Vulkanen wahrscheinlich machen.

Jedermann weiss, dass Ausströmungen von heissen Wasserdämpfen, von Kohlensäure, Salzsäure, schweflichter Säure und Schwefelwasserstoff, welche beiden letztern unter günstigen Umständen zu Schwefelsäure oxydirt werden können, zu den gewöhnlichen Erzcheinungen vulkanischer Thätigkeit gehören. Andererseits wissen wir, dass die nähern wesentlichen Bestandtheile der Laven aus Augit, Olivin, Magneteisen und einem labradorähnlichen Feldspath, der aber bisweilen durch Leuzit vertreten ist, bestehen. Die

entferntern wesentlichen Bestandtheile sind: Kieselerde, Kali, Natron, Kalk-, Talk- und Thonerde, Eisenoxyd und Eisenoxydul, wozu bisweilen noch kleine Mengen von Kupfer-, Mangan- und Chromoxyd kommen. Die corrodirenden Wirkungen jener Säuren und Dämpfe auf die benachbarten vulkanischen Gesteine, sehr oft noch unterstützt durch hohe Temperaturen und starken Druck, sind gleichfalls allenthalben ersichtlich. Vor uns liegen eine Reihe mehr oder minder zersetzter Laven, von denen einige, die Endglieder dieser Zersetzung, nach meinen Untersuchungen nur noch aus einem Skelett von Kieselerde bestehen und durch ihre gelblich weisse Farbe gewissen Kalk- oder Schwefelsintern täuschend ähnlich sehen.

Ebenso müssen wir in der Nähe der Vulkane die durch den Angriff jener Säuren und Dämpfe auf die benachbarten Gesteine entstehenden Zersetzungsprodukte wiederfinden. Diese letztern müssen natürlich alle diejenigen Bestandtheile wieder enthalten, aus denen die ursprünglichen Gesteine, so wie die Gase und Dämpfe zusammengesetzt sind. Aus dem Contact dieser Zersetzungsprodukte unter sich oder mit andern Gasen und Dämpfen werden neue Verbindungen hervorgehen, die oft einer abermaligen Zersetzung unterliegen.

Wenn nicht so häufig solche secundäre Zersetzungen stattfinden würden, so könnten wir, Obigem zufolge, mit ziemlicher Sicherheit a priori die Arten von Zersetzungsprodukten bestimmen, die wir bei einem gegebenen Vulkan, dessen Exhalationen und Gesteine wir kennen, vorfinden werden. Manche dieser Salze sind nicht nur sehr leicht zersetzbar, sondern meistens auch in Wasser sehr löslich, so dass sie bald nach ihrer Entstehung grösstentheils wieder durch die atmosphärischen Gewässer fortgeführt werden

und nur an einzelnen, vor Feuchtigkeit geschützten Stellen sich erhalten können.

Einer solchen günstigen Oertlichkeit verdankte ohne Zweifel auch unser Chlorkalium seine Erhaltung. Nichts desto weniger kommen manche dieser Salze bei Vulkanen ziemlich häufig vor, wie kohlensaures und schwefelsaures Natron, schwefelsaures Kali, schwefelsaure Thonerde, Kali- und Natronalaun, Salmiak und andere, wovon gleichfalls eine Reihe von Belegstücken hier vorliegt. Andere möglicher oder wahrscheinlicher Weise noch vorkommende Verbindungen sind wohl desshalb bisher selten oder nie gefunden worden, weil sie mit andern häufiger vorkommenden Salzen verwechselt wurden. Bekanntlich sind die meisten dieser Salze, wo sie als Sublimations- und Incrustationsprodukte in undeutlich krystallinischen Massen auftreten, einander sehr ähnlich. Auch vernachlässigen aus leicht begreiflichen Gründen die meisten Geologen und Mineralogen, welche Vulkane besteigen, die nähere Untersuchung dieser unscheinbaren Substanzen.

Jedenfalls lässt sich, was die bisher wirklich gefundenen Salze betrifft, die Art ihres Vorkommens, ihre chemische und mineralogische Beschaffenheit, ihre grössere oder geringere Reinheit, aus der chemischen Constitution der vorhandenen Gase, Dämpfe und Gesteine und ihrer gegenseitigen Einwirkung, bis ins Einzelne erklären. Es ist jedoch hier nicht der Ort, die Erklärung aller jener Zersetzungsprodukte im Einzelnen auszuführen, ich beschränke mich darauf, diess beispielsweise bloss an dem von mir aufgefundenen Chlorkalium zu versuchen.

Da in den Laven die verschiedenen alkalischen, erdigen und metallischen Oxyde zusammen vorkommen, so erklärt sich auch daraus die öftere Vermengung der im Contact mit den sauren Dämpfen und Gasen aus denselben



hervorgehenden Chlorüre, Carbonate und Sulfate. Die Sulfate und Carbonate sind wenig oder gar nicht flüchtig, wohl aber in höhern Hitzgraden, wie sie nahe über dem vulkanischen Heerde wohl vorkommen können, die alkalischen Chlorüre, während die erdigen Chlorüre eher zersetzt werden, als sich verflüchtigen lassen. Hieraus erklärt sich die öftere Reinheit der alkalischen Chlorüre oder der aus ihrer Zersetzung hervorgehenden Sulfate in Bezug auf erdige Bestandtheile. Das gleichfalls flüchtige Eisenchlorid wird von jenen dadurch abgeschieden, dass es sich bei Anwesenheit von Luft und Wasserdämpfen — Bedingungen die selten fehlen — in Eisenoxyd umwandelt\*). Chlorkalium und Chlornatrium werden, da beide ungefähr in denselben Hitzgraden verdampfen, und beide alkalische Basen gemengt in den, von salzsauren Dämpfen angegriffenen Laven enthalten sind, gewöhnlich auch gemengt mit einander vorkommen. Ich habe jedoch ermittelt, dass Chlorkalium leichter zu verflüchtigen ist, als Chlornatrium, ein Umstand der die Trennung beider Chlorüre in der Nähe des vulkanischen Heerdes gleichfalls erleichtert. Ebenso wird die leichtere Zersetzbarkeit der kalk- und natronhaltigen Feldspathe, wo solche gleichzeitig mit kalihaltigen auftreten, die Scheidung der beiden Alkalien einleiten. Ueberdiess giebt es auch bekanntlich vesuvische Laven, wie den sogenannten Leucitporphyr, dessen feldspathartiger Gemengtheil, nämlich der Leucit, als alkalische Basis nur Kali und kein Natron enthält. Aus der Zersetzung solcher Leucitporphyre mittelst salzsaurer Dämpfe könnte also ein sehr reines Chlorkalium hervorgehen. Wir sehen hieraus, dass Chlorkalium und Chlornatrium wohl getrennt auftreten kön-

---

\*) Auf ähnliche Weise sind vielleicht das am Vesuv vorkommende Rothkupfererz und der Periklas (reine Magnesia) aus den Chlorüren des Kupfers und Magnesiums hervorgegangen.

nen, wenn sie auch wegen ihres gemeinsamen Ursprunges und ihrer so nahe übereinstimmenden Eigenschaften oft genug mit einander gemengt auftreten werden.

Das Meersalz enthält bekanntlich, nach den von G. Bischof zusammengestellten zahlreichen Analysen, höchstens 3 %, dasjenige des Mittelmeeres an der westlichen italiänischen Küste sogar nur 1 % Chlorkalium; alles vesuvische Kochsalz, das also mehr als 3 % Chlorkalium enthält, kann ebensowenig, als unser reines Chlorkalium, durch directe Sublimation des Meersalzes in der Nähe des vulkanischen Heerdes entstanden sein, wie öfters behauptet wurde. Ja es wird hiedurch sogar sehr wahrscheinlich, dass auch das reinere, von Chlorkalium fast freie, vulkanische Kochsalz, grösstentheils erst aus der Zersetzung der natronreichen Feldspathe der Laven mittelst salzsaurer Dämpfe entstanden ist. Es wird desshalb das vulkanische Kochsalz in die Reihe der übrigen aus der Zersetzung der vulkanischen Gesteine hervorgegangenen Chlorüre, Sulfate, Carbonate und Oxyde einzuordnen sein.

Schliesslich bleibt noch ein Wort über die Kieselsäure zu sagen übrig, die, als ein Hauptbestandtheil fast aller Eruptivgesteine, und so auch der Laven, bei der Zersetzung dieser Silicate gleichfalls unter irgend einer Form zum Vorschein kommen muss. Wir haben gesehen, wie die vorgewiesenen Vesuvlaven in der Weise corrodirt und ausgelaugt werden, dass zuletzt nur noch ein lockeres Kieselskelett übrig blieb. Nicht immer, ja selten, nimmt die Zersetzung der vulkanischen Gesteine diese Richtung. In allen Gesteinen, welche sich nicht in der Nähe des vulkanischen Heerdes befinden, und mehr dem Zutritt von sauren Flüssigkeiten, als von sauren Dämpfen ausgesetzt sind, tritt, bei der Zersetzung der Silicate, mit den ausscheidenden Alkalien, Erden und Metalloxyden, die

Kieselsäure in ihrer löslichen Modification mit aus, und giebt so zur Bildung der mannigfachen Varietäten des Quarzes Veranlassung, wie Chalzedon, Achat, Hyalith, Hornstein, Kieselsinter u. dgl. Bei unsern zerfressenen Vesuvlaven hingegen verwandelte die vom nahen glühenden Heerd ausströmende Hitze die bei der Zersetzung ausscheidende Kieselsäure sofort in die unlösliche Modification, die als nicht weiter angreifbar nach Ausscheidung aller übrigen löslichen Bestandtheile als ein Kieselskelett zurückbleiben müsste.

---

## ENTOMOLOGIE.

Hr. Dr. L. IMHOFF: Ueber eine neue Gattung der Scolopendriden von der afrikanischen Goldküste: *Alipes multicostis* Imh. (Vorgetragen den 16. Nov. 1853.)

Das Thier, welches ich hier beschreibe, glaube ich für neu nach Gattung und Art halten zu müssen. Es ist wenigstens dem Verfasser der im Jahr 1845 (in dem 19. Bande der Transactions of the Linnean Society) herausgegebenen vortrefflichen Monographie der Myriapoden, *Newport*, unbekannt gewesen. Ich gebe in Folgendem zunächst die auszeichnenden Merkmale der Gattung und Art:

*Alipes* nov. gen. Scolopendridarum.

*Pedum* postremorum articulis primo & secundo elongatis, inermibus, reliquis membranaceo-dilatatis, alam triarticulatam, perpendicularem exhibentibus.

*Adnotatio.* *Alipes* cognomen *Mercurii* apud Ovidium.

*Alip. multicostis.* Segmentis corporis, anterioribus exceptis, in dorso carinatis, carinis septem, posteriorum paucioribus; *pedum* postremorum ala sub-elliptica, lobis basali et apicali quam intermedio minoribus.

Der Körper misst vom Kopf bis zum hintersten Segmente nahe an 3 Zoll; er ist schlank zu nennen, insofern manche der grössern Segmente nicht breiter als lang, das viertletzte sogar länger als breit ist. Auf der Rückenseite sind das 5. und alle folgenden beinetragenden Segmente durch unregelmässige Runzeln rauh, ausserdem noch von Längskielen durchzogen; es liegt deren je einer am Seiten-

rande, zwischen diesen zählt man noch 5, auf den zwei hintersten nur 3; der mittlere Kiel ist ferner mehr oder weniger undeutlich auf den vordern Segmenten. Wie es bei den Scolopendriden gewöhnlich ist, folgt sich abwechselnd ein grösseres und kleineres Segment. An der vordern Seitenecke zeigen sich besonders manche der grössern niedergedrückt, wodurch eine mässige Einschnürung entsteht. Die allervordersten Segmente sind wie der Kopf völlig glatt; dieser hat zusammengedrückte, nach dem Ende allmählig verdünnte, wenigstens 17gliedrige Fühler. Athemlöcher von kreisrundem Umfange finden sich über dem 3., 5., 8., 10., 12., 14., 16., 18., 20. der 21 Beinpaare. Von diesen zeichnet sich das letzte durch Grösse und Gestalt sehr aus. Es beträgt an Länge mehr als einen Drittheil des eigentlichen Körpers. Man kann es flügeltragend nennen oder mit einem gestielten Blatte vergleichen, dessen Stiel als zweigliedrig zu bezeichnen wäre. Die zwei ersten Glieder dieser Beine zeigen sich nicht dicker als irgend eins der vorhergehenden Beine an seinen Anfangsgliedern, sie sind ferner langgezogen und völlig unbewehrt. Das Blatt nun oder der Flügel zeigt sich als dünne Haut, ist senkrecht gestellt, im Umriss ziemlich elliptisch und dreigliedrig, bietet somit 3 Lappen dar, von denen der mittlere der grösste, der endständige der kleinste ist. Der erste ist etwas herzförmig, der zweite und dritte sind zusammengekommen im Umfange eirund mit zugespitztem Ende; durch alle drei zieht sich eine etwas geschwungene Mittelrippe, welche gegen die Endspitze allmählig schwächer wird. Die Färbung des Thieres mag durch den Tod Veränderungen erlitten haben. Sie zeigt sich olivenbraun auf der Rücken-, blasser auf der Bauchseite der Segmente, braunröthlich am Kopfe und dem Kopfsegmente, bräunlichgelb an Fühlern, Mundtheilen und Beinen und blassrosenroth an den Flügelbeinen.

Das einzige, nicht vollständige, Exemplar, welches namentlich keine genauere Untersuchung der Mundtheile und der Athemlöcher erlaubt, stammt von der Goldküste Guineas und befand sich unter verschiedenen in Rum aufbewahrten Insecten, die mir Hr. Professor Dr. Streckeisen mitgetheilt hat.

Diese Gattung bietet in den hintersten Beinen eine höchst überraschende Bildung dar und weicht sehr von allen übrigen der *Scolopendridae* Newp. ab; am ehesten könnte dem Thiere etwa noch wegen der ebenfalls stattfindenden Unbewehrtheit der hintersten Beine *Branchiostoma nuda* Newp. (loc. cit. p. 412) genähert werden. Sie macht auch eine Aenderung der von Newport in seiner Diagnose der *Scolopendridae* gegebenen Bestimmung „pedes posteriores incrassati; articulo primo vel secundo spinoso“ nöthig. Die Abbildung stellt die Art in natürlicher Grösse von der Seite gesehen dar (die fehlenden Beine sind durch punktirte Linien angedeutet); vergrössert in a. die 8 letzten Körpersegmente von der Rückenseite, in b. eins der hintersten Beine.

---

## PHYSIK.

Herr FRIEDR. BURCKHARDT: Ueber Binocularsehen.  
(Vorgelesen d. 12. Jan. und 9. März 1853.)

Die Erscheinungen des binocularen Sehens beschäftigen seit einigen Jahrzehnden manche Physiologen und Physiker, seitdem durch J. Müllers Gründlichkeit die vielfachen, verschiedenartigen und höchst zerstreuten Beobachtungen eine wissenschaftliche Bearbeitung gefunden haben. Zu der Beantwortung der Frage: Wie kann und wann muss ein objectives Einzelbild auch subjectiv als solches, wann nicht als solches empfunden werden? ist seit Müller wenig Durchgreifendes mehr in die Lehre vom Sehen mit beiden Augen eingeführt worden. Seine auf die Annahme identischer Netzhautstellen begründete Theorie vom Einfach- und Doppeltsehen eines einfachen Körpers wurde von den Physiologen fast ebenso allgemein angenommen, als von den Physikern bekämpft, und man ist auch gegenwärtig noch lange nicht über diesen Hauptpunkt einig. Durch diesen Kampf hat sich eine ziemlich bedeutende Litteratur gesammelt, so dass es mir hier nicht möglich ist, auf alles darin Behandelte näher einzutreten; ich werde mich an Einzelnes, das besonders hervorzuheben ist, halten müssen.

Die Lehre von den identischen Netzhautstellen ist nach J. Müller kurz zusammengefasst folgende: Jeder Punkt in dem Einen Auge hat im andern einen entsprechenden, identischen; alle andern Punkte des zweiten Auges verhalten sich gegen ihn different. Denkt man sich die Augenachsen verlängert, bis sie die Netzhäute schneiden, und heisst man die Schnittpunkte Pole der Augen, umgiebt man

ferner die Augen mit Längen- und Breitenkreisen um diese Pole, so heissen zwei Punkte, welche gleiche Länge und Breite haben, identisch, solche, die verschiedene Länge und Breite haben, different. Identische Punkte liegen also in den beiden Augen gleich und unsymmetrisch. Sendet ein Punkt ausserhalb des Auges Strahlen in jedes Auge, welche identische Stellen treffen, so wird er einfach gesehen, treffen dieselben differente Stellen, so wird er doppelt gesehen. Kreuzen sich die Sehachsen in einem Punkte, so sieht man diesen Punkt einfach, weil die Pole der Augen (die jedenfalls entsprechend sind) getroffen werden. Durch eine einfache geometrische Betrachtung hat Müller nachgewiesen, dass nicht nur der Convergenczpunkt der Augenachsen bei einer bestimmten Stellung derselben einfach gesehen wird, sondern dass alle Punkte, welche auf einem Kreise liegen, der durch den Convergenczpunkt und durch die Augenmittelpunkte gelegt werden kann, ebenfalls einfach erscheinen. Durch die beiden Augenachsen wird eine Ebene bestimmt, und kein Punkt der Ebene weder ausserhalb, noch innerhalb des genannten Kreises, des Horopters, genügt der Bedingung identische Netzhautpunkte zu afficiren. Es darf natürlich diese aus einer geometrischen Betrachtung hervorgehende Kreislinie in der Wirklichkeit nicht als genau richtig betrachtet werden. Sie ist nur diejenige Linie, welche für alle Augenpaare, alle Augenstellungen und Refractionszustände der Bedingung am nächsten entspricht.

An dieser Horopterlinie ist viel gerüttelt worden. Heermann hat eine Verbesserung zu geben versucht mit Berücksichtigung der verschiedenen Refractionszustände für verschieden gerichtete Strahlen und glaubt, „den ungefähri- gen Horizontaldurchschnitt des Horopters gegeben zu haben.“ Mathematische Unrichtigkeiten machen die Ableitung höchst unklar.



Volkman n erwähnt eine Verallgemeinerung des Horopters für den Raum und findet eine Kugel, deren Aequator der Horopter ist\*). Auch die Identitätsfläche Tourtuals entspricht der Bedingung nicht. Es lässt sich aber erweisen, und diess ist zuerst von Prévost geschehen, dass die räumliche Horopterfigur nichts anderes ist, als der Müller'sche Horopterkreis und eine im Convergenzpunkt der Augenachsen auf den Horopter errichtete Senkrechte. Ich habe diese Figur unabhängig von Prévost auf ganz anderm Wege auch erhalten, will aber nicht in die genauere Auseinandersetzung eintreten, sondern nur den Gang des Beweises andeuten.

Die Augen müssen als Kugeln angenommen werden. Die Mittelpunkte derselben als Kreuzungspunkte der Strahlen. Uebrigens gilt der Beweis, es mag irgend ein Punkt der Augenachsen als Kreuzungspunkt angenommen werden.

Die Horopterebene schneidet die Augen in grössten Kreisen  $A$  und  $A_1$ , welche nur identische Punkte enthalten. Denkt man sich durch die Sehachsen Ebenen gelegt, senkrecht zu der Horopterebene, so schneiden diese wieder die Augen in grössten Kreisen  $B$  und  $B_1$ , welche senkrecht auf die ersten stehen und nur identische Punkte enthalten; die beiden Ebenen schneiden sich aber in einer Linie, welche im Achsenconvergenzpunkte senkrecht auf den Horopter steht.

Werden ferner durch den Punkt, welche dem Convergenzpunkt auf dem Horopterkreise diametral gegenübersteht und durch die Augenmittelpunkte Ebenen senkrecht auf den Horopter gerichtet, so schneiden sich dieselben in einer Senkrechten, die Augen aber in grössten Kreisen  $C$  und  $C_1$ , welche wiederum nur identische Punkte enthalten. Gehen von irgend einem Punkte des Horopterkreises oder

---

\*) Auch in Ludwigs Physiologie ist noch von dieser Kugel die Rede.

der beiden Senkrechten Strahlen nach den Augen, so werden gleichliegende, identische Punkte getroffen und zwar entsprechen den drei Theilen des räumlichen Horopters drei Paare identischer Kreise. Diese drei Kreise, von denen in Wirklichkeit aus einem leicht ersichtlichen Grunde nur zwei in Betracht kommen können, möchte ich Hauptkreise nennen, sie sind constant und entsprechen den beiden Theilen des räumlichen Horopters, die Kreise  $A$  und  $A_1$  dem Müllerschen Horopter, die Kreise  $B$  und  $B_1$  der Senkrechten im Achsenschnittpunkte.

Denkt man sich von irgend zwei identischen Punkten aus, welche nicht auf den Hauptkreisen liegen, Strahlen nach aussen gezogen, so werden sich dieselben zwar in einer horizontalen Projection schneiden; legt man aber die Raumfigur in die Horopterebene um, so sieht man leicht, dass es unmöglich ist, dass sich die Strahlen schneiden. Es geht daraus umgekehrt hervor, dass es im Raume ausser den, beiden Hauptkreisepaaren entsprechenden Linien keinen Ort giebt, von dem Strahlen nach identischen Netzhautpunkten gelangen können.

Alle Punkte aber im Raume, welche nicht einfach gesehen werden können, weil sie differente Stellen treffen, werden doppelt gesehen, und zwar lässt sich eine verschiedenartige Verschiebung denken.

Horizontal doppelt erscheinen alle Punkte, welche

1) in der Horopterebene,

2) in einer Ebene liegen, welche senkrecht auf die Mitte der Verbindungslinie beider Augenmittelpunkte steht.

Vertical doppelt erscheinen alle Punkte, welche auf einem Cylinder liegen, dessen Erzeugungskreis der Horopter, und dessen Achse senkrecht auf denselben steht.

Für alle andern Punkte des Raumes tritt zugleich eine horizontale und seitliche Verschiebung ein. Die horizon-

talen Doppelbilder erscheinen um so divergenter, je weiter der gesehene Punkt sich vom Horopterkreise entfernt, die verticalen Doppelbilder, je weiter sich der Punkt von der Senkrechten im Convergenczpunkte der Augenachsen entfernt.

Die beiden genannten Ebenen, in welchen sich alle horizontal doppelt gesehenen Punkte befinden, und der Cylinder, welcher alle vertical doppelt gesehenen enthält, schneiden sich aber in dem Müllerschen Horopterkreise und den beiden dazu senkrechten Linien, welche oben sind construirt worden.

Die Bestätigung der angeführten Thatsachen, welche aus der Annahme identischer Netzhautstellen mit Nothwendigkeit hervorgehen, lässt sich leicht durch das Experiment geben, vorausgesetzt, dass das beobachtende Auge eine gewisse Empfindlichkeit für Doppelbilder hat. Meine Augen sehen eine Nadel, welche in der Entfernung von 8—10'' eine Linie vor einen Punkt auf weissem Papier gehalten wird, noch deutlich doppelt, so dass ich denselben wohl einige Schärfe in Bezug auf Wahrnehmung von Doppelbildern zuschreiben darf.

Werden die beiden Augen in möglichst fester Lage in die Richtung einer Ebene gebracht, und wird zugleich ein Punkt fixirt, so lassen sich durch Hin- und Herbewegen einer Nadel leicht noch viele andere Punkte finden, welche bei dieser fixirten Augenstellung einfach gesehen werden. Zieht man durch alle diese Punkte einen Bogen, so gehört dieser höchst annähernd einem Kreise an, der durch die Augenmittelpunkte geht. Es wird hiedurch erwiesen, dass selbst bei Berücksichtigung der verschiedenen Refraction für seitlich einfallende Strahlen, der Horopter nahezu die Gestalt eines Kreises hat.

Es braucht nicht weiter erwähnt zu werden, dass die verticalen Doppelbilder, so wie die zugleich seitlich und vertical verschobenen mit einiger Uebung leicht können

wahrgenommen werden, alle natürlich bloss in einem verhältnissmässig kleinen Bogen, da der Nasenvorsprung der Beobachtung von Doppelbildern ein unübersteigliches Hinderniss in den Weg legt, und so gerade die divergentesten Doppelbilder beseitigt.

Das Sehen einfacher Körper sollte der Lehre von den identischen Netzhautpunkten einen harten Stoss beibringen, und zwar knüpft sich der Angriff zunächst an die Erfindung des Stereoscops.

Werden etwas nahe Gegenstände in ruhiger Lage der Augen von jedem Auge gesondert betrachtet, so ist leicht eine Verschiedenheit der Bilder in beiden Augen wahrzunehmen. Wir sehen überhaupt nur dann ein Körperbild, wenn die beiden Retinabilder verschieden sind. Porterfield vergleicht unser Augenpaar zwei Standpunkten, von denen aus wir die Gegenstände aufnehmen. Wir dürfen, wenn wir einen Körper in seinen Dimensionen und seiner Entfernung vom Auge wollen richtig erkennen, denselben nicht bloss mit Einem Auge, einseitig, betrachten. Wheatstone zog daraus den einfachen Schluss, dass das Augenpaar, wenn jedem Auge besonders ein getreues Abbild des Körpers vom richtigen Standpunkt aus aufgenommen, dargeboten würde, nicht ein Flächenbild, sondern ein Körperbild wahrnehmen müsste. Projicirt man den Körper für zwei Augenpunkte so, dass als Augendistanz die Weite des deutlichen Sehens, als Abstand der beiden Verschwindpunkte die Entfernung beider Augenmittelpunkte angenommen wird, so erhält man zwei Bilder desselben Körpers; welche vollkommen so beschaffen sind, dass sie auf den beiden Netzhäuten dieselben Contouren entwerfen, wie sie der Körper selbst hervorbringen würde. Da aber Ungenauigkeit der Ausführung den Erfolg stören könnte, kann man den besten Zeichner, das Licht, auf die jodirte Silberplatte zeichnen

lassen; alsdann entstehen, wenn die beiden Stellungen, unter denen die Bilder eines Körpers aufgenommen werden, ungefähr eine Neigung von  $18^\circ$  haben, ein Winkel, den die Augenachsen ungefähr bei einer Convergenz in 8'' Entfernung bilden, so vollkommen entsprechende Projectionen des Körpers, wie sie von Hand nicht können nachgeahmt werden. Die Vereinigung von Bildern, welche auf diese Art sind erhalten worden, bewerkstelligte Wheatstone\*) so, dass er dieselben an zwei parallelen Wänden aufstellte und mittelst zweier, ungefähr rechtwinklig zu einander geneigten Spiegel in die Augen projicirte; das Instrument hiess er Stereoscop. Brewster erreichte denselben Zweck mittelst zweier Linsen, welche auf einem Durchmesser aus einer grössern Linse symmetrisch herausgeschnitten wurden. Die brechenden Winkel werden gegen einander gestellt und dadurch die Lichtstrahlen, welche von den beiden neben einander liegenden Projectionen nach den entsprechenden Augen gelangen sollen, so gebrochen, dass sich die Bilder in der Focaldistanz der Linsen decken. In diesem Stereoscope zeigen sich die Bilder am deutlichsten und raschesten, daher es denn auch die grösste Verbreitung gefunden hat und nunmehr zu einem interessanten Salonspielzeuge geworden ist. Die bei weissen Figuren auftretenden prismatischen Farben, welche durch eine kostspielige achromatisirende Vorrichtung wegzuschaffen wären, sind oft etwas unangenehm.

Auf Brechung in rechtwinkligen Prismen und Reflexion an deren Hypotenusenflächen gründete Dove eine Reihe sinnerreicher Stereoscope, welche vor allen andern eine gleichmässige Beleuchtung gestatten und keine Farben zeigen.

---

\*) Bei der Beschreibung dieses und der folgenden Stereoscope habe ich mich äusserst kurz gefasst, da die Détails in den Originalaufsätzen nachzulesen sind und mich hier viel zu weit führen würden.

Die neuesten Methoden stereoscopischer Combination von E. Wilde und Rollmann bieten zwar einiges Interesse dar, können aber hier bloss erwähnt werden.

Die Wirkung aller dieser Stereoscope ist nun einfach die: man glaubt statt zwei ebener Bilder ein Körperbild wahrzunehmen. Wie wir dieselbe Wirkung auch ohne weiteres Instrument hervorbringen können, darüber werde ich später das weitere erwähnen.

Wheatstone griff mit dem Stereoscope die Lehre der identischen Netzhautpunkte an und zwar folgendermassen:

Ist die Annahme richtig, so können nur Punkte des Horopters einfach gesehen werden, indem nur dann identische Punkte afficirt werden; nun aber lehrt uns das Stereoscop und das Körpersehen überhaupt, dass auch Punkte ausserhalb des Horopters können einfach gesehen werden, indem doch nicht alle Punkte eines Körpers mit dem Horopter zusammenfallen können. Wheatstone glaubt sogar nachweisen zu können, dass selbst in dem Falle, wenn evident identische Netzhautstellen afficirt werden, Doppeltsehen eintreten könne. Seine Gründe sind mit vieler Umsicht von Tourtual und mit nicht weniger Schärfe, wahrscheinlich unabhängig von demselben, wie wohl nach ihm von Prévost widerlegt worden.

Wer zum ersten Male in ein Stereoscop sieht, dem wird es unmöglich, gewisse Figuren, und zwar gerade diejenigen, von denen einzelne Theile höchst differente Stellen der beiden Netzhäute afficiren, sogleich zu combiniren. Es wird unter zehn kaum Einem gelingen, einen gegen die Augen stehenden Pfeil in seiner richtigen Lage zu erkennen, so wenig als ein normales Augenpaar einen senkrecht gegen die Verbindungslinie beider Augen ausgespannten Faden einfach sehen wird. Sind hingegen die

Zeichnungen von der Art, dass ihre Bilder nur höchst wenig differente Stellen treffen, so werden die Doppelbilder wenig divergirend, und für den Ungeübten schwer oder gar nicht wahrnehmbar sein. Sollen wir uns wundern, wenn in einem solchen Falle das Augenpaar glaubt, ein einfaches Bild zu sehen und zwar das Bild desjenigen Körpers, welches in seinem Auge ganz dasselbe Bild würde erzeugt haben? Warum wir überhaupt Körper sehen, wieviel die Gewohnheit dazu beiträgt, das weiss ich nicht genau anzugeben; dass aber die Gewohnheit bedeutend mit im Spiele ist, beweist einfach der Umstand, dass man sich das Körpersehen zwar nicht in allen Fällen, doch in vielen abgewöhnen kann. In gewissen Zeiten, wo ich mich viel mit Doppeltsehen und dem Stereoscop abgegeben habe, war's mir ein Leichtes, beinahe nichts als Ebenen zu sehen, wenigstens wenn ich Körper betrachtete, welche nicht sehr weit von den Augen entfernt waren; und wie zum Beispiel J. Müller im Stereoscop nur neben einander liegende Flächen sehen kann, so ist es mir auch möglich, alle erscheinenden und zwar mir jetzt gewöhnlich beim ersten Blicke erscheinenden Körperbilder, in die beiden Bestandtheile aufzulösen. Der Versuch gelingt mir nicht bei Daguerrotypen von solchen Gegenständen, deren einzelne Theile auf wenig differenten Stellen sich abbilden. Eine Statue, ein Relief photographisch für das Stereoscop aufgenommen und mit demselben combinirt, gibt Bilder, welche sich auf sehr entsprechenden Netzhautstellen abbilden, und es bedürfte allerdings einer ungemeynen Empfindlichkeit für Doppelbilder, um in solchen Fällen wirklich solche wahrzunehmen. Ein hervorstehender Arm oder irgend ein Gegenstand, welcher auf etwas differentern Stellen sich abbildet, wird aber immer doppelt gesehen. Differente Stellen empfinden zwar immer doppelt, können aber einfach sehen, wenn man unter Sehen die durch die (wahr-

scheinlich angewöhnte) Vorstellung vermittelte Empfindung begreift.

Wheatstone glaubte sogar durch einen Versuch zu zeigen, dass selbst identische Punkte zugleich afficirt doppelt sehen können. Diess wäre allerdings für die Lehre ein harter Schlag. Allein es geht aus der Beschreibung des Versuches hervor, dass Wheatstone zwar richtig gesehen oder geschaut hat, nicht aber richtig beobachtet. Man darf bei solchen Versuchen nicht auf den ersten Eindruck hin Schlüsse und Folgerungen ziehen, sondern sich Zeit und Musse gönnen, der angewöhnten Vorstellung sich zu begeben; dadurch sieht man nicht mit einem Vorurtheil die Sache an, sondern gerade ohne ein solches, das uns überall da begleitet, wo wir unser Augenpaar seiner Gewohnheit überlassen. Der Versuch ist folgender:

Wird dem rechten Auge eine verticale, dem linken eine von der senkrechten Richtung etwas abweichende Linie in dem Stereoscop dargeboten, so sieht man eine Linie, deren Extremitäten sich in verschiedenen Entfernungen vor den Augen zu befinden scheinen. Es werde nun auf das Blatt für das linke Auge eine schwächere verticale gezogen, welche der auf dem Blatte für das rechte Auge befindlichen Linie in Stellung und Länge genau entspricht. Betrachtet man die beiden Blätter im Stereoscope, so werden die beiden stärkern Linien, von denen jede mit Einem Auge gesehen wird, sich decken, und die daraus resultirende einfache Linie wird in derselben perspectivischen Linie erscheinen, als vorher der Fall war, die schwache Linie aber, welche auf Netzhautpunkte des linken Auges fällt, die mit denen des rechten correspondiren (identisch sind), auf denen sich die starke verticale Linie darstellt, erscheint an einem verschiedenen Orte.

Es hat dieser Versuch beim Lesen etwas Ueberraschendes, was aber beim Anstellen desselben ganz und gar weg-



fällt. Es ist von drei Linien die Rede, einer verticalen starken für das eine Auge, einer schiefen starken und einer verticalen schwachen für das andere Auge. Heisse ich die erste  $ab$ , die zweite  $cd$ , und die dritte  $ef$ , so lassen sich drei Fälle denken: 1) die Augenachsen kreuzen sich so, dass  $a$  und  $c$  zusammenfallen, dann liegen  $b$  und  $d$  nebeneinander, und da die beiden verticalen Linien sich auf differenten Stellen abbilden, auch diese; 2) die Punkte  $b$  und  $d$  fallen zusammen, dann liegen  $a$  und  $c$  neben einander, und die verticalen auch, aus demselben Grunde; oder 3) die Augenachsen kreuzen sich in den Mitten der Linien, dann werden sich die verticalen decken, die Endpunkte der schiefen Linie aber werden neben den Endpunkten des Deckbildes sich befinden. Es sind gerade in diesem Falle die beiden Linien, die stark verticale und die schiefe, die Projectionen einer schief gegen das Auge gestellten Linie; wird diese Linie etwas stark schief, so dass die Entfernungen der Endpunkte in bedeutend verschiedenen Abständen vom Auge sich befinden, so kann kein Mensch mehr die beiden Bilder vereinigen, wie man denn auch beim Beobachten eines Körpers in einer solchen Lage denselben in zwei Bilder sich auflösen sieht.

Gewisse richtig gezeichnete stereoscopische Figuren können unter keinen Umständen vollständig combinirt werden, weil auch die Körper, deren Projectionen sie sind, in Wirklichkeit auch nie in allen Theilen können einfach gesehen werden, sondern, wenn ein Theil derselben fixirt wird, der grössere übrige Theil doppelt erscheint.

Dove beschreibt ein Beispiel solcher Art: „Ich zeichnete auf weissen Grund mit rothen Linien die Projection einer Pyramide, welche ein convexes Relief darstellte und über derselben Grundfläche mit blauen Linien, die Projection einer gleichen Pyramide, welche bei stereoscopischer Combination hohl erscheint. Das zweite Blatt enthielt

die entsprechenden Projectionen mit denselben Farben. Hätten sich die Eindrücke in gleicher Weise combiniren lassen, als ihre beiden Componenten, so hätte die senkrechte Achse der convexen rothen Pyramide die Verlängerung gebildet der ebenfalls senkrechten Achse der concaven blauen Pyramide. Es ist aber hier unmöglich, ein Relief zu erhalten, man sieht stets einen von einem Sechseit umschlossenen sechsseitigen Stern, dessen sämmtliche Linien aus nebeneinanderliegenden blauen und rothen Linien gebildet sind.“

Nach der Originalzeichnung habe ich mir eine Copie dieser Projection gezeichnet, und habe auch auf den ersten Blick dasselbe gefunden. Nun aber ist es möglich, durch Veränderung der Achsenconvergenz, sowohl die erhabene als die vertiefte Pyramide im Relief zu sehen, freilich nicht beide zugleich, was selbst dann unmöglich ist, wenn man den Körper selbst, aus Draht verfertigt, beobachtet. Ja man kann sogar dadurch, dass man den Mittelpunkt des ganzen Körpers oder besser des Drahtgerippes fixirt, ebenfalls den von einem Sechseit umschlossenen sechsseitigen Stern wahrnehmen, wobei man ganz alles Urtheil über die verticale Dimension des Körpers verliert.

Es giebt noch eine andere Art stereoscopische Bilder zu sehen, und zwar sind hiezu keine Apparate nöthig, man kann es durch Doppeltsehen, und zwar ist diess schon von Verschiedenen beobachtet, aber als so angreifend für die Augen dargestellt worden, dass das häufige Anstellen von Versuchen nicht anzurathen ist. Es verhält sich damit folgendermassen:

Wird ein Gegenstand fixirt, so fallen von dem fixirten Punkte Strahlen auf identische Netzhautstellen, die Pole, er wird demnach einfach gesehen. Befindet sich in der Richtung des einen Strahles ein Punkt, so fällt sein Bild mit dem ersten zusammen, ebenso verhält es sich, wenn

ein Punkt sich in der Richtungslinie des andern Auges befindet. Es können also zwei getrennte Punkte einfach gesehen werden. Die Punkte aber, von welchen jeder in einem Auge ein Bild im Pole hervorbringt, bilden sich auch im andern Auge, nur aber auf differenten Stellen ab, werden also nicht mehr einfach gesehen. Man erhält also drei Bilder oder anders: Jeder Punkt bringt in jedem Auge ein Bild hervor, im Ganzen sind also deren vier vorhanden, zwei fallen auf die Pole, werden also combinirt, im Ganzen sieht man drei Punkte. Ersetzt man die Punkte durch stereoscopische Projectionen, so wird an der Vereinigungsstelle ein Körperbild erscheinen, während die beiden andern, nicht combinirten, ebene Bilder bleiben. Bei der Beobachtung dieser stereoscopischen Combinationen, welche ich sehr oft angestellt und abgeändert habe, bediene ich mich besonders der Projectionen eines abgestumpften Kegels, wegen ihrer Einfachheit. Zwei Paare nicht concentrischer Kreise bilden die ganze stereoscopische Zeichnung. Wenn in der Abbildung für das rechte Auge, der Mittelpunkt des Abstumpfungskreises links vom Mittelpunkt der Grundfläche und umgekehrt für das linke Auge der Mittelpunkt des kleinen Kreises rechts von dem des grössern liegt, so erscheint der Kegel erhaben, im umgekehrten Falle aber vertieft. Ich werde den Namen Relief uneigentlich immer dann gebrauchen, wenn sich ein Bild von drei Dimensionen darstellt.

Unser Urtheil über die Grösse gesehener Gegenstände ist besonders von zwei Umständen abhängig: 1) Von der Grösse des auf der Retina erzeugten Bildes, und 2) von der Convergenz, welche die Augenachsen haben. Zu diesen beiden sind diejenigen zu nennen, welche ältere Forscher, De la Hire und Porterfield, hinzufügen, nämlich der erforderliche Accommodationszustand, die Lebhaftigkeit der Farbe, das verschiedene Aussehen der kleinsten Theile des

Gegenstandes, die Betrachtung der Gegenstände, welche den Hauptgegenstand umgeben. Diese vier genannten Umstände sind aber alle nicht so einflussreich, als die beiden ersten.

Wheatstone ging darauf aus, die Grösse der Retinabilder und die Convergenz der Augenachsen unabhängig von einander zu verändern, und erreichte den Zweck durch eine Vorrichtung an seinem Spiegelstereoscope.

Die parallelen Wände, an denen die Bilder aufgestellt sind, sind auf Schlitten verschiebbar, die beiden Arme des Stereoscops drehbar um einen Punkt in der Mitte zwischen den beiden Spiegeln. Je näher bei feststehenden Spiegeln die Bilder derselben gebracht werden, desto grösser werden bei unveränderter Achsenconvergenz die beiden Retinabilder und umgekehrt.

Werden aber die Arme um den festen Mittelpunkt gedreht, während die beiden parallelen Wände feststehen, so wird dadurch der Winkel der Augenachsen geändert, während die Retinabilder gleich gross bleiben.

Wheatstone fand mit diesem veränderten Stereoscope folgende Sätze:

Bei gleichbleibender Achsenconvergenz und veränderlichem Retinabilde, ändert sich die Grösse des gesehenen Bildes so, dass es mit der Abnahme des Retinabildes kleiner, mit der Zunahme grösser wird.

Bei gleichbleibendem Retinabilde und veränderlicher Achsenconvergenz ändert sich die Grösse des wahrgenommenen Bildes so, dass es mit stärker werdender Convergenz kleiner, mit schwächer werdender grösser wird.

Beim gewöhnlichen Sehen arbeiten sich die beiden Veränderungen entgegen, daher wir den gleichen Gegenstand in verschiedenen Entfernungen für gleich gross halten.

Hätten mich nicht die Versuche, welche ich zur Ermittlung dieser Sätze anstellte, auch noch zu andern Resultaten geführt, betreffend die Accommodation des Auges, so würde ich sie mit Stillschweigen übergehen.

Das Blatt, auf welches ich die Zeichnungen bringe, welche durch Doppeltsehen sollen vereinigt werden, steht immer parallel den Augen, senkrecht zur Horopterebene; eigentlich sollte das Blatt gekrümmt werden nach der Horopterlinie, allein der Einfluss nicht eintretenden Zusammenfallens der Bilder, weil differente Stellen getroffen werden, ist hier durchaus von keinem Belang, zudem aber auch die Abweichung der Geraden, auf welcher die Figuren gezeichnet werden, von dem Kreise, auf welchen sie sollten aufgestellt sein, besonders bei etwas grösserer Entfernung vom Auge, nur höchst gering.

Zeichnet man die beiden stereoscopischen Projectionen eines abgestumpften Kegels auf ein Blatt neben einander, so kann man diese Figuren auf höchst verschiedene Weise betrachten. Die drei besondern Fälle, welche hiebei können eintreten, sind folgende:

1) Die Augenachsen kreuzen sich so, dass sie die beiden Projectionen durchschneiden, man erhält einen Hochkegel und daneben jederseits eine nicht combinirte Projection desselben.

2) Die Achsen kreuzen sich auf dem Papier; diess ist das gewöhnliche Sehen, man sieht die beiden Projectionen neben einander.

3) Die Achsen kreuzen sich so vor dem Blatte, dass sie die beiden Bilder wiederum durchschneiden, man erhält einen Hohlkegel, da dem linken Auge die Projection des rechten und umgekehrt dargeboten wird.

(Hiebei erlaube ich mir eine Zwischenbemerkung: Es ist klar, dass bei allen Fällen, in welchen die beiden stereoscopischen Projectionen zu einander symmetrisch liegen,

die Dimension von Höhe und Tiefe sich dann umkehrt, wenn die Bilder der Augen vertauscht werden, dass zum Beispiel die Projectionen einer Pyramide vertauscht eine ausgehöhlte Pyramide, die eines Kegels einen Hohlkegel hervorbringen, da man eben dem Auge alsdann jedesmal die entsprechende Projection der ausgehöhlten Pyramide, des Hohlkegels zeigt. Unter den Prismenstereoscopen Dove's, welche durchweg blos für symmetrische stereoscopische Projectionen anwendbar sind, befindet sich eines, bestehend aus zwei rechtwinkligen Prismen, deren Hypotenusenflächen nahezu parallel sind. Dieses zeigt die Umkehrungserscheinungen am auffallendsten. Wheatstone hatte den sonderbaren Gedanken, dieses Instrument noch einmal zu erfinden und demselben, was ihm wohl als einziges Verdienst an der Erfindung wird vindicirt werden können, den Namen *Pseudoscop* zu verleihen. Mit diesem Instrument will Wheatstone auch an ganz unsymmetrischen Figuren Erhabenes und Vertieftes vertauscht haben. Mir ist es nicht gelungen, ausser an den angeführten Körpern, deren Projectionen symmetrisch sind.)

Da in allen drei oben erwähnten Beobachtungsweisen das Blatt in derselben Entfernung vom Auge bleibt, so dürfte man glauben, die stereoscopischen und ebenen Bilder würden in allen Fällen gleich gross erscheinen, allein der Brewster'sche Versuch mit dem Rohrgeflechte der Stühle lehrt schon, wie Wheatstone's Veränderung der Achsenconvergenz, dass im ersten Falle das Bild am grössten, im letzten am kleinsten erscheinen wird, der Hochkegel ist grösser als der Hohlkegel.

Nimmt man statt zwei Bildern deren drei, von denen für Kreuzung hinter dem Blatte 1 und 2 einen Hochkegel, 2 und 3 aber einen Hohlkegel bilden, so kann man von den 3 Bildern jedes Auges je zwei combiniren und erhält im Ganzen 4, von denen 2 stereoscopisch combinirt sind,

oder es kann auch nur je eines combinirt werden, wobei man 5 Bilder erhält, von denen nur 1 stereoscopisch ist.

Je mehr Bilder genommen und je näher sie zusammengestellt werden, um so leichter kann man die Veränderungen in der Grösse der gesehenen Bilder wahrnehmen, da sich die Achsenconvergenz in immer kleineren Sprüngen ändert. Um sich der stetigen Veränderungen des Augennachsenwinkels noch mehr zu nähern, kann man die Bilder pyramidal über einander stellen. Es lässt sich auf diese Weise für Einen, der einigermaßen gewohnt ist, Doppelbilder zu sehen, am einfachsten der ersten Wheatstone'sche Satz demonstriren, dass sich die Grösse des wahrgenommenen Bildes in umgekehrtem Sinne verändere, als die Winkel der Augennachsen.

Da aber zu der Combination der Doppelbilder einige Uebung vorausgesetzt werden muss, so kann man sich mit einem von Loke angegebenen höchst wenig complicirten Apparate, den er Phantascope nennt, und zu manchen Spielereien benützt, leicht von der Richtigkeit des Satzes auch ohne Uebung überzeugen.

Es besteht aus zwei Schirmen, welche beide durchbrochen sind; der eine, dem Auge näher gehaltene, hat eine Spalte, länger als der Abstand der beiden Augen, der andere, vom Auge entferntere, eine kleine quadratische Oeffnung. Werden beide Schirme, der erste unmittelbar vor das Augenpaar, der andere in einige Entfernung, parallel mit einem Blatte Papier gehalten, so kommen von verschiedenen Stellen des Papiere Strahlen in die beiden Augen, und befinden sich an diesen Stellen stereoscopische Projectionen, so sieht man ein Relief. Die Wahrnehmung geschieht am einfachsten, wenn die Mitte des kleinen Loches durch einen Nadelknopf bezeichnet wird, der muss fest betrachtet werden. Wird bei gleichbleibender Entfernung der Augen von den Zeichnungen der mit dem

kleinen Loch versehene Schirm bewegt, so ändert sich die Convergenz der Augenachsen beständig, vorausgesetzt, der Knopf werde beständig im Auge behalten, und man kann bei allmähligem Grösserwerden des Achsenwinkels sehr auffallend das Kleinerwerden der Bilder beobachten.

Als die Wheatstone'sche Arbeit noch nicht publicirt war, hatte ich öfters versucht, eine Veränderung des Retinabildes ohne Veränderung der Achsenconvergenz zu erreichen und kam denn darauf, ein Prisma von nicht sehr stark brechendem Winkel senkrecht zu verschieben. Auf dem Tische liege ein stereoscopisches Bild, bestehend aus den Projectionen A für das linke, B für das rechte Auge. Vor das rechte Auge halte ich das Prisma und entferne mich so weit vom Bilde, bis sich B und A decken; in dieser Lage bilden die beiden Augenachsen einen bestimmten Winkel, der constant bleibt, wenn ich mich allmählig von den Bildern entferne und das combinirte Bild im Auge behalte. Dabei nimmt lediglich bloss das Retinabild an Grösse ab, und es ist wirklich im höchsten Grade auffallend, wie rasch die Abnahme der Grösse des gesehenen Bildes eintritt. Bedient man sich hiebei solcher Zeichnungen, die nach Daguerreotypen abgezeichnet sind, und die immer noch bei gewöhnlicher stereoscopischer Combination mangelhaft genug erscheinen, so werden auch die Fehler immer kleiner, und das immer kleiner werdende Relief wird dabei so schön, dass es selbst dem Daguerreotype wenig mehr nachsteht.

Da alle Punkte, welche auf den Augenachsen liegen, sich decken müssen, so geht unmittelbar daraus hervor, dass Bilder, welche man vereinigen will, nicht gerade in gleicher Entfernung von den Augen sich befinden müssen. Nur müssen die Bilder im Verhältniss ihrer Entfernungen vergrössert oder verkleinert gezeichnet werden. Es treten



hiebei namentlich in Bezug auf Grösse des gesehenen combinirten Bildes verschiedene Fälle ein:

1) Das eine Bild ist vor, das andere hinter der Kreuzungsstelle; das Relief erscheint grösser als das kleinere, aber kleiner als das grössere Flächenbild.

2) Die beiden Bilder sind in verschiedenen Entfernungen hinter der Kreuzungsstelle; das Relief erscheint kleiner als beide Flächenbilder.

3) Die beiden Bilder sind in verschiedenen Entfernungen vor der Kreuzungsstelle; das Relief erscheint grösser als beide Flächenbilder.

4) Die Kreuzungsstelle fällt auf das eine der beiden Bilder, und das Relief erscheint in der Grösse desselben.

Lässt man zwei zu combinirende Bilder immer weiter auseinandertreten, so kommt ein Moment, in welchem statt Kreuzung hinter dem Papier, Parallelität der Augenachsen eintritt; dann sind natürlich die Bilder gleich weit von einander entfernt, wie die beiden Augen; wüsste man den Moment genau, in welchem diess eintritt, so könnte man auf diese Weise den Abstand der beiden Augen messen. Auf diese Weise kann es nun zwar nicht geschehen, wohl aber durch eine kleine Modification dieses Versuches. Betrachte ich mich auf die gewöhnliche Weise in einem Spiegel, indem ich ein Auge des Bildes ansehe, so sind die beiden Achsen nicht parallel. Gelingt es mir aber mit jedem Auge in sein Spiegelbild zu sehen, so stellen sich dieselben genau parallel. Ich fixire daher einen fernen Punkt und bringe in dieser Lage der Augen den Spiegel vor dieselben. Alsdann sehe ich mich eigenthümlich portrairt. Zwischen zwei parallelen Nasen befindet sich ein symmetrisches, auf der äussern Seite jeder Nase ein unsymmetrisches Auge. Das ganze Gesicht wird in die Breite gezogen; die Augen erscheinen natürlich vergrössert, wegen des kleinen Winkels der Augenachsen, der hier  $0^\circ$  beträgt.

(Cyclopisches Sehen.) Bringe ich in dieser Lage einen geöffneten Zirkel vor die Augen, so werden sich die beiden Spitzen in dem Momente decken, wo jeder vor einem Auge sich befindet, und beide in Eine zusammenfallen. Die Entfernung der Spitzen gibt dann genau die der beiden Pupillen an. Nicht weil es gerade besonders interessant wäre, den Abstand meiner beiden Augen zu kennen, sondern weil ich für den folgenden Versuch denselben nöthig habe, will ich bemerken, dass aus 18 Messungen sich für mein Auge die Entfernung von 6,455 Centimeter ergeben hat, und dass die Abweichungen in den Messungen so gering sind, dass die grösste 1,1 Millimeter zu gross, die kleinste nur 0,5 Millimeter zu klein ist.

Ich füge hier bei, dass man in einem Spiegel, den man nicht zu sehr von den Augen entfernt hält, sich ebenfalls, wie oben beschrieben, sieht, wenn man einen Punkt des Spiegels vor der Mitte beider Augen betrachtet. In beiden Fällen durchkreuzt jede Augenachse ein Bild, im ersten das eigne, im zweiten das andere des Paares, und die beiden Bilder combiniren sich ganz so, wie wir es oben an zwei stereoscopischen Projectionen gesehen haben.

Entfernt man die beiden zu combinirenden Bilder mehr von einander, als der Abstand beider Augen beträgt, so kann eine Combination nur mit divergirenden Augen stattfinden. Dieser Versuch, welcher mir gelingt, gehört nicht gerade zu denjenigen, welche ich gerne oft wiederhole, indessen habe ich zwei Kreise, welche einen Abstand hatten, von 7,23 Centimeter noch combiniren können, allerdings haben dabei meine Augen eine ganz ungewöhnliche Anstrengung gespürt, daher ich denn aus leicht ersichtlichen Gründen den Versuch nicht sehr oft variirt habe.

Es ist in dem Vorhergehenden viel die Rede gewesen von Vergrössern und Verkleinern, ohne dass über das Mass dieser Veränderungen etwas wäre angeführt worden.

Wenn bei gleichbleibender Achsenconvergenz und veränderlichem Retinabilde die Grösse des Reliefs sich mit diesem letztern ändert, so liegt dieses eben in der Natur der Sache und niemand wird sich darüber wundern, wenn ein halb so grosses Retinabilde uns den Körper auch nur halb so gross erscheinen macht.

Bei gleichbleibendem Retinabilde und veränderlicher Achsenconvergenz halten wir bloss das Bild für kleiner, obgleich die Projectionen im Auge gleich gross sind. Würde sich die Veränderung des gesehenen Bildes in directem Verhältnisse stehen zur Veränderung in der Kreuzungsstelle der Sehachse, so müsste in doppelter Entfernung das Relief doppelt, in dreifacher dreimal so gross erscheinen und endlich bei unendlicher Entfernung auch unendlich gross; bei paralleler Stellung der Augen ist aber von unendlicher Grösse des gesehenen Bildes keine Rede, und was sollte wohl bei divergirenden Augenachsen stattfinden? Wenn wir hingegen, jedenfalls ohne grossen Irrthum annehmen, die Veränderungen in der Grösse des gesehenen Bildes stehen in geradem Verhältniss zu den Veränderungen desjenigen Winkels, welchen die Augenachsen mit der Verbindungslinie der Augenmittelpunkte bilden, so sind wir dem Wahren jedenfalls näher. Es würde sich hieraus besonders erklären, warum bei immer näher sich kreuzenden Augenachsen die Abnahme der Grösse viel auffällender ist, als dann, wenn der Convergenzpunkt der Achsen weiter entfernt ist. Indessen lässt sich noch fragen, ob sich überhaupt ein solches Gesetz kann aufstellen lassen, oder ob nicht dem Einen die Veränderungen wirklich viel bedeutender erscheinen, als dem Andern. Es ist mir oft vorgekommen, als ob grosse Verschiedenheiten hierin stattfänden.

Bei allen Versuchen über Combination von Figuren durch Doppeltsehen verdient besondere Beobachtung und

Beachtung der Accommodationszustand des Auges, besonders desswegen, weil es interessant ist, die Accommodationserscheinungen, deren vollständige Erklärung wahrscheinlich noch nicht gegeben ist, in ihrer Wechselwirkung mit andern Erscheinungen, die Thätigkeit der Accommodation in ihrer Abhängigkeit und Verbindung mit andern Thätigkeiten des gleichen Organes kennen zu lernen.

Die Accommodation des Auges ist das Vermögen, fernere und nähere Gegenstände deutlich (d. h. hier wie in der Folge immer ohne Farbenränder und Zerstreuungskreise) zu sehen. Im Augenblicke und im Zustand der Accommodation erreicht das Auge sein Maximum von Achromasie.

Es ist früher allgemein angenommen worden, zwischen der Sehachsenstellung und der Accommodation bestehe ein enges causales Verhältniss, so dass alle Veränderungen der Einen, Veränderungen der Andern nach sich ziehen müssen.

Müller giebt den Versuch an: Während sich Ein Auge  $a$  auf einen Punkt  $x$  accommodirt, accommodirt und richtet sich auch das verdeckte auf denselben, so dass beim Wegnehmen des Schirmes der Punkt  $x$  einfach erscheint. Unter einer Reihe interessanter Versuche hat Volkmann auch diesen angestellt, aber gerade das Gegentheil gefunden, nämlich, dass beim Oeffnen des zweiten Auges der Punkt  $x$  immer doppelt erscheint, zum Beweise, dass sich die Achsen nicht in demselben kreuzen, trotzdem dass ein Auge auf ihn accommodirt ist. Mir erscheint der Versuch wie ihn Volkmann sieht, ausgenommen dann, wenn ich vor dem Verdecken des Einen Auges dasselbe schon auf den Punkt gerichtet hatte. Volkmann schliesst daraus auf ein Causalverhältniss zweiten Grades, das wohl in der Angewöhnung seinen Grund haben möge. Auch Müller lässt später die Wahl, die Accommodation als Mitbewegung der

Augenmuskeln oder als durch Gewohnheit eingetreten zu betrachten.

Volkmann hat jedenfalls überzeugend dargethan, dass sich unwillkürlich die Kreuzungsstelle der Sehachsen von der Stelle, wohin das Auge accommodirt ist, trennen lässt, dass es aber auch willkürlich geschehen könne, darüber habe ich eine einzige Angabe, citirt in Müllers Physiologie II. 337, finden können. Er berichtet dort, dass Plateau beobachtet habe, dass es auch einigen geringen Einfluss des Willens auf die Accommodation gebe, indem man ohne ein Doppelbild zu erhalten, einen Punkt deutlich oder undeutlich sehen kann; demnach könnte man den Refraktionszustand des Auges ohne die Achsenstellung zu ändern, willkürlich etwas modificiren. Es ist Müller mit grosser Uebung gelungen, den Versuch Plateau's zu bestätigen.

Es ist mir nicht bekannt, dass diese Erscheinung verfolgt worden wäre, und da sie mich bei fast allen Versuchen, welche ich oben angeführt habe, begleitete, so wird es mir erlaubt sein, noch etwas dabei zu verweilen. Ich werde versuchen, diesen geringen Einfluss des Willens auf die Accommodationsthätigkeit wenigstens meines Auges als einen so grossen darzustellen, dass jedes Auge unbekümmert um seine Stellung ebenso weit hin auf einen besondern Punkt accommodiren kann, als es das Augenpaar vereint auf Einen Punkt vermag. Es gilt dabei allerdings eine Verbindung aufzuheben, welche so fest eingetreten ist, dass selbst scharfsinnige Beobachter sie für organisch halten konnten, während man denn doch jetzt ihren Grund in der Angewöhnung findet.

1) Lasse ich meine Achsen sich hinter dem Papiere kreuzen, so dass beide durch die Eine beider Projectionen eines Körpers gehen, so ist im Allgemeinen und im ge-

wöhnlichen Falle das Auge auf die Kreuzungsstelle accommodirt, das Relief erscheint also undeutlich und farbig. Es gelingt mir aber leicht, das Relief ganz deutlich wahrzunehmen.

2) Kreuzen sich die Achsen vor dem Papiere, so kann ebenfalls willkürlich die Kreuzungsstelle oder das Relief deutlich gesehen werden; besonders auffallend ist es, wenn man die Kreuzungsstelle durch einen Stift bezeichnet, wobei man abwechselnd den (einfach gesehenen) Stift oder das Relief kann deutlich sehen.

3) Aendert sich auf die oben angegebene Weise die Convergenz der Augenachsen, so kann für jede neue Combination das Auge auf das Relief combinirt werden, am leichtesten, wenn die Veränderungen der Kreuzungsstelle vor dem Blatte geschehen.

4) Wenn ich durch Refraction in dem Prisma die beiden Bilder combinire und bei veränderlicher Entfernung und unveränderlicher Achsenconvergenz betrachte, so kann ich das Relief beständig nach Willkühr scharf oder undeutlich sehen.

Wir sehen nun ein Relief nur durch Combination zweier Projectionen, ein deutliches natürlich nur dann, wenn beide Projectionen deutlich erscheinen. Da die beiden Projectionen ausser einander liegen, so können sie nicht mit der Kreuzungsstelle der Achsen zusammenfallen; in dem Momente aber, in welchem ein deutliches Relief durch Doppeltsehen auftritt; accommodirt sich jedes Auge auf die entsprechende Projection, und thut es deshalb nicht auf die Kreuzungsstelle der Sehachsen.

Im ersten Falle liegen die Bilder vor dem Punkt, also dem Auge näher, im zweiten hinter demselben. In beiden aber ist es möglich, Accommodationsstelle und Kreuzungsstelle zu trennen, wobei jedes Auge auf einen besondern Punkt sich accommodirt. Die Punkte

können sogar sehr weit von einander entfernt sein. Bestimmtes über die Grenzen dieser etwas ungewöhnlichen Accommodationsthätigkeit kann ich nicht angeben, nur scheint mir, dass sie sich ungefähr in denselben Grenzen bewegt, wie die gewöhnliche; bei sehr nahen und sehr fernen Gegenständen ist sie etwas schwerer.

Es hinge sonach vollkommen von meiner Willkühr ab, einen Punkt, den ich einfach sehe, deutlich oder undeutlich wahrzunehmen. Sehe ich denselben undeutlich, so ist er immer farbig gerandet. Während ich schreibe ist es mir ein Leichtes, alle Buchstaben abwechselnd gelb und blau oder nicht farbig gerandet zu sehen. Sind auf einem Blatte mehrere starke schwarze Linien parallel und nahe neben einander gezeichnet, so kann ich dieselben, je nach Belieben, deutlich oder mit einer Reihe Spectren versehen erblicken.

Es ist mir nicht bekannt, dass irgendwo von einer Accommodation der Augen auf zwei verschiedene Punkte geredet wäre; indessen mag diess andern schon längst bekannt sein; man möchte versucht sein diess zu glauben, wenn genaue Beobachter in ganzen Versuchsreihen wirklich auf zwei verschiedene Punkte accommodiren und doch gar nichts davon erwähnen.

Wenn man die Versuche betrachtet, welche Wheatstone mit seinem veränderten Stereoscope anstellte, so ist leicht einzusehen, dass die Reliefs, welche er erhielt, nur in einem ganz bestimmten Falle mit der Kreuzungsstelle der Sehachsen zusammenfallen konnten, und da er nun in allen andern Fällen dennoch deutlich sah, so hatte er nichts anderes, als zwei Projectionen, welche er durch eine bestimmte Achsenconvergenz vereinigte, ohne dass der Convergenzpunkt mit den Projectionen zusammenfiel. Kreuzungsstelle und Accommodationsstelle waren also still-

schweigend in seinen Versuchen ebenfalls als unabhängig von einander erwiesen, nicht aber als willkürlich trennbar.

Auf ähnliche Weise, wie Wheatstone die Veränderungen der Achsenconvergenz herstellt, hat es auch H. Meier gethan, nur hat er, statt die Arme am Stereoscope zu drehen, die Bilder längs den parallelen Wänden verschoben und so den Winkel der einfallenden Strahlen verändert. Obgleich nun bei diesen Versuchen die Veränderungen so wenig als in den meinen, oben angeführten, konnten allmählig sein, so finde ich doch nirgends bemerkt, dass die Bilder undeutlich erschienen seien, und darf also annehmen, dass jener Beobachter auch auf zwei getrennte Bilder accommodirt habe.

Es lässt sich denken, dass bei verschiedenen Achsenstellungen die willkürliche Trennung der Accommodation von der Kreuzungsstelle mit verschiedener Leichtigkeit vor sich gehe. Ich habe indessen wenig mehr Schwierigkeit, bei paralleler Stellung der Augen auf die Weite des deutlichen Sehens zu accommodiren, als bei einer Convergenz von einer grossen Anzahl von Graden.

Diese Willkürlichkeit in den Veränderungen des Accommodationszustandes meines Auges könnte natürlich von einem Andern an mir nicht beobachtet werden, träte nicht eine objectiv sichtbare Erscheinung dabei auf, die Irisbewegungen.

Wenn die Veränderungen der Pupillenöffnung mit den Accommodationsveränderungen in den meisten Fällen Hand in Hand gehen, so ist klar, dass ich bei willkürlicher Veränderung der Accommodation auch die Oeffnung der Iris beliebig erweitern oder verengen kann. Die Grenzen der Bewegungen sind indessen abhängig von der Intensität des Lichtes, welches das Auge trifft. Wenn Jemand bei unveränderter Helligkeit der Umgebung die Stellung meiner beiden Augen und die Oeffnung der Pupille



beobachtet, so kann ich bei ganz unveränderter Stellung der Achsen demselben nach Belieben zeigen, dass sich die Pupille öffnet oder schliesst, wie ich es angebe. Es sind meine Augen von Verschiedenen beobachtet worden, welche sich durchaus von der Willkürlichkeit in den Irisbewegungen überzeugt haben.

Gewöhnlich zeigen sich die Veränderungen in der Pupillenweite dann am deutlichsten, wenn man die Achsenconvergenz verändert, ohne dass die beiden Veränderungen in unmittelbar causalem Verhältnisse stünden. Mit der Achsenconvergenz ändert sich der Accommodationszustand, mit diesem die Weite der Pupille. Wäre es vielleicht möglich, die Achsenconvergenz zu verändern, ohne Einfluss auf den Accommodationszustand, ohne Veränderung der Pupillenweite? Das Umgekehrte kann, wie gezeigt worden, stattfinden.

Folgender Versuch mag die Frage beantworten: Wenn ich eine Lichtflamme betrachte, die in einiger Entfernung, z. B. 30 Fuss sich befindet, so sehe ich dieselbe irradiirend, als beleuchtete Scheibe. Die Grösse der Scheibe ist von der Weite der Iris abhängig. Verdecke ich ein Auge, so öffnet sich die Iris des Andern, und die Scheibe wird grösser. Lasse ich das Bild der Flamme durch Doppeltsehen, hier durch Fixiren eines nähern Punktes, auseinandertreten, so finden starke Schwankungen der Iris statt. Der Grund mag in der ungewöhnlichen Augenstellung zu suchen sein. Lasse ich nun allmählig die Bilder sich wieder vereinigen, so kann ich auch keine Spur von Irisschwankungen wahrnehmen. Es treten also mit den Veränderungen der Achsenconvergenz keine Irisbewegungen und der weitere Schluss wird doch wohl erlaubt sein, auch keine Accommodationsveränderungen ein.

Schliesslich erlaube ich mir noch Einiges beizufügen über Combination quantitativ und qualitativ verschiedener

Lichteindrücke. Wenn identische Stellen beider Netzhäute von verschieden intensiven Strahlen getroffen werden, so ist der Eindruck den man erhält, ein Mitteleindruck, stärker als die schwächern, schwächer als die stärkern Strahlen ihn würden für sich allein hervorgebracht haben.

Diess findet indessen nur dann vollkommen statt, wenn die Intensitäten nicht gar zu sehr verschieden sind. Wird dem einen Auge weiss, dem andern schwarz geboten, so gleichen sich die beiden Eindrücke nach Dove zu einem graphitähnlichen Grau aus; indessen findet doch ein Schwanken statt, indem bald das Weisse die Oberhand erhält, bald das Schwarze überwiegt.

Zwei gleiche, nur in der Intensität verschiedene Farben bringen ebenfalls einen Mitteleindruck hervor.

Wie aber verhält es sich, wenn den beiden Augen qualitativ verschiedene Strahlen, verschiedene Farben zur Combination dargeboten werden? Ueber diese Fragen herrschen zwei vollständig divergirende unvermittelte Ansichten; die eine leugnet die Möglichkeit der Combination, die andere aber behauptet dieselbe. Die Beantwortung ist schwer, weil sich überall da, wo es sich um Farben handelt, viele subjective Elemente in der Beobachtung mischen. Denn abgesehen davon, dass vielleicht nicht zwei Individuen von einer und derselben Farbe vollkommen denselben Eindruck erhalten, sowohl in Bezug auf Helligkeit, als in Bezug auf Nüance, findet auch bei den verschiedenen Augen das Auftreten von Nachbildern und hiemit die Veränderung im Farbenton verschieden schnell statt; und rechnen wir dazu, dass alle Augenpaare, aber in verschiedenem Masse, einem sogenannten Wettstreite unterworfen sind, nicht bloss da, wo es sich um Combination verschiedener Farben, sondern auch verschiedener Figuren handelt, so ist leicht einzusehen, dass alle Aussagen, wenn nicht

vollständig subjectiv, doch in einem subjectiven Mantel eingehüllt sind.

Wenn man die Versuche, welche zur Beantwortung dieser Frage sind angestellt worden, nachmacht (alle darf man einem Augenpaare nicht zumuthen), so muss man unbedenklich bald der einen, bald der andern Ansicht beipflichten und dennoch scheint zwischen Combination und nicht Combination kaum ein Mittelding zu existiren. So viel aber scheint mir aus allen Beobachtungen hervorzugehen, dass die identischen Punkte der Netzhäute das Vermögen haben, verschiedene Farben zu combiniren. Ich sage, das Vermögen haben, ohne zu behaupten, dass unter allen Umständen dasselbe in seine Rechte treten könne.

Wird dem einen Auge bloss rothes, dem andern bloss gelbes (und zwar am besten dunkelgelbes) Licht geboten, so erhält man einen Mitteleindruck; derselbe findet statt für Gelb und Grün, Grün und Blau, Blau und Violett.

Wird unter dem Stereoscope eine Fläche hellroth, die andere blassblau bemalt, so sieht man weder das Rothe, noch das Blaue rein. Wenn man durch ein rein rothes Glas verschiedene gefärbte Gegenstände, Häuser, Bäume u. s. w. betrachtet, so werden nur die rothen Strahlen durchgelassen, man sieht alles roth, schwarzroth und schwarz. Betrachtet man dieselben Gegenstände durch ein grünes Glas, welches zu dem ersten complementär ist, so gehen alle Strahlen durch, welche durch das erste nicht durchgehen. Wären die beiden Farben genau complementär, so würde man, wenn durchgelassenes Licht auf einen Punkt fällt, weiss, wenn man Licht durch beide zugleich durchlassen wollte, schwarz sehen. Zwei meiner Gläser besitzen annähernd diese Eigenschaft. Halte ich das eine vor das rechte, das andere vor das linke

Auge, so sind beinahe alle natürlichen Farben der Gegenstände, freilich etwas getrübt zu erkennen. Hier müssen sich also die beiden Gesichtseindrücke nothwendig grossentheils ausgleichen.

Die Fälle, welche Seebeck beschreibt, stimmen mit dem Gesagten überein; nicht so die anderen Auctoren, da im Allgemeinen Farben der entgegengesetztesten Art und namentlich der verschiedensten Intensität sich combiniren sollten.

Volkmann, auf den man sich hierin oft bezieht, wandte sich sogar an prismatische Farben, um reine Versuche anzustellen. Er lässt durch eine Oeffnung das Gelb des Spectrums, durch eine andere das Blau, jedes in Ein Auge fallen. Sollen wir uns wundern, wenn er alsdann kein Grün wahrnimmt? Nach Fraunhofer verhalten sich die Intensitäten des Gelb und Blau ungefähr wie 10 : 1, so dass selbst dann, wenn gleiche Flächen dieser Farben gemischt werden, nimmermehr grün entsteht. Wenn aber durch tausend Versuche nachgewiesen wird, dass unter gewissen Umständen keine Combination eintritt, so ist damit noch lange nicht die Möglichkeit einer solchen, oder die Unfähigkeit der Netzhäute, eine solche zu bewerkstelligen, erwiesen; nur das, dass die Fähigkeit durch andere Verhältnisse bedeutend kann beeinträchtigt werden. Finden sich doch selbst bei der Combination rein localverschiedener Eindrücke, Verhältnisse, welche beinahe jede Combination aufheben, oder wenigstens stören. Natürlich müssen bei den Versuchen diese sorgfältigst vermieden werden, wofern man nicht gerade sie aufsucht und studirt.

Ich glaube also, dass die identischen Netzhautpunkte auch in Hinsicht auf qualitativ verschiedene Eindrücke sich identisch verhalten.

Wie die Combination vermittelt wird, das weiss ich nicht; interessant wäre es, wenn sich die Geometrie des Auges, wenn ich es so nennen darf, oder die geometrische Anordnung der empfindenden Elemente auch anatomisch erwahren, wenn die neueren Untersuchungen über den Sitz der Empfindung, diese nach den fast mathematisch genau an einander gereihten Stäbchen, die senkrecht auf die Fläche der Retina, in der Richtung der einfallenden Strahlen stehen, und die bisher jedenfalls in ihrer Bedeutung nicht genau erkannt worden sind, verlegen würden.

---

In dem Vorhergehenden habe ich nur Namen und keine Stellen erwähnt; daher will ich hier noch die wichtigsten Schriften anführen, die in diesem genannt sind.

J. Müller. Zur vergleichenden Physiologie des Gesichtssinnes. 1826.

J. Müller. Handbuch der Physiologie.

Volkman. Neue Beiträge zur Physiologie des Gesichtssinnes.

Volkman. Artikel Sehen in Wagners Handwörterbuch der Physiologie.

Tourtual. Die Dimension der Tiefe im freien Sehen und im stereoscopischen Bilde.

Tourtual. Die Sinne des Menschen.

Bartels. Beiträge zur Physiologie des Gesichtssinnes.

Heermann. Ueber die Bildung der Gesichtsvorstellungen aus den Gesichtsempfindungen.

Wheatstone. Ueber einige merkwürdige und bisher unbeobachtete Erscheinungen beim Sehen mit beiden Augen. Poggendorf Annalen, Ergänzungsband I., 1842; die zweite Abtheilung des Aufsatzes in Philos. Transact. Part. 1. 1852.

Dove. Ueber die Ursachen des Glanzes u. s. w. Berl. Monatsber. 1852.

Dove. Berl. Ber. 1841.

Dove. Beschreibung mehrerer Prismenstereoscope etc. Pogg. Ann. LXXXIII.

Seebeck. Beiträge zur Physiol. des Gehör- und Gesichtssinnes. Pogg. Ann. LXVIII.

Prévost. Essay sur la théorie de la vision binoculaire.

Priestley. Geschichte der Optik.

Wilde. Pogg. Ann. LXXXV.

Rollmann. Pogg. Ann. LXXXIX und LXXXX.

Meyer. Pogg. Ann. LXXXV.

Brücke. Wien. Ber. 1853. XI. 213.

Herr FRIEDR. BURCKHARDT. Zur Irradiation (d. 2. Nov. 1853).

Die Erscheinungen der Irradiation sind auf zwei Weisen gedeutet worden. Der einen, älteren Ansicht, welche dieselbe unmittelbar aus dem Accommodationszustande des Auges ableitet, und mit demselben in die engste Verbindung setzt, steht Plateau's Theorie entgegen, welche, wenn auch nicht allgemein angenommen, die andere so sehr in den Hintergrund gedrängt hat, dass kein Lehrbuch mehr die ältere anzunehmen wagt. Plateau definirt die Irradiation als Ausbreitung der Lichtempfindung über den Lichteindruck. Trifft weisses oder überhaupt intensives Licht nur gewisse Stellen der Retina, so pflanzt sich die Bewegung, welche die Empfindung des Lichtes hervorruft, über die unmittelbar getroffenen Stellen hinaus fort, und wir nehmen eine grössere Stelle beleuchtet wahr, als das Bild selbst im Auge uns würde wahrnehmen lassen.

Diese hie und da in neuerer Zeit angegriffene Theorie ist mit vieler Umsicht und Schärfe von Welker widerlegt in einem Aufsätze „Ueber Irradiation und

einige andere Erscheinungen des Sehens. Giessen 1852.“ Ich habe dieser interessanten Arbeit nur Weniges beizufügen. Es kommt darauf an, ein Grundphänomen aufzusuchen und vollständig zu erklären und dieses wird sich als sehr einfach darstellen; die vielen oft complicirten Experimente werden sich als Folgen derselben ableiten lassen; und dieser Grundversuch ist das Beobachten eines hellen Punktes auf dunkler Fläche; die Reinheit des Versuches hängt ab von der Helligkeit des Punktes und von der Dunkelheit der Fläche.

Zur theoretischen Betrachtung müssen wir uns zuerst ein Auge denken, das sich für jede beliebige Distanz leicht accommodirt. Dieses betrachtet einen hellen Punkt, und wird denselben immer wieder als Punkt sehen, aus welcher Entfernung auch die Strahlen in dasselbe gelangen mögen.

Hat das beobachtende Auge aber gar keine Accommodationsfähigkeit, so werden nur diejenigen Strahlen, welche von einer ganz bestimmten Entfernung in das Auge gelangen, so gebrochen, dass sie sich in Einem Punkte vereinigen.

Nähert sich der Punkt dem Auge, so wird der Strahlenkegel, dessen Spitze der leuchtende Punkt, dessen Basis die Pupille ist, erst hinter der Netzhaut sich vereinigen. Die Netzhaut durchschneidet den Kegel und der Durchschnitt ist eine beleuchtete Fläche.

Entfernt sich der Punkt über die bestimmte Stelle, so wird der helle Strahlenkegel schon vor der Netzhaut vereinigt, und die wieder divergirenden Strahlen bilden auf der Netzhaut eine beleuchtete Fläche.

Wir erhalten also für alle Punkte, ausser dem Einen ganz bestimmten, eine beleuchtete Fläche. Wahrscheinlich hat nun in Wirklichkeit kein Auge unbegrenztes Accommodationsvermögen, und keinem geht es ganz ab.

Wird daher von verschiedenen Augen ein ferner leuchtender Punkt betrachtet, so wird das eine denselben scharf begrenzt, das andere statt dessen eine beleuchtete Scheibe sehen.

Von dieser und allen daraus hervorgehenden Erscheinungen kann also der Grund nur in der Brechung der Lichtstrahlen und nicht in einem sich ausbreitenden Stosse der Lichtwellen zu suchen sein. Durch Verändern der Strahlenbrechung mittelst Linsen wird auch die beleuchtete Scheibe vergrössert oder verkleinert.

Verfolgt man auch die Dispersion der Strahlen im Auge, so müssen dann, wenn der Punkt als Fläche erscheint wegen zu kleiner Entfernung derselben vom Auge, die rothen Strahlen im Auge den Rand der beleuchteten Scheibe bilden, da der Mantel des Kegels aus rothen Strahlen besteht; erscheint aber der Punkt als Fläche wegen zu grosser Entfernung, so fallen an den Rand der Scheibe die blauen Strahlen.

Für denjenigen Punkt oder diejenigen Punkte, auf welche sich das Auge accommodirt, achromatisirt es sich auch, der Punkt erscheint als Punkt ohne Farbenrand.

Die Versuche mit fernen Lichtflammen im Dunkel der Nacht bestätigen alles Gesagte vollkommen. Wird aber statt einer gewöhnlichen Lichtflamme das homogene Licht einer Weingeistkochsalzflamme betrachtet, so ist natürlich von Farbenrand keine Rede mehr.

Was von einem Punkte gilt, gilt ebenso von einer Linie, von einer Fläche. Wenn man eine Flamme mittelst eines Cylinders spiegelt, so erhält man eine Lichtlinie; diese erscheint, je nach dem Accommodationszustand scharf begrenzt oder zerstreut, und zwar r o t h gerandet für zu ferne Accommodation, b l a u gerandet für zu nahe.

Ich weiss nun nicht, ob ein Unterschied besteht zwischen diesen Erscheinungen und den eigentlichen und ge-



wöhnlich so genannten Irradiationserscheinungen; es ist höchstens ein Unterschied des Grades, indem man bei diesen bloss weiss auf schwarz, oder hell auf dunkel, selten wohl aber leuchtend auf dunkel beobachtet. Es bleibt auch gar keine von allen bisher wenigstens mir bekannten Erscheinungen, welche in der Irradiation ihren Grund haben, unerklärt: wohl aber bei der Annahme einer Verbreitung der Lichtempfindung über den Lichteindruck hinaus; namentlich kann ich mir das mechanische Verhältniss nicht denken, nach welchem bei abnehmender Kraft (d. h. bei Entfernung der Lichtquelle) die Wirkung sich gleich bleibt oder vergrössert wird.


Ich kann nicht umhin, Irradiationserscheinungen und Erscheinungen hervorgerufen durch mangelhafte Accommodation, woher dieselben auch rühren, für identisch anzusehen.

Hier habe ich noch eine kleine Beobachtung anzuschliessen. Dove hat gezeigt, dass durch Combination von Weiss und Schwarz im Stereoscop auf die einfachste Weise ein Eindruck hervorgerufen wird, der uns zunächst an Graphitglanz erinnert und ich habe mich oft von der Richtigkeit der Beobachtung überzeugt. Statt Weiss und Schwarz auf diese Weise zu combiniren, kann es der Kurzsichtige auch durch Uebereinanderlagerung der Beiden. Und so erscheinen mir und Andern Zeuge, welche so weiss und schwarz gestreift sind, dass das Schwarze vorherrscht, vollständig glänzend und erinnern an graue Seidenzeuge. Bei der Beobachtung anderer Farben auf diese Weise gelingt es mir nicht, Glanz wahrzunehmen.

---

## MEDICIN.

Herr Dr. AUGUST BURCKHARDT hielt am 3. Nov. 1853 einen Vortrag über den Augenspiegel, dessen Construction und Anwendungsweise erklärt wurde, wie sie von Helmholtz, Coccius und van Trigt gelehrt werden. Die Anschauung des innern Augengrundes, der Netzhaut und ihrer Gefässe, der Sehnervenwarze und der vasa vortiosa der Gefässhaut wird vorerst durch eine Abbildung versinnlicht, und hierauf mittels des Coccius'schen Instruments an einem gesunden Auge jedermann gezeigt. Schliesslich wird die Wichtigkeit dieses Instruments für den Pathologen hervorgehoben, um bei Krankheiten der Linse, des Glaskörpers und der Netzhaut, die oft so schwierige Diagnose zu sichern.



## DRUCKFEHLER.

Seite 20 Linie 28 lies wäre, anstatt wären.

- 21 - 2 - Wärmeatmosphären umgeben sein, anstatt Wärmeatmosphäre umgeben.
  - 28 - 29 - Flüssigkeit, anstatt Fähigkeit.
  - 33 - 2 - nach dem Worte „Wasserstoffes“ sind die Worte „mit dem Sauerstoff“ auszulassen.
  - 48 - 17 - Ansicht, anstatt Absicht.
  - 52 - 18 - in diesem O in  $\overset{0}{O}$ , anstatt  $\overset{0}{O}$  in O.
  - 58 - 21 - reichlich, anstatt reichliche.
-

1. ... ..  
2. ... ..  
3. ... ..  
4. ... ..  
5. ... ..  
6. ... ..  
7. ... ..  
8. ... ..  
9. ... ..  
10. ... ..

# **VERHANDLUNGEN**

DER

**NATURFORSCHENDEN GESELLSCHAFT**

IN

**BASEL.**

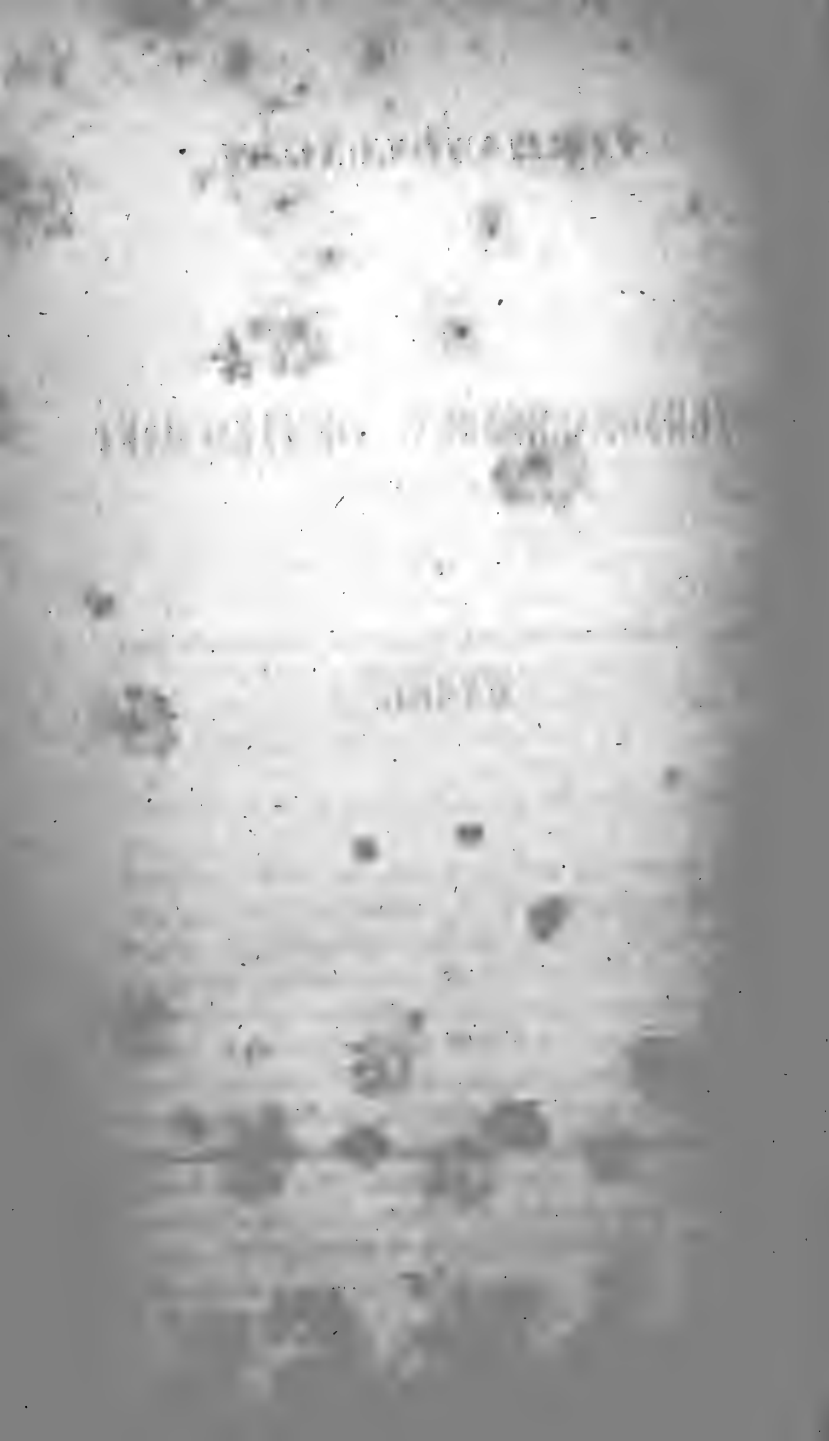
*Zweites Heft.*

---

**BASEL.**

SCHWEIGHAUSERSCHE VERLAGS-**BUCHHANDLUNG.**

1855.



# PHYSIOLOGIE.

---

## I. Ueber den Farbenunterschied des arteriellen und venösen Blutes.

Von Prof. C. BRUCH.

(Vorgetragen den 14. Sept. 1852.)

Seit langer Zeit hat man den Farbenwechsel, welchen das Blut der Wirbelthiere beim Durchgang durch die Respirationsorgane erleidet, mit den chemischen Vorgängen des Athmungsprocesses in Verbindung gebracht, und durch die mannigfaltigsten Erklärungsversuche ist man immer wieder zur Annahme einer, nach unseren dermaligen Schulbegriffen freilich räthselhaften Beziehung zwischen Sauerstoff der Atmosphäre und Blutfarbestoff hingedrängt worden. Räthselhaft deswegen, weil die präsumtive chemische Verbindung, auf welche das Hellrothwerden des Blutes hinzudeuten scheint, durch blosse Absorption von Kohlensäure, Wasserstoff oder Stickgas, durch Entfernung des Sauerstoffs mittelst der Luftpumpe, ja freiwillig bei längerem

Stehen des Blutes (wobei sich Kohlensäure bildet) wieder aufgehoben wird.

Unter den zahlreichen physicalischen Erklärungsversuchen, die man, um dieser Schwierigkeit zu entgehen, ersonnen hat, war gewiss derjenige der bestechendste, welcher die Veränderung der Farbe durch eine Einwirkung der Gase, nicht auf den Farbstoff, sondern auf die Form und Beschaffenheit der Blutkörperchen zu erklären suchte, in ähnlicher Weise, wie man verschiedene Farbennuancen des Blutes durch Verdünnen mit Wasser oder Zusatz concentrirter Salzlösungen hervorbringen kann, die stets von sehr charakteristischen Formveränderungen der Blutkörperchen begleitet sind. Eine solche Erklärung musste besonders ansprechend erscheinen, nachdem Magnus (Poggend. Ann. 40. S. 583, 66. S. 177) die reichliche Anwesenheit freier Gase in beiden Blutarten experimentell festgestellt und das Absorptionsvermögen sowohl für Sauerstoff als für Kohlensäure bestimmt hatte. Da damit die Lavoisiersche, schon durch andere Versuche erschütterte Lehre, wornach die Verbrennungen in den Lungen unmittelbar beim Eintritt des atmosphärischen Sauerstoffs stattfinden sollten, definitiv widerlegt, und dargethan war, dass die Oxydationsprocesse während der Circulation stattfinden müssen, so konnte die in den Lungen schon stattfindende, so zu sagen momentane Farbenveränderung als etwas rein Zufälliges und Unwesentliches erscheinen und namentlich eine chemische Beziehung zum absorbirten Sauerstoff geläugnet werden.

Dass indessen auch diese physicalische Erklärung nicht Stich halte, ist bereits in einer früheren Sitzung (X. Bericht S. 199) erörtert worden, und es sind die von mir angestellten Versuche, welche die Einwirkung der Gase auf den freien Blutfarbestoff ausser Zweifel stellten, nunmehr von allen Seiten bestätigt worden. (Ja man ist in neuerer Zeit so weit gegangen, einen Einfluss der Form und Ge-



stalt der Blutkörperchen auf die Farbe des Blutes überhaupt in Abrede zu stellen,\*) was mir jedoch nicht gerechtfertigt scheint). Es ist ferner durch H. Rose, Magnus und Marchand (Erdmanns Journal 35. S. 389) in dem Natronbicarbonat ein Körper kennen gelehrt worden, der einen Theil seiner chemisch gebundenen Kohlensäure sowohl beim Durchleiten von Wasserstoffgas durch die wässrige Lösung, als im luftleeren Raum verliert, und Liebig hat dieses merkwürdige Verhalten schon vor längerer Zeit (Handwörterbuch S. 900) mit dem des Blutes verglichen. Endlich ist in neuerer Zeit von Lehmann (Lehrbuch der physiol. Chemie II, S. 217) und von Liebig (Annalen der Chemie III, 1851, S. 112) mit überzeugenden Gründen von neuem die Unabweislichkeit einer chemischen Beziehung zwischen Sauerstoff und Farbestoff des Blutes erörtert worden. Liebig stützt sich namentlich auf die von Magnus ermittelten Zahlen, nach welchen Kalbsblut zwar nicht viel mehr Kohlensäure (sein  $1\frac{1}{2}$  Vol.), aber 10—13 Mal mehr Sauerstoff zu absorbiren vermag als reines Wasser; sowie auf die Thatsache, dass die Absorptionsfähigkeit des Was-

\*) Moleschott (Illustr. mediz. Zeitschr. 1853) schliesst dieses daraus, dass Blut, mit verschiedenen Salzen gemischt, „nach einiger Zeit“, bis 48 Stunden, Färbungen zeigte, die dem Grade der Runzelung und Gestaltveränderung der Blutkörperchen nicht entsprachen, und ferner, dass eine sehr verdünnte Salzlösung ohne Formveränderungen hellroth mache. In den ersteren Fällen ist jedoch die unvermeidliche Zersetzung und Kohlensäureentwicklung, in dem letzten die Verdünnung des Blutes nicht in Anschlag gebracht. Nicht glücklich scheint mir auch die schon früher (Physiol. des Stoffwechsels S. 483) versuchte Auskunft, dass die hellere oder dunklere Färbung, als eine Eigenschaft des arteriellen und venösen Blutes, so wenig einer Erklärung bedürfe, als die Farbe des Chlorophylls, des Carmins u. s. w. Hier scheint mir nicht scharf unterschieden zwischen Eigenschaft und Erscheinung; denn man fragt nicht, warum das Blut roth sei, sondern warum es seine Färbung während der Circulation ändert. Dass übrigens auch die sogen. Eigenschaften und insbesondere die Farben der Körper schlechthin für die Analyse der fortschreitenden Wissenschaft zugänglich sind, haben Schönbeins Untersuchungen über diese Materie in überraschender Weise gelehrt.

sers für viele Gase durch Zusätze von Materien, die zu dem Gas eine wenn auch noch so geringe chemische Verwandtschaft besitzen, beträchtlich erhöht werden kann, so durch 1% phosphorsaures Natron für Kohlensäure um das Doppelte, eine Lösung von Eisenvitriol bis zum vierzigfachen für Stickoxydgas. Aus beiden Flüssigkeiten entweichen die Gase im luftleeren Raum, ja sie lassen sich aus jener Lösung durch blosses Schütteln mit Luft, aus dieser durch Schütteln mit Kohlensäure austreiben. „Niemand denkt daran, sagt Liebig, dieses Verhalten, welches dem des Blutes so ähnlich ist, als einen Beweis anzusehen, dass die Kohlensäure in der Lösung des phosphorsauren Natrons oder das Stickoxydgas in der des Eisenvitriols nur absorbiert und nicht in einer chemischen Verbindung enthalten sei, weil man weiss, dass das Auflösungsvermögen des Wassers in diesen Fällen abhängig ist von der Menge des aufgelösten Salzes.“

Ehe mir die zuletzt erwähnten Thatsachen bekannt geworden waren, wurde meine Aufmerksamkeit durch Herrn Prof. Schönbein im vergangenen Winter auf das eigenthümliche Verhalten der Guajakinctur gegen ozonisirte Luft hingelenkt, worüber derselbe bereits früher (IX. Bericht S. 1) der Gesellschaft Mittheilung gemacht. Die blaue Färbung, welche beim Schütteln mit ozonisirter Luft eintritt, verschwindet nach einiger Zeit von selbst wieder, kann aber durch abermaliges Schütteln mit ozonhaltiger Luft aufs Neue erzeugt werden und geht erst bei wiederholter Behandlung mit Ozon, ohne Zweifel in Folge bleibender chemischer Veränderung des Guajakharzes, gänzlich verloren. Man mag diese Thatsache auf verschiedene Weise erklären und namentlich hervorheben, dass der bei der Respiration eingeathmete Sauerstoff wesentlich nicht ozonisirter, sondern der gewöhnliche atmosphärische ist, aber man wird zugeben, dass die Aehnlichkeit mit der Einwirkung des

Sauerstoffs auf den Blutfarbestoff sehr in die Augen fällt und die Vornahme einer Untersuchungsweise von einem neuen Gesichtspunkte aus rechtfertigen konnte. Es darf übrigens hinzugefügt werden, dass die verhältnissmässig niedrige Temperatur, bei welcher die Verbrennungen im thierischen Körper erfolgen, wie schon Ludwig (Physiol. I, S. 17) hervorgehoben hat, kaum eine andere Annahme gestatten, als dass hier jener eigenthümliche Zustand des Sauerstoffs, in welchem er ein so ausgezeichnetes Oxydationsvermögen besitzt, eine Rolle spielt; auch halte ich es keineswegs für gewagt, wenn Schönbein glaubt, dass im Blute oder in den Geweben Stoffe vorhanden seien, welche den Sauerstoff zu diesen eigenthümlichen Wirkungen disponiren.

Unter den bisherigen Hypothesen über die Wirkung der Gase auf den Farbstoff sind einige gewesen, welche der Kohlensäure einen dunkelmachenden Einfluss zuschrieben, der durch den Eintritt des Sauerstoffs gemildert oder aufgehoben würde, wobei die natürliche helle Farbe des Farbstoffs hervorträte. Bei weitem die meisten Schriftsteller glaubten jedoch beiden Gasen eine active und directe Wirkung auf die Farbe zuschreiben zu müssen, welche sich gleichsam bekämpften und gegenseitig ausschlossen; ja Marchand glaubte nach einigen Versuchen eine indifferente Mittelfarbe als die natürliche des Farbstoffs annehmen zu müssen, die nach Entziehung aller Gase hervorträte (a. a. O. S. 279). Darnach müsste also mit Sauerstoff imprägnirtes Blut im leeren Raum dunkler, das mit Kohlensäure geschwängerte aber heller werden, was Marchand auch gefunden zu haben glaubte. Das Letztere habe ich jedoch in einem schon früher angeführten Versuche nicht bestätigt gesehen; das kohlenensäurehaltige Blut blieb unter der Luftpumpe dunkel. Gestützt auf diese Erfahrung, auf die grosse Absorptionsfähigkeit für Sauerstoff und auf das Verhalten

der Guajaktinctur, glaubte ich daher damals die Vermuthung aussprechen zu dürfen, dass nur der Sauerstoff activ auf den Farbstoff einwirke, die Kohlensäure, der Wasserstoff, der leere Raum u. s. w. nur durch Austreibung des absorbirten Sauerstoffs wirke und die dunkelste Farbe die natürliche des Farbstoffs sei.

Entscheidende Versuche hierüber konnten auf verschiedene Weise angestellt werden. Ich konnte Blut durch durchgeleiteten Wasserstoff oder Stickstoff von den übrigen Gasen, namentlich von absorbirtem Sauerstoff, befreien und prüfen, ob die erzeugte Farbe durch durchgeleitete Kohlensäure verändert werde; ich konnte einfach arterielles und venöses Blut auspumpen und sehen, ob sich durch Entfernung aller Gase die gleiche Farbe (die natürliche des Farbstoffs) erzeugen lasse, wobei zu entscheiden war, ob diese eine Mittelfarbe oder vielmehr eine noch unter die venösen herabsinkende sein würde, oder endlich, ich konnte durch Kohlensäure den vorhandenen Sauerstoff beliebigen Blutes austreiben und prüfen, ob sich durch Auspumpen der Kohlensäure diese tiefste Farbe verändern würde. Aus leicht ersichtlichen Gründen wählte ich den letzteren, einfachsten und schlagendsten Versuch, in welchem etwa störende Beimischungen möglichst vermieden werden konnten und eine absolute Befreiung vom Gase, die im leeren Raum nicht zu erzielen ist, nicht erfordert wurde. Herr Prof. Schönbein hatte die Güte, mir die erforderlichen Apparate des physicalischen Cabinets zur Verfügung zu stellen und mich bei einem Theile der Versuche selbst zu unterstützen.

Eine Quantität frischen, geschlagenen und defibrinirten Ochsenblutes wurde mit der gleichen Quantität Wasser verdünnt, ein Theil in wohlverschlossenen Flaschen mit atmosphärischer Luft, ein anderer anhaltend und wiederholt mit Kohlensäure geschüttelt, bis sich dort die hellste, hier

die tiefste Farbe fixirt hatte. Es wurde dabei wiederholt die bekannte Erfahrung gemacht, dass eine ungleich grössere Quantität Kohlensäure zur Austreibung des Sauerstoffs erfordert wird, als umgekehrt, da der Sauerstoff viel fester im Blute haftet und eine einzige Luftblase hinreichend ist, das Resultat einer ganzen Flasche voll Kohlensäure zu stören. Gewiss beruhen auf solchen Verunreinigungen eine grosse Anzahl früherer Versuche, namentlich solcher, in welchen man auch beim Schütteln mit Kohlensäure eine hellere Farbe erhalten haben wollte.

Von diesen so bereiteten Blutarten wurden in gleich beschaffenen Gläsern je zwei gleich grosse Quantitäten abgemessen, die eine zur Vergleichung zurückgestellt, die andere der Luftpumpe ausgesetzt. Das Auspumpen wurde so lange fortgesetzt, als noch eine Gasentwicklung bemerkt wurde. Auch hier zeigte sich der Unterschied des kohlenensäure- und sauerstoffhaltigen Blutes, indem jenes längst zu schäumen aufgehört hatte, als dieses noch fortwährend Gasblasen entwickelte. Das sauerstoffige Blut wurde, wie dies von allen Beobachtern übereinstimmend angegeben wird, entschieden dunkler, doch bei weitem nicht so dunkel, als das kohlen-saure von Anfang war, obgleich es beträchtlich unter die Farbe gewöhnlichen Körperblutes herabging. Es musste dies nothwendig der Unmöglichkeit zugeschrieben werden, allen vorhandenen Sauerstoff auf diesem Wege zu entfernen. Gänzlich unverändert blieb aber auch in diesen Versuchen das kohlen-säurehaltige Blut, obgleich die Gasentwicklung hier viel vollständiger und reichlicher ausfiel; und nur weil über diese Thatsache nicht der mindeste Zweifel blieb, wurde der Controleversuch unterlassen, es noch einmal mit Kohlensäure zu schütteln und die Indifferenz dieses Gases auch auf diese Weise darzuthun. Es war also die dunkelste Farbe, welche durch Schütteln mit Kohlensäure erhalten worden

war, nichts anderes, als die natürliche des Farbstoffs, bedingt durch die möglichst vollständige Abwesenheit des Sauerstoffs, zu dessen Austreibung die Kohlensäure gedient hatte.

Durch diese Versuche scheint mir in dem Gewirre sich widersprechender Versuche und Ansichten eine Thatsache gewonnen, welche als ein sicherer Haltpunkt für dies Verhalten der Blutgase bei ihrem Ein- und Austritt aus dem Blute, sowie während der Circulation, betrachtet werden kann. Dass an die Anwendung des Diffusionsgesetzes bei dem Austausch zwischen Lungenluft und Blutgasen nicht zu denken sei, ist von Vierordt, Ludwig u. A. zur Genüge erörtert worden; die eminente Absorptionsfähigkeit des Blutes für den Sauerstoff, so wie die unzweifelhafte Beziehung desselben zum Blutfarbstoff lassen keinen Zweifel über die Unabhängigkeit der Sauerstoffaufnahme von der Kohlensäureausgabe, die sich vielmehr aus der Differenz des Druckes, unter welchem das kohlensäure geschwängerte Blut in den Parenchymen und das der Atmosphäre ausgesetzte in den Lungen strömt, erklären dürfte. Wohl aber ist es begreiflich, wie die Menge der ausgeschiedenen Kohlensäure, deren Bildung von der Menge des aufgenommenen Sauerstoffs einer- und der verbrennlichen Stoffe andererseits bedingt ist, im einzelnen Falle dem Diffusionsgesetze factisch entsprechen mag. Auch daran kann gedacht werden, dass bei der ersten Aufnahme des Sauerstoffs in das Blutserum und ehe er von den Blutkörperchen in Beschlag genommen wird, ein Diffusionsgesetz im Spiele wäre, das jedoch für den Austausch zwischen freien und absorbirten Gasen durch eine feuchte thierische Membran hindurch überhaupt erst zu ermitteln wäre und überdies bei der Respiration durch die eigenthümliche Eigenschaft des Blutfarbstoffs beträchtlich modificirt würde.

Interessant wäre es auch, zu untersuchen, ob sich durch verschiedene indifferente Gase, namentlich durch Wasserstoff und Stickgas, genau dieselbe Farbe (durch Austreibung des Sauerstoffs) erzeugen lässt, wie durch die Kohlensäure, oder ob die Absorption eines Gases an und für sich, wie Magnus für möglich hielt, die Färbung, Durchsichtigkeit und Lichtbrechung einer Flüssigkeit verändert. Für die Kohlensäure müsste ich das letztere nach meinen Versuchen in Abrede stellen.

Was endlich die vorhandenen Angaben über den entscheidenden Versuch betrifft, so scheint man sich die Frage, um die es sich handelt, gar nicht bestimmt gestellt, und namentlich nicht mit solchem Blute operirt zu haben, welches vor dem Auspumpen so viel als möglich nur mit einem einzigen Gase gesättigt wurde. Doch finde ich in der dritten Auflage der Müller'schen Physiologie S. 319 angegeben, dass „Venenblut unter der Luftpumpe nicht merklich heller werde“; auch „das mit Kohlensäure künstlich inprägnirte Blut wurde, in einem Uhrgläschen der Luftpumpe ausgesetzt, nicht hellroth“. Dies ist nach Müller im Widerspruch mit einem Versuche von Magnus (a. a. O. 40. 602), der eine geringe Veränderung der Farbe wahrnahm, „ohne dass jedoch das Blut so hellroth wie arterielles geworden wäre,“ und vielleicht sind aus diesem Grunde diese Versuche in der folgenden Auflage weggeblieben. Die Stelle bei Magnus lautet jedoch etwas unbestimmt. Magnus fand die hellere Farbe, wenn die Kohlensäure aus dem venösen Blute mittelst Wasserstoff ausgeschieden wurde; unter der Luftpumpe jedoch, wo der Versuch jedenfalls reiner stattfand, nur in so geringem Maasse, „dass er es nicht mit Bestimmtheit auszusprechen wage.“ Ich führe diese Stelle an, weil es mir zu einer grossen Genugthuung gereicht, mich mit einem so ausgezeichneten Forscher in keinem Widerspruch zu wissen. So bliebe also, als ein direct widersprechender,

nur der Marchand'sche Versuch (a. a. O. S. 278), und auch dieser scheint mir einer Interpretation fähig. Wenn er nämlich das beschriebene Ausgiessen des Blutes in gleich weite, etwa 4 Linien, Reagenzcyylinder, zum Behufe der besseren Vergleichung bei auffallendem und durchfallendem Licht nach dem Auspumpen vorgenommen haben sollte, so würde ich nicht zweifeln, dass das ausgepumpte Blut, welches mit Begierde Sauerstoff aus der atmosphärischen Luft aufnimmt, in Folge dessen sich wieder etwas geröthet habe. Ich muss daher dringend empfehlen, die ausgepumpten, wie die zur Vergleichung bereitstehenden, Gläser entweder sogleich nach dem Auspumpen zu verschliessen, oder wenigstens in keiner Weise zu rütteln oder lebhaft zu bewegen, Schaum wegzublasen u. dgl. m.

Schliesslich darf ich wohl nach der Mühe, die ich auf diesen Gegenstand verwendet, darauf hinweisen, dass alle meine ersten Versuche (Zeitschr. f. rat. Med. I, S. 440), mit Ausnahme des V., den ich auf Marchands Gründe hin als einen nicht beweisenden und unvollkommenen bereits früher cassirt habe, stehen bleiben; dass aber die daraus zu ziehenden Schlüsse in Bezug auf die Kohlensäure in der oben dargestellten Weise modificirt werden müssen, da sie ohne allen Einfluss auf den Farbstoff und der Sauerstoff auch hier als alleiniger und vorzüglicher Erreger chemischer Vorgänge erscheint.

Auf die weitere Rolle des Sauerstoffs, während der Circulation, hier einzugehen, scheint mir nicht am Orte; namentlich lasse ich dahingestellt, ob er ähnlich der Guajak-tinctur freiwillig den Farbstoff verlässt, um sich anderen chemisch Verwandten zuzuwenden, oder ob die gebildete Kohlensäure, wie bei dem geschüttelten Blute, an seiner Befreiung sich theiligt. Und eben so wenig will ich eine bestimmte Meinung darüber äussern, ob die Kohlensäure als eine bloß absorbirte oder, mit Rücksicht auf die Mehr-



aufnahme dem reinen Wasser gegenüber, wenigstens theilweise als chemisch gebundene im Sinne Liebig's zu betrachten sei. Meine Absicht war nur, eine Thatsache zu constatiren, die meiner Ansicht nach für die Wissenschaft fruchtbar sein wird und auf welche man früher oder später wird zurückkommen müssen.

## II. Ueber Blutkrystalle und organische Krystalle überhaupt.

Von demselben.

(Vorgetragen am 15. Sept. und 15. Dec. 1852.)

In einer früheren Sitzung (X. Bericht S. 204) habe ich der Gesellschaft die von Zwicky in Zürich entdeckten, von Virchow später genauer beschriebenen und so benannten Hämatoidinkrystalle vorgezeigt, welche man in apoplectischen und Blutextravasaten überhaupt gefunden hat und welche als ein höchst wahrscheinlich stickstoffhaltiger Bestandtheil des Inhaltes der Blutkörperchen bezeichnet wurden, der noch nicht näher ermittelt sei. Es wurde erwähnt, dass Kölliker dergleichen Krystalle sogar in den frischen Blutkörpern eines Python unter dem Mikroskope entstehen sah. Es hätten dort auch die von Reichert (Müllers Archiv 1849, S. 200) beschriebenen rothen, tetraedrischen Krystalle von der Placenta eines Meerschweinchens erwähnt werden sollen, welche derselbe geradezu als Krystalle eines eiweissartigen Körpers bezeichnet und mit Schmidt in Dorpat gemeinschaftlich genauer analysirt hat.

Dieser Gegenstand hat seitdem ein viel weitgreifenderes Interesse gewonnen, da Funke in Lehmanns Laboratorium die Entdeckung machte, dass sich das Milzvenenblut

des Pferdes, sehr bald auch das anderer Gefässe und anderer Thiere, willkürlich zur Krystallisation bringen lässt, ein Gegenstand, der seitdem von ihm, Kunde und Lehmann weiter verfolgt worden ist (Zeitschr. für rat. Med. Neue Folge Bd. I. II. Berichte der sächs. Gesellsch. der Wissenschaften zu Leipzig, Heft I. II. 1853. Teichmann in der Zeitschr. für rat. Med. Bd. III). Auch an unserer Anstalt sind hierüber im Sommer 1852 Untersuchungen angestellt worden, indem Herr Stud. med. Bisegger, mit einer Untersuchung über farblose Blutkörperchen beschäftigt und mit der betreffenden Literatur gänzlich unbekannt, in einem eintrocknenden Blutstropfen aus der untern Hohlvene einer frischgetödteten Ratte zufällig auf eine Menge prismatischer, rothgefärbter Krystalle stiess, und mich, da er sich das Phänomen nicht erklären konnte, zu Rathe zog. Mir waren zu dieser Zeit die ersten Mittheilungen von Funke bereits bekannt, ich sah jedoch das Phänomen bei dieser Gelegenheit zum erstenmal und forderte Herrn Bisegger auf, dasselbe zu verfolgen, indem ich ihn zugleich mit der Literatur des Gegenstandes, soweit sie uns zugänglich war, bekannt machte. (Da die Literatur über diesen Gegenstand, der indess von Anderen viel weiter geführt worden ist, als er hier geführt werden konnte, bereits sehr umfangreich ist, so beschränke ich mich darauf, mit Uebergang des Historischen die wesentlichen von Herrn Bisegger constatirten Thatsachen, sowie einige an die Demonstration, die derselbe vor der Gesellschaft vornahm, angeknüpfte, in einem späteren Vortrag weiter ausgeführte Bemerkungen über organische Krystalle und Krystallisation hier kurz mitzutheilen.)

Es ist uns nur gelungen, mikroskopische Krystalle zu erhalten, und diese nur unter dem Deckglase. Die Methode, welche sich uns als die sicherste erwies, bestand darin, dass man einen beliebigen Tropfen frischen oder älteren

Blutes einige Minuten auf dem Objectkörper der Verdünnung überliess, dann mit einem Deckglase bedeckte und nun einen Tropfen Wasser damit in Berührung brachte, worauf sich sogleich, zwar keineswegs immer, aber in mehreren Versuchen ziemlich sicher einmal, zahlreiche Krystalle bildeten, deren Existenz, wenn sie in grösserer Menge vorhanden waren, sich schon an der zinnoberrothen Farbe der Ränder des Blutes, dem eindringenden Wasserstrom gegenüber, mit freiem Auge erkennen liess. Bei der mikroskopischen Untersuchung des Objectes zeigte sich, dass die Krystalle allerdings nicht unmittelbar im Wasserstrom selbst, sondern in einiger Entfernung davon in einem Medium entstanden, welches von ausgetretenem Blutfarbstoff röthlich gefärbt war und allmählig in den farblosen Wasserstrom überging. Sehr häufig wurden auch bereits gebildete Krystalle von dem Wasserstrom mit fortgerissen, lösten sich dann aber gewöhnlich sehr rasch vor unseren Augen wieder spurlos auf, wodurch das Wasser eine gelbliche Färbung annahm. Hieraus ergab sich sehr bald, dass das Wasser durch Erregung eines endosmotischen Stromes wirkt, wodurch der Blutfarbstoff exosmotisch austritt und zur Krystallisation geschickt wird. Dieses exosmotische Ausstreten des Blutfarbstoffs ist jedoch nur zur Bildung grösserer Krystalle erforderlich; wir glauben uns nämlich überzeugt zu haben, dass kleinere Krystalle auch innerhalb der Säugethierblutkörperchen entstehen können, und zwar so, dass der mit scharfen Ecken versehene und von graden Linien begrenzte Krystall das Blutkörperchen ganz ausfüllte und gleichsam von der Membran desselben überzogen war. Letztere gab sich durch Wasserzusatz zu erkennen, wobei der Krystall, der also dem ganzen Zelleninhalt entsprach, sich wieder auflöste und das Ganze die Gestalt eines gewöhnlichen, erblassenden Blutkörpers annahm. Täuschungen sind hier begreiflicherweise ausserordentlich leicht möglich,

da die Blutkörperchen schon durch die gewöhnlichsten Verhältnisse der Endosmose, Aneinanderlegung, Compression u. s. w. die mannigfaltigsten Formen annehmen können. Manchmal schien es auch, als wenn sich solche kleine Krystalle zu einem grösseren mit den Flächen an einander gelegt hätten, der dann mit feinen Querstrichen oder Scheidewänden versehen war, welche der Grenze der einzelnen Blutkörperchen entsprachen. Von den bekannten „Geldrollen“ unterschieden sich solche Aggregate durch die regelmässige Krystallform der einzelnen Blutkörper. Sie machten den Eindruck, als wenn die Krystallisation, die in der Regel am exosmotisch ausgetretenen Zelleninhalt stattfindet, unter nicht weiter anzugebenden Umständen, schon innerhalb und gleichsam ohne Rücksicht auf die Anwesenheit der Zellmembranen erfolgen könne. Manchmal fielen die Krystalle sehr klein, manchmal sehr gross aus; sehr häufig sah man sie unter dem Mikroskope wachsen. Wie andere Beobachter, beobachteten auch wir eine regelmässige Krystallisation mit wohl charakterisirten Formen, wenn das Wasser nicht zu rasch und mit der gehörigen Menge einwirkte, und eine präcipitirte in wunderlichen Büscheln, Blättern und Haufen.

Ueber die chemischen Verhältnisse dieser Krystalle wurde nur so viel ermittelt, dass sie sich, wie in Wasser, so in Säuren und Alkalien und überhaupt in allen angewandten Medien sehr schnell auflösen. Es schien uns jedoch, als erfolge die Auflösung am leichtesten und schnellsten unmittelbar nach der Bildung, wie man denn auch sehr häufig unter dem Mikroskope soeben entstandene Krystalle im nächsten Moment wieder gänzlich verschwinden sieht. Nach längerem Bestand scheinen sie eine grössere Dauerhaftigkeit zu besitzen; auch waren unter einem Deckglas aufgetrocknete Krystalle auf dem Objectträger noch nach mehreren Monaten zur Demonstration tauglich.

Sehr bald überzeugten wir uns, dass das Blut aller Körperregionen krystallisire, doch wurden, namentlich bei Hunden und bei Ratten, die mit Fleisch gefüttert waren, die Krystalle am sichersten und reichlichsten stets aus dem Blute der Milzvene und aus der Milzpulpe erhalten. Es gelang uns ferner, Krystalle aus dem Blute der verschiedenartigsten Thiere aus allen Wirbelthierklassen, mit einziger Ausnahme der Frösche\*) (wo sie von Andern indess ebenfalls erhalten wurden), sowie aus dem menschlichen Blute, wiewohl hier am unsichersten, zu erhalten. Was die Krystallformen betrifft, die Herr Dr. A. Müller mit uns studirte, so gehörten diese durchweg dem rhombischen Systeme an, rhombische Tafeln und Säulen, nicht selten mit abgestumpften Ecken und Kanten; nur aus dem Blute des Meer-schweinchens erzielten wir, übereinstimmend mit andern Beobachtern, nur solche, die dem regulären Systeme angehörten, und zwar meistens tetraedrische, selten octaedrische Krystalle. Eichhörnchen haben wir nicht untersucht.

So unvollständig diese Untersuchungen ausgefallen sind, so lassen sie, in Verbindung mit dem von Andern Ermittelten, doch keine Zweifel darüber, dass der krystallisir-

---

\*) Eine andere Beobachtung, die wir öfter gemacht, mag hier Erwähnung finden. Wenn man nämlich Froschblutkörper im Frühjahr mit Wasser behandelt, so sieht man sie nicht selten mit einem Ruck an einer Stelle bersten und den gefärbten Inhalt in Form eines Tropfens entleeren, worauf die collabirte, vollkommen farblose Zelle mit sehr deutlichem Kerne und einer peripherischen Einkerbung, der Rissstelle entsprechend, zurückbleibt. Solche Tropfen und entleerte Zellen sieht man oft in Menge herumschwimmen und es dürfen namentlich die ersteren nicht mit durch Wasser kugelig aufgequollenen Blutkörpern, die stets eine blässere Farbe haben, verwechselt werden. Setzt man dann mehr Wasser zu, so zertheilen sich diese freien Tropfen mit einem zweiten Ruck und verschwinden spurlos, wie man dies von mikroskopischen Tropfen überhaupt gewohnt ist, indem sie nur die Flüssigkeit gelblich färben. Das Experiment ist uns immer nur mit frischem Blute von frischgetödteten Thieren, wenn ich nicht irre, namentlich mit solchen gelungen, welche ohne Nahrung in Behältern überwintert hatten.

bare Blutbestandtheil dem Inhalte der Blutkörperchen angehört; eben so wenig zweifelt Jemand, dass die rothe Färbung von dem Blutfarbestoff herrühre. Nicht so leicht ist es jedoch, nach den ausserordentlich widersprechenden Angaben über die chemischen Charaktere der Krystalle über die krystallisirbare Substanz selbst etwas Zuverlässiges auszusagen. Die erste Ansicht, die sich wohl jedem aufdrängt, ist die, dass es der Blutfarbestoff selbst ist, welcher in dieser Form sich abscheidet. Allein wenn dies schon für die von Zwicky und Virchow beschriebenen Hämatoidinkrystalle sehr zweifelhaft ist, so spricht bei den künstlichen Blutkrystallen hauptsächlich die ausserordentliche Masse der krystallisirenden Substanz dagegen, die zu der des Blutfarbestoffs in gar keinem Verhältniss steht. Es ist uns ferner die sehr verschiedene Intensität der Färbung, selbst aus demselben Blute, aufgefallen, die sich nicht bloß aus der Dicke und dem Uebereinanderliegen der Krystalle ableiten lässt; in den Milzpulpen der Ratte haben wir sogar Krystalle gefunden, die man hätte farblose nennen können, und es fanden sich hier zu gefärbteren alle Uebergänge, ohne dass wir über die Bedingungen zur Entstehung der einen oder andern ins Klare gekommen wären. Endlich habe ich schon vor langer Zeit auf die Neigung des Blutfarbestoffs, sich an andere Substanzen und Gewebe anzuhängen, aufmerksam gemacht, wodurch die Entstehung pigmentirter Körnerhaufen und Pigmentzellen erklärt wird (Unters. z. Kenntniss des körnigen Pigments der Wirbelthiere in physiol. und pathol. Hins. 1844, S. 47), und den Chemikern ist es eine längst bekannte und unerwünschte Thatsache, wie schwer es ist, den Farbstoff rein darzustellen und von dem übrigen Zelleninhalt (dem Globulin der Chemiker) zu trennen.

Wenn demnach keine andere Annahme bleibt, als dass der krystallisirbare Körper ein anderer sein müsse, als der

Blutfarbestoff, mit welchem er entweder chemisch verbunden oder nur mechanisch verunreinigt sein kann, so wird man zunächst zu fragen versucht sein, ob man es mit organischer oder anorganischer Substanz zu thun habe. Sämmtliche anorganischen Bestandtheile des Blutes betragen aber bekanntlich zusammen noch nicht ein Prozent der festen Blutbestandtheile, während man unter dem Mikroskop nicht selten so zu sagen den ganzen Blutstropfen krystallisirt findet, so dass nur einige farblose Blutkörper zwischen den Krystallen übrig bleiben, abgesehen davon, dass in den Fällen, wo wir eine endogene Krystallisation beobachtet zu haben glauben, der gebildete Krystall den ganzen Blutkörper ausfüllte und also dem ganzen Zelleninhalte zu entsprechen schien. Es ist ferner hervorzuheben, dass dem Zelleninhalte kein anorganischer Bestandtheil eigenthümlich ist, der nicht auch im Blutserum vorkäme; dass es aber uns so wenig als Andern gelungen ist, aus blossem Serum solche Krystalle (ungefärbte natürlich) zu erhalten. Von den in den thierischen Flüssigkeiten vorkommenden mineralischen Substanzen, mit einziger Ausnahme des Tripelphosphats (welches sich jedoch erst bei der Fäulniss bildet und niemals wie die Krystalle im frischen Blute beobachtet wird), krystallisirt ferner kein einziger in jenen beiden, oben genannten Krystallsystemen, in denen die Blutkrystalle vorkommen. Um endlich Aufschluss darüber zu erhalten, inwiefern mineralische Stoffe geneigt wären, organische Substanzen, namentlich den Blutfarbestoff, mit sich in die Krystallform zu reissen, haben wir auch directe Versuche mit verschiedenen Salzen, namentlich mit Kochsalz, angestellt und dieselben aus einer wässrigen Blutlösung heraus krystallisiren lassen; aber stets haben wir negative Resultate, d. h. die gewöhnlichen farblosen Krystalle dieser Salze erhalten; auch zeigt sich das Tripelphosphat, das sich in

faulendem Blute bildet, stets farblos inmitten der gelblich gefärbten Blutflüssigkeit.

Damit soll nicht geläugnet werden, dass ein Mitreisenden organischer Substanzen durch Krystallisation unorganischer Bestandtheile auch im thierischen Körper vorkommen könne, und dass dieses Verhältniss hier vorzugsweise im Auge zu behalten sei. Eine derartige Beobachtung habe ich selbst in meinem Tagebuche verzeichnet. Als ich nämlich vor einiger Zeit das nicht mehr ganz frische Chorion eines jungen Schaaffötus untersuchte, stiess ich auf eine so grosse Menge grosser, farbloser, meistens paarweise verbundener prismatischer Krystalle, dass davon das Sehfeld an allen Stellen und Präparaten bedeckt war. Diese Krystalle verschwanden in Essigsäure, Salzsäure und Schwefelsäure spurlos; in Kali aber sowohl als in diluirter Salpetersäure schmolzen sie zwar auch von der Peripherie her ein; es blieb aber eine blasse, häutige Grundlage zurück, die etwas einschrumpfte und die Krystallform eingebüsst hatte, und nur im Allgemeinen die Grösse, Gestalt und Lage des verschwundenen Krystalls andeutete. Diese Erfahrung, die ich leider nicht weiter verfolgt habe und an gewöhnlichem Tripelphosphat sonst nie gemacht habe, beweist jedenfalls, dass ein Krystall mehrere Substanzen enthalten kann, wovon eine hier kaum etwas anders, als eine organische gewesen sein kann, und sie scheint mir der Erwähnung um so mehr werth, weil Virchow (a. a. O. I, S. 432) „von einer Art Gerüste“ spricht, welche nach dem Verschwinden seiner Hämatoidinkrystalle zurückbleibe. Ich muss jedoch hinzufügen, dass wir an den Blutkrystallen niemals und bei keiner Behandlung etwas der Art beobachtet haben, dass diese vielmehr immer aus einer einförmigen und gleichförmig gefärbten, vollkommen löslichen Substanz gebildet erschienen.



Wird man so per exclusionem nothwendig zu der Ansicht geführt, dass die krystallisirende Substanz ein ausschliesslicher Bestandtheil des Zelleninhalts und zwar ein organischer sei, so wird man ebenfalls per exclusionem zu der schon von Reichert und Schmidt aufgestellten Annahme gelangen müssen, dass dieser zur Gruppe der eiweissartigen gehören müsse. Ich will hier nicht darauf ein zu grosses Gewicht legen, dass Reichert und Schmidt den Stickstoffgehalt direct nachgewiesen haben (denn derselbe konnte auch von dem Farbstoff allein herrühren); auch spricht die Verkohlung und Verflüchtigung der Krystalle nur für die organische Natur überhaupt.\*) Aber schon durch die Löslichkeit in Alkalien und Säuren, sowie in blossem Wasserüberschuss, sind die andern erheblichen organischen Bestandtheile des Blutes, namentlich alle fetten Körper, ausgeschlossen. Man wird dabei freilich nicht an das Eiweiss schlechthin, wie es z. B. im Blutserum enthalten ist, denken können; denn dieses krystallisirt eben nicht; auch ist es nicht der gerinnbare Stoff des Blutes, denn die Krystalle bilden sich sowohl vor als nach der Gerinnung und nicht selten findet man sie im mikroskopischen Gerinnsel eingeschlossen. Aber die Zahl der eiweissartigen Körper ist eine viel grössere und schon im Globulin der Chemiker, an welches man zuerst denken konnte, haben wir eine Modification derselben.

Dass eiweissartige Körper krystallisiren können, scheint allerdings befremdlich; es fragt sich aber, ob einem aprio-

---

\*) Reichert spricht auch von einer Elasticität seiner Krystalle, die einen beträchtlichen Druck mittelst des Deckglases gestattete und wieder ausglich. An den frischen Blutkrystallen sowohl als an Haematoidinkrystallen, die längere Zeit in Weingeist aufbewahrt waren, haben wir jedoch eine solche Elasticität nicht beobachtet; wir sahen die grösseren, besonders vom Meer-schweinchen, welche der Druck des Deckglases erreichen konnte, stets zer-springen und zerbröckeln.

ristischen Widerstreben nicht etwas Vorurtheil zur Seite steht, weil man gewohnt ist, mit dem Worte Krystall an sich schon den Begriff des Unorganischen, Mineralischen zu verbinden. Wie käme man dazu, die höchsten Produkte, die Blüthe der organischen Natur sich krystallinisch vorzustellen? Noch in Naumanns Krystallographie lesen wir: „Krystall ist jeder starre unorganische Körper, welcher eine wesentliche und ursprüngliche polyedrische Gestalt besitzt.“ Schon im Jahre 1830 aber war eine hinreichende Menge krystallisirbarer organischer Substanzen bekannt, um eine solche Definition als eine einseitige erscheinen zu lassen. Heutzutage hat sich die Zahl der letzteren so sehr vermehrt, dass die nicht krystallisirbaren vielmehr als seltene, dem dermaligen Stand der Chemie entsprechende Ausnahmen erscheinen. Es krystallisiren theils bei  $0^{\circ}$ , theils bei höherer Temperatur mit einer einzigen Ausnahme (Milchsäure) die stickstofflosen Säuren, die Fettsäuren, auch die harzigen Säuren der Galle, die meisten Alkaloide, besonders die sauerstoffhaltigen (Kreatin, Kreatinin, Leucin, Sarcosin, Glycin, Harnstoff, Taurin), die selbst als directe Abkömmlinge der Eiweissstoffe zu betrachten sind, ferner die gepaarten Säuren, die neutralen Fette und andere stickstofflose Körper (Zucker), sowie wahrscheinlich auch Farbstoffe für sich, von vegetabilischen Substanzen nicht zu reden. Es bleiben wie man sieht ausser wenigen stickstofflosen Körpern, wie das Gummi, eben nur die histogenetischen eiweissartigen Stoffe als solche übrig, von denen man bisher keine krystallinische Form gekannt hat. Sollten diese allein von einem Gesetze ausgeschlossen sein, welches so die organische wie die unorganische Natur umfasst? Oder sollte der Grund, der uns ihre Krystallform verborgen hat, derselbe sein, der bisher verhindert hat, diese Substanzen rein darzustellen? Sollte man nicht erwarten, dass ein Fortschritt in dieser Beziehung

mit einer solchen Entdeckung zusammenfallen und eingeleitet werden müsse? Es dürfte sich der Mühe lohnen, sich wenigstens nach einem Anhaltspunkte in dieser Beziehung umzusehen.

In einer kürzlich erschienenen Schrift von Frankenheim „über Krystallisation und Amorphie“ wird die Ansicht durchzuführen gesucht, dass die Krystallform überhaupt diejenige Form der Materie sei, in welcher sie fest werde, wenn ihre Molecüle, frei von allen störenden Einflüssen, im Stande sind, ihrer gegenseitigen Beziehung zu folgen. Es ist diese Definition zwar nicht wörtlich dort ausgesprochen, sie scheint mir jedoch die Ansicht des Verfassers in nuce zu enthalten, und zwar würde dieselbe im weitesten Sinne, sowohl von unorganischen als organischen Substanzen zu gelten haben. Zu den störenden Umständen rechnet Frankenheim vor Allen die Gegenwart anderweitiger Stoffe, die zu einander chemische Anziehung haben und daher Gemenge, Mischungen bilden. In vielen Fällen lässt sich mikroskopisch an solchen sogenannten amorphen Körpern die Krystallform nachweisen, d. h. die Krystalle fallen der gehinderten Anziehung wegen sehr klein aus, und Frankenheim ist geneigt, dies sogar für viele sogenannte amorphe Substanzen anzunehmen, die auch mikroskopisch keine Krystalle mehr erkennen lassen. Durch eine besondere Anziehung zum Wasser bilden sich gallertartige Körper, die selbst durch Auspressen des Wassers nur unvollkommen in den festen Zustand übergeführt werden können (a. a. O. S. 16). In andern Fällen, wo ein anscheinend einfacher Körper vorliegt, soll der feste Zustand mehrere allotropische Modificationen desselben gemengt enthalten (Schwefel, Selen, Phosphor im glasartigen Zustande). Ohne sich ein Urtheil über die spezielle Durchführung dieser Anschauungsweise und der zu Grunde gelegten Thatsachen zu erlauben, wird

man zugestehen können, dass die Anwendung derselben auf gewisse organische Körper sehr nahe liegt. Und vor Allem sind es hier die eiweissartigen, namentlich das Eiweiss schlechtweg, welches nicht bloß constant eine Quantität Fett und Kalkerde enthält, sondern in dem grossen Atomencomplexe der übrigen Elemente, mit Einschluss des Schwefels und Phosphors, unzweifelhaft eine Gruppe locker verbundener, nach Anderen sogar bloß innig gemengter, zum Theil ähnlich zusammengesetzter Stoffe enthält. Einer dieser Körper könnte es sein, welcher in dem Inhalte der Blutkörperchen zur Abscheidung kömmt und darnach unter die Bedingungen der Krystallisation versetzt wird; es könnte das sogenannte Globulin der Chemiker vermittelst der Krystallisation der Analyse zugänglicher werden, als es bisher gewesen ist, ja man darf die Hoffnung hegen, dass damit ein erster Anfang zu einer genaueren Kenntniss der näheren Zusammensetzung der eiweissartigen Körper gegeben sei.

Nahe liegt noch eine andere Betrachtung. Schwann gründete bekanntlich seine Theorie der organischen Krystallisation in der Form der Zelle auf die Imbibitionsfähigkeit gewisser Substanzen, und es ist gewiss eine Thatsache von Bedeutung, dass es gerade die nicht imbibitionsfähigen organischen Substanzen sind, die sich durch gewöhnliche Krystallisirbarkeit auszeichnen, wie die Fette, die Zuckerarten, die Alkaloide u. a. Man wird daher einen inneren Zusammenhang zwischen Imbibitionsfähigkeit und dem Mangel der Krystallform nicht verkennen, und es liegt sehr nahe, ihn in dem gleichen moleculären Charakter der gemengten oder mischbaren Körper zu suchen. Die Zelle ist selbst schon Organismus und bedarf der sämtlichen einfachen Nahrungsstoffe schon bei der ersten Entstehung der Zellenmembran, die in ihrer Zusammensetzung den Eiweisskörpern am nächsten kömmt. Die Zelle und das Leben be-

steht nur, so lange die in den complicirten Atomencomplex eingehenden näheren Bestandtheile vereinigt bleiben; die Krystallisation hat freien Spielraum und beginnt, sobald sie aus einander fallen, d. h. wenn die Bewegung, welche sie zusammenhält, stille steht. Zelle und Krystall sind nicht entgegengesetzt in Bezug auf die Materie an sich, wohl aber in Bezug auf den Zustand, worin sie sich befindet. Jene ist die Form der in der eigenthümlichen Bewegung des Lebens begriffenen Materie, dieser die der ruhenden oder todten. Ob Krystallisation und Zellenbildung sich unter dem Gesichtspunkt eines einzigen Naturgesetzes zusammenfassen lassen, erscheint dann freilich zweifelhaft; denn sie erscheinen keineswegs als derselbe Process an verschiedenen Materien, sondern im Gegentheil als differente Processe an derselben Materie.

Nach diesem Vortrag wurden von Herrn Prof. Schönbein Zweifel an der Krystallisirbarkeit eiweissartiger Körper erhoben, von Herrn Dr. A. Müller Beispiele unorganischer Substanzen angeführt, welche grössere Mengen anderer Stoffe, auch organischer, in die Krystallform mitreissen.

---

Zum Schlusse mag hier erwähnt werden, dass die hier ausgesprochene Vermuthung derjenigen sehr nahe kömmt, welche Lehmann, der diesen Gegenstand durch chemische Untersuchungen am weitesten geführt hat, seitdem aufgestellt, indem er in dem krystallisirbaren Stoffe einen in der Eiweissformel enthaltenen stickstoffhaltigen Paarling zu erkennen glaubt.

---

### III. Ueber die Chylusgefäße und die Resorption des Fettes.

Von demselben.

(Vorgetragen in der Sitzung vom 14. Sept. 1852.)

Bis in die neuere Zeit war unter den Physiologen die Ansicht die verbreitetste, dass der grösste Theil, wenn nicht alle löslichen Bestandtheile des Speisebreies von den Chylusgefässen des Darmes aufgenommen und daher erst nach dem Durchgange durch das ganze Lymphgefässsystem dem Blute beigemischt werden. Auch ist es vollkommen begreiflich, wie die Entdeckung der Lymphgefäße im Mesenterium und die auffallende Betheiligung derselben in der Verdauung, die sich in ihrer Turgescenz und weissen Farbe ausspricht, zu einer solchen Ansicht bestimmen und namentlich die Betheiligung der Blutgefäße bei der Resorption ganz in den Hintergrund stellen konnte. Indessen hat doch Niemand geläugnet, dass die Blutgefäße bei der Verdauung eine Rolle spielen, und namentlich lässt sich bei der Magenverdauung, die unzweifelhaft schon mit Resorption verbunden ist, bei der Abwesenheit eines entwickelten Zottenapparates und sichtbarer Chylusgefäße, die resorbierende Kraft der Blutgefäße nicht abweisen. Es findet sich zwar auch im Magen eine Andeutung von Zöttchen, allein ihre Verbreitung ist sehr inconstant, und obgleich ich sie vielfach und genauer untersucht habe, so habe ich doch nie eine Spur von Chylusgefässen darin wahrnehmen können (Zeitschr. für rat. Med. Bd. VIII, S. 280). Dass namentlich ein Theil der eiweissartigen Stoffe, abgesehen von löslichen Salzen, Arzneistoffen u. a., schon im Magen resorbirt werden, scheint jetzt ziemlich allgemein angenommen. Man beruft sich auf das Strotzen der Pfortader wäh-

rend der Verdauung, auf das rasche Verschwinden getrunkenen Wassers, das nach wenigen Minuten, also viel eher, als es in den Darm gelangen könnte, in den Secretionen erscheint u. a. Der grössere Wassergehalt des Pfortaderblutes ist mit einer Blutgefässresorption im Magen nicht im Widerspruch, sondern die directe Folge derselben und weniger in seinem procentigen Verhältniss zu den übrigen Bestandtheilen des Pfortaderblutes, als im Verhältniss zur Vermehrung der Blutmasse aufzufassen. Wasser ist derjenige Bestandtheil des Chymus, der zuerst und am reichlichsten übergeht, allein würde man den Inhalt der Pfortader in einem bestimmten Bezirke vor und nach der Mahlzeit vergleichen, so würde man finden, dass auch die festen Bestandtheile desselben absolut zugenommen haben.

Seit den berühmten Versuchen über die Verdauung von Tiedemann und Gmelin hat man auch von einer besonderen Ausschliesslichkeit der Lymphgefässe dem Blutgefässsysteme gegenüber gesprochen und sich vielfach bemüht, die Stoffe zu sondern, welche von den einen und den andern aufgenommen werden. Es ist jedoch nach den vorgeschrittenen Untersuchungen über Endosmose im Thierkörper leicht begreiflich, warum diese Versuche so widersprechend ausgefallen sind, da eine Menge Bedingungen, welche die Constanz der Versuche und der Resultate erfordert, wie namentlich die Concentration der Flüssigkeiten und des Blutes, die Form und Art der Gabe, der Ort der Application, die Tageszeiten u. s. w. nicht immer berücksichtigt worden sind. Bei der ziemlich abweichenden Zusammensetzung der Blut- und Lymphgefässwände lassen sich erhebliche Unterschiede in der endosmotischen Function von vornherein erwarten; es ist jedoch die Frage, ob diese Unterschiede jemals absolut sind und ob es einen Stoff gebe, der an sich nur auf den einen oder andern Weg angewiesen sei. Die ältere Ansicht sah den Zucker als einen

Stoff an, der vorwiegend oder ausschliesslich durch die Lymphgefässe aufgenommen werde, und in neuerer Zeit hat man die Fettresorption als Cardinalaufgabe der Chylusgefässe festgehalten. Dass übrigens der Zucker im Pfortaderblut fehlt, wird von Bernard nur für Thiere bei Fleischdiät behauptet, und dass auch der Fettgehalt desselben in der Verdauung zunehme, wird von Seiten der Chemiker neuerdings ziemlich übereinstimmend angegeben (Lehmann II, 237. III, 327) und ist von uns auch mikroskopisch nachgewiesen.

Die Aufnahme der Fette im Darm, die in den letzten Jahren so viele Forscher beschäftigte, kann noch immer als ein ungelöstes Problem betrachtet werden. Es hat sich aus den zum Theil direct widersprechenden Versuchen mit Ausschliessung der Galle und des Bauchspeichels bei der Verdauung nur so viel bestimmt ergeben, dass die Fettresorption dadurch nicht aufgehoben wird, wenn auch eine Verminderung derselben, die sich jedoch bei der Grösse des operativen Eingriffes schwer quantitativ bestimmen lässt, mehrfach beobachtet wurde. Der Bestimmungsgrund dieser mit grosser Ausdauer fortgesetzten Versuche lag in der Schwierigkeit, den Uebergang des neutralen Fettes durch feuchte Membranen auf endosmotische Gesetze zurückzuführen; noch grösser würde jedoch die Schwierigkeit sein, die Rückkehr des verseiften Fettes in die neutrale Verbindung innerhalb der Chylusgefässe zu erklären, da doch die chemische wie die mikroskopische Untersuchung das neutrale Fett in den letzteren unzweifelhaft nachweisen. Man ist daher in neuerer Zeit mehrfach von der Verseifungstheorie zurückgekommen und hat sich einer mechanischen Theorie zugewendet, welche den unmittelbaren Uebergang des feinvertheilten neutralen Fettes durch das Zottenparenchym hindurch anerkennt. Diese Theorie ist durch mikroskopische Untersuchungen von Goodsir und E. H. Weber



zuerst angebahnt worden, indem sie den Durchgang feiner Fettkörnchen, zunächst durch das Epithelium, weiterhin durch das Parenchym der Darmzotten selbst bis in die Chylusgefässe hinein verfolgten. Joh. Müller war schon früher dieser Ansicht nahe, als er die Lymphgefässe des Gekröses durch Ausdehnung der Darmwände mit injicirter Milch sich füllen sah, kam jedoch gleich davon zurück, als er bedachte, wie gering die Zusammenziehungen der Gedärme sind, welche man bei unmittelbarer Oeffnung der Bauchhöhle findet, und dass die dünnen Gedärme meistens collabirt erscheinen. Er leitet diese künstlichen Injectionen von einer Zerreissung des innersten Darmhäutchens ab (Physiologie, IV. Aufl. I, S. 216). Es ist jedoch klar, dass es nur darauf ankömmt, wie grob oder fein man sich diese Zerrei- sung der Darmhäute vorstellen will, um auch unter normalen Verhältnissen ein Durchdringen fester Partikeln durch dieselben möglich zu finden. Directe Versuche über den Eintritt von unlöslichen Stoffen vom Darmcanal aus in die Blutmasse sind zuerst von Oesterlen, später von Eberhard, Menonides und Donders mit Kohle, Quecksilber, Schwefelblumen, Stärke, und zwar mit positivem Erfolge angestellt worden (Zeitschr. f. rat. Med. V. 2te Reihe I). Diese Versuche sind von mir schon vor mehreren Jahren wiederholt und die Kohlenfragmente, die Oesterlen vom Darmcanal aus im Blute gefunden hatte, bei einem grossen Hunde auch im Chylus aufgefunden worden. Eberhard hat schon die Fettresorption damit in Verbindung gebracht und nimmt an, das Fett, welches beinahe so theilbar und schlüpfrig wie Quecksilber ist, werde auf gleiche Weise zwischen den Elementartheilen der Gefässe durchgepresst.

Die Schwierigkeiten, die einer mechanischen Theorie entgegenstehen, reduzieren sich hauptsächlich auf den mangelnden Nachweis mikroskopischer Poren im Zottenparem- sym, in Epithelialzellen, Gefässwänden u. dgl. mehr. Wenn

man jedoch die Weichheit und Dehnbarkeit dieser Gewebe und der thierischen Gewebe überhaupt, den notorischen und häufigen Austritt von Blutkörperchen unter ganz normalen Verhältnissen (Milz, Lungen, Lymphdrüsen), die Wanderungen zahlreicher Eingeweidewürmer, die Ernährung mund- und magenloser Infusorien u. a. in Betracht zieht, so wird es der oben angeführten directen Versuche kaum bedürfen, um sich eine andere Vorstellung von der Permeabilität thierischer Gewebe zu bilden, als die mikroskopische Wahrnehmung zu gestatten scheint. Wenn man die Turgescenz der lebenden, vom Blut ausgedehnten Darmzotten und die, wenn auch noch so unmerklichen und sanften, Bewegungen der Darmwände während der Verdauung in Verbindung bringt, so scheinen hier in der That alle Bedingungen zu einer feinen Vertheilung des Fettes im Darm-inhalte und zu einer den Uebergang befördernden, ausdauernden Friction viel vollständiger gegeben, als wenn wir Quecksilber, Fett und Salben überhaupt der äusseren Haut mechanisch einverleiben.

Vollkommen begreiflich ist es bei dieser Ansicht, dass das übergehende Fett sowohl in Blut- als in Lymphgefässe gelangt und warum es in anderen Fällen vielleicht mehr von den Blutgefässen abgewiesen wird. Die Wände der letzteren sind im Allgemeinen viel derber und selbstständiger als die der feinsten Lymphwege, an denen wir, wenigstens in den Darmzotten, meistens gar keine gesonderte Wände wahrnehmen konnten. Dieselben machten hie und da den Eindruck von Intercellulargängen, die vielleicht nicht einmal constante sind und nur dadurch entstehen, dass ein Fettkörnchen hinter dem andern her in das Paremsym eindringt. Dergleichen scheinbare Lymphgefässe haben wir namentlich an der Basis der Zotten und in der Schleimhaut weiterhin wahrgenommen, während an der Zottenspitze das Fett entweder ganz gleichmässig infiltrirt ist oder einzelne

grössere Aggregate von Fettkörnchen oder grosse Fett-tropfen (E. H. Webers Zellen und Blasen) bildet.

Was die Ausbreitung der selbstständigen Blut- und Lymphgefässe betrifft, so müssen wir uns nach einer grossen Anzahl von Untersuchungen der älteren, Lieberkühnschen Ansicht anschliessen, dass in jeder Zotte ein oder höchst selten zwei centrale, blind, ampullenartig endigende Lymphgefässe vorhanden sind, die von einem dichten Blutgefässnetz peripherisch umspinnen sind. Gewöhnlich steigen die Stämmchen des letzteren gestreckt und ungetheilt neben dem Centralcanal und den von Brücke entdeckten glatten Muskelbündeln aufwärts und können im collabirten und blutleeren Zustand leicht mit dem einen oder andern verwechselt werden. Wir haben daher, abgesehen von der Verdauungszeit, welche die Chylusgefässe deutlich macht, eine künstliche Injection der Blutgefässe angewendet, die man am besten durch Unterbindung der Darmschlinge am frisch getödteten Thier erzeugt. Es ist vortheilhaft, die Untersuchung erst einige Stunden nach dem Tode des Thieres vorzunehmen, da dann das Epithel sich leichter und oft von selbst ablöst, und die erfolgte Gerinnung der Säfte an den abgeschnittenen Zotten die Theile besser gefüllt erscheinen lässt. Unmittelbar nach dem Tode wird man die Zotten, die dann stets contrahirt und undurchsichtig sind, vergeblich auf ihre feinere Structur untersuchen, und eben so vergeblich ist es, an ausgewaschenen Därmen oder unter Wasserzusatz nach Gefässen zu suchen.

Bei dieser Methode haben wir uns auf das Bestimmteste überzeugt, dass auch das peripherische Blutgefässnetz in vielen Fällen von Fettmoleculen strotzt, so dass einzelne Strecken dadurch mikroskopisch eben so weiss erscheinen können, als der centrale Chyluscanal selbst. Wir sahen dies besonders bei Vögeln und Hunden und wundern uns nicht, wenn solche fettführende Capillargefässe von man-

chen Beobachtern für netzförmig verzweigte Chylusgefässe gehalten worden sein sollten. Manchmal findet man den Fettgehalt nach Zusatz von Wasser oder verdünnter Essigsäure, welche die Blutkörperchen zerstören und den Farbstoff auswaschen, der in den Blutgefässen die Fettmolecüle verdeckt; und auf dieselbe Weise haben wir einen reichlichen Fettgehalt, der übrigens ohne allen Zusatz oft schon deutlich ist, wenn man nur einen Blutstropfen unter das Mikroskop bringt, im Blute der Pfortader, ja im ganzen Kreislauf, namentlich bei saugenden Hunden und Kätzchen nachgewiesen. Die Menge derselben nimmt jedoch während der Circulation, offenbar durch allmähliche Verseifung mittelst der Blutalkalien, fortwährend ab und ist daher im Venenblute im Allgemeinen geringer.

Wenn es sich so immer mehr herausstellt, dass die Chylusgefässe des Darmes keine ihnen ausschliesslich eigene Funktion vollziehen, sondern nur solche Wirkungen haben, welche Lymphgefässe überhaupt unter den gleichen Bedingungen haben würden, so fällt deswegen ihre Bedeutung bei der Verdauung und Blutbildung doch nicht viel geringer aus, als man bisher anzunehmen pflegte. Es ist allerdings nicht die Masse des Nahrungsmaterials, welche dem Blute durch dieselben zugeführt wird; aber ein beträchtlicher Theil desselben, und zwar nicht blos fette, sondern ohne Zweifel auch eiweissartige Körper und Salze gehen dennoch in die Chylusgefässe ein und kommen, wenn auch auf einem Umwege, dem Blute ebenfalls zu Gute. Die viel längere Zeit, welche dazu erfordert wird, diese Bahn zu durchlaufen, der fortwährende Austausch, welcher zwischen Blut- und Lymphgefässen während der Circulation und namentlich in den Lymphdrüsen und in der Milz stattfindet, machen es jedoch leicht begreiflich, dass diese Stoffe nicht unverändert in dem Venenherz anlangen werden und schwerlich bestimmt sind, das für die Gewebe des Körpers

geeignete Nahrungsmaterial abzugeben. Ihre Bestimmung und die Hauptbestimmung des Lymphgefässsystems überhaupt dürfte vielmehr eine selbstständigere sein, nämlich die Bildung und Vermehrung der farbigen Blutkörperchen, deren Quelle man bisher im Blute vergeblich gesucht hat. Schon lange weiss man, dass die Menge des Faserstoffs und des Cruors während des Durchgangs durch das Lymphgefässsystem und namentlich durch die Lymphdrüsen, sowie durch die Milz zunimmt, und wenn man auch die Aufnahme des Faserstoffs durch Endosmose von den Blutgefässen her erklären kann, so ist dies für die farbigen Blutkörperchen, die in den grösseren Lymphgefässen und Stämmen immer zahlreicher werden, in einer so normalen Gesetzmässigkeit nicht wohl annehmbar. Die Aufgabe wäre nur, die Stellen und Bezirke genauer zu präcisiren, wo die Bildung der Blutkörperchen beginnt und eingeleitet wird. Auch hierüber haben wir Untersuchungen angestellt, über welche, wie ich hoffe, bei einer späteren Gelegenheit berichtet werden kann.

Um noch einige Einzelheiten anzuführen, worin wir von anderen Beobachtern abweichen, so sei bemerkt, dass wir durchaus keinen Unterschied zwischen den einzelnen Epithelialcylindern der Darmschleimhaut gefunden haben, wodurch es wahrscheinlich würde, dass einige nur Fett, andere nur Eiweiss durchlassen. Wohl aber findet man sie sowohl als das Zottenparenchym bald mit feineren Tröpfchen, bald mit grösseren Fetttropfen angefüllt, wovon wir die erstern namentlich in der über dem Zellenkern gelegenen Hälfte der Zellen angehäuft fanden. Manche Zellen sind mit einer flüssigen Fettmasse ganz ausgefüllt und solche können dann eher für besondere Eiweisszellen gehalten werden. Die Beschaffenheit der Nahrung, die Flüssigkeit des Fettes, die Menge desselben, vielleicht auch die Art der Thiere scheint hier Modificationen zu erzeugen. Im Allgemeinen fanden

wir bei Pflanzenfressern mehr feinkörniges, bei Fleischfressern mehr tropfenförmiges Fett.

Eine Abstossung des Epitheliums während der Verdauung findet gewiss nicht statt, sondern eine abwechselnde Füllung und Entleerung von Fett, welche letztere im nüchternen Zustand ganz absolut sein kann. (Damit soll nicht geläugnet sein, dass in grösseren Zwischenräumen eine periodische oder vielleicht mehr symptomatische Wieder- und Neuerzeugung des Epithels stattfindet, worauf Spuren von Zellentheilung in verschiedenen Bezirken der Epithelialüberzüge hindeuten). Stets löst sich aber das Epithel bald nach dem Tode, oft schon bei leiser Berührung ab, was zu Täuschungen Veranlassung geben kann.

Selbstständige Wände der Zottengefässe nimmt man nur an den Blutcapillaren wahr; es trifft sich nicht selten, dass an abgerissenen Zotten ein Gefäss eine Strecke weit frei vorsteht; sie sind stets an den aufsitzenden Kernen kenntlich, die den feineren Lymphgefässen nach unseren Untersuchungen abgehen. Namentlich vermissten wir eigene Wände an dem Centralcanal der Zotten bei sämtlichen untersuchten Thieren, und vielleicht erklärt sich aus ihrer Dünnhheit oder Nichtsonderung das oft totale Verschwinden desselben an entleerten und collabirten Zotten, das die Untersuchung ausserhalb der Verdauung so undankbar macht. Doch haben wir auch, namentlich beim Kalbe, Fälle gesehen, wo der Centralcanal sich imbibitorisch mit Flüssigkeit gefüllt hatte und so auch an blutleeren und zusammengefallenen Zotten sehr in die Augen fiel. In gespaltenen Zotten, die nicht so selten sind, trafen wir einigemal einen gespaltenen, mit zwei Ampullen versehenen Centralcanal.

Eine Mündung an der Zottenspitze haben wir niemals wahrnehmen können, auch spricht dagegen das ganze Verhalten der Fettinfiltration, die zwar constant an der Zottenspitze am beträchtlichsten, aber ganz gleichmässig und

diffus verbreitet ist. Wohl aber bilden sich im Zottenparenchym oft stellenweise grössere Lacunen, die sich mit grösseren Fettansammlungen füllen und eine kugelige Gestalt annehmen. Dahin gehören nach unserer Ansicht die erwähnten Weber'schen Blasen und Zellen, und selbst der Centralcanal macht oft den Eindruck, als wenn seine Existenz durch den Gebrauch und die Uebung, d. h. durch das täglich sich wiederholende Eindringen und Fortschreiten der Fettmoleküle, nicht durch eine praeformirte Structur bedingt sei; doch haben wir ihn schon bei ganz jungen saugenden Thieren deutlich wahrgenommen.

Was die Lymphgefässe der Darmschleimhaut unter den Zotten betrifft, so lassen sich namentlich beim Kalb die netzförmige Anordnung und der Zusammenhang mit dem Centralcanal der Zotten leicht nachweisen, wenn man sorgfältig abgeschnittene Stückchen derselben oder auch die ganze Schleimhaut bei auffallendem Lichte betrachtet. Von Klappen in denselben haben wir nichts wahrgenommen; zwar deutet das häufig gegliederte Ansehen der feinsten Lymphgefässe darauf hin, allein eigentliche Varicositäten wie an grösseren, injicirten Stämmen sieht man nicht und es scheint daher die Unterbrechung in der Continuität des Inhaltes von der Gerinnung, wenn nicht von der unvermeidlichen Zerrung bei der Präparation herzurühren. Diese Lymphgefässe sind äusserst fein und in der Regel feiner, als die Capillargefässe, deren Maschen man ebenfalls blutgefüllt neben und unter den Lymphgefässen wahrnimmt.

Endlich ist zu erwähnen, dass wir im Magen zwar keine Chylusgefässe, wohl aber bei saugenden Thieren fettgefüllte Epithelien wahrgenommen haben, über deren Antheil bei der Resorption wir nicht zum Abschlusse gekommen sind.

Nachtrag. Mehrere Monate nachdem dieser Vortrag gehalten und eine vorläufige Mittheilung darüber in der Zeitschr. f. wissenschaftl. Zool. IV, S. 282 erschienen war, wurde mir bekannt, dass ungefähr zu derselben Zeit von Brücke und Donders Untersuchungen über denselben Gegenstand angestellt worden sind. Die Untersuchungen von Brücke, die mir zuerst aus Schmidts Jahrbüchern bekannt wurden, finden sich in den Sitzungsberichten der Wiener Akademie 1852. IX, S. 900 und wurden der Akademie am 9. Dec. 1852 mitgetheilt. Ich bemerke dies wegen der auffallenden Uebereinstimmung, welche sich zwischen manchen Angaben dieses Forschers und der unsrigen findet. Brücke weicht aber darin ab, dass er sowohl an der Oberfläche, als an dem zugespitzten Ende der Epithelialcylinder eine präformirte Oeffnung annimmt, welche den Fettmoleculen den Durchtritt erlaube, wovon wir keine Spur zu entdecken vermochten und an welche ich auch nach neueren Prüfungen nicht glaube. In einer späteren Mittheilung an die Akademie vom 13. Januar 1853 (X, S. 27) beschreibt Brücke die Chyluswege genauer und zwar nach Untersuchungen am Menschen, Wiesel und Kaninchen, da alle übrigen Thiere ihm bis dahin keine hinreichend deutlichen Bilder dargeboten haben. Er findet dort auch Chylusheerde in der Darmschleimhaut zwischen den Lieberkühn'schen Krypten, jedoch nicht in den letzteren selbst, was wir ebenfalls nie beobachtet haben. Ganz anders bei den Kaninchen, wo die Hülle der Chylusgefäße, wie bei niederen Wirbelthieren allgemein, Scheiden um die Blutgefäße bildet, in welchen der Chylus fortgeleitet wird. Gerade das Kaninchen hatten wir nicht untersucht, weil bei diesen Thieren der Magen nie leer gefunden wird und derselbe daher zu Verdauungsversuchen nicht geeignet schien. Bei den übrigen untersuchten Thieren aber (Hund, Katze, Ratte, Kalb, Schaaf, Huhn) haben wir dieses Verhältniss nicht



angetroffen. Chylusablagerungen zwischen den Krypten fand Brücke später (ebenda S. 429. Sitz. vom 31. März 1853) auch beim Schweine und der Maus.

Die Untersuchungen von Donders, die späteren Datums sind, finden sich mitgetheilt im Jahresbericht des physiologischen Laboratoriums in Utrecht V, 1852—53. S. 190, wo auch unserer Untersuchungen gedacht wird. Er schliesst sich der Brückeschen Ansicht an, dass die Oberfläche der Zellen auf der Darmschleimhaut nicht durch Membran, sondern nur durch einen Schleimpfropf geschlossen sei, der das Durchdringen der Fettmolecule erleichtere, und betrachtet daher auch den breiten hellen Saum nicht, wie Kölliker und wir, als durch Wasserimbibition abgehobene Zellenmembran, obgleich er niemals Fettkörnchen darin wahrgenommen hat, was doch zu erwarten wäre, wenn es nur der aufgequollene Schleimpfropf wäre. Dazu muss ich bemerken, dass dieses Abheben der Zellenmembran oft in einem grösseren Umfange stattfindet, wie ich schon früher (Zeitschrift für rat. Med. IX, S. 176) hervorhob, so dass man genöthigt wäre, eine schleimartige Beschaffenheit der Zellenmembran überhaupt anzunehmen, womit dann die Discussion auf ein anderes Gebiet geführt würde. Ueberhaupt scheint es mir, dass durch die Annahme so künstlicher Vorrichtungen für das Verständniss des Processes nicht viel gewonnen werde, und dass viel weniger die einzelne Zelle activ für sich, als die ganze Zellenlage, das ganze Organ so zu sagen passiv bei der Fettresorption theilhaftig sei. In Bezug auf die Anordnung und Endigung der Blut- und Lymphgefässe stimmt Donders mit uns überein; betrachtet jedoch die von Funke in dessen Atlas der physiol. Chemie Taf. VIII, F. 1. 2. abgebildeten verzweigten Chylusgefässe nicht mit uns als fettgefüllte Blutgefässe, sondern als Zwischenräume zwischen denselben, was mir nicht wohl annehmbar scheint, da dann nicht baumförmig verästelte

Figuren, sondern eine diffuse Infiltration entstehen müsste, wie man sie in der That häufig wahrnimmt. Eher könnte ich zugeben, dass Funke hier die namentlich von Brücke, aber auch in unserer ersten Mittheilung schon erwähnten wandlosen Chyluswege gezeichnet hat, die die Richtung nach dem Centralcanal nehmen und die wir nicht als präformirte ansehen, sondern durch das Vordringen der Fettkörnchen im gegebenen Falle uns entstanden denken.

#### **IV. Ueber die Regeneration durchschnittener Nerven.**

Von Prof. C. BRUCH.

(Vorgetragen am 15. November 1854.)

Versuche über Regeneration thierischer Gewebe, welche in früheren Epochen der Physiologie zu den beliebtesten gehörten, sind in neuerer Zeit merkwürdigerweise selten geworden, und die betreffenden Kapitel der physiologischen Handbücher gehören ohne Widerrede zu den am dürftigsten ausgestatteten. Die Zeit der Wiederaufnahme scheint aber gekommen zu sein, und wie Aecker, die einige Jahre brach gelegen haben, durch vermehrten Ertrag die Mühe lohnen, so scheint auch hier die Ausbeute zu schönen Hoffnungen zu berechtigen. So hat namentlich das Verhalten durchschnittener Nerven, worüber in den Jahren zwischen 1840 und 1850 fast gar nichts beobachtet wurde, durch die Budge-Waller'schen Versuche kürzlich wieder ein neues Interesse gewonnen, indem durch sie auf die fettige Entartung des peripherischen Nervenstückes aufmerksam gemacht wurde, die zwar schon früher bekannt, aber in ihrer wahren Bedeutung noch nicht gewürdigt worden war. Spezieller hat

sich in neuester Zeit Herr Dr. Schiff in Frankfurt mit der Regeneration der Nerven beschäftigt und eine Reihe von Versuchen angestellt, von denen wir jedoch erst am Schlusse der unsrigen Kenntniss erhielten.

Letztere wurden im Sommer 1853 begonnen, während des Jahres 1854 ununterbrochen fortgesetzt und dazu eine beträchtliche Anzahl von Hunden, Katzen, Hühnern und Fröschen verwendet. Bei den Säugethieren und Fröschen wurde ohne Ausnahme der nervus ischiadicus, bei den Vögeln der nervus medianus durchschnitten, in einzelnen Fällen auch ein 1 bis mehrere Linien langes Stück des Nerven ausgeschnitten, und die Wunde nach gestillter Blutung, wozu in manchen Fällen Unterbindungen erfordert wurden, durch Knopfnäthe vereinigt, die Thiere im Uebrigen sich selbst überlassen, gut gefüttert und entweder im Freien oder in grösseren Behältern, die hinreichende freie Bewegung gestatteten, aufbehalten. Wegen mangelnder Einrichtungen konnte denselben leider nicht immer die nöthige Pflege und Aufsicht gewidmet werden, welche namentlich bei den Fällen von eintretendem Decubitus nicht hätte fehlen sollen. Mehrere Thiere gingen auf diese Weise vorzeitig zu Grunde, andere magerten sehr ab und litten an consecutiven Eiterungen. Die Frösche namentlich starben in Menge, so dass es nur wenige über 3—4 Wochen am Leben zu erhalten gelang. Am besten hielten sich die Hühner, weil der durchschnittene Nerv eine weniger eingreifende Functionsstörung bedingte und die Wunden dieser Thiere nicht eitern. Doch gelang es auch Hunde und Katzen bis zum siebenten Monat zu erhalten, und bei mehreren war die Restitution der Funktion so vollständig, dass ein Unterschied der gesunden und kranken Seite kaum zu bemerken war; nur blieb nach diesem Zeitraum meistens noch eine hypertrophische Anschwellung der Zehenballen und Nägel der kranken Seite zurück.

Ehe ich zur Darlegung der gewonnenen Resultate übergehe, sei es mir gestattet, mit einigen Worten der Ergebnisse früherer Versuche zu gedenken. Fontana, Flourens, Michaelis, Heigthon, Arnemann, in der histologischen Periode aber besonders Steinrück (1838), Nasse (1839), Günther und Schön (1840) haben sich bekanntlich um diese Materie verdient gemacht. Ihre Versuche haben hinreichend festgestellt, dass eine vollständige Wiederherstellung der Funktion, sowohl nach einfacher Durchschneidung des Nerven, als beim Substanzverlust, möglich ist, dass die Wiederherstellung übrigens desto schwieriger und unvollständiger geschieht, je grösser das ausgeschnittene Stück. Dasselbe haben zahlreiche chirurgische Erfahrungen an verwundeten und operirten Menschen gelehrt, wohin namentlich auch die Beobachtungen an transplantierten Hautstücken (Dieffenbach) gehören; desgleichen die Versuche, welche Heermann in Paris bei Personen mit neugebildeten Nasen anstellte, welche bei verbundenen Augen sehr genau die berührte Stelle der Nase angeben konnten (Bischoff's Jahresbericht in Müller's Archiv 1839. CLI). Hinsichtlich des Zeitpunktes, in welchem die ersten Spuren willkürlicher Bewegung und Empfindung in den gelähmten Gliedern wiederkehren, schwanken die Angaben zwischen 5 bis 8 Wochen; in einigen Fällen sollen jedoch 3 bis 5 Monate erforderlich gewesen, nach dieser Frist aber keine Restitution mehr eingetreten sein. In den ersten Tagen nach der Operation schwindet bekanntlich alle Reizbarkeit von dem Stamme gegen die Peripherie hin, und ist nach Sticker nach 8 Tagen völlig erloschen, um erst in 2 bis 3 Monaten wieder zu erscheinen.

Der anatomische Verlauf des Regenerationsprocesses beginnt nach den genannten Autoren damit, dass die Schnittenden sich etwas zurückziehen, binnen 8 Tagen aber anschwellen, sich röthen, einander dadurch mehr nähern und

durch Exsudat verkleben. Letzteres bildet sammt den angeschwollenen Nervenenden einen einzigen, gewöhnlich spindelförmigen, oder zwei kürzere, mehr rundliche Knoten, von denen der obere gewöhnlich der dickere ist (Steinrück). Diese Knoten verschwinden später wieder, wiewohl nicht immer ganz; desgleichen lösen sich und verschwinden nach und nach die Adhäsionen an den benachbarten Theilen, so dass man nach einigen Monaten bei gelungener Wiedervereinigung den Nerven meistens wieder frei, oft kaum verändert wiederfindet. Die verschiedensten Nerven, vagus, hypoglossus, infraorbitalis, ischiadicus u. a. verhalten sich hierin vollkommen auf gleiche Weise.

Den histologischen Process anlangend, geben alle Autoren übereinstimmend an, dass die Narbe, welche entweder durch den einfachen Knoten dargestellt wird oder zwischen zwei Knoten mitten inne liegt, in späterer Zeit Nervenfasern enthalte. J. Müller bemerkte sie nicht vor der siebenten Woche, Andere auch früher; bei Fröschen entstanden sie, überhaupt die Regeneration, leichter und früher, als bei Säugethieren und Vögeln. Ihre Entstehung dachte man sich, den herrschenden histogenetischen Ansichten entsprechend, allgemein so, dass die Narbensubstanz die Matrix oder das Blastem abgebe, in welchem das Verbindungsstück der durchschnittenen Nervenfasern in embryonaler Weise aus Reihen von Zellen entstünde, um nach und nach mit den durchschnittenen Faserstümpfen in Communication zu treten. Mit Recht haben Mehrere (z. B. Bischoff a. a. O.) diesen Process sehr wunderbar gefunden, namentlich wenn man erwägt, dass die neugebildeten Nervenfasern meist verworren durch einander liegen und stets weniger zahlreich sind, als die alten (Günther und Schön), daher auch die Restitution selten eine vollkommene sei. Nach den zuletzt genannten Beobachtern soll die Neubildung von beiden Enden ausgehen, und auch Vogel (Handwörter-

buch der Physiologie I, 822) lässt die durchschnittenen Nervenenden einander entgegenwachsen, ohne sich über den histologischen Vorgang näher zu erklären.

Ganz abweichend davon ist die Beschreibung von Nasse (Müller's Archiv 1839, S. 405), nach welchem das untere Stück stets eine eigenthümliche Veränderung (Fettmetamorphose) erleidet, die bei ihm sehr gut beschrieben ist, während zugleich neue Fasern entstehen, die bedeutend schmaler seien und häufig wie leer aussähen. Nasse muss in seinen Versuchen nicht glücklich gewesen sein, — da er nie, weder bei Fröschen, noch bei Kaninchen, selbst nicht nach drei Vierteljahren, eine Restitution der Funktion beobachtet hat; doch kömmt seine Beschreibung der histologischen Verhältnisse der Wahrheit in der Mehrzahl der Fälle am nächsten und es ist sein besonderes Verdienst, zuerst die Aufmerksamkeit auf die Untersuchung des unteren Stückes hin- und von der sonst stereotypen Untersuchung der Narbe abgelenkt zu haben. Den Beobachtungen von Nasse sich anschliessend, wiewohl allgemeiner gehalten, sind die Angaben von Stannius (ebenda 1847, S. 452).

Unsere Untersuchungen wurden im Sommer 1853 zuerst von zwei Studirenden, den Herren Müller und Stähelin von Basel, und zwar an Fröschen begonnen, denen der rechte nervus ischiadicus durchschnitten wurde. Leider führten dieselben nicht über die dritte Woche hinaus und es wurde daher nur beobachtet, dass sich durch gerinnendes Exsudat eine Verklebung der Schnittenden unter einander und mit den Nachbartheilen bildet, dass erstere sich beträchtlich röthen und anschwellen. Eine fettige Entartung des unteren Stückes wurde in dieser Zeit nicht wahrgenommen; es zeigte vielmehr nur diejenige Veränderung, welche man gewöhnlich als Gerinnung des Markes nach dem Tode beschreibt, und welche sich durch das körnige und krümliche Ansehen des Nervenmarkes äussert, das übrigens oft noch

doppelte Contouren zeigte. Eben so wenig wurde eine Neubildung von Nervenfasern in der Narbe gesehen, so dass diese Versuche nur als präliminäre und Uebungsversuche betrachtet werden konnten.

Einen eben so unglücklichen Ausgang nahmen die ersten Versuche an Säugethieren und Vögeln, namentlich an Kaninchen, die frühzeitig an Eiterung, Decubitus u. s. w. zu Grunde gingen, anderer Unglücksfälle und Verluste nicht zu gedenken. Ein überraschendes Resultat ergab dagegen eine junge Katze, die von mir noch am Ende des Sommersemesters (am 23. Sept. 1853) operirt und am 21. Januar 1854, also nach fast 4 Monaten, getödtet wurde. Hier war die Restitution absolut zu nennen und es gehörte dieser Fall zu unsern glücklichsten überhaupt. Es ist derselbe, worüber eine Notiz in der Zeitschrift für wissenschaftliche Zoologie (Band VI, Heft 1) gegeben wurde, auf die ich hiermit verweise. Die Vereinigung der Schnittenden war so vollständig, dass mit unbewaffnetem Auge am Nerven gar keine Veränderung, mikroskopisch aber an jeder Nervenfasern eine Narbe kenntlich war, die sich als ringförmige Einschnürung charakterisirte, durch welche der Achsencylinder mitten hindurch ging. Hier schien demnach eine prima reunio der Nervenenden, und zwar der Nervenprimitivfasern stattgefunden zu haben, woraus sich auch die Vollkommenheit der Restitution erklärte. Diese Beobachtung war es, welche mich zu der Frage veranlasste: ob nicht die Nervenenden einfach einander entgegenwachsen könnten und die sogenannte Neubildung eigentlich als Verlängerung der fertigen Nervenfasern zu betrachten sei? Oder, frug ich weiter, giebt es auch im Nervengewebe einen provisorischen und definitiven Callus, von welchen der erstere von den umliegenden, verletzten Geweben, der letztere vom Nerven selbst geliefert wird? Die Antwort auf

diese Fragen sollten weitere, bereits eingeleitete Versuche geben, über welche hiermit berichtet werden soll.

Allerdings haben fortgesetzte Untersuchungen uns in dieser Sache eine vollständige Einsicht gewährt und einen Process aufgedeckt, der allein im Stande ist, eine genügende Erklärung der physiologischen Thatsache von der Wiederherstellung der Funktion in den gelähmten Gliedern zu geben; und der von allem bisher Bekannten und Angenommenen beträchtlich abweicht. Dieses Resultat, die Frucht zahlreicher, mühsamer und oft verunglückter Einzelversuche, lässt sich in wenigen Worten zusammenfassen: Bei weitem in den meisten Fällen geht nämlich das ganze peripherische Stück unterhalb der Schnittstelle bis in seine Endverzweigungen vollständig und spurlos verloren und es entsteht dafür **ein ganz neuer Nerv** oder besser eine unbestimmte Summe von Nervenfasern, welche jedoch nicht als Neubildungen im Sinne der Exsudattheorie, sondern als Auswüchse und Ausläufer des **centralen** Nervenendes und zwar der einzelnen durchschnittenen Nervenfasern desselben zu betrachten sind. Die Herstellung der Funktion ist desto vollständiger, je länger diese Ausläufer werden und je mehr sie, peripherisch fortwachsend, den Ausbreitungsbezirken des atrophirenden Nervestückes folgen.

Dieser Process hat sich bei den verschiedensten Thierclassen, namentlich bei Hunden, Katzen, Hühnern und Fröschen so übereinstimmend herausgestellt, dass selbst die histologischen Bilder keine erheblichen Abweichungen darboten. Selbst die Zeitverhältnisse erscheinen nicht so verschieden, als man von der so sehr verschiedenen Energie des vegetativen Processes bei diesen Thieren erwarten sollte, und doch erfolgt die Regeneration stets rascher und voll-



ständiger bei Amphibien, später und seltener ganz vollständig bei Säugern. Eine Vereinigung per primam intentionem, wie in dem zuerst beschriebenen Falle von einer jungen Katze, wobei der Atrophie des peripherischen Stückes vorgebeugt wurde, muss als ein sehr glücklicher Ausnahmefall betrachtet werden, und ist uns in grösserem Maassstabe nur noch bei Fröschen spurweise, in Verbindung mit Atrophie eines Theils des Nerven, aber auch bei Säugethieren und Vögeln wieder aufgestossen, wo sie nach einer soeben erhaltenen brieflichen Mittheilung auch Herr Dr. Schiff in Frankfurt beobachtet hat, der auch den weiteren Verlauf sowie das Verschwinden der Narben verfolgte.

Von welchen Umständen es abhänge, auf welche Weise die Regeneration der Nerven zu erfolgen hat, können wir nach unseren bisherigen Erfahrungen noch nicht mit Bestimmtheit angeben. Doch ist es uns wahrscheinlich, dass das Alter der Thiere einigen Einfluss hat, und dass der Process ein anderer ist, wenn das Thier noch im Wachs-  
thum und seine Gewebe noch in der Entwicklung begriffen sind, als wenn die histologische Ausbildung derselben vollendet ist. Von weiterem bestimmendem, aber noch nicht näher bestimmbarem Einflusse ist ohne Zweifel ferner die Gefässvertheilung und der Ursprung der vasa nervorum, worüber später nähere Mittheilungen gemacht werden sollen, namentlich mit Rücksicht auf die sogenannten Ernährungscentra der Nerven nach Waller.

Was die erwachsenen Thiere betrifft, so stimmen unsere Erfahrungen, wie erwähnt, mit dem von Nasse und Waller am meisten überein; wenn auch keiner der früheren Autoren den Gesamtprocess übersehen und das Wesen desselben bis in seine Einzelheiten richtig aufgefasst hat. Derselbe ist uns selbst erst klar geworden, als wir die höchst undankbare Untersuchung der Narbe aufgaben und uns der Untersuchung des peripherischen Nervenstückes

zuwandten. Der Vorgang bei der Atrophie des letzteren ist am besten, wenn auch nicht erschöpfend, von Nasse geschildert worden. Zwischen der ersten und dritten Woche nach der Operation bemerkt man bei den meisten Thieren, bei Amphibien jedoch erst später, dass das peripherische Stück weicher wird und sich gelblich färbt. Unter dem Mikroskop erkennt man die einzelnen Nervenröhren noch sehr deutlich; das Mark beginnt sich in viereckige, grössere Abtheilungen zu sondern, die das Nervenrohr noch vollständig ausfüllen. Nach und nach zieht sich das Mark auf einzelnen Strecken mehr zusammen und der Inhalt häuft sich in ziemlich grossen fettigen Tropfen an, zwischen welchen andere Strecken der Nervenscheide vollkommen leer erscheinen. Hier hat offenbar schon eine Verminderung des Markinhaltes stattgefunden. Noch später findet man in grösseren Abständen längliche, in der Mitte breitere, nach den Enden hin sich verzweigende Anhäufungen von Fetttropfen, die sehr ins Auge fallen, aber nach und nach immer spärlicher werden. Die Kugeln zerfallen in immer kleinere Fetttropfchen, die zuletzt noch reihenweise in einem weichen, zerreisslichen Gewebe angetroffen werden, in dem jedoch die leeren Scheiden noch längere Zeit erkennbar sind. Nach 3—4 Monaten ist der Process der Fettumwandlung, wenn man ihn so nennen darf und wenn er nicht vielmehr einfache Resorption des Nerveninhaltes zu nennen wäre, vollendet, d. h. keine Spur des letzteren mehr anzutreffen. Gleichen Schritt hält damit die gelbe Färbung des Nervenstückes, die dem freien Auge schon auffällt und auf der Höhe der fettigen Entartung am intensivsten ist, nach und nach aber wiederum der früheren weissen Farbe Platz macht. Damit im Zusammenhange ist ferner das emulsive Ansehen der Zusatzflüssigkeit, in welcher ein solcher Nerv präparirt oder macerirt wird, und welches von nichts

Anderem als von der Beimischung zahlreicher Fetttröpfchen herrührt.

Trotz dieses durchgreifenden Zerstörungsprocesses wird die Continuität der atrophirenden Nerven niemals unterbrochen, da das Neurilem vollständig erhalten bleibt und sogar den Träger und das Vehikel des neuen Nerven abgiebt. Schon während die fettige Entartung auf ihrer Höhe ist (bei Säugethieren und Vögeln zwischen der dritten bis achten Woche) und fortschreitet, und noch ehe die alten Nervenröhren vollständig geschwunden sind, bei Vögeln und Säugethieren zwischen dem ersten bis dritten Monat, findet man nämlich zwischen den atrophirenden Nervenfasern einzelne ganz wohlerhaltene, glänzende, doppelcontourirte, gewöhnlich aber auffallend schmalere Nervenröhren, die man am besten darstellt, indem man das frisch herausgenommene Nervenstück oder Bündel mit Essigsäure behandelt und zwischen Glasplatten comprimirt. Die Zahl dieser frischen Nervenröhren wächst mit dem Alter des Processes, so dass man im dritten und vierten Monat gewöhnlich schon eine ansehnliche Menge derselben trifft, die füglich einen neuen Nerven repräsentiren dürfen. Diese Vermehrung und das Auftreten dieser frischen Nervenröhren überhaupt geschieht stets vom Centrum nach der Peripherie, in der Art, dass man deren zu einer Zeit schon in den Stämmen antrifft, während die peripherischen Aeste noch in reiner Atrophie begriffen sind; ja es scheint, dass die Atrophie selbst vom Centrum nach der Peripherie fortschreitet und in regelmässiger Succession von der nachrückenden Neubildung ersetzt wird. Ob dabei die in Auflösung begriffene Materie des alten Nerven als Ernährungs- und Bildungsmaterial der Neubildung benützt wird, lässt sich durch directe Beobachtung nicht entscheiden, ist mir jedoch nicht ganz unwahrscheinlich, da der Gefässreichthum des Neurilems nicht allzu gross ist

und eine Zunahme desselben nur an der Schnittstelle evident vor Augen tritt.

Eine fortgesetzte Untersuchung in dieser Richtung führt schliesslich natürlich zur Narbe zurück, in welcher überhaupt die ersten neuen Nervenfasern angetroffen werden, die sich in allen Fällen als Fortsetzungen und Verlängerungen des oberen Schnittendes ausweisen. Die Präparation ist hier aber, namentlich in der ersten Zeit, ausserordentlich schwierig, und man wird sich mit der directen Untersuchung des frisch herausgenommenen Knotens stets vergeblich bemühen. Das Narbengewebe ist zu fest und undehnbar, um eine schonende Zerfaserung zu gestatten, es ist Bindegewebe auf jenem Stadium der Entwicklung, wo es aus einem festen, formlosen Blasteme (Intercellularsubstanz) und zahlreichen eingestreuten spindelförmigen, kernartigen Körpern besteht, an welchen letztern eine Zellenmembran in der Regel nicht dargestellt werden kann. In dieses Gewebe herein, durch dasselbe hindurch und schliesslich im peripherischen Nervenstück wachsen aber nichts desto weniger die durchschnittenen Nervenfasern fort; es wird dadurch an vielen Stellen getrennt, nimmt selbst eine längsfaserige Structur an und wird schliesslich, wie alle Narben, an Volumen sehr vermindert, so dass es nach vollständig gelungener Regeneration bis auf die Spur schwinden kann und vollständig durch Nervengewebe ersetzt scheint. In den meisten Fällen bleibt allerdings eine mehr oder minder beträchtliche Anschwellung zurück, in noch anderen erscheint die Narbe später, offenbar durch Dehnung verschmälert und als die dünnste Stelle des Nerven, und namentlich scheint dies bei Substanzverlust das schliessliche Resultat zu sein. Sehr allgemein verlaufen die neuen Nervenfasern in der Narbe verworren, bündelartig sich vielfach durchkreuzend, während sie im peripherischen Stück wieder die parallele

Richtung einschlagen und so, wenn auch verwirrt, doch ihre isolirte Leitungsfähigkeit bewahren. Einzelne Fasern sind dabei den andern voraus und wie es scheint, gehört eine Regeneration aller Fasern oder selbst der Mehrzahl zu den glücklichsten Fällen. Die Verwirrung der Fasern in der Narbe scheint desto grösser zu sein, je massenhafter die letztere ausgefallen ist und je schlechter die durchschnittenen Nervenenden in ihrer natürlichen Lage erhalten wurden, und namentlich scheint die mangelhafte Verbindung der Nervenstümpfe Ursache zu sein, dass die neuen Röhren falsche Bahnen einschlagen und die Herstellung der Funktion vereitelt wird. Das Neurilem des alten Nerven scheint also auch den Leiter für die Richtung des neuen abzugeben und wo diese Leitung fehlte, haben wir niemals eine Herstellung der Funktion beobachtet.

Die Verbindung der neugebildeten Nervenfasern mit den centralen Enden lässt sich meistens noch über der Narbe oder an der Grenze derselben nachweisen, wenn man vom Nervenstamme her präparirt und eine kurze Strecke in die Narbe einzudringen sucht. Man kann sich jedoch auch der Methode von Reil bedienen (Hildebrand-Weber I, 293), welcher die Narbe 1—2 Tage in Salzsäure oder Salpetersäure macerirte, „welche das Zellgewebe auflöst, das Nervenwerk aber ungelöst zurücklässt;“ doch werden die Nervenfasern dadurch stets sehr verändert. Am lehrreichsten sind feine Schnitte in kohlensaurer Kalilösung erhärteter oder bloß getrockneter Präparate. Man sieht dann die alten Fasern sich ziemlich plötzlich verschmälern, blässer werden und in eine feine, varicöse, deutlich mit Kernanschwellungen versehene Fasern übergehen, wie sich die neugebildeten Nervenfasern anfangs überall darstellen. Ich kann das Verhältniss mit nichts besser vergleichen, als mit den Endi-

gungen mancher sensibeln Nerven, wie ich sie in meiner Abhandlung über Bindegewebe a. a. O., z. B. vom Mesenterium des Frosches, beschrieben habe. Sie sind dort so fein, dass sie den sogenannten Kernfasern sehr ähnlich werden und von ihnen oft nur durch den deutlichen Ursprung aus doppelt gerandeten Nervenfasern zu unterscheiden sind. Die Kernanschwellungen deuten offenbar auf einen unentwickelteren Zustand, und obgleich ich den Gegenstand bei der Entwicklung des Embryo noch nicht verfolgt habe, so ist es mir doch kaum zweifelhaft, dass dieselbe einen ähnlichen Gang nimmt, wie ich ihn ebenda vom Gefässsystem nachgewiesen habe, — indem nämlich allerdings die Stämme aus verschmelzenden Zellen entstehen, die peripherischen Endigungen aber durch Auswachsen der peripherischen Zellen, Zellentheilung und Aneinanderreihung einzelner, selbst schon spindelförmig gewordener Zellen zu Stande kommen.

Dass Letzteres der normale Vorgang bei der Neubildung und Regeneration der Nerven sei, steht für mich fest. Man überzeugt sich aufs Bestimmteste, dass die anfänglich feinen, ja fadenförmigen Verlängerungen der Nervenröhren allmählig breiter werden, doppelte Contouren und mithin lichtbrechendes Mark zeigen, und zwar rückt auch dieser Vorgang vom Centrum nach der Peripherie vor, so dass man an den äussersten Enden stets die jüngsten Entwicklungsstufen antrifft. Die Scheide der neuen Röhren ist anfangs äusserst zart, daher sie, selbst noch bei ziemlicher Breite, ungewöhnlich gekräuselte und gezackte Contouren darbieten, die erst später, nach vollendetem Wachsthum, sich mehr ebnen und ausgleichen. Nie scheinen indess, wenigstens in den Terminen, in welchen wir die Sache verfolgten, die neuen Röhren die volle Breite der alten zu erlangen und ihre Schmalheit macht sie unter den letzteren ebenfalls leicht kenntlich.

Wenn noch ein Punkt einer völligeren Aufklärung bedarf, so ist es meiner Ansicht nach nur die Herkunft der zahlreichen Kerne, welche in den neugebildeten Nervenfasern enthalten sind und aus deren Aneinanderreihung ihre äussersten Enden entstanden zu sein scheinen. Die Fäden, welche dieselben verbinden, sind namentlich an der Peripherie oft so fein, dass man glauben könnte, sie seien eben erst entstanden und die kernhaltigen Stellen einen Moment vorher noch getrennt gewesen. Vergleicht man das Neurilem der kranken und der gesunden Seite, so stellt sich ferner ein überwiegender Kernreichthum auf der kranken Seite heraus, auch an den Stellen, wo von neugebildeten Nervenfasern noch nichts zu sehen ist. Allein auch dieser Kernreichthum scheint im Zusammenhang mit der Entwicklung der Nervenfasern und denselben nur eine Strecke weit voranzueilen, gleichsam als würde ihre Entwicklung und Vermehrung vom centralen Ende aus angeregt. Es sind hier nur zwei Möglichkeiten. Entweder sucht das periphere Wachsthum der durchschnittenen Nervenfasern die auf ihrer Bahn liegenden „Bindegewebskörperchen“ der Reihe nach auf und rekrutirt gewissermassen mit ihnen den entstandenen Ausfall, d. h. die neue Nervenfaser entsteht durch weiteres Wachsthum und Aneinanderfügung bereits vorhandener Elemente; oder diese scheinbaren Bindegewebskörperchen sind durch periphere Theilung entstandene Ausläufer und Producte der alten Nervenfasern, und ihre feinsten Verbindungsfäden werden nur anfangs übersehen. Ich gestehe, dass ich mir diese Alternative oft gestellt, aber nach directen Beobachtungen noch nicht wage, mich für die eine oder andere Möglichkeit zu erklären. Gewiss ist, dass eine Vermehrung der vorhandenen „Bindegewebskörperchen“ stattfindet, dass die neugebildeten Elemente der Art von den im Neurilem normal vorkommenden „Bindegewebskörperchen“ nicht verschieden sind und dass

man öfter zwei derselben in der Art verbunden und hintereinandergestellt antrifft, dass der Schluss auf eine Theilung derselben gerechtfertigt scheint. Alle diese kernartigen Elemente, die man bis vor Kurzem unbedenklich den sogenannten Kernfasern zugezählt haben würde, haben die gewöhnliche Spindelform mit oft sehr fein zugespitzten Enden. Eigenthümlich ist nur ein frühzeitig auftretender spiegelnder Glanz, der das Auftreten des Nervenmarkes im Innern anzudeuten scheint und diejenigen Körperchen sogleich kenntlich macht, welche zu einer Nervenfasern gehören und in der Regel auch durch feine Ausläufer unter einander in Verbindung stehen. Diese Ausläufer sind stets bipolare nach der Länge des Nerven und niemals sah ich seitliche Anastomosen.

Die weitere Ausbildung der Nervenröhre geschieht einfach durch Verbreiterung, womit sogleich auch in der Regel die Anwesenheit des Markes gegeben ist.

Es braucht nicht hervorgehoben zu werden, in welcher nahen Beziehung diese Beobachtungen zu den in diesem Jahre publicirten Beobachtungen von Jos. Meyer über Gefäßneubildung stehen, von welchen jedoch zur Zeit, wo wir unsere Versuche begannen, nichts bekannt war, und eben so einleuchtend ist die Bestätigung oder vielmehr die thatsächliche Begründung, welche dadurch der Ansicht derjenigen geliefert wird, welche alle Gewebebildung, embryonale und accidentelle, auf Vermehrung und Prolifiration vorhandener Elementartheile zurückführen wollen, und eine Neubildung im Sinne der Exsudattheorie oder eine freie Zellenbildung im Schwann'schen Sinne überhaupt nicht zulassen. Dieses Axiom ist bekanntlich von jeher von Reichert festgehalten, neuerdings, namentlich für pathologische Gewebe, von Remak wieder ausgesprochen und bereits von Virchow u. A. adoptirt worden. Begründende Thatsachen



sind bis jetzt noch sehr spärlich vorhanden. Doch hat der Verfasser selbst früher gezeigt, dass die Gerüste der Afterbildungen, namentlich die sogenannten alveolären und der alveoläre Gewebstypus überhaupt keine eigentlichen Neubildungen sind, sondern nur die hypertrophirte und ausge dehnte Bindegewebsformation der betreffenden Organe darstellen. Eben so haben sich zahlreiche Fälle sogenannter Magenkrebsse als einfache Hypertrophie und Vermehrung normaler Elementartheile herausgestellt. Dasselbe habe ich in einer anderen, schon vor zwei Jahren eingereichten, aber erst jetzt zum Abdruck gekommenen Abhandlung von den Epithelial- und Zottengeschwülsten anschaulich gemacht. Das oft genannte Gesetz der „analogen Bildung“, welches Vogel auf Anregung des Verfassers bereits vor einer Reihe von Jahren aufstellte, würde demgemäss ganz einfach als „Gesetz der gleichen Abstammung“ zu definiren sein und damit seine längst gesuchte Erklärung pro tempore gefunden haben.

Ehe man jedoch so weit geht, wird es gut sein, sich auch die Schwierigkeiten zu vergegenwärtigen, die dermalen noch einer solchen Generalisirung entgegen stehen. Man kennt eine Vermehrung durch Theilung oder Endogenese bis jetzt noch nicht von allen Geweben, und die Fälle von Haar- und Zahnbildungen im Eierstock z. B. würden sich vorläufig schwerlich unter den normalen Bestandtheilen der Graaf'schen Follikel unterbringen lassen. Die gangbare Exsudattheorie hat eine unverkennbare Einbusse erlitten, aber es würde ein grosser Fehler sein, wenn man nun von einem organisirbaren Exsudat nichts mehr wissen wollte. Das Auftreten von Pseudomembranen, Narben und Afterbildungen in der Form eines gerinnbaren Exsudats steht fest. Wie viel oder wie wenig davon in die Constitution des bleibenden Gewebes übergehe oder durch hereinwachsene Elementartheile normaler Gewebe ersetzt werde,

ist bis jetzt noch sehr wenig untersucht. Reinhardt hat meines Wissens zuerst den Gedanken ausgesprochen und durch Beobachtungen gestützt, dass diese gerinnbaren Exsudate keine definitiven Gewebe bilden, sondern nur die transitorischen Träger derselben abgeben. Bestätigungen dafür liefern die Untersuchungen von Jos. Meyer über Gefässneubildung und die unsrigen über die Regeneration der Nerven; und in diesem Sinne wurde oben die Frage aufgeworfen, ob es auch im Bereiche des Nervengewebes einen provisorischen und definitiven Callus gebe, an welchen ich in diesem Sinne beim Knochengewebe nach eigenen und fremden Erfahrungen entschieden glaube.

Wir wenden uns zur physiologischen Frage des Experimentes. Es ist uns leider nicht möglich gewesen, die Wiederkehr der Funktion bei allen operirten Thieren in regelmässigen Zwischenräumen zu verfolgen, auch wäre dabei schwerlich Neues zu erwarten gewesen, da die Thatsache der Restitution, so wie die ungefähren Zeitmomente wenigstens für die höheren Thiere und den Menschen bereits von Andern hinreichend festgestellt sind. Wir beschränken uns daher in den meisten Fällen darauf, die Thiere vor der Tödtung darauf zu prüfen, ob und in welchem Grade die Funktion sich wiederhergestellt hatte; dies geschah theils durch mechanische Reizung der gelähmt gewesenen Glieder, Zehen u. s. w., theils durch mechanische und elektrische Reizung der blosgelegten Nerven ober und unterhalb der Narben; in manchen Fällen auch der genaueren Verfolgung wegen an den präparirten Nerven des amputirten oder exarticulirten Gliedes. Namentlich bei Vögeln wird die Exarticulation eines Flügels so gut vertragen, dass wir erst nach Verwerthung des Thieres zu mehreren Versuchen zur Tödtung desselben zu schreiten pflegen.

Es stellte sich bei diesen Versuchen heraus, dass die Restitution bei Fröschen die rascheste und schon in

8 Wochen eine vollständige zu nennen sein kann, so dass wir von den Zehen der kranken Seite aus ausgezeichnete Reflexbewegungen erzielen konnten. Nach ihnen gaben Hühner die besten Resultate, indem mehrere nach 16 Wochen (wo sie untersucht wurden) nicht nur vollständig fliegen konnten, sondern auch durch Reizung des centralen Nervenstammes alle Muskeln bis an die äusserste Peripherie in Bewegung gesetzt wurden. Die fettige Degeneration fand sich in diesen Fällen bereits vollständig resorbiert und neue varicöse Nervenfasern bis zu den feinsten Nervenzweigen herab. Bei Hunden sahen wir nach 8 Wochen bis 3 Monaten noch keine Empfindlichkeit der Füße nach Durchschneidung des ischiadicus, in einzelnen Fällen jedoch nach 4 Monaten vollständige Restitution; ebenso bei Katzen; in andern Fällen aber auch nach 6 bis 7 Monaten noch nicht, in Fällen offenbar, wo der locale Process einen abnormen Verlauf genommen hatte. Wie schon Andere gefunden, nehmen die Chancen für einen günstigen Erfolg mit der Dignität des Thieres ab; der raschere Lebensprocess, die grössere Erregbarkeit, die Neigung zur Entzündung und Eiterung scheinen die Operation zu compliciren und den normalen Heilungsprocess zu erschweren. Sehr deutlich zeigt sich auch der Grad der Geschicklichkeit, mit der die Operation gemacht wurde; aber auch ganz allgemein scheinen die Erfolge am menschlichen Körper selbst die schlechtesten zu sein, da wenigstens chirurgische Erfahrungen fast nur von unvollkommener Herstellung der Function reden. (Siehe Beispiele glücklicher Erfolge bei J. Müller, Physiol. I. 410). Günstiger scheinen auch hier ruhig gehaltene Glieder, transplantierte Nasen, Hautstücke u. s. w. sich zu verhalten, wie schon im Eingange erwähnt wurde. Dass in den letzteren Fällen an kein Zusammenheilen zufällig sich berührender Nervenenden zu denken sein kann,

liegt auf der Hand. Ich glaube, dass für sie unsere Beobachtungen die einzige zureichende Erklärung gaben.

Wie man sich die allmähliche Herstellung des Ortesinnes und eine geregelte Funktion überhaupt zu denken habe, habe ich in der oben erwähnten Notiz in der Zeitschrift für wissenschaftliche Zoologie bereits mit kurzen Worten angedeutet. Die Nervenfasern wachsen nach einem peripherischen Ziele hin, welches allerdings in den seltensten Fällen mikroskopisch genau der frühern Localität entsprechen mag. Allein eine solche Congruenz wird keineswegs erfordert; es handelt sich vielmehr nur um eine neue Gewöhnung, wie sie in der ersten Lebensperiode, freilich viel umständlicher, weil an allen Orten und zum ersten Male, schon einmal durchgemacht wurde. Jede Faser funktionirt ferner für ihre neue peripherische Localität und was das Kind für seine ganze Peripherie in Jahren lernt, das holt der Erwachsene für ein einzelnes Organ in Monaten nach. Die Erfahrungen über Transplantation liefern Beweis genug hiefür. Etwas Anderes ist es, wenn man fragt was das daraus werden solle, wenn auf den Abwegen, die viele Nervenfasern einschlagen müssen, eine sensitive Faser zu einem Muskel, eine motorische zur Haut gelange, oder wenn etwa ein sensitives Ende mit einem motorischen sich verbände. Man hat bekanntlich diese Frage auf experimentellem Wege zu lösen gesucht (Flourens, Bidder, Schiff), aber nur negative Resultate erhalten, d. h. die differenten Nervenenden verbanden sich wohl, aber von einer Funktion wurde wenig bemerkt. Man muss sich dabei genaue Rechenschaft geben, was eigentlich gefragt werden solle. Die Funktion einer Nervenfaser ist verschieden von dem Effect ihrer Thätigkeit, welcher letztere nur von der Beschaffenheit und Thätigkeit des centralen oder des peripherischen Organes bedingt sein kann, mit dem sie in Verbindung steht. Muskeln geben in der Regel nur sehr

dunkle und schwache Empfindungen; soll man erwarten, dass eine sensitive Faser, die künstlich mit einem Muskel oder Muskelnerven in Verbindung gesetzt wird, stärkere Empfindungen gebe? oder soll das empfindende Centralorgan, das gewohnt ist auf Eindrücke von aussen sich in Thätigkeit zu setzen, nun plötzlich die Initiative ergreifen und einem peripherischen Muskel Befehle ertheilen? Soll umgekehrt ein motorisches Centralorgan, mit einem Hautstücke in Verbindung gesetzt, nun zu einem empfindenden werden, oder soll es gar ein Hautstück bewegen, wo keine Muskeln sind? Dass dagegen ein empfindendes Centralorgan für jede Hautstelle und ein motorisches für jeden Muskel, mit dem es in Verbindung gesetzt wird, thätig werden kann, das scheint mir aus den vorliegenden chirurgischen und experimentellen Erscheinungen hinreichend erwiesen. Die Frage, die man sich stellen konnte und bewussterweise auch gestellt hat (Bidder in Müller's Archiv 1842. 102) war wohl nur die, ob eine Nervenfasern überhaupt nach zwei Richtungen leite; allein wenn man in einem Gebiete, das so dunkel ist, wie das Wesen der Nerventhätigkeit, Schlüsse aus der Analogie gelten lässt, wird man nicht mehr fragen, ob ein Conductor nur nach einer Richtung leite. Das Experiment bekommt begreiflicher Weise eine ganz andere Bedeutung, wenn wir nun wissen, dass die Verwachsung getrennter Nervenenden eine trügerische ist und nur in den seltensten Fällen eine Vereinigung getrennter Nervenfasern erfolgt, sonst überall aber das centrale Ende, gleichviel ob einem sensiblen oder motorischen Centralorgan angehörend, sich seinen Weg auf Kosten des untergehenden peripherischen Stückes zu den peripherischen Organen und bis ins feinste Detail desselben hinein — wenn auch nicht immer mit demselben Geschicke und Erfolge — bahnt. Hier hätte demnach

das Mikroskop wieder einen Dienst geleistet, den weder die Präparation noch das Experiment jemals hätte geben können und ohne welchen wir wahrscheinlich immer in einem vollkommenen Irrthum über einen so merkwürdigen Akt der Lebensthätigkeit geblieben wären.

Schliesslich noch einige Worte über die Veränderungen der peripherischen Organe in den paralytischen Gliedern, namentlich in den Fällen, wo die Funktion dauernd verloren geht, wo also die neugebildeten Nerven entweder falsche Bahnen eingeschlagen haben oder aus irgend einem Grunde in der Ausbildung zurückgeblieben sind. Es konnten hierüber nur wenige Untersuchungen angestellt werden, wenn wir nicht die schon erwähnte und mitunter sehr auffallende Hypertrophie der Haut und Epidermisgebilde (Haare und Nägel) hieherziehen wollen, die auch nach wiederhergestellter Funktion oft noch sehr bemerklich ist, aber wohl hauptsächlich auf Rechnung des entzündlichen Zustandes kömmt, in welcher die paralytischen Glieder während der Dauer der Empfindungslosigkeit durch den verkehrten und schonungslosen Gebrauch derselben versetzt werden. Eigenthümlich dürfte dagegen das Verhalten der atrophischen Muskeln sein, das bei einer Katze beobachtet wurde, welche am 22. August 1854 untersucht wurde, und bei der sich in 7 Monaten keine Empfindung in dem gelähmten Beine hergestellt hatte. Die Nervenenden waren hier, nach Ausschneidung eines beträchtlichen Stückes, nicht wieder in Verbindung getreten, sondern nur an eine unförmliche Callusmasse, die besonders dem obern Ende angehörte, angelöthet. Es war starker Decubitus an dem Fusse und trotz aller Verbände Necrose der Knochen eingetreten, an welcher das Thier starb. Die Muskeln des Unterschenkels zeigten sich sehr weich und bloss; die Primitivbündel hatten noch Querstreifen, wurden durch Essigsäure sehr durchsichtig und zeigten sehr zahlreiche länglich ovale Kerne mit abgestumpften Enden, wie sie den glatten Muskelfasern eigen

sind, welche theils dem Inhalt, theils der Scheide angehörten und mitunter offenbar in Theilung begriffen waren. Dieser Inhalt quoll beim Drucke sehr leicht in einzelnen kurzen Fragmenten aus der Scheide der Primitivbündel heraus und behielt auch ausserhalb derselben seine Querstreifen. Die structurlose Scheide selbst veränderte dabei ihr Lumen nicht wahrnehmbar. Von einer fettigen Entartung war Nichts zu sehen. In der Callusmasse fanden sich zahlreiche, verworrene Nervenfasern von ziemlicher Breite, wiewohl schmaler als normale, und von sehr ungleicher Breite. Sie waren deutlich mit denen des centralen Endes in Verbindung und liefen, sich rasch verjüngend, in die oben beschriebenen feinen, varicosen und kernhaltigen Ausläufer aus. Der Process war hier offenbar ein längst und zwar sehr unglücklich abgelaufener.

Bei einer gleichzeitig untersuchten, vor 6 Monaten operirten Katze, welcher der ischiadicus einfach durchschnitten worden war, hatte sich eine schöne Narbe von ungefähr 3 Linien Länge gebildet, auch liessen sich zahlreiche Nervenfasern bis weit herab in den atrophischen Nerven verfolgen, in welchem von der fettigen Metamorphose keine Spur mehr übrig war; doch war hier die Funktion der peripherischen Theile nicht wieder eingetreten, obgleich das Thier ziemlich gut lief, sich sonst wohl befand und sogar während dieser Zeit Junge geworfen hatte. Offenbar hatten hier die neuen Nervenfasern die peripherischen Organe verfehlt oder noch nicht erreicht. Von der erwähnten Veränderung der Muskeln wurde in diesem Falle nichts bemerkt.

## V. Ueber die Existenz einer thierischen Mikropyle.

Von Prof. C. BRUCH.

(Vorgetragen den 7. Februar 1855.)

Als ich mich im November des letztvergangenen Jahres mit Untersuchungen über die Entwicklung der Forelleneier

beschäftigte, welche ich jede Woche von Herrn Fischer Glaser, der der Hüniger Fischzuchterei ein reiches Material liefert, frischbefruchtet erhalten konnte, machte ich eine Beobachtung, welche mit der gegenwärtig schwebenden Discussion über die Befruchtung der Thiere und namentlich mit der Frage über das Eindringen der Spermatozoen in das Ei in Beziehung steht und die mir namentlich deshalb der Mittheilung werth scheint weil sie die erste ihrer Art ist, die mit Sicherheit bei einem Wirbelthiere gemacht wurde.

Als ich nämlich die frischbefruchteten, noch hellen und durchscheinenden Eier des *Salmo fario* zum Behufe der Untersuchung der Eihaut bei verschiedener Beleuchtung mit freiem Auge und mit der Lupe betrachtete, fiel mir ein punktförmiger Fleck, gleich einer seichten, leichtbeschatteten Vertiefung, auf welcher sich an jedem Ei und zwar in der Nähe des röthlichen Embryonalfleckes bemerklich machte. Gelingt es das nicht vollkommen runde, sondern mehr länglichte und an beiden Polen abgestumpfte Ei der Forelle, auf flacher Hand so zu richten, dass der Embryonalfleck dem Beobachter zugekehrt ist, und betrachtet man nun bei durchfallendem Lichte, so ist es meistens sehr leicht jenen Eindruck schon mit freiem Auge zu erkennen. Sicherer gelingt es mit einer schwachen Lupe, während stärkere Vergrösserungen weniger geeignet sind, da sie die Schattentöne, an denen derselbe erkannt wird, auflösen. Stets befindet sich diese Bildung in einer Entfernung von 1—2 Linien neben dem Embryonalfleck, nie sah ich sie auf oder über demselben, wiewohl öfter dicht an seinem Rande. Sie befindet sich an jedem Ei nur einmal. Sie befindet sich ferner auch an dem unbefruchteten Eie, obgleich sie hier schwerer zu sehen ist, da die Eihaut dort viel dünner und durchscheinender ist. Legt man aber unbefruchtete Eier in Wasser, so quillt die Eihaut wie bei der befruchteten



auf, wird dicker und derber und die Vertiefung zeigt sich wie an den befruchteten. Sie verschwindet endlich auch nicht an Eiern, die längere Zeit, Tage und Wochen im Wasser gelegen haben, und selbst die Entwicklung des Eies hat darauf, so weit ich sie verfolgt habe, keinen Einfluss. Gegen das Ende des Eilebens verdünnt sich allerdings die Eihaut sehr, dehiscirt an mehreren Stellen und erhält grössere Löcher, die man aber nicht mit jener charakteristischen und constanten Bildung des unentwickelten Eies vergleichen kann.

Meine Vermuthung, dass es sich hier um eine Oeffnung in der Eihaut handle, wurde durch die mikroskopische Untersuchung bald bestätigt. Ich öffnete die Eier durch einen Einstich oder schnitt mit einer scharfen Scheere ein Stück Eihaut hinweg, in welchem sich jene Bildung befand. Es mussten dann noch die anhängenden Theile des Inhaltes durch Abpinseln und Abwaschen entfernt werden, wobei die durch die Berührung mit dem Wasser erfolgende Gerinnung des Inhaltes besonders störend wird. Hat man jedoch das Eihautstück im Wasser vollständig abgespült und zwischen zwei Glasplatten gebracht, so gewahrt man mit freiem Auge nun schon leicht, dass sich hier eine Oeffnung befindet, welche sich schon durch eine Verdünnung der Eihaut im Umkreis verräth.

Mikroskopisch erscheint diese Oeffnung jedoch nicht etwa als ein einfaches Loch, sondern der Dicke der Eihaut entsprechend, die wohl  $\frac{1}{5} - \frac{1}{6}$ ''' beträgt, als ein ziemlich langer Canal, der die Eihaut senkrecht von aussen nach innen durchbohrt. Dieser Canal ist an seinen beiden Mündungen am breitesten und jene Vertiefung, die man mit freiem Auge gewahrt, ist in der That nur der Eingang desselben. Weiter in der Dicke der Haut verengert er sich bedeutend, so dass seine engste Stelle bei 50maliger Vergrößerung kaum als Oeffnung, son-

dern meistens nur als schwarzer, beschatteter, Punkt erscheint. Das eigentliche Lumen des Canals wird erst bei 300maliger Vergrößerung anschaulich, und auch hier nur, wenn man durch successive Veränderung der Fokaldistanz von einem Ende des Canals zum andern fortschreitet. Manchmal verläuft derselbe etwas schräg und dann ist es begreiflicher Weise schwerer, sich von einem Lumen zu überzeugen, da seine Wände überall gleichmässig beschattet erscheinen und durch die Compression des Deckglases verlieren. Verläuft er senkrechter, so fällt gemeinlich hinreichendes Licht hindurch, um an allen Stellen deutlich erkannt zu werden. Seine Weite beträgt an der engsten Stelle nicht über  $0,002-3'''$ , oft weniger; er kann daher im strengsten Sinne des Wortes capillär genannt werden und es erklärt sich daraus vielleicht warum im Leben kein Wasser eindringt und den Inhalt gerinnen macht. Es ist bemerkenswerth, dass stets, wenn Forelleneier ins Wasser gelangen, unter einer grössern Anzahl einzelne sind, welche sogleich bei der Berührung mit dem Wasser oder kurz darauf von einem peripherischen Punkte der Eihaut aus zu gerinnen pflegen und daher eine weisse Hemisphäre zeigen, während der übrige Theil des Eies seine Durchsichtigkeit behält. Hier scheint der Canal abnorm weit oder verletzt zu sein und das Eindringen des Wassers zu gestatten, das durch die erfolgende Gerinnung des zunächst liegenden Inhaltes von den entfernteren Theilen desselben abgesperrt wird. Ich bemerke dies desshalb, weil die in Folge des Absterbens der Eier später häufig eintretende Trübung derselben stets den ganzen Inhalt ergreift.

Um noch einiges Nähere anzugeben, erwähne ich, dass die äussere Eingangsöffnung von der innern ziemlich verschieden und daher leicht zu erkennen ist. Die äussere ist weiter und geschweift trichterförmig, die innere auch trichterförmig, endet jedoch auf der innern Fläche der Ei-

haut mit einem sehr scharf ausgeschnittenen Rande, so dass der Eingang in den Canal hier schroffer und plötzlicher erscheint. Die Eihaut hat aussen und innen dasselbe chagrartige Ansehen, das nach Einigen von kleinen Erhabenheiten, nach Andern aber von feinen Poren herrühren soll, die an allen Seiten dieselbe durchbohren und von welchen einige die Imbibitionsfähigkeit derselben hergeleitet haben, die sich übrigens nicht plötzlich, sondern nur sehr allmählig äussert und jedenfalls mehrere Stunden verlangt, ehe die Eihaut ihr grösstes Volumen erreicht hat.

Dieselbe Beobachtung, die ich zuerst bei der gemeinen Forelle gemacht, machte ich später auch beim Lachse, doch ist der Nachweis der Oeffnung hier mühsamer, da der Canal zwar von derselben Weite, sein Eingang aber mit freiem Auge schlechterdings nicht zu finden ist, sondern an der zerschnittenen Eihaut stückweise bei schwächeren Vergrößerungen gesucht werden muss. Die Schwierigkeit schien mir weniger in der Form des Canals als in der Transparenz der Eihaut zu liegen, die durch die zahlreichen röthlichen Fetttröpfchen des Inhaltes gestört wird. Das mikroskopische Bild unterscheidet sich von dem bei der Forelle in nichts. Andere Fischeier haben mir bis jetzt nicht zu Gebot gestanden\*), doch zweifle ich nicht, dass sich bei weiterem Nachforschen ein verbreiteteres Vorkommen dieser Bildung herausstellen wird, und schon jetzt dürften einige Worte über die physiologische Bedeutung dieser Bildung gerechtfertigt sein.

Nachdem nämlich schon seit längerer Zeit wiederholt das Eindringen der Spermatozoen in die Eier der Thiere zum Zwecke der Befruchtung behauptet und vor vier Jahren von Joh. Müller zuerst an den Eiern der Holothu-

---

\*) Neuerdings habe ich auch den Hecht und *Cyprinus nasus* untersucht und dieselbe Beobachtung auch hier constatirt.

rien ein der pflanzlichen Mikropyle ähnlicher, die äussere Eihaut durchbohrender Canal nachgewiesen worden war, erschien zu Anfang des Jahres 1853 die Schrift des Herrn Dr. Keber in Insterburg, worin derselbe nicht nur eine ähnliche Bildung an den Eierstockseiern mehrerer Muscheln beschrieb, sondern auch an Kanincheneiern entsprechende Beobachtungen gemacht, ja den Befruchtungsakt selbst und das weitere Schicksal der eintretenden Spermatozoen im Innern der Eier verfolgt haben wollte. Diese Schrift war die Veranlassung einer Reihe theils bestätigender, theils widerlegender Beobachtungen und Erörterungen, die bereits einen ziemlichen Umfang gewonnen haben. Wir haben uns hier selbst während des Jahres 1853 mit dahin gehörigen Untersuchungen, und zwar an *Unio pictorum*, beschäftigt und Herrn Keber am Ende des Jahres unsere negativen Resultate auf seinen Wunsch in einem Schreiben mitgetheilt, welches derselbe in seiner zweiten Schrift „über Porosität der Körper u. s. w.“ auszugsweise veröffentlicht hat. Da diese Mittheilung nur eine sehr summarische war, so möge hier angegeben werden, was wir gesehen haben.

Herr Stud. Aichner beobachtete die Eier von *Unio pictorum* vom Mai bis zum November jenes Jahres unausgesetzt und erhielt in dieser ganzen Zeit stets die nämlichen Bilder, so dass schon deswegen von einem Entwicklungsvorgange füglich keine Rede sein konnte. Grosse und kleine Eier unterschieden sich nur durch die Grössenverhältnisse der einzelnen Eitheile, namentlich der Eihaut und des Dotters, nicht durch erhebliche Veränderungen derselben. Alle abgelösten Eier hatten den eigenthümlichen Stiel, die kleinsten wie die grössten, und er war an den ersteren nur leichter zu sehen und zu finden. Eine zweite Dotterhaut, welche sich durch die Höhlung dieses Stieles nach aussen stülpen soll, wurde nicht mit Bestimmtheit beobachtet, ohne dass wir deswegen die gestielte Eihaut als Dotterhaut

ansprechen wollen. Auch am Dotter selbst, der nur bei den kleineren Eiern das Ei ausfüllte und hier diffuser erschien, war eine umhüllende Membran nicht zu erkennen; er erschien vielmehr als ein zwar sehr scharf contourirter und abgerundeter, aber nur durch ein zähes Bindemittel geformter Klumpen feiner Körnchen, der durch Druck, Eintrocknen u. s. w. leicht seine Form änderte und öfter in mehrere Klumpen zerborst, die wieder zusammenflossen, durch die Oeffnung theilweise ausflossen u. s. w. Aus demselben Grunde musste man sich hüten, die Fälle, wo zwei oder mehrere runde Kugeln in einem Ei vorhanden waren, für natürliche und für den Anfang einer Dotterfurchung zu halten, was auch deswegen nicht annehmbar war, da stets nur einer der Klumpen, gewöhnlich der grössere, das überall einfache Keimbläschen enthielt. Aehnliches gilt von den Bewegungen des Keimbläschens, der Ausstülpung der Dotterhaut und anderen durch die Manipulation erzeugten künstlichen Veränderungen der Eier, auf die Keber ein Gewicht legte.

Das Keimbläschen, welches keinem Ei fehlte, an den grössten Eiern der Dunkelheit des Dotters wegen jedoch oft schwer zu finden war, stellte stets ein wasserhelles Bläschen mit zarter Membran und einem oder mehreren runden, etwas opaken Keimflecken dar. Die Veränderungen der letzteren, welche auf eine Vermehrung durch Theilung hindeuten, können wir nicht als Befruchtungssphänomen gelten lassen, da sie sich an den kleinsten und grössten Eiern zeigten. Oft waren nämlich zwei Keimflecke vorhanden, die offenbar in Verbindung standen (Biscuit- oder Achterform), und zwar war gewöhnlich der eine kleiner als der andere; desgleichen drei Keimflecke, wie Gährungspilze, in eine Reihe gestellt und successive an Grösse abnehmend; ferner zwei getrennte, wovon der eine eine ganz kleine Sprosse getrieben hatte; oder endlich mehrere kleine, ungleich grosse Keimflecke, welche das Keimbläschen anfüll-

ten, dieses letztere Verhältniss jedoch nur in den grösseren Eiern. Alles dies kann wohl nur auf die Entwicklung der unbefruchteten Eierstockseier bezogen werden, wenn man die mehrfachen Keimflecken bei anderen Thieren, namentlich bei Fischen, Amphibien und Vögeln in Vergleich zieht. Nur in seltenen Fällen bemerkten wir, und zwar im Juli, Eier, welche kein Keimbläschen und statt dessen eine Menge im Dotter zerstreuter Keimflecke zu enthalten schienen; von einer Dotterfurchung war aber auch hier keine Spur.

Hinsichtlich des angeblichen Spermatozoon war es uns auffallend, dass es nur immer an derselben Stelle, nämlich im Halse des Stieles querstehend gefunden wurde und von dieser Stelle nicht zu entfernen war. Eine Veränderung desselben zeigte sich in dieser ganzen Zeit nicht, und so konnte nur die allerdings grosse optische Aehnlichkeit mit dem Spermatozoenkörper der Unionen, sowie der Umstand, dass es an manchen Eiern zu fehlen schien, unseren Zweifeln entgegenstehen. Bemerkenswerth schien es uns endlich, dass im Frühjahr fast nur weibliche, im Spätjahr dagegen fast im umgekehrten Verhältniss, nämlich 1 : 6, männliche Thiere zur Untersuchung kamen.

In gleichem Sinne sprachen sich bald darauf Hessling und Bischoff Herrn Keber gegenüber aus, und wenn es nach ihren Untersuchungen als ausgemacht anzusehen ist, dass das angebliche Spermatozoon nur ein von der Seite gesehener ringförmiger Wulst im Eingange des Eistieles und der letztere in der That die abgerissene Befestigung des Eies im Eierstocke darstellt, so scheint allerdings zur Stütze einer neuen Befruchtungstheorie von der Keber'schen Entdeckung wenig übrig zu bleiben.

Allein man darf nicht übersehen, dass jener Eistiel hohl ist, dass derselbe mit der Eihöhle communicirt und auf den Dotter selbst führt, dass er weit genug ist, einem oder selbst mehreren Spermatozoen den Durchgang zu gestatten

und dass sich also diese Beobachtung, die überdies gleichzeitig auch von Leukart gemacht wurde, der Müller'schen vom Holothurienei und den schon länger bekannten Wahrnehmungen von gestielten Insectenciern in erwünschter Weise anschliesst. Es ist ferner nicht zu übersehen, dass der eigentliche Akt des Eindringens der Spermatozoen bis jetzt von keinem einzigen Beobachter und an keinem Thiere constatirt ist, auch da nicht, wo man dieselben im Innern des Eies beobachtet hat. Newport und Bischoff, welche den Vorgang beim Froscheie verfolgt haben, geben ausdrücklich an, dass die Spermatozoen sich nur in die Eiweisshülle einbohren und an der eigentlichen Dotterhaut stets stille halten, und erwägt man die grosse Menge derselben, welche sich auf diese Weise einbohrt und auch in der Eiweisschicht des Säugethieres schon längst beobachtet und namentlich von Bischoff abgebildet wurde, im Vergleich mit der geringen Anzahl, welche stets im Innern des Eies wahrgenommen wurde, so müssen wohl noch Zweifel übrig bleiben, ob dieses Einbohren der wahre Modus der Befruchtung sei.

Der Gedanke, dass vorgebildete Oeffnungen am thierischen Eie zum Eintritt der Sammenelemente dienen müssen, scheint auch trotz der Ungunst, welche sich dieser Theorie nach der Widerlegung Keber's zuwandte, bereits wieder Boden gefasst zu haben. Joh. Müller hat schon vor übereiltem Absprechen gewarnt und Remak hat sogar versucht, die von Ersterem beim Fischeie entdeckten zahlreichen Porencanäle zu diesem Behufe zu benützen. Remak verhehlt sich nicht, dass diese zahlreichen Canäle zu eng seien, um einem ganzen Spermatozoon den Durchtritt zu gestatten; er glaubt jedoch, dass sie die Träger einer sarcocodartigen befruchtenden Substanz sein könnten, welche durch die Porencanäle eindringe. Ich halte diese Hypothese nicht für eine glückliche, auch wenn das Vorkommen

dieser Porenkanäle ein allgemein verbreitetes sein sollte, wie die radiäre Streifung, welche derselbe an der Zona pellucida des Säugethier- und Meckel an der des Vogeleies, so wie Dujardin bei Tänieneiern wahrnahmen, anzudeuten scheint. Das Vorkommen der Spermatozoen im Eie selbst ist bis jetzt der einzige Beweis für das Eindringen derselben, und wenn man sie in toto darin gefunden hat, wird man auch Wege annehmen müssen, die ihnen persönlich, wenn ich so sagen darf, den Eintritt gestatten. Auch in dieser Beziehung scheint mir die Existenz eines einzigen Canals beim Fischei, welcher für das Durchtreten eines Spermatozoons gerade weit genug ist, von entscheidendem Werthe. Ja die Enge dieses Canals gewinnt eine besondere Bedeutung, wenn man erwägt, dass nur naheverwandte Thiere sich fruchtbar begatten können, indem die Proportion und Figuration der Genitalien sich hier in mikroskopischer Weise in dem Verhältniss der Spermatozoen des männlichen Thieres zur Mikropyle der weiblichen Eier wiederholt.

---



## CHEMIE.

---

### Ueber einige Berührungswirkungen.

Von Prof. C. F. SCHÖNBEIN.

(Den 14. Juni 1854.)

Der freie Sauerstoff wie der chemisch gebundene kann, nach meiner Annahme wenigstens, in zwei verschiedenen Zuständen existiren: im gewöhnlichen und ozonisirten, als  $O$  und  $O^{\circ}$ , und es ist Thatsache, dass freies und gebundenes  $O^{\circ}$  durch blosse Erhitzung in  $O$  sich überführen lässt. Auch unterliegt es keinem Zweifel, dass gewisse gewichtige Materien gerade so, wie die Wärme, das Licht und die Electricität allotropisirend auf mehrere Substanzen, namentlich auf den Sauerstoff einwirken, wie dies z. B. der Phosphor thut, welcher durch blosse Berührung den gewöhnlichen Sauerstoff eben so gut ozonisirt, als dies der electricische Funken thut.

Es stand deshalb zu vermuthen, dass es auch Materien gebe, welche umgekehrt wirken, d. h. wie die Wärme z. B. das freie und gebundene  $O^{\circ}$  in  $O$  verwandeln oder desozonisiren.

Für mich ist das Thenard'sche Wasserstoffsperoxid  $HO+O^{\circ}$ , und jeder Chemiker weiss, dass dasselbe nicht nur

unter dem Einfluss der Wärme, sondern auch mittelst einer Anzahl einfacher und zusammengesetzter Körper schon bei gewöhnlicher Temperatur in HO und O zerlegt wird, ohne dass sie selbst Sauerstoff aufnehmen.

Liegt nun, wie ich dies vor einiger Zeit (siehe das erste Heft unserer Verhandlungen, neue Reihe) darzuthun versucht habe, diese Zersetzung zunächst in der durch die angedeuteten Stoffe bewerkstelligten Ueberführung des gebundenen  $\overset{0}{O}$  in O begründet, so muss es als möglich erscheinen, dass auch das freie  $\overset{0}{O}$  unter dem Berührungseinflusse besagter Substanzen allotropisirt, d. h. in O verwandelt wird.

Unter den zusammengesetzten Körpern, welche schon in der Kälte das Wasserstoffsuperoxid in gewöhnlichen Sauerstoff und Wasser zerfallen, befinden sich solche oxidierte Materien, deren Sauerstoffgehalt selbst entweder gänzlich oder theilweise als  $\overset{0}{O}$  existirt und ein Metall zum Radikal haben, eine Thatsache, die mir eben so sonderbar als bedeutungsvoll erscheint. Zu den ersten gehören die sämtlichen Oxide der edeln Metalle, zu den letztern die Superoxide des Bariums, Mangans, Bleies, Kobaltes, Nickels und so weiter, wie auch die Oxide des Eisens und Kupfers.

Schüttelt man Luft, (durch Phosphor) so stark ozonisirt, dass ein in sie gehaltener Streifen feuchten Jodkaliumstärkepapiere augenblicklich sich schwarzblau färbt, mit verhältnissmässig sehr kleinen Mengen der genannten Oxide und Superoxide, so verschwindet der ozonisirte Sauerstoff beinahe augenblicklich, wie sowohl aus der Geruchlosigkeit der so behandelten Luft, als auch aus deren Wirkungslosigkeit auf das erwähnte Reagenspapier erhellt. Dieses Verschwinden des ozonisirten Sauerstoffes lässt sich nicht aus der Annahme erklären, dass derselbe mit den fragli-

chen Oxiden und Superoxiden sich verbunden habe; denn das Silbersuperoxid (in dem beschriebenen Versuche von grösster Wirksamkeit), Bleisuperoxid, Eisenoxid, Kupferoxid u. s. w. vermögen keinen weitem Sauerstoff aufzunehmen, weshalb wir kaum umhin können, anzunehmen, dass dieselben einen desozonisirenden Einfluss auf  $\overset{0}{\text{O}}$  ausüben, d. h.  $\overset{0}{\text{O}}$  in  $\text{O}$  überführen, wie sie auch das  $\overset{0}{\text{O}}$  des  $\text{HO}+\overset{0}{\text{O}}$  in  $\text{O}$  verwandeln.

Von der Kohle haben meine früheren Versuche dargethan, dass sie ein ausgezeichnetes desozonisirendes Vermögen besitzt; denn leitet man einen Strom möglichst stark ozonisirter Luft durch eine mit reinstem (aus krystallisirtem Zucker bereitetem) Kohlenpulver gefüllte Röhre, so tritt er geruch- und wirkungslos gegen das oben erwähnte Reagenspapier aus, ohne dass hierbei eine nachweisbare Menge von Kohlensäure entstünde. Bekannt ist auch, dass die gleiche Kohle das Wasserstoffsuperoxid ebenfalls ohne Kohlensäurebildung in Wasser und  $\text{O}$  zerlegt.

Wie die vegetabilische Kohle verhält sich auch der Graphit. Verhältnissmässig kleine Mengen dieser sorgfältig gereinigten und fein gepulverten Materie mit stark ozonisirter Luft geschüttelt, zerstören rasch das in ihr enthaltene  $\overset{0}{\text{O}}$ , und da unter diesen Umständen von Oxidation des Graphites ebenfalls keine Rede ist, so dürfen wir wohl vermuthen, dass auch diese Art von Kohle einen desozonisirenden Einfluss auf  $\overset{0}{\text{O}}$  ausübe.

Das Kalichlorat betrachte ich der älteren Ansicht gemäss als muriumsaurer Kali (Chlorkalium) mit sechs Äquivalenten  $\overset{0}{\text{O}}$  vergesellschaftet, und wie wohl bekannt zerfällt jenes Salz unter dem Einfluss der Wärme in muriumsaurer Kali und sechs Äquiv.  $\text{O}$ , wie  $\text{HO}+\overset{0}{\text{O}}$  in Wasser und  $\text{O}$ .

Wenn nun die vorhin erwähnten Oxide und Superoxide das freie wie das an HO gebundene  $\overset{0}{O}$  gerade so desozoneisiren, wie dies die Wärme für sich allein thut, so könnte es nicht auffallen, wenn sie die gleiche Wirkung auch auf das  $\overset{0}{O}$  des geschmolzenen Chlorates hervorbrächten, ja auch gegen einander selbst desozoneisirend sich verhielten. Meines Wissens hat der treffliche Döbereiner, dem die Wissenschaft so manche feine Beobachtung verdankt, zuerst die Thatsache ermittelt, dass die Anwesenheit von Braunstein in dem geschmolzenen Kalichlorat die Zersetzung dieses Salzes sehr wesentlich beschleunige, und Herr Mitscherlich machte später auf die Aehnlichkeit der Umstände aufmerksam, unter welchen das Wasserstoffsuperoxid und das geschmolzene Kalichlorat, das eine in Wasser und O, das andere in muriumsaures Kali und ebenfalls in O zerfalle.

Ich habe mich durch eigene Versuche überzeugt, dass alle die oben genannten Oxide und Superoxide in einem auffallenden Grade die Zersetzung des Chlorates begünstigen, wobei es sich von selbst versteht, dass die so leicht reducirbaren Oxide des Silbers, Goldes u. s. w. selbst eine Zersetzung erleiden, während dies mit dem Eisen- und Kupferoxid nicht der Fall ist.

Auch braucht kaum bemerkt zu werden, dass unter diesen Umständen kein Perchlorat sich bildet und das chloresaurer Kali unmittelbar in muriumsaures Kali und O zerfällt, wie dies schon Herr Mitscherlich gezeigt hat.

Von ganz ausserordentlicher Wirksamkeit ist das Eisenoxid, wie daraus erhellt, dass schon ein Tausendstel desselben, dem geschmolzenen Chlorat beigemischt, beim Schmelzpunkt des Salzes, wobei sich bekanntlich noch kein Sauerstoff entbindet, eine merklich starke Gasentwicklung verursacht, weshalb ich auch bei der Sauerstoffbereitung mittelst chloresaurer Kalis demselben nur sehr kleine Mengen

besagten Oxides beimenge. Unter denselben Umständen, d. h. eben beim Schmelzpunkt des Chlorates bewirkt  $\frac{1}{200}$  Eisenoxides eine schon stürmische Gasentwicklung, wobei man bald die ganze Masse zum Erglühen gelangen sieht und welche Erscheinung immer der Beendigung der Zersetzung des Salzes vorausgeht. Nicht unerwähnt will ich lassen, dass ein solches Erglühen, obwohl in schwächerem Grade, selbst dann noch stattfindet, wenn nur ein Tausendstel des Oxides im Chlorat vorhanden ist.

Wird ein sehr inniges Gemeng aus einem Theil Eisenoxides und dreissig Theilen Chlorates nur an einer mässig grossen Stelle bis zum Schmelzpunkte des Salzes erhitzt, so setzt sich von hier aus die Zersetzung desselben beinahe von selbst durch die ganze Masse hindurch fort (in Folge der die Zersetzung begleitenden Wärmeentwicklung) unter so heftiger Gasentbindung, dass dieselbe an Explosion grenzt, und erfolgt die Zerlegung des Salzes so rasch, dass dasselbe kaum Zeit zum Schmelzen hat, wobei natürlich die Masse ebenfalls zum starken Erglühen kommt.

Bemerkenswerth ist die Thatsache, dass bei diesen raschen Zersetzungen des Chlorates dem entbundenen Sauerstoff immer merkliche Mengen von Chlor beigemengt sind.

Es ist kaum nöthig zu bemerken, dass unter sonst gleichen Umständen das Eisenoxid die Zersetzung des Chlorates um so rascher bewerkstelliget, je feiner zertheilt jenes ist; woher es kommt, dass noch so fein gepulvertes krystallinisches Eisenoxid (Eisenglanz oder Glaskopf) merklich weniger lebhaft wirkt, als solches, welches durch Fällung aus einer Eisenoxidsalzlösung bereitet worden, und ebenso versteht es sich von selbst, dass das Eisenoxid sein Zersetzungsvermögen nicht einbüsst, wie oft man es auch zur Zerlegung des Chlorates anwenden mag.

Wie wohl bekannt, bleibt die gewöhnliche Kohle nicht unoxidirt, wenn sie in geschmolzenes Kalichlorat gebracht

wird, und findet unter diesen Umständen eine bis zur Explosion gehende rasche Kohlensäurebildung statt. Anders jedoch verhält sich der Graphit, welcher mit eben geschmolzenem Chlorat vermengt werden kann, ohne dass hiedurch eine Explosion verursacht würde, aber die Zerlegung des Salzes auffallend begünstigt. Zehn Theile Chlorates mit einem Theil Graphitpulver bis zum Schmelzen erhitzt, entwickeln mit stürmischer Lebhaftigkeit Sauerstoff, ja selbst  $\frac{1}{50}$  Graphites bringt noch eine merkliche Wirkung hervor; ich darf jedoch nicht unerwähnt lassen, dass dem Sauerstoffgas immer eine merkliche Menge Kohlensäure beigemischt ist. In welchem Verhältniss ich auch Chlorat und Graphit bis zum Schmelzen erhitzte und wie lebhaft die dabei stattfindende Gasentwicklung sein mochte, nie hat eine Explosion stattgefunden. Aus den gemachten Angaben erhellt somit, dass die Graphitkohle auf das geschmolzene chlorsaure Kali wie auf das Wasserstoffsuperoxid einwirkt.

Aus der Gesammtheit der mitgetheilten Thatsachen bin ich geneigt zu schliessen, dass die durch die erwähnten Substanzen bewerkstelligte Zersetzung des Wasserstoffsuperoxides und Kalichlorates zunächst auf einer Ueberführung des darin enthaltenen  $\overset{0}{O}$  in O beruht.

### **Ueber die Entfärbung der Indigolösung und der Lakmüstinktur durch Wasserstoffschwefel.**

Von Prof. C. F. SCHÖNBEIN.

(Den 27. December 1854.)

In frühern Mittheilungen ist gezeigt worden, dass schweflichte Säure und schweflichtsaure Salze in schwachem Grade die Indigolösung und indigoschwefelsaure Salze

entfärben, diese Farbenveränderung aber nicht auf einer Zerstörung oder Desoxidation des Farbstoffes beruhe, insofern die Färbung des Indigos schon durch blosser Temperaturerhöhung wieder zum Vorschein kommt, wie überhaupt durch alle Mittel sich herstellen lässt, durch welche die schweflichte Säure zerstört oder oxidirt wird. Schwefelwasserstoff bläut die durch  $\text{SO}^2$  entfärbte Indigolösung eben so gut, als ozonisirter Sauerstoff oder Chlor.

Ich habe ferner gezeigt, dass in gleicher, nur in viel kräftigerer Weise auf die Indigolösung eine Säure einwirke, welche beim Durchgang eines Stromes durch wässrige schweflichte Säure an der negativen Electrode, bei der Einwirkung der phosphorichten Säure oder des Zinkes auf  $\text{SO}^2$  entsteht. Da jene so kräftig entfärbende Säure unbeständig ist, bei gewöhnlicher Temperatur langsamer, bei erhöhter rascher sich zersetzt, so bläut sich die durch sie entfärbte Indigolösung ohne alle Mithülfe des freien Sauerstoffes oder anderer oxidirenden Agentien, langsamer bei gewöhnlicher — rascher bei höherer Temperatur; die Färbung der Indigolösung wird aber auch hergestellt sowohl durch Schwefelwasserstoff, als oxidirende Mittel, weil diese Agentien die bleichende Säure rasch zersetzen.

Nach meinen Beobachtungen verhält sich der Wasserstoffschwefel  $\text{HS}^5$  ähnlich der letzterwähnten Säure, nur aber bei weitem nicht so energisch wie diese.

Schüttelt man einige Unzen Wasser, durch Indigolösung stark blau gefärbt, mit einigen Tropfen Wasserstoffschwefel, so entfärbt sich die Flüssigkeit ziemlich rasch, erhält aber ihre blaue Farbe wieder unter folgenden Umständen:

1. Von selbst. Ueberlässt man bei völligem Ausschluss der atmosphärischen Luft die gebleichte Flüssigkeit sich selbst, so bläut sie sich allmählig wieder unter Ausscheidung von Schwefel, was bei erhöhter Temperatur sehr rasch geschieht.

2. Durch oxidirende Agentien. Ozonisirter Sauerstoff, ozonisirter Aether, ozonisirtes Terpentinöl, Untersalpetersäure, Bleisuperoxid, Chromsäure, Uebermangansäure, die Lösungen von Eisenoxidsalzen, Chlor, Brom, Hypochlorite nicht im Ueberschuss angewendet, stellen die blaue Farbe augenblicklich her.

3. Durch Kali, Natron, Ammoniak oder die kohlen-sauren Salze dieser Basen.

Aus diesen Thatsachen erhellt, dass unter allen Umständen, unter welchen der Wasserstoffschwefel zerlegt wird, auch die durch ihn entfärbte Indigolösung sich wieder bläut.  $HS^5$  zersetzt sich bekanntlich von selbst, langsamer bei gewöhnlicher — rascher bei erhöhter Temperatur; die unter §. 2 erwähnten oxidirenden Agentien entziehen dem Wasserstoffschwefel Wasserstoff und die Alkalien oder deren kohlen-saure Salze Schwefelwasserstoff.

Wie  $HS^5$  die Farbe des gelösten Indigoblaues aufhebt, ist schwer zu sagen; kaum dürfte aber anzunehmen sein, dass beide Substanzen eine chemische Verbindung mit einander eingehen, denn der Wasserstoffschwefel verhält sich in der entfärbten Indigolösung mit Bezug auf seine Zersetzung gerade so, als ob er frei wäre. Es gehört diese von  $HS^5$  bewerkstelligte Entfärbung des Indigos wahrscheinlich zu den noch so wenig begriffenen Contactsphe-nomenen, welche sich genau anschliesst an diejenige, welche die oben erwähnte, die Indigolösung so energisch entbläuende eigenthümliche Säure des Schwefels verursacht.

Schliesslich bemerke ich noch, dass auch die Lakmus-tinktur von dem Wasserstoffschwefel gebleicht wird; sie nimmt aber nicht freiwillig wieder ihre ursprüngliche Färbung an, weder bei gewöhnlicher noch erhöhter Temperatur, wohl aber durch die oben erwähnten oxidirenden Agentien, wie auch durch den atmosphärischen Sauerstoff,



was der Vermuthung Raum giebt, dass der Farbstoff durch den Wasserstoffschwefel desoxidirt werde.

### **Ueber das Verhalten des ozonisirten Terpentinöls und Aethers zum Arsen und Antimon.**

Von Prof. C. F. SCHÖNBEIN.

(Den 16. Mai 1855.)

Schon vor Jahren wurde von mir gezeigt, dass der ozonisirte Sauerstoff das Arsen und Antimon bei gewöhnlicher Temperatur zu den Säuren dieser Metalle oxidire, das Arsen diese Oxidation aber viel rascher als das Antimon erleide, welcher Unterschied deshalb auch zur Unterscheidung beider Körper von einander dienen kann.

Vom Terpentinöl, wie von den Camphenölen überhaupt, ist nun bekannt, dass sie namentlich unter Lichteinfluss Sauerstoff aufnehmen und denselben nach meinen Versuchen so enthalten können, dass er sich wieder auf andere oxidirbaren Materien übertragen lässt; weshalb so beschaffene Oele als kräftig oxidirende Agentien, d. h. so wie der ozonisirte Sauerstoff selbst sich verhalten, aus welchem Grunde ich dieselben auch ozonisirte Oele genannt habe.

Es liess sich daher zum Voraus vermuthen, dass das ozonisirte Terpentinöl sich wie der freie ozonisirte Sauerstoff gegen die beiden genannten Metalle verhalten werde, und meine darüber angestellten Versuche haben auch diese Vermuthung vollkommen bestätigt. Beschlägt man eine Stelle der concaven Seite eines Porzellanschälchens mittelst der Marsh'schen Methode mit einem Arsenflecken, eine andere Stelle mit einem Antimonflecken, und übergiesst man beide Metallspiegel mit merklich stark ozonisirtem Terpentinöl (das von mir bei diesen Versuchen angewendete enthielt ein halbes Prozent ozonisirten Sauerstoffes), so wird

der Arsenflecken, wenn er dünn war, schon nach 10—15 Minuten verschwunden sein, während der gleich beschaffene Antimonflecken noch nicht im Mindesten verändert erscheint, ja nach Tagelangem Zusammenstehen mit ozonisirtem Terpentinöl noch sein metallisches Aussehen zeigt.

Kaum ist nöthig zu bemerken, dass das reine Terpentinöl eben so wenig Arsenflecken zum Verschwinden bringt, als es Indigolösung zu zerstören oder irgend eine andere Oxidationswirkung hervorzubringen vermag. Die Zerstörung des Arsenfleckens beruht ganz einfach auf der Umwandlung des Metalles in Arsensäure, bewerkstelligt durch den im Oele vorhandenen freien Sauerstoff, der, wie von mir gezeigt worden ist, im chemisch erregten Zustand sich befindet. Es ist daher die in Rede stehende Thatsache nur eine der vielen Oxidationen, welche mittelst ozonisirten Terpentinöles bei gewöhnlicher Temperatur bewerkstelligt werden können. Aus voranstehenden Angaben erhellt demnach, dass zur Unterscheidung des Arsens vom Antimon das ozonisirte Terpentinöl recht gut dienen kann und dieses Mittel, wenn es zur Hand ist, eine ganz einfache und sichere Anwendung zulässt.

Wie die Camphenöle, kann nach meinen Beobachtungen auch der Aether, obgleich nicht in einem so hohen Grade, ozonisirt werden, und so beschaffener Aether vermag Indigolösung zu bleichen, Jodkaliumstärkepapier zu bläuen u. s. w. und er besitzt natürlich auch das Vermögen, Arsen zu Arsensäure zu oxidiren, wie schon aus der Thatsache erhellt, dass Arsenflecken, an die innere Wandung einer Flasche gelegt, verschwinden, wenn diese mit ozonisirtem Aether gefüllt wird. Wegen des kleinen Gehaltes an disponibeln Sauerstoff, den der Aether enthalten kann, findet jedoch die Zerstörung der Arsenflecken etwas langsam statt.

Dass auch bei der langsamen Verbrennung des Aethers, wie man sie leicht durch eine erwärmte Platindrahtspirale

in einer lufthaltigen Flasche bewerkstelligen kann, ein eminent oxidirendes Agens auftrete im Stande, unter geeigneten Umständen eine Reihe von Körpern zu oxidiren, z. B. das Indigoblau zu Isatin,  $\text{SO}^2$  zu  $\text{SO}^3$ ,  $\text{PbS}$  zu  $\overset{\cdot\cdot}{\text{P}}\overset{\cdot\cdot}{\text{S}}$ , das gelbe Blutlaugensalz zu rothem, die Hydrate der Oxide des Bleies, Nickels, Kobaltes zu Superoxid u. s. w., auch aus dem Jodkalium Jod abzuscheiden und deshalb das Jodkaliumstärkepapier zu bläuen, kurz den ozonisirten Sauerstoff nachzuahmen, davon habe ich mich durch vielfache Versuche zur Genüge überzeugt.

Das nämliche Agens wirkt in gleicher Weise auch auf das Arsen ein, d. h. verwandelt dasselbe in Arsensäure.

In einfachster Weise lässt sich diese Reaction folgendermaassen zeigen: Man giesse in eine litergrosse lufthaltige Flasche mit etwas weiter Mündung einige Drachmen reinen Aethers nebst einigem Wasser, führe eine erhitzte aber nicht glühende Platindrahtspirale bis in die Mitte des Gefässes zum Behufe der Anfachung der langsamen Verbrennung ein, und bringe gleichzeitig eine mit einem Arsenringe behaftete Röhre in die Flasche. Unter diesen Umständen wird der Metallspiegel, falls er dünn ist, rasch verschwunden sein, während ein gleich beschaffener Antimonfleck noch keine merkliche Veränderung zeigt.

### **Ueber ein eigenthümliches Verhalten der Kleesäure zum Eisenoxid.**

Von Prof. C. F. SCHENBEIN.

(Den 16. Mai 1855.)

Bekanntlich giebt es kleesaures Eisenoxidkali, Eisenoxidnatron und Eisenoxidammoniak, welche sich durch die ihnen zukommende grüne Farbe von den übrigen Eisen-

oxidsalzen auffallend unterscheiden und darin gewissen Eisenoxidulsalzen, z. B. dem Eisenvitriol gleichen. Wie aus Nachstehendem erhellen wird, zeigen jene drei Salze nicht bloß in optischer Hinsicht, sondern auch noch in anderweitigen und namentlich chemischen Beziehungen mancherlei Aehnlichkeiten mit den löslichen Eisenoxidulsalzen, z. B. dem Eisenvitriol.

Schon der Geschmack der erwähnten Doppelsalze gleicht mehr demjenigen des Vitriols, als dem eines löslichen Oxidsalzes, jener ist etwas süßlich, dieser herb zusammenziehend.

Die Eisenoxidulsalze sind noch merklich paramagnetisch, die Eisenoxidsalze dagegen nach Faraday magnetisch indifferent; gemäss den auf mein Gesuch von meinem Collegen Herrn Wiedemann angestellten Versuchen ist das klee-saure Eisenoxidkali paramagnetisch und verhält sich der Magnetismus dieses Salzes zu dem des Eisenvitrioles ungefähr wie 4 : 5 für gleiche Gewichte der krystallisirten Salze.

Wie die Eisenvitriollösung, so ist auch diejenige des klee-sauren Eisenoxidkali in voltascher Beziehung positiv gegen alle Eisenoxidsalzlösungen. Während alle Eisenoxidsalzlösungen die frische Guajak-tinktur augenblicklich auf das Tiefste bläuen, lässt die Lösung des klee-sauren Eisenoxidkali besagte Tinktur völlig unverändert, wie diess auch die Lösung des Eisenvitriols thut; und wie die durch irgend ein Mittel gebläute Harzlösung mittelst gelösten Eisenvitriols wieder entfärbt wird, so auch durch die Lösung unseres Doppeloxalates.

Gelöste Eisenoxidsalze werden durch Schwefelcyanwasserstoffsäure blutroth gefärbt, die Eisenoxidulsalze nicht und eben so wenig die Lösung des klee-sauren Eisenoxidkali u. s. w.

Schweflichte Säure und Sulfito färben die Eisenoxidsalzlösungen ebenfalls braunroth, nicht aber diejenigen der Eisenoxidulsalze und der Doppeloxalate.

Eisenoxidsalzlösungen zerstören die Indigolösung langsamer bei gewöhnlicher — rascher bei höherer Temperatur unter Bildung eines Oxidulsalzes, die Lösungen unserer Oxalate besitzen dieses Vermögen eben so wenig, als die der Oxidulsalze; man kann gelöstes und durch Indigotinktur nur schwach gebläutes kleesaures Eisenoxidkali bis zum Sieden erhitzen, ohne dass hierdurch die Farbe der Flüssigkeit zerstört oder Eisenoxid zu Oxidul reducirt würde. Kalte und stark verdünnte Eisenoxidsalzlösungen zerstören die Indigotinktur sehr langsam, aber meinen frühern Mittheilungen zufolge bei Anwesenheit selbst kleiner Mengen von schweflichter Säure augenblicklich, nicht so die mit  $\text{SO}^2$  versetzten Lösungen der Oxalate. Zwar ist die Anwesenheit der schweflichten Säure nicht ohne alle Wirkung, aber diese erfolgt sehr langsam.

Gerbestoff- und Gallussäure färben bekanntlich selbst sehr verdünnte Eisenoxidsalzlösungen bis zur Undurchsichtigkeit schwarzblau, nicht diejenigen der Eisenoxidulsalze und die Lösungen der Doppeloxalate nur schwach violett, d. h. gerade so, wie gelöstes schwefelsaures Eisenoxidul, das Spuren von Eisenoxid enthält. Man kann daher mit jenen Säuren und unsern kleesauren Doppelsalzen keine Dinte erhalten.

Die oxidirbaren Metalle, ja selbst das Silber mit Eisenoxidsalzlösungen erhitzt, führen ziemlich rasch das Oxid auf Oxidul zurück; diese Reduction wird zwar auch in der Lösung unserer Oxalate durch solche Metalle bewerkstelliget, aber ungleich langsamer, als bei jedem andern Eisenoxidsalz.

Etwas concentrirtere Eisenoxidsalzlösungen färben das Jodkaliumstärkepapier augenblicklich tiefblau, nicht die gleich

beschaffenen Lösungen der Oxalate, so wenig als die der Eisenoxidulsalze.

Eisenoxidsalzlösungen fällen aus der wässrigen Schwefelwasserstoffsäure beinahe augenblicklich den Schwefel aus, beim Vermischen des gelösten klee-sauren Eisenoxidkalis mit HS tritt nicht sofort die Schwefelausscheidung ein; sie erfolgt jedoch später, findet aber mit grosser Langsamkeit statt.

Aus voranstehenden Angaben erhellt, dass das optische, magnetische, volta'sche und chemische Verhalten der klee-sauren Eisenoxidalkalien stark abweicht von demjenigen der übrigen Eisenoxidulsalze und jene den Eisenoxidulsalzen in mancherlei Hinsicht gleichen. Den Herren Haidinger und Scheerer ist die optische Aehnlichkeit dieser Oxalate mit den Eisenoxidulsalzen nicht entgangen, und ersterer hat neulich versucht die Ansicht geltend zu machen, gemäss welcher bei der Vereinigung der Kleesäure mit Eisenoxid ein Equivalent Sauerstoff dieser Basis zu  $O^2O^3$  herüberträte und hierdurch eine Atomengruppirung entstünde, die sich optisch wenigstens als kohlen-saures Eisenoxidul betrachten lasse.

Wie sinnreich auch diese Ansicht ist, so vermag ich sie doch nicht zu theilen, und zwar nicht blos desshalb, weil ich überhaupt nicht den atomistischen Hypothesen huldige, sondern noch aus besondern thatsächlichen Gründen. Wenn man den chemischen Einfluss der Kleesäure auf das Eisenoxid der besprochenen Doppeloxalate allgemein ausdrücken will, so kann man sagen, dass er in einer Verminderung des oxidirenden Vermögens dieser Basis bestehe und da letzteres nur einem der drei Sauerstoffequivalente zukommt, welche im Eisenoxide vorhanden sind, so liesse sich auch sagen, dass die Kleesäure dieses oxidirende Sauerstoffequivalent inniger an das Eisen der Basis binde. Selbst verdünnte Lösungen von schwefelsaurem, salpetersaurem

und salzsaurem Eisenoxid sind noch merklich stark gefärbt und wohlbekannt ist, dass diese Farbe viel heller wird oder gänzlich verschwindet beim Zufügen von Salzsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure u. s. w. Dieser Säurezusatz führt aber nicht nur die erwähnte optische Veränderung herbei, sondern verursacht auch eine Abänderung des chemischen Verhaltens dieser Salze, die im Allgemeinen in der Verminderung ihres oxidirenden Vermögens besteht. Eine gefärbte Eisenoxidsalzlösung zerstört die Indigotinktur viel rascher, als dieselbe Lösung, welche durch Zusatz von Salzsäure, Schwefelsäure u. s. w. entfärbt worden; aus Schwefelwasserstoff wird durch erstere der Schwefel rascher ausgeschieden, als durch letztere; Gallussäure und Gerbesäure färben die ungesäuerte blauschwarz, die gesäuerte nicht; frische Guajaktinktur wird durch die ungesäuerte Salzlösung tiefblau gefärbt, nicht so durch die stark gesäuerte. Hieraus erhellt, dass die Salzsäure, Schwefelsäure u. s. w. wie die Färbung, so auch das oxidirende Vermögen der Eisenoxidsalze vermindere. Da das dreifach schwefelsaure und das saure krystallisirbare salpetersaure Eisenoxid farblose Salze sind, so lässt sich fragen, wie es komme, dass in ihnen die Farbe der Basis gänzlich verhüllt sei.

Die Hypothese des Herrn Haidinger lässt sich nicht anwenden, um die Farblosigkeit der letztgenannten Salze oder das Hellerwerden der Eisenoxidsalzlösungen überhaupt durch Säuren u. s. w. zu erklären; denn Schwefelsäure, Salpetersäure u. s. w. sind Sauerstoffverbindungen bis zum Maximum oxidirt, und es ist daher schwer einzusehen, in welche Gruppierung die Sauerstoffatome des Eisenoxides mit besagten Säuren treten sollten, damit man kein Eisenoxid mehr in dem farblosen Salz anzunehmen braucht. Würde die schweflichte Säure eine Wirkung auf das Eisenoxid hervorbringen ähnlich derjenigen der Kleesäure, so möchte

dies zu Gunsten der erwähnten Hypothese sprechen, und könnte man annehmen, dass ein Sauerstoffequivalent des Eisenoxides sich eben so zu  $\text{SO}^2$  geselle, wie sich Herr Haidinger denkt, dass es zu  $\text{O}^2\text{O}^3$  herantrete; die Erfahrung zeigt aber, dass  $\text{SO}^2$  genau entgegengesetzt wirkt optisch und chemisch, dass es die Färbung und das oxidirende Vermögen der gelösten Eisenoxidsalze ausserordentlich verstärkt. Allmählig entfärbt sich freilich die Lösung, weil durch einen Theil des Sauerstoffes der Basis  $\text{SO}^2$  in  $\text{SO}^3$  übergeführt und das Eisenoxid zu Oxidul reducirt wird.

Es sei mir erlaubt, über die nächste Ursache besagter Farbenveränderungen meine eigene Ansicht auszusprechen. Schon vor einigen Jahren suchte ich darzuthun, dass der Sauerstoff sowohl im gebundenen als freien Zustand in der Regel um so mehr Licht auslösche, je chemisch erregter derselbe sei, und ich führte zu Gunsten dieser Annahme unter andern Thatsachen die tiefe Färbung einer Anzahl von Sauerstoffverbindungen an, welche sich durch ihr eminentes oxidirendes Vermögen auszeichnen, wie z. B. die Untersalpetersäure, Chromsäure, Uebermangansäure, die metallischen Superoxide, die Oxide der edeln Metalle, des Kupfers, Eisens u. s. w., womit ich auch die allgemeine Thatsache in Verbindung brachte, dass die genannten und andere Sauerstoffverbindungen um so dunkler sich färben, je höher ihre Temperatur geht, und um so heller werden, je mehr man sie abkühlt, weil diese Temperaturverschiedenheiten wesentlich auf die chemische Thätigkeit des Sauerstoffes dieser Verbindungen einwirken. Einige dieser schon bei gewöhnlicher Temperatur stark gefärbten Verbindungen lassen sich durch gehörige Erkältung gänzlich farblos machen, wie z. B. die Untersalpetersäure, die bei  $45^\circ$  unter Null eine weisse krystallinische Substanz ist. Bei  $60^\circ$  unter Null erscheint das rothe Quecksilberoxid schwachgelb; Wasser durch gallussaures Eisenoxid bis zur Undurchsichtigkeit



gefärbt, liefert bei sehr niedrigen Temperatursgraden ein völlig farbeloses Eis u. s. w. Es waltet für mich daher kein Zweifel, dass jede Sauerstoffverbindung, welche bei steigender Temperatur sich dunkler färbt, auch bei einem gewissen Kältegrad farbelos erscheinen würde, und hiezu rechne ich namentlich das Eisenoxid und alle seine schon bei gewöhnlicher Temperatur stark gefärbten Salze. Wenn nun das optische Verhalten einer Substanz durch blossen Temperaturswechsel so sehr verändert werden kann, dass dieselbe bald weiss, gelb, roth, braun, schwarz erscheint, ohne dass hierbei die chemische Zusammensetzung der Materie eine Veränderung erleidet, wenn also z. B. das Eisenoxid bei extremen Kältegraden farbelos, bei hoher Temperatur schwarz ist, bei jeder Temperatur seine eigene Färbung hat, so kann man allerdings sagen, dass diese verschiedenen Färbungen von verschiedenen Lagerungsweisen der in Eisenoxid vereinigten Atome herrühre; ich fürchte aber, dass mit einer solchen vagen Annahme wenig erklärt sei.

Färbung und Farbenveränderung vieler oxidirten Verbindungen gehen so häufig Hand in Hand mit dem Zustand und der Zu- oder Abnahme der chemischen Thätigkeit des in ihnen enthaltenen Sauerstoffes, dass man kaum umhin kann, einen innigen Zusammenhang zwischen beiden anzunehmen. Warum der chemisch thätigere Sauerstoff das Licht kräftiger auslöscht, als dies der minder thätige thut, darüber weiss ich freilich auch nichts zu sagen.

Mit Bezug auf die oben erwähnten Doppeloxyde geht meine Ansicht dahin, dass die darin enthaltene Kleesäure die chemische Thätigkeit des dritten im Eisenoxid enthaltenen Sauerstoffequivalentes vermindere und hierin der nächste Grund liege, weshalb besagte Eisenoxidsalze in so manchen Beziehungen den Eisenoxidsalzen gleichen.

## Notiz über die Gewinnung ozonisirten Sauerstoffes aus Silbersuperoxid.

Von Prof. C. F. SCHENBEIN.

(Den 16. Mai 1855.)

Von der Ansicht ausgehend, dass nicht nur der freie, sondern auch der chemisch gebundene Sauerstoff in zwei Zuständen als  $O$  und als  $\overset{0}{O}$  zu bestehen vermöge und in einer nicht kleinen Zahl oxidirter Materien dieses Element entweder bloß in dem einen oder in dem andern Zustand, in manchen andern aber nur ein Theil desselben als  $O$  ein anderer als  $\overset{0}{O}$  vorhanden sei, gebe ich auch seit geraumer Zeit den Sauerstoffverbindungen Zusammensetzungsformeln, welche von den gewöhnlichen abweichen und wodurch ich die Zustände des chemisch gebundenen Sauerstoffes zu bezeichnen suche.

Wasser, Kali, Zinkoxid u. s. w. ist  $HO$ ,  $KO$ ,  $ZnO$  u. s. w.; die sämmtlichen Oxide der edeln Metalle, d. h. alle diejenigen, welche durch bloße Hitze völlig reducirt werden, sind für mich  $R+n\overset{0}{O}$ ; die Superoxide des Wasserstoffes, Stickstoffes, Bariums, Mangans, Bleies u. s. w. betrachte ich als  $HO+\overset{0}{O}$ ,  $NO^2+2\overset{0}{O}$ ,  $BaO+\overset{0}{O}$ ,  $MnO+\overset{0}{O}$ ,  $PbO+\overset{0}{O}$  u. s. w. Durch diese Annahme geleitet, habe ich im Laufe der letzten sechs Jahre eine grosse Zahl von Versuchen in der Absicht angestellt, aus einer  $\overset{0}{O}$ haltigen Verbindung ozonisirten Sauerstoff abzutrennen, ohne dass mir aber dies bis jetzt gelungen wäre. Der aus solchen Verbindungen abgeschiedene Sauerstoff verhielt sich immer als  $O$ , hatte also nach meiner Ansicht während seiner Abscheidung eine Zustandsveränderung erlitten aus Gründen, von denen einer

wenigstens nahe genug liegt. Nach meinen eigenen und nach den Beobachtungen anderer Chemiker wird der freie ozonisirte Sauerstoff bei erhöhter Temperatur in gewöhnlichen übergeführt. Nun gibt es meines Wissens keine oxidirte Materie, aus welcher sich in der Kälte Sauerstoff durch chemische Mittel abtrennen lässt; es muss zu diesem Behufe in der Regel die Wärme zu Hülfe gerufen werden, also gerade das Agens, welches auch das freie  $\overset{0}{\text{O}}$  sogleich in  $\text{O}$  überführt.

Wollen wir z. B. aus dem Bleisuperoxid sein  $\overset{0}{\text{O}}$  abtrennen, so müssen wir Wärme anwenden, ob wir es für sich allein oder mit Schwefelsäure behandeln; und ähnlich verhalten sich alle übrigen  $\overset{0}{\text{O}}$ haltigen Materien.

Allerdings macht das Bariumsuperoxid dadurch eine Ausnahme von der Regel, dass manche Säuren schon bei gewöhnlicher Temperatur die Hälfte seines Sauerstoffes austreiben; es vergesellschaftet sich aber dieses  $\overset{0}{\text{O}}$  mit Wasser zu  $\text{HO} + \overset{0}{\text{O}}$  und dieses  $\overset{0}{\text{O}}$  wird wie wohl bekannt durch die Wärme sowohl als durch eine Anzahl von Materien, wie Superoxide u. s. w. in  $\text{O}$  verwandelt, auf welcher Zustandsveränderung eben nach meinem Dafürhalten diese Zersetzung des Wasserstoffsuperoxides beruht.

Herr Houzeau hat unlängst der Pariser Akademie eine Mittheilung gemacht, in welcher er über die verschiedenen Zustände des in chemischen Verbindungen enthaltenen Sauerstoffes Ansichten entwickelt, die den von mir schon längst ausgesprochenen vollständig gleichen und zur Unterstützung derselben führt der französische Chemiker die Thatsache an, dass Bariumsuperoxid mit dem ersten Hydrate der Schwefelsäure zusammengebracht einen Sauerstoff liefere, der alle Reactionen des ozonisirten Sauerstoffes zeige. Ich habe zwar diesen Versuch noch nicht wiederholt, halte aber

die Angabe des Herrn Houzeau nicht für unwahrscheinlich, obwohl ich so ziemlich sicher bin, dass der auf die angegebene Weise aus dem Bariumsuperoxid erhaltene Sauerstoff nur dem allerkleinsten Theile nach ozonisirt gewesen ist. Höchst wahrscheinlich enthält er nur Spuren des letzteren und waren es diese, welche sich durch den Geruch und die Wirkung auf das Jodkaliumstärkepapier noch zu erkennen gaben.

Die Angaben des französischen Chemikers veranlassten mich meine frühern Versuche über die metallischen Superoxide, Chromsäure, Uebermangansäure u. s. w. wieder aufzunehmen und ich erlaube mir unter Vorbehalt späterer Mittheilungen über diesen Gegenstand einstweilen ein Ergebniss mitzutheilen, von dem ich glaube, dass es nicht ohne Interesse sei.

Bekanntlich vermag nach meinen Erfahrungen der ozonisirte Sauerstoff das Silber schon in der Kälte in Superoxid zu verwandeln und ich stellte mir zu seiner Zeit auf diesem Wege gegen 20 Gramme besagter Verbindung dar, von der ich jedoch nur noch einen kleinen Rest besitze, da der grössere Theil an wissenschaftliche Freunde verschenkt wurde. Mit dieser winzigen Menge wurden die Resultate gewonnen, die im Nachstehenden mitgetheilt sind und wenn dieselben noch so lückenhaft erscheinen, so muss diess mit der Kleinheit des Materiales entschuldigt werden, mit dem ich sie erhalten. Später hoffe ich Vollständigeres mittheilen zu können.

Wird Silbersuperoxid mit Hülfe der Wärme reducirt, so erhält man aus ihm gewöhnlichen Sauerstoff, solchen also, der geruchlos ist, das Jodkaliumstärkepapier unverändert lässt, die frische Guajaktinktur nicht bläut u. s. w., ganz anders aber das Ergebniss, wenn mittelst Schwefelsäure aus dem Superoxid die Hälfte seines Sauerstoffes abgetrieben wird.

Beim Zusammenbringen des ersten Hydrates der Schwefelsäure mit besagtem Superoxyd findet schon in der Kälte eine eben so lebhaft Gasentwicklung statt als die ist, welche kräftige Säuren mit Carbonaten veranlassen; es bildet sich unter diesen Umständen natürlich schwefelsaures Silberoxyd und ist das entbundene Gas Sauerstoff, aber Sauerstoff, der sich theilweise im ozonisirten Zustand befindet, wie dessen Geruch und chemische wie auch die volta'schen Reactionen beweisen.

1. Physiologisches Verhalten. Was den Geruch betrifft, so ist er demjenigen des durch electriche Funken, oder Phosphor ozonisirten Sauerstoffes ähnlich und erinnert an Chlor. Kleine Mengen davon eingeathmet verursachen eine Art von Engbrüstigkeit (Asthma) ganz so, wie dies auch die (durch Phosphor) ozonisirte Luft thut.

2. Volta'sches Verhalten. Platin — oder Goldstreifen nur kurze Zeit in diesen Sauerstoff gehalten werden negativ polarisirt, wie durch den mittelst electriche Funken oder Phosphors ozonisirten Sauerstoff.

3. Chemisches Verhalten. Papierstreifen mit frisch-bereiteter Guajakinctur bereitet oder feuchtes Jodkaliumstärkepapier, färben sich in diesem Sauerstoff blau, wie in ozonisirter Luft, und wie in dieser von Indigolösung, Lakmustrinctur oder Schwefelbei durchdrungenes Papier sich bleicht, so auch in dem fraglichen Sauerstoffe. Bekanntlich wird selbst das krystallisirte gelbe Blutlaugensalz durch ozonisirten Sauerstoff in das rothe verwandelt, ganz so verhält sich auch unser Sauerstoff gegen besagtes Salz.

Diese Reactionen beweisen zur Genüge, dass der aus dem Silbersuperoxyd mittelst Schwefelsäurehydrat entbundene Sauerstoff Eigenschaften hat, die der gewöhnliche nicht besitzt und welche alle dem durch Electricität oder Phosphor modificirten Sauerstoff zukommen, man darf da-

her auch schliesen, dass jener Sauerstoff entweder ganz oder theilweise im ozonisirten Zustande existire. Würde ersteres der Fall sein, so müsste er durch eine Lösung z. B. von Jodkalium oder gelbem Blutlaugensalz geleitet gänzlich verschluckt werden ähnlich dem Chlor, weil das Kalium dieser Salze, das  $\overset{0}{O}$  augenblicklich aufnimmt. So weit nun meine in so kleinem Massstab angestellten Versuche über diesen Punkt ein Urtheil gestatten, wird nur eine unmerkliche Menge des fraglichen Sauerstoffes von Jodkalium verschluckt und tritt derselbe als  $O$  aus der Salzlösung. Aus dieser Thatsache scheint zu erhellen, dass das aus dem Silbersuperoxid abgeschiedene Gas ein Gemeng von ozonisirtem und gewöhnlichem Sauerstoff ist, in welchem letzterer so stark vorwaltet, dass durch die gänzliche Entfernung von  $\overset{0}{O}$  das Volumen von  $O$  nicht merklich vermindert wird. Es würden somit in dem fraglichen Gase nur Spuren von ozonisirtem Sauerstoff vorhanden sein, die aber hinreichen, um noch deutlich das Geruchsorgan zu afficiren und alle die volta'schen und chemischen Reactionen zu veranlassen, welche weiter oben mitgetheilt worden sind.

Aber selbst diese kleinen Spuren ozonisirten Sauerstoffes, die man unter den erwähnten Umständen erhält, scheinen mir zu Gunsten der Ansicht zu sprechen, gemäss welcher der aus dem Superoxid entbundene Sauerstoff in dieser Verbindung im  $\overset{0}{O}$  Zustand existirte; denn wenn dies nicht der Fall wäre, so sieht man nicht ein, warum auch nur die kleinste Menge ozonisirten Sauerstoffes auftreten sollte, warum nicht sämmtlicher entbundene Sauerstoff  $O$  sei. Andererseits darf man aber auch fragen, warum denn nicht aller erhaltene Sauerstoff als  $\overset{0}{O}$  sich verhalte, wenn er doch als solcher im Superoxid vorhanden gewesen sein

sollte. Auf diese Frage lässt sich folgendes antworten. Freies  $\overset{0}{O}$  wird leicht unter dem Einfluss der Wärme und auch gewisser Contactsubstanzen, namentlich der metallischen Superoxide in  $O$  übergeführt, und es zeichnet sich, wie oben angegeben worden, in dieser Hinsicht gerade das Silbersuperoxid ganz besonders aus. In unserem Versuche nun wirken nach meinem Dafürhalten die beiden bezeichneten Ursachen zusammen, um das entbundene  $\overset{0}{O}$  dem grössern Theile nach zu desozonisiren. Da, wo ein Theilchen Schwefelsäure mit einem Theilchen Superoxides zusammen trifft, muss in Folge der eintretenden Bildung von Silbersulfat Wärme entbunden werden; diese Wärme verbreitet sich nun zwar rasch in die umgebende Flüssigkeit und wenn diese im Verhältniss zum Superoxid in grosser Menge vorhanden ist, so kann die Temperatur des Ganzen nicht merklich erhöht werden. Allein das an der Reactionsstelle entbundene  $\overset{n}{O}$  erfährt den Einfluss dieser Wärme bevor sie sich weiter verbreitet hat, allerdings nur einen kurzen Moment aber doch lang genug, damit ein Theil dieses  $\overset{n}{O}$  in  $O$  übergeführt werden kann. Trifft nun im Augenblick seiner Entbindung  $\overset{0}{O}$  mit noch unzersetzt gebliebenem Silbersuperoxid zusammen, so übt auch dieses wie die Wärme auf  $\overset{0}{O}$  einen desozonisirenden Einfluss aus; denn die ganze Masse des mit Schwefelsäure behandelten Superoxides wird nicht in einem und demselben ungetheilten Augenblick, sondern in, wenn auch schnell aufeinanderfolgenden Zeittheilen zersetzt, so dass freies  $\overset{0}{O}$  nothwendig mit einigem Superoxid in Berührung gerathen muss.

In der That haben mir meine Versuche, klein und wenig zahlreich wie sie noch sind, doch schon gezeigt, dass man um so mehr ozonisirten Sauerstoff aus derselben Menge

Superoxides erhält, je feiner gepulvert dieses ist, je mehr man es durch das zu seiner Zersetzung angewendete Schwefelsäurehydrat verbreitet und je niedriger die Temperatur ist, bei welcher die Zerlegung des Superoxides bewerkstelliget wird; will man daher aus einer gegebenen Menge von  $\text{AgO}^2$  möglichst viel ozonisirten Sauerstoff erhalten, so wende man das Superoxid in möglichst fein zertheiltem Zustande an und bringe es mit verhältnissmässig viel Schwefelsäurehydrat zusammen.

Ich würde es für einen nicht ganz kleinen wissenschaftlichen Gewinn halten, wenn es einmal auf diese oder jene Weise gelänge reinen ozonisirten Sauerstoff darzustellen, ein Ziel, das ich schon seit fünfzehn Jahren unablässig verfolge; denn so lange dies nicht der Fall ist, können sehr wichtige auf diesen sonderbaren Körper sich beziehende und auf der Hand liegende Fragen nicht beantwortet werden.

Das im Obigen mitgetheilte von mir erhaltene Ergebniss lässt hoffen, dass ein solches Ziel erreichbar sei, verhehlen darf man sich jedoch nicht, dass die Lösung der bezeichneten Aufgabe nicht leicht ist, eben der grossen Leichtigkeit wegen, mit der die Zustände des Sauerstoffes sich verändern, wie auch der Schwierigkeit halber die Einflüsse zu beseitigen, unter welchen  $\overset{0}{\text{O}}$  in  $\text{O}$  übergeführt wird.

---

### **Ueber ozonisirten Sauerstoff.**

Von Prof. C. F. SCHENBEIN.

(Den 12. Sept. 1855.)

Zu den oxidirten Materien, deren Sauerstoffgehalt entweder ganz oder nur theilweise im ozonisirten Zustand sich



befindet, zähle ich die Oxide und Superoxide aller edeln Metalle, die Superoxide und einige Säuren der unedeln Metalle und eine Anzahl von Oxidationstufen nicht metallischer Elementarstoffe, z. B. das Wasserstoffsuperoxid, die verschiedenen Säuren des Stickstoffes, Chlores, Bromes und Jodes, oder ganz allgemein ausgedrückt alle diejenigen Substanzen, welche unter dem Einfluss der Wärme Sauerstoff aus sich entwickeln lassen; denn wie früher schon angegeben, betrachte ich die durch Wärme bewerkstelligte Umänderung des in den fraglichen Verbindungen enthaltenen  $\overset{0}{O}$  in  $O$  als die nächste Ursache der Zersetzung besagter sauerstoffhaltiger Verbindungen.

Bisher hat man geglaubt, aller hiebei erhaltene Sauerstoff befinde sich in dem gewöhnlichen Zustande; meine neuesten Untersuchungen haben aber gezeigt, dass demselben, wenn auch nur sehr kleine, doch aber noch nachweisbare Mengen ozonisirten Sauerstoffs beigemischt sind, wie aus nachstehenden Angaben zur Genüge erhellen wird. Und ich will gleich hier der allgemeinen Thatsache erwähnen, dass die Menge des unter diesen Umständen auftretenden ozonisirten Sauerstoffes um so geringer ausfällt, je höher die Temperatur ist, welche die oxidirte Materie zur Sauerstoffentwicklung erfordert. Die Oxide des Goldes, Platins und Silbers liefern desselben daher mehr, als die des Quecksilbers, letzere mehr als die des Mangans u. s. w.

Ehe ich die Ergebnisse meiner Versuche näher angebe, will ich in Erinnerung bringen, dass gewöhnlicher Sauerstoff die Guajakinctur und das feuchte Jodkaliumstärkepapier durchaus unverändert lässt, der ozonisirte Sauerstoff dagegen sofort bläut. Da die genannten Reagentien unter allen mir bekannten Substanzen bei weitem die grösste Empfindlichkeit gegen  $\overset{0}{O}$  zeigen, so eignen sie sich nicht nur am besten die Anwesenheit kleiner Mengen desselben in

gewöhnlichem Sauerstoffgas nachzuweisen, sondern sie sind wohl auch die einzigen chemischen Mittel, wodurch die Spuren des ozonisirten Sauerstoffes, welche der durch Erhitzung oxidirter Materien gewonnene Sauerstoff enthält, überhaupt nachgewiesen werden können.

Nach meinen Beobachtungen übertrifft die frischbereitete Guajaktinctur an Empfindlichkeit noch das feuchte Jodkaliumstärkepapier und desshalb habe ich mich auch ihrer bei den unten erwähnten Versuchen vorzugsweise bedient. Für diejenigen, welche dieselben wiederholen wollen, bemerke ich, dass die gebrauchte Tinctur auf 100 Theile Weingeistes einen Theil möglichst unveränderten, d. h. braungelben durchsichtigen Harzes enthielt, immer frisch bereitet wurde und ich meine Prüfungen in folgender Weise anstellte. Es wurde in ein etwa 5—6 Zoll langes und einen halben Zoll weites Probeglas erst eine kleine Menge der Substanz gebracht, aus welcher mittelst Erhitzung Sauerstoff entbunden werden sollte, dann in das Gefäß ein gehörig langer mit frischer Guajaktinctur (am eingeschobenen Ende) getränkter Streifen weissen Filtrirpapieres eingeführt, oder an dessen Stelle ein befeuchteter Streifen Jodkaliumstärkepapieres und hierauf die sauerstoffliefernde Substanz über der Weingeistlampe erhitzt, wobei man natürlich darauf achtete, dass die Reagenspapiere nicht bis zu den erhitzten Stellen des Probeglases reichten. Sobald die Zersetzung der oxidirten Materie beginnt, fängt auch das Guajakpapier an sich zu bläuen und zwar um so rascher und tiefer, je niedriger die Temperatur, bei welcher sich aus der behandelten Substanz Sauerstoffgas entbindet.

Bis jetzt ist mir noch keine in der Hitze Sauerstoff abgebende Materie vorgekommen, welche bei ihrer Zersetzung nicht die erwähnte Reaction auf das Guajakpapier hervorgebracht hätte und ich habe, wo nicht alle doch die allermeisten Substanzen dieser Art geprüft; ich stehe daher

auch nicht an anzunehmen, dass sie alle ohne Ausnahme bei ihrer Zersetzung neben gewöhnlichem Sauerstoff  $O$  frei werden lassen, mehr oder weniger, je nach der zur Zerlegung einer solchen Verbindung erforderlichen Temperatur, aber wie gesagt, selbst im günstigsten Falle nur einen beinahe verschwindend kleinen Bruchtheil des gleichzeitig entbundenen gewöhnlichen Sauerstoffes.

Da zum Behuf der Darstellung der erwähnten oxidirten Verbindungen bisweilen Salpetersäure angewendet zu werden pflegt, wie z. B. bei der Bereitung des Bleisuperoxides aus Mennige, des Quecksilber- und Silberoxides aus den Nitraten dieser Metalle und somit möglicher Weise in besagtem Superoxid u. s. w. noch Spuren eines Nitrates enthalten sein könnten, dieses aber bei der Erhitzung  $NO$  erzeugen würde, welches das Guajakpapier ebenfalls zu bläuen vermag, so habe ich, um mich vor Täuschung sicher zu stellen, mir zu meinen Versuchen das Bleisuperoxid aus der Mennige mittelst Essigsäure, das Quecksilberoxid aus Sublimat, das Silberoxid aus Silbersulfat u. s. w. dargestellt. So bereitete Sauerstoffverbindungen konnten bei ihrer Erhitzung keine Untersalpetersäure liefern und doch bläute der aus ihnen entbundene Sauerstoff das Guajakpapier. Kaum brauche ich zu sagen, dass der aus erhitzten Chloraten, Bromaten und Jodaten entwickelte Sauerstoff die gleiche Reaction hervorbrachte; da nun hiebei nach Angabe mehrerer Chemiker sich auch Spuren von Chlor, Brom und Jod entbinden und diese Körper auf das gelöste Harz gerade so wie der ozonisirte Sauerstoff wirken, so würde man die in dem eben erwähnten Fall eintretende Bläuung theilweise wenigstens auf Rechnung des Chlores u. s. w. zu setzen haben.

Was die Wirkung des aus oxidirten Materien durch die Hitze entbundenen Sauerstoffes auf das befeuchtete Jod-

kaliumstärkepapier betrifft, so zeigt dieselbe der aus den Oxiden der edlen Metalle gewonnene Sauerstoff in sehr merklicher Weise; der aus Silbersuperoxid (mittelst Silbers und ozonisirten Sauerstoffes direct dargestellt) oder gewöhnlichem Silberoxid abgetriebene Sauerstoff bläut das Reagenspapier in wenigen Secunden stark blau, während der aus Mangansuperoxid erhaltene nur sehr schwach wirkt.

Dass bei der Erhitzung <sup>o</sup>haltiger Substanzen ein Theil des ausgeschiedenen Sauerstoffes der desozonisirenden Wirkung der Wärme entgeht, ist eine auffallende Thatsache, die ich nicht zu erklären vermag.

---

# PHYSIK.

---

## Ueber die Fortpflanzung der Wärme in den Metallen.

Von Prof. G. WIEDEMANN.

(Vorgetragen den 30. Mai 1855.)

1. Leitungsfähigkeit des Zinks.
2. Uebergang der Wärme von einem Metall zum andern.

Durch eine von mir in Gemeinschaft mit Herrn Dr. Franz angestellte Untersuchung wurde das Resultat gewonnen, dass die Werthe der relativen Leitungsfähigkeiten verschiedener Metalle für Wärme und Electricität einander sehr nahe stehen.

Es sei mir gestattet, den im Bericht über jene Untersuchung erwähnten Zahlenwerthen noch die Bestimmung der Wärmeleitungsfähigkeit des Zinkes hinzuzufügen, welche ich neuerdings mit demselben Apparat unternommen habe, welcher auch schon zu den früheren Versuchen diente.

---

\*) Poggendorffs Annalen, Band LXXXIX, pag. 497.

Es wurde ein Zinkdrath von 4<sup>mm</sup>, 4 Dicke verwendet; seine Oberfläche war sorgfältig gereinigt, aber nicht versilbert. Der Drath wurde im luftefüllten Raum untersucht. — Die Temperaturen desselben an Punkten, welche von der wärmsten Stelle (dem Nullpunkt) bis zu dem kältesten Theil des Draths in Abständen von je 2 Zoll aufeinander folgten, ergaben sich in Angaben des Spiegelgalvanometers, welches im Bericht über die erwähnte Untersuchung beschrieben ist, wie folgt:

x	I.		II.		III.	
	t	q	t	q	t	q
0	205		160,5		129,5	
2	115,5	2,361	90,	2,355	75,	2,319
4	67,7	2,301	51,5	2,340	44,25	2,317
6	40,25	2,303	30,5	2,311	27,6	
8	25		19	2,290	—	
10	—		13			
		2,322		2,324		2,318

In dieser Tabelle sind unter x die Abstände der einzelnen Punkte der Stange, an denen die Temperaturen beobachtet wurden, vom Nullpunkt an, unter t die entsprechenden Ausschläge des Spiegels am Galvanometer bei Anlegen des die Temperaturen messenden Thermoelements an jene Punkte der Stange, unter q die Quotienten verzeichnet, welche man erhält, wenn man mit der neben dem entsprechenden q stehenden Temperatur t in der Summe der darüber und darunterstehenden Temperatur dividirt.

Setzt man die bei jeder Reihe beobachtete höchste Temperatur gleich 100, so regeln sich die übrigen Temperaturen folgendermassen:

x	I. t	II. t	III. t	Mittel.
0	100	100	100	100
2	56,3	56,7	57,9	57

x	I. t	II. t	III. t	Mittel
4	33,0	32,1	34,2	33,1
6	19,6	19,0	21,3	20
8	12,2	11,8	—	12
10	—	7,2	—	7,2

Aus dem mittleren Werth der Quotienten  $q=2,321$  berechnet sich die relative Leitungsfähigkeit der Zinkstange zu **20,3**

wenn die Leitungsfähigkeit einer gleich dicken Silberstange gleich 100 gesetzt wird. Reducirt man die in der ersten Tabelle verzeichneten Anschläge des Spiegels am Galvanometer auf wirkliche Temperaturüberschüsse der einzelnen Punkte der Stange über die umgebende Luft, so ergibt sich die relative Leitungsfähigkeit des Zinks gegen die des Silbers = 100 zu

**19,0.**

Die Leitungsfähigkeit des Zinks zur Electricität ist von Becquerel (Silber = 100) zu 24 gefunden. Es nimmt demnach auch das Zink in der Reihe der Metalle sowohl in Bezug auf seine Leitungsfähigkeit zur Wärme wie zur Electricität nahezu dieselbe Stelle ein.

Eine Frage, welche sich der Betrachtung der relativen Leitungsfähigkeit der verschiedenen Metalle zur Wärme unmittelbar anschliesst, ist die, welche Vorgänge beim Uebergang der Wärme von einem Metall in ein anderes statt haben.

Ausser den alten Versuchen von Fourier\*) mit Hülfe des Contactthermometers, welche indess durchaus keine sichern Schlüsse zulassen, ist diese Frage schon früher von Herrn Despretz,\*\*) neuerdings von Herrn Angström\*\*\*) in der Kürze behandelt.

\*) Poggendorffs Annalen, Band XIII, p. 327.

\*\*\*) Poggendorffs Annalen, Band XLVI, p. 484.

\*\*\*) Poggendorffs Annalen, Band LXXXVIII, p. 165.

Herr Despretz presste einen Kupfer- und einen Zinnstab mit ihren Querschnitten aneinander, und erwärmte sodann das Ende des auf diese Weise mit dem Zinnstab combinirten Kupferstabes. Aus den an verschiedenen Stellen der Stäbe durch eingesenkte Thermometer beobachteten Temperaturen berechnete Herr Despretz die Temperaturen der Stäbe an ihrer Berührungsstelle, und fand den Kupferstab dort um  $1^{\circ},47$  c wärmer, als den Zinnstab. Wurde zwischen die Stäbe ein Blatt Papier gepresst, so stieg die Differenz auf  $5^{\circ},5$  c. Hieraus schliesst Herr Despretz, dass die Wärme bei ihrem Uebergang aus einem Metall in ein anderes einen Widerstand erleide. Leider sind ausser den erwähnten Zahlen in der Abhandlung des Herrn Despretz gar keine weiteren Zahlenwerthe angegeben, welche über den ganzen Gang der Versuche eine Uebersicht gestatteten.

Auch Herr Angström hat nur einen vereinzelt Versuch angestellt. Er erhitzte einen aus Blei-Kupfer-Zinn zusammengesetzten Stab an dem einen oder andern Ende und beobachtete seine Temperaturen an verschiedenen Stellen durch eingesenkte Thermometer. Bestimmte Herr Angström das Verhältniss der Temperaturen zweier Stellen des Stabes, welche zu beiden Seiten eines Berührungspunktes der in ihm vereinten Metallstäbe liegen, so war dasselbe grösser, wenn die Wärme vom schlechteren zum besseren Leiter ging, als umgekehrt. — Jedenfalls ist diese letztere Art des Versuches viel zu verwickelt, um wirklich daraus über die verschiedene Leichtigkeit des Ueberganges der Wärme in der einen oder anderen Richtung directe Schlüsse ziehen zu können. Dadurch, dass die Stäbe verhältnissmässig kurz sind, und daher die in äquidistanten Punkten beobachteten Temperaturen in keinem Stab sich einer geometrischen Reihe anschliessen ist auch die mathematische Betrachtung des Gegenstandes nicht ganz einfach.



Auch die Versuche des Herrn Gore gaben über das Fortschreiten der Wärme von einem Metall zum anderen keine sicheren Resultate.

Der Verfasser bemühte sich durch die folgenden Versuche den in Frage gestellten Punkt zu erledigen, und zu erforschen, ob wirklich die Wärme beim Uebergang einen Widerstand erleide.

Zuerst wurde hiezu derselbe Apparat benutzt, welcher zur Bestimmung der relativen Wärmeleitungsfähigkeit der Metalle construirt worden war. Je zwei Metallstangen von 5<sup>mm</sup> Dicke, deren Leitungsfähigkeit früher bestimmt war, wurden halb durchgeschnitten, mit ihren Querschnitten genau auf einander gepasst, fest aneinander gepresst, und durch eine äusserst dünne Schicht Loth sorgfältig mit einander verbunden, die so combinirten Stangen wurden in den Apparat eingelegt und erwärmt. Die Versuche wurden im luftgefüllten Raum angestellt und die Temperaturen der Stangen durch Anlegen eines Thermoelementes, genau wie bei den früheren Beobachtungen in Abständen von je 2" abgelesen, wobei stets vom kälteren zum wärmeren Theil der Stangen vorgeschritten wurde. In einer zweiten Beobachtungsreihe wurden nach einiger Zeit noch die Temperaturen der Stangen bestimmt, welche in der Mitte der zuerst auf ihre Temperatur untersuchten Punkte lagen. Durch wiederholte Beobachtungen erhielt man so die Temperatur der einzelnen Stangen von Zoll zu Zoll.

Von den mannigfachen in dieser Weise ausgeführten Bestimmungen genüge es einige Wenige auszulesen. — In der folgenden Tabelle sind unter  $x$  die Abstände der einzelnen Punkte der Stangen von der Löthstelle als Nullpunkt, unter  $t$  die entsprechenden Temperaturen in Graden des Spiegelgalvanometers aufgeführt. Dabei sind die Punkte der wärmeren, in der Ueberschrift zuerst genannten Stange mit  $+$ , die der kälteren mit  $-$  bezeichnet.

x	Kupfer- Neusilber. t	Kupfer- Eisen. t	Silber- Eisen. t	Kupfer- Kupfer. t	Messing- Silber. t
+4	130,75	155	154,5	146	—
+3	117	140,5	140,75	124	138
+2	108,5	129	131,5	110,7	102
+1	103	118,2	124,75	97	71,1
0				87,5	
—1	52,75	71,5	78,25	77,5	39,5
—2	31,75	52,5	55,6	67	35
—3	19,75	37,5	40,5	59,5	31
—4	11,75	27,5	28,8	49,2	27,1
—5	8,25	20	20	—	23,8
—6	—	15	15,1	—	—
—7	—	11,5	10,75	—	—

An der Löthstelle selbst ändert sich bei geringer Verschiebung des Thermoelementes (mit Ausnahme der zwei zuletzt genannten Stangen) der Ausschlag am Galvanometer sehr bedeutend.

Bei allen Reihen schliessen sich die Temperaturen der kälteren Stangen mehr einer geometrischen Reihe an, die Stangen können also als unendlich lang betrachtet werden.

Wenn die Wärme aus einer Metallstange in eine zweite gleich dicke unendlich lange Stange überströmt, so müssen an der Berührungsstelle beide Stangen einen Temperaturunterschied zeigen, falls die Wärme einen Uebergangswiderstand erleidet.\*)

\*) Man vergleiche Poisson, *théorie mathématique de la chaleur*. Bezeichnen  $y$  u.  $y_1$  die Temperaturen der wärmeren und kälteren Stange an ihrer Berührungsstelle, und ist  $r$  eine für verschiedene Metalle verschiedene Constante des Uebergangswiderstandes, so strömt in der Zeiteinheit durch die Berührungsstelle die Wärmemenge

$$w = \frac{1}{r} (y - y_1)$$

Berechnet man die Temperatur  $y_1$  der kälteren Stange an der Löthstelle, indem man den unter  $-1$  verzeichneten Werth  $t$  mit dem mittleren Quotienten der geometrischen Reihe multiplicirt, welche die Temperaturen der kälteren Stange bilden, setzt denselben gleich 100 und bestimmt danach die übrigen Temperaturen der Stange, so kann man durch möglichst genaue Zeichnung der der wärmeren Stange entsprechende Wärmecurve den zu dem Werth  $y_1=100$  gehörigen Werth  $y$  der Temperatur der wärmeren Stange an der Löthstelle finden.

Dann ergibt sich als Mittel der vorliegenden und anderen Versuchsreihen,

	$y_1$ .	$y$ .
Silber-Eisen	100	111,5
Kupfer-Neusilber	100	115,5
Kupfer-Eisen	100	107,5
Kupfer-Kupfer	100	100
Messing-Silber	100	99

Hiernach war nur beim Uebergang der Wärme aus einem besser in ein schlechter leitendes Metall eine Temperaturdifferenz vorhanden und ein Uebergangswiderstand bemerkbar. Es zeigte sich ein solcher aber nicht beim Uebergang der Wärme vom schlechten zum besserleitenden Metall, ebenso wenig, wie beim Uebergang zwischen zwei Metallstangen aus gleichem Material, welche beide nur durch eine dünne Löthschicht von einander getrennt waren.

Diese Widersprüche in den Resultaten liessen einen Mangel in der Beobachtungsmethode vermuthen.

---

Ist die Differenz der Temperaturen  $y-y_1=0$ , oder

$$z = y_1,$$

so muss, wenn überhaupt Wärme durch die Berührungsstelle hindurchgehen soll, auch

$$r = 0$$

sein. In diesem Fall ist also kein Uebergangswiderstand vorhanden.

Wird das Thermoelement an gleich warmen Punkten zweier verschieden gut leitenden erwärmten Stangen gelegt, so theilt sich zunächst die Wärme des berührten Punktes dem Thermoelement mit. Abgesehen von der Differenz, welche hiebei die Verschiedenheit der specifischen Wärmen beider Stangen hervorrufft, wird ausserdem dem durch das Anlegen des Elementes erkälteten Berührungspunkt in der besser leitenden Stange von allen Seiten schneller und mehr Wärme zuströmen, wie in der schlechter leitenden. Die erstere Stange wird daher verhältnissmässig wärmer erscheinen. Dieser Fehler kann die in der obigen Tabelle verzeichneten Temperaturdifferenzen an der Löthstelle bedingen, welche auch um so mehr hervortreten, je grösser der Unterschied der Leitungsfähigkeiten der an einander gelötheten Stangen ist. Sie zeigen sich um so mehr, je heisser die Löthstelle überhaupt wird, wesshalb sie beim Uebergang der Wärme aus den schlechter in die besser leitenden Stangen, wo eigentlich die letzteren an der Löthstelle wärmer erscheinen müssten, als die ersteren, kaum hervortreten.

Auf die Bestimmung der relativen Leitungsfähigkeiten der Stange selbst, und auf die früher hiezu angestellten Beobachtungen kann indess der Fehler keinen störenden Einfluss ausüben, da bei der Voraussetzung, dass die Leitungsfähigkeiten der Stangen in den verschiedenen Temperaturen nicht variiren, stets die beim Anlegen des Thermoelementes erzeugte Aenderung der Temperaturen der einzelnen Punkte derselben Stange proportional jenen Temperaturen selbst sein muss. Daher bleibt das bei der Berechnung der relativen Leitungsfähigkeiten allein maassgebende relative Verhältniss der an den verschiedenen Stellen der Stangen beobachteten Temperaturen ungeändert.

Um in Betreff des Uebergangs der Wärme zuverlässigere Resultate zu erhalten, war es nöthig, den Wärmever-

lust der Stangen beim Anlegen des Thermoelementes möglichst klein zu machen. Es wurde deshalb die folgende Anordnung der Versuche gewählt.

Aus verschiedenen Metallen wurden  $13^{\text{mm}},2$  dicke und  $157^{\text{mm}}$  lange runde Stäbe gedreht und diese auf einer Seite genau ebengeschliffen. Ebenso wurde ein gleichfalls  $13^{\text{mm}},2$  dicker, aber  $666^{\text{mm}}$  langer Eisenstab und ein eben solcher Kupferstab, auch ein gleich dicker  $265^{\text{mm}}$  langer Wismuthstab am einen Ende plan geschliffen. — Die ersten kürzeren Stäbe wurden mit einem der drei letztgenannten Stäbe mit ihren ebenen Flächen in einem Holzgestell frei schwebend mittelst einer Schraube stark an einander gepresst. Je  $2^{\text{mm}},1$  von der Berührungsstelle und von da ab in Abständen von je  $21^{\text{mm}},4$  waren Löcher von  $0^{\text{mm}},9$  Weite und  $8^{\text{mm}}$  Tiefe gebohrt. Diese Löcher wurden mit Oel gefüllt. Auf das Ende der kürzeren Stäbe war eine Hülse von Blech geschoben, durch welche längere Zeit Dämpfe von kochendem Wasser geleitet wurden. Ein Schirm schützte den übrigen Apparat vor den Strahlen der Wärme. Ausserdem war der Apparat in einen von Wasser umgebenen Blechkasten gesetzt, so dass auch von den Seiten während des Versuchs die Wärmeabgabe möglichst gleichförmig werde. Nachdem durch zwei- bis dreistündiges Erwärmen in den combinirten Stangen constante Wärmevertheilung eingetreten, wurden die Temperaturen derselben durch Einsenken eines Thermoelementes in die einzelnen Löcher derselben bestimmt. Das Thermoelement war nadelförmig und bestand aus zwei neben einander liegenden  $0^{\text{mm}},3$  dicken Dräthen von Eisen oder Neusilber, die nur an einer sehr kleinen Strecke an dem in die Löcher eintauchenden Ende mit einander verlöthet waren. An den hinteren Enden der Dräthe des Thermoelementes waren Kupferdräthe angelöthet, welche zu den Windungen des in einer früheren Abhandlung (Poggendorfs Annalen LXXXIX, pag. 504) beschriebenen Spie-

gel-Galvanometers führten. Das ganze Thermoelement bis auf die in die Löcher der Stangen tauchende Spitze war in eine Glasröhre eingeschlossen, welche überdies, um die hinteren Enden des Elementes auf gleichmässiger Temperatur zu erhalten, in ein Glasgefäss voll Wasser eingekittet war.

Im Folgenden sind einige der mit diesem Apparat erhaltenen Resultate verzeichnet. Unter  $x$  sind dabei die einzelnen Löcher der Stangen, von dem der Löthstelle zunächst liegenden gezählt, angegeben. Die den wärmeren in der Ueberschrift zuerst genannten Stangen entsprechenden Löcher sind mit  $+$ , die der kälteren mit  $-$  bezeichnet. Unter  $t$  stehen die correspondirenden Temperaturen. Jede Reihe enthält die Mittel mehrerer auf einander folgender Beobachtungen.

$x$	Kupfer- Wismuth.	Zink- Wismuth.	Kupfer-Eisen		Zinn - Eisen.		Eisen- Eisen.	Eisen- Kupfer.
	$t$	$t$	I	II	I	II	$t$	$t$
+4	268,7	274,7	246,5	255,5	184,5	196,6	193	185
+3	261,2	252,5	235,7	243,7	155,5	161	158	—
+2	256	236,7	226	234	130	133,6	132	111,3
+1	252	226,7	218	226	107	110	108	81,5
-1	236	212	214,5	221	102,5	105	103,2	78,7
-2	120	108	178	181,2	84,5	86,8	85	74,7
-3	58,7	57,5	149,5	153	72	73,8	70,2	71
-4	32,2	33,5	126	130	61	63,5	59	67,5
-5	—	21,2	106	—	51,2	53,1	—	—

Berechnet man aus diesen Zahlenangaben die Temperaturen  $y$  und  $y_1$  der Stangen an der Berührungsstelle, so erhält man:

	$y$	$y_1$	$y - y_1$
Kupfer-Wismuth	252	252	0
Zink-Wismuth	226	226	0

		$y$	$y_1$	$y - y_1$
Kupfer-Eisen	I	217,7	217,5	0,2
"	II	225,5	225	0,5
Zinn-Eisen	I	105	104,5	0,5
"	II	108	107,1	0,9
Eisen-Eisen		105,5	105,1	0,4
Eisen-Kupfer		79,2	79,2	0

Die Differenz der Temperaturen der an einander gelegten Stangen an der Berührungsstelle ist also sehr gering; sie ist bei zwei Stangen von verschiedenem Metall, mögen sie nun die Wärme in der Richtung von besser leitenden zum schlechter leitenden Medium oder umgekehrt fortführen, nicht grösser als bei Anwendung von zwei Stangen aus demselben Metall (Eisen-Eisen). Demnach ist ein Uebergangswiderstand, welchen die Wärme an den Berührungsstellen erfährt, innerhalb der Grenzen der vorliegenden Beobachtungen nicht nachzuweisen.\*)

Berühren sich die an einander gelegten Stangen nicht vollständig, so tritt dann an der Berührungsstelle ein stärkerer Temperaturabfall ein. Dasselbe geschieht, wenn die Stangen durch eine dünne Schicht eines schlechten Leiters von einander getrennt sind.

Versuche, die in dieser Weise angestellt wurden, ergaben die folgenden Beobachtungsreihen:

---

\*) Zu einer genauen Berechnung der relativen Leitungsfähigkeiten der verschiedenen Metalle würden die vorliegenden Zahlen nicht gut geeignet sein, da die Quotienten  $q$  der Summe der Temperaturen zweier Punkte, dividirt durch die Temperatur des mittleren Punktes, zu wenig von 2 abweichen, daher ein sehr geringer Beobachtungsfehler schon bedeutende Aenderungen der berechneten Resultate hervorruft.

x	I Zink-Eisen nicht gut an einander geschliffen. t	II Eisen - Kupfer nicht gut an einander geschliffen. t	III Kupfer - Eisen durch ein dünnes Blatt Papier getrennt. t	IV Zink-Wismuth durch ein dünnes Blatt Papier getrennt. t
	+4	174,5	155,5	262
+3	153,5	125	253,7	245
+2	133,7	97	246	230
+1	125	71,7	239	220
-1	120	65,5	189,2	197
-2	99,7	61,5	157,2	100
-3	84,7	58	132,5	52
-4	71,5	55,1	113	29
-5	61	—	95,2	18

Bei Berechnung der den Berührungsstellen entsprechenden Temperaturen  $y$  und  $y_1$  der wärmeren und kälteren Stange ergibt sich:

	y	$y_1$	$y - y_1$
Zink-Eisen (nicht gut an einand. geschl.)	123,5	122,2	1,3
Eisen-Kupfer " " "	68,4	66,1	2,3
Kupfer-Eisen (durch Papier getrennt)	238,5	192,5	46
Zink-Wismuth " " "	219	211	8

Aus diesen Differenzen ist indessen nicht ein Uebergangswiderstand der Wärme zu folgern. Wenn an der Berührungsstelle die Leitungsfähigkeit der vereinten Stangen wie in den vorliegenden Versuchen durch mangelhafte Berührung oder Einschaltung von Papier sehr stark vermindert wird, so tritt schon dadurch ein sehr starker Abfall der Temperatur an jenen Stellen hervor, durch welche leicht die Differenz der Temperaturen der zwei Stangen an der Berührungsstelle erklärt werden kann.



## Ueber den Gang der Lichtstrahlen im Auge.

VON FR. BURCKHARDT.

(Vorgetragen den 24. Januar 1855.)

Das genaue Studium des Auges bietet ganz besondere Schwierigkeiten, und doch ist es gerade dieses Organ, durch welches die mannigfaltigsten und wichtigsten Beziehungen unseres inneren Wesens zur Aussenwelt vermittelt werden, mithin ist die genaue Kenntniss desselben von besonderem Interesse. Meine schwachen Kräfte und die mir nur sehr karg zugemessene Zeit erlauben mir leider nur sehr wenig zu dieser Kenntniss beizutragen. Mögen Sie daher der kurzen Untersuchung, über welche Sie mir heute zu berichten gestatten, die den Umständen entsprechende Nachsicht angedeihen lassen. Das Interesse, das Sie meinen bescheidenen frühern Versuchen haben zu Theil werden lassen, ermuthigt mich, Ihre Güte noch einmal in Anspruch zu nehmen.

Der Gang der Lichtstrahlen im Auge ist abhängig von der Natur der Oberflächen und der Mittel, durch welche die Strahlen gehen müssen. Sie müssen für ein normales Auge so beschaffen sein, dass die auf dem empfindenden Theile der Netzhaut sich abspiegelnden Bilder, deutlich und scharf begrenzt sind; und da die Gegenstände, welche gesehen werden sollen, sich in verschiedenen Entfernungen vom Auge befinden, so ist irgend eine Vorrichtung nöthig, welche Strahlen, die aus grösserer oder geringerer Ferne in das Auge gelangen, auf der Netzhaut wieder vereinigt. Diese Anpassungsvorrichtung ist natürlich mit der Brechkraft der Medien und mit ihrer Gestaltung in dem engsten Zusammenhange.

Die Brechkraft der Medien ist aber nicht wie bei homogenen Substanzen, z. B. dem Wasser, in allen Theilen

der Masse gleich. So bricht der Kern der Linse stärker, als der Rand derselben, und auch der Glaskörper möchte nicht in allen seinen Theilen gleich stark brechen. Sollte man für irgend ein Auge den Gang der Lichtstrahlen ganz genau verzeichnen, so müssten alle Brechungsindices ganz genau bekannt sein. Wir kennen dieselben ungefähr für verschiedene Theile des Auges, wir kennen im Mittel aus vielen Messungen die Brechkraft so weit, dass man sich an einem idealen Auge, wie ein solches angegeben worden, den Gang der Strahlen einigermaßen vergegenwärtigen kann. Sie ist für die einzelnen Medien nicht sehr verschieden und wechselt, wie die mit aller möglichen Sorgfalt angestellten Beobachtungen zur Genüge zeigen, von Auge zu Auge, indem die Verschiedenheiten, welche sich ergeben, die Grenzen der Beobachtungsfehler überschreiten.

Ein zweites Moment, offenbar von grösserer Wichtigkeit, als die verschiedene Brechkraft der Medien, ist die Form der Oberflächen, an welchen die Lichtstrahlen gebrochen werden. Die geringsten Veränderungen einzelner Krümmungen bringen grosse Veränderungen im Gange der Lichtstrahlen hervor. Hier üben aber nicht die Veränderungen aller Oberflächen die gleiche Wirkung aus, die Gestalt der Linsenflächen nicht die gleiche, wie die der Corneafläche. Denn da die Strahlen, welche aus der Luft in das Auge treten, von einem sehr schwach brechenden Medium in ein relativ stark brechendes, die Cornea gehen, so werden sie von ihrer Richtung mehr abgelenkt, als wenn sie aus der stark brechenden wässrigen Flüssigkeit in die etwas stärker brechende Linse gelangen. Geringe Formverschiedenheiten der Cornea bringen also eine Wirkung hervor, welche nur durch relativ bedeutende Veränderungen der Linsenoberfläche zu Stande kommen könnten. Im Ganzen aber ist der Gang der Lichtstrahlen abhängig von der Krümmung jeder einzelnen von den vielen Oberflächen. Es

ist also nöthig, die Krümmungshalbmesser genau zu kennen. Wir sind aber hier nicht besser bestellt, als in der Kenntniss der verschiedenen Brechungsindices. Wohl sind durch scharfe und scharfsinnige Methoden viele Krümmungshalbmesser bestimmt worden; der Untersuchung stehen aber bedeutende Schwierigkeiten entgegen. Es ist zu bezweifeln, dass man genaue Resultate am todten Auge wird erlangen können. Denn da das Auge im lebenden Zustande einem fortwährenden Drucke ausgesetzt ist, so muss wohl die Gestalt der Oberflächen mit dem Tode sich modificiren. Aber die meisten Messungen, welche wir besitzen, sind nicht einmal am ganzen, sondern am durchschnittenen Auge gemacht worden, und somit nur mit Vorsicht zu gebrauchen. Die Verschiedenheiten, welche sich aus der Messung der einzelnen Augen ergeben, sind verhältnissmässig so bedeutend, dass es nicht erlaubt ist, die Dimensionen eines auch noch so genau gemessenen Auges auf ein anderes zu übertragen; selbst die beiden Augen eines Paares zeigen oft nicht unbedeutliche Verschiedenheiten.

Allein wir sind mit der Mannigfaltigkeit der Schwierigkeiten noch nicht zu Ende. Vielleicht hat keine einzige Oberfläche nur Einen Krümmungshalbmesser, vielleicht ist keine einzige Oberfläche in verschiedenen sonst normalen Augen nach demselben Gesetze gekrümmt. An dieser Klippe scheitert die Untersuchung am leichtesten. Ich führe als Beispiel die Beschreibung der Cornea an, wie sie von einem bedeutenden Ophthalmologen, gestützt auf die sichersten Resultate, gegeben wird, nicht gerade als Muster klarer Ausdrucksweise, sondern als Beweis, wie viel zur genauen Kenntniss dieses so wichtigen Theiles noch fehlt:

„Die beiden Oberflächen der Cornea gehören Rotationskörpern an; es sind die bezüglichen Curven noch nicht hinlänglich bekannt, nur so viel weiss man, dass die Vorderfläche das Scheitelsegment eines durch Umdrehung um

die kürzere Axe entstandenen Rotationsellipsoïdes, die Hinterfläche das Scheitelsegment eines Revolutionsparaboloïdes vorstelle. Die Mittelpunkte beider Krümmungen fallen über einander, doch nicht über das mathematische Centrum eines durch den Ursprung der Cornea gelegten Kreises; ihre Lage weicht nach unten und innen um einige Grade ab. Nur die rings um dieses Centrum gelegenen Theile der Corneaflächen sind regelmässig gekrümmt, die Curve wird eine um so unregelmässiger, je mehr die bezüglichen Abscissen  $1''$  überschreiten; überdies variiren die bestimmten Abscissen zugehörigen Ordinaten noch sehr bedeutend nach den Individuen, ohne dass sich für diese Verschiedenheit bisher ein bestimmtes Gesetz aufstellen liess; die Axe des Corneal-ellipsoïdes und der Parameter des Centraltheils der hinteren Fläche sind individuell verschieden."

Da diese Beschreibung auf noch nicht publicirten, mündlichen Mittheilungen beruht, so ist es nicht möglich, Zweifel dagegen geltend zu machen.

Während sich die Krümmungshalbmesser Einer Oberfläche in bestimmtem Sinne verändern, verändern sich die einer andern gerade in entgegengesetztem, und da hiedurch die Ablenkung, welche durch Eine Oberfläche hervorgebracht, durch eine andere wieder aufgehoben wird, so ist hierin die Möglichkeit einer Compensation aller Unregelmässigkeiten gegeben. Allein die vollständige Compensation darf nur als Ausnahmefall (vielleicht als nicht vorkommend) betrachtet werden.

Sicher scheint mir daher blos, dass das ganze höchst zusammengesetzte System der Oberflächen und der Brechkräfte der Medien nach der Einen Richtung eine andere Brechung hervorbringt, als nach der andern, und der einfachste Fall ist der, dass Maximum und Minimum der Brechung in zu einander senkrechten Ebenen stattfindet.

Da jedes Medium für sich allein die weissen Lichtstrahlen, welche nicht gerade in der optischen Axe einfallen, in Farben zerstreut, die Bilder aber, welche auf diese Weise auf der Retina entstünden, alle farbig gerandet, mithin undeutlich erscheinen müssten, so ist vermöge der verschiedenen Brechkraft der auf einander folgenden Medien dafür gesorgt, dass die von dem einen Medium zerstreuten Strahlen von den andern wieder gesammelt werden: das Auge ist achromatisch; doch dies nur in beschränktem Maasse. Es ist auf verschiedene Weisen und zu verschiedenen Zeiten gezeigt worden, dass das Auge kein vollkommen achromatisirendes Organ ist, obgleich vollkommener als alle künstlichen achromatisirenden Vorrichtungen. Die Zerstreung ist nur in den meisten Fällen so gering, dass sie das gewöhnliche Sehen nicht stört.

Was entsteht nun aus der Combination der Farbenzerstreuung und der als einfachsten Fall angenommenen Brechung der Strahlen im Auge?

Man könnte sich das Resultat construiren. Allein ist dasselbe einmal construirt, so ist der Blick nicht mehr unbefangen, die Beobachtung gestört, weil man das geometrisch Gewonnene auch gerne durch das Experiment finden möchte. Es muss daher zuerst beobachtet werden, und diesen Weg habe ich eingeschlagen. Verschiedene getrennte Beobachtungen veranlassten mich den Faden zu suchen, und von demselben geleitet fortzuschreiten.

Ich werde mir daher erlauben, zuerst einige Beobachtungen, welche ich für die wichtigeren halte, mitzutheilen und die Erscheinung in ihrer allereinfachsten Gestalt zu verfolgen.

In einer früheren Mittheilung über die Irradiationserscheinungen habe ich angegeben, dass der Fundamentalversuch darauf antworten müsse, wie ein leuchtender Punkt

auf dunklem Grunde in verschiedenen Entfernungen vom Auge, oder bei verschiedenen Accommodationszuständen erscheine. Die Antwort habe ich in Kürze gegeben, nämlich, dass der Punkt in der Accomodationsweite in seiner wirklichen Gestalt, innerhalb derselben als leuchtende roth berandete, ausserhalb derselben als leuchtende blau berandete Scheibe sich darstelle. Ich habe dieselbe damals, doch vorsichtigerweise ohne es zu behaupten noch anzugeben, für kreisrund gehalten; doch damals schon stiessen mich oft beobachtete Unregelmässigkeiten.

Der leuchtende Punkt wird entweder durch Reflexion an einem innen geschwärzten Uhrglase oder an einer kleinen Thermometerkugel hervorgebracht, und man muss bei den Versuchen darauf sehen, dass nur zerstreutes und zwar kein grelles Licht zugleich mit den vom leuchtenden Punkte ausgehenden Strahlen in das Auge gelangt, dass ferner jedenfalls nur Ein Auge beim Versuche betheilig ist. Da das Auftreten von Farbenrändern nur beobachtet werden kann, wenn der Punkt eine gewisse Intensität hat, diese aber mit seiner Kleinheit abnimmt, so muss man sich etwas mehr vom mathematischen Punkt entfernen, als man sonst wünschen möchte.

Wird ein solcher leuchtender Punkt dem Auge, das eine bestimmte Accommodation festzuhalten sucht, sehr genähert, so erscheint er als beleuchtete roth gerandete Scheibe und zwar für mein Auge in horizontalem Sinne mehr ausgebreitet, als in verticalem, von elliptischer Gestalt. Entfernt man denselben allmählig, so wird die Ellipse (oder ellipsenähnliche Figur) immer deutlicher und man erreicht einen Punkt, wo der obere Theil des rothen Randes verschwindet und nur die seitlichen übrig bleiben, welche bei geringer Bewegung ebenfalls verschwinden, indem bei ihrem Abnehmen der obere Rand sich blau säumt. Man sieht beide Farben zu gleicher Zeit.

Nun tritt allmählig der rothe Rand ganz zurück und wird durch einen blauen verdrängt. Hierbei aber hat sich die Form der beleuchteten Fläche verändert, man erhält eine Ellipse, deren grosse Axe eine Lage hat, senkrecht zur grossen Axe der roth gerandeten Figur. Entfernt sich der leuchtende Punkt immer mehr, so nähert sich die Figur immer mehr einem Kreise, dessen Grösse, wie ich früher schon bemerkt, abhängig ist von der Pupillenweite.

Es sind in dieser Reihe von Versuchen verschiedene Stadien der Beobachtung zu unterscheiden.

1. Die Figur ist roth gerandet.
2. Sie ist in der verticalen Axe nicht mit einem Farbensaum versehen, in der horizontalen aber roth gerandet.
3. Sie ist vertical blau, horizontal roth gerandet.
4. Sie ist vertical blau gerandet.
5. Sie ist ganz blau gerandet.

In den beiden ersten Stadien ist die Figur zu beiden Seiten der horizontalen Axe erweitert, in den beiden letzten aber zu beiden Seiten der verticalen Axe. In der Mitte liegt eine Figur, welche zu beiden Seiten beider Axen erweitert ist. Es fehlt in dieser Reihe offenbar der Punkt vollkommener Accommodation und ich weiss nicht, ob ich mich irre, indem ich einen etwas hellen Punkt niemals ohne Farbenrand sehen kann. Es gäbe sonach gar keinen Punkt vollkommener Accommodation für mein Auge. Ich kenne zwar die Schwierigkeit sehr wohl, welche einer solchen Behauptung entgegensteht, allein verschiedene Gründe unterstützen dieselbe. Die Farbenränder sind äusserst unbedeutend, oft beinahe nicht wahrnehmbar, namentlich für ein etwas ungeübtes Auge. In gewöhnlichen Fällen aber wird gar kein leuchtender Punkt betrachtet, das Auge muss also, um seine Bestimmung zu erfüllen, gar nicht darauf eingerichtet sein, einen solchen ganz deutlich zu sehen, und wenn die Intensität des leuchtenden Punktes abnimmt, so ver-

schwinden auch die Ränder so vollkommen, dass es mir wenigstens nicht mehr möglich ist, bei einem weissen Punkte auf dunklem Grunde dann Farben wahrzunehmen, wenn ich denselben so deutlich als möglich sehe.

Dieselben Erscheinungen, wie ich sie eben beschrieben habe, lassen sich noch auf eine etwas veränderte Weise wahrnehmen. Anstatt die Entfernung des leuchtenden Punktes zu verändern und den Accomodationszustand so constant zu erhalten, als es eben möglich ist, kann man die Lichtquelle an ihrem Orte lassen und den Accomodationszustand verändern. Dies kann jedes Auge hervorbringen, indem die gegenseitige Stellung der beiden Axen sich ändert. Wird der Winkel grösser, so accommodirt sich das Auge auf einen nähern, wird er kleiner, auf einen fernern Punkt. Meine Augen können die gleiche Veränderung auch ohne Verstellung der Augenaxen hervorbringen.

Da die einzelnen Stadien ganz in der gleichen Weise beobachtet werden können, wie oben schon angegeben worden ist, so führe ich die einzelnen Beobachtungen nicht hier noch einmal auf. Die Veränderungen des Accomodationszustandes geschehen nicht so allmählig, als die Veränderungen der Entfernung bewerkstelligt werden können, und es ist daher nicht so leicht, die verschiedenen Stadien successive zu beobachten. Mit einiger Geduld indessen lässt sich die ganze Erscheinungsreihe combiniren.

Gehen wir von der Beobachtung zur Erklärung über.

Wären alle Augenmedien sphärisch gekrümmt, so wäre durchaus kein Grund vorhanden, warum die Strahlen auf gewissen Seiten der optischen Axe einen andern Verlauf nehmen sollten, als auf andern, wie die genannten Beobachtungen zur Genüge lehren. Es muss also der Hauptgrund der Erscheinung liegen in der Abweichung von der Kugelgestalt, oder allgemeiner in der Abweichung von der Form eines Körpers, dessen Oberfläche durch Rotation einer



Curve um die optische Axe entstanden ist. Und solcher Abweichungen, die sich, wie oben angeführt, compensiren, giebt es zur Genüge. Ist die Compensation sehr unvollkommen, so entsteht von jedem Punkte kein Brennpunkt, sondern eine Reihe von solchen, eine Linie, eine Brenn-  
strecke. Nach vielen verschiedenen Beobachtungen ist die Existenz einer solchen Brenn-  
strecke eine allgemeine That-  
sache, und das Nichtvorhandensein als Ausnahmefall zu betrachten. Die Kleinheit der Brenn-  
strecke bewirkt beim ganz normalen Auge, dass deutlich gesehen werden kann.

Von dem Einfluss einer grössern Brenn-  
strecke führe ich nur Ein Beispiel an, das auch anderweitig angeführt ist:

Airy's linkes Auge war so beschaffen, dass er mit ihm allein nicht sehen konnte. Er konnte z. B. Buchstaben nicht unterscheiden, in welche Entfernung er dieselben auch bringen mochte. Das Bild einer entfernten Kerzenflamme war in seinem Auge nicht kreisrund, sondern elliptisch. Ein biconcaves Fernrohr machte aus der Ellipse eine Linie, welche der grossen Axe entsprach. Er fand auch, dass wenn er zwei schwarze, sich rechtwinklig schneidende Linien auf Papier zog, und dieses Papier in zweckmässiger Stellung in eine gewisse Entfernung vom Auge brachte, die Eine dieser Linien sehr deutlich, die andere dagegen kaum sichtbar war. Als er das Papier dem Auge näherte, verschwand die Linie, die deutlich gewesen, und die andere wurde mit Schärfe sichtbar.

Man kennt eine Reihe von Uebergängen von der äussersten Grenze der Unvollkommenheit bis zum schärfsten Auge. Auch sind die Richtungen für die Axen der erscheinenden grössern oder kleinern Ellipse höchst verschieden, ja oft gerade der entgegengesetzt, welche sich in meinem Auge ergiebt.

Als Beispiel eines ganz vorzüglichen Auges möge das vielgeprüfte und schwergeprüfte Auge Brücke's angeführt

werden, welcher behauptet, er sehe von 6" bis in unendliche Entfernung gleich deutlich; wären seine übrigen optischen Beobachtungen nicht so überaus sicher und zuverlässig, man könnte die Unbescheidenheit haben, an dieser Einen zu zweifeln.

Will man den Gang der Lichtstrahlen nach dem Vorgesagten für ein Auge zeichnen, so muss man sich der Einfachheit wegen das ganze System brechender Medien in Eines vereinigt denken, und zwar so, dass nach der Einen Seite hin die Brechung stärker stattfindet, als nach der andern, wobei angenommen wird, das Auge sei eine nicht ganz vollständig achromatische Vorrichtung, das Licht also werde einigermassen zerstreut. Dies wird dargestellt durch die Figur I.

Es sind in derselben natürlich nur die Randstrahlen, der rothe und der blaue angedeutet, so wie der mittlere, der ungefähr mit dem grünen zusammenfallen mag. Zwischen den einzelnen Brennpunkten liegt die Brennstrecke.

Wir wissen noch nicht bestimmt, durch was für Veränderungen die Accommodation des Auges für verschiedene Entfernungen hergestellt wird. Jedenfalls muss, wenn ich mich ohne Missverständniss so ausdrücken darf, der Schwerpunkt des ganzen Systems der einzelnen Brechkräfte sich von der Retina entfernen oder sich nähern, geschehe nun bloß eine Veränderung eines Theiles oder des ganzen Augapfels. Wie gross die Veränderung ist, weiss ich nicht, jedenfalls muss man, um durch eine Figur sich deutlich zu machen, die Verhältnisse bedeutend übertreiben.

Nimmt man an, die kegelähnliche Figur, zu welcher ein Strahlencylinder oder ein Strahlenkegel mit entfernter Spitze gebrochen wird, werde successive in AB, CD, EF, GH, IK, LM, NO in der verticalen Projection, und in der horizontalen in  $A_1B_1$ ,  $C_1D_1$ ,  $E_1F_1$  u. s. w. geschnitten, so

entstehen in den einzelnen Stadien folgende Bilder auf der schneidenden Fläche:

1. In  $AB$ ,  $A_1B_1$  eine Ellipse mit liegender grosser Axe und rothem Rande.

2. In  $CD$ ,  $C_1D_1$  eine eben solche, in welcher jedoch die elliptische Gestalt auffallender ist.

3. In  $EF$  kreuzen sich die beiden äussersten Strahlen, in  $E_1F_1$  liegen die rothen am Rande, d. h. die Figur ist an den Enden der horizontalen Axe allein und zwar roth gerandet.

4. In  $GH$  liegen die blauen, in  $G_1H_1$  die rothen Strahlen am Rande; die Figur ist an den Enden der verticalen blau, der horizontalen roth gerandet.

5. In  $IK$  liegen die blauen Strahlen am Rande, in  $I_1K_1$  durchkreuzen sich roth und blau; die Figur ist daher an den Enden der verticalen blau gerandet.

6. In  $LM$ ,  $L_1M_1$  liegen die blauen Strahlen überall am Rande, es erscheint eine Ellipse mit stehender grosser Axe und blauem Rande. Diese Ellipse wird

7. in  $NO$ ,  $N_1O_1$  weiter, bleibt aber blau gerandet und würde in grösseren Entfernungen sich immer mehr einem Kreise nähern.

Sie erkennen in dieser Reihe von Figuren gewiss wieder diejenigen, welche ich Ihnen oben in der Beobachtungsreihe angeführt habe, und die ganz vollständige Uebereinstimmung spricht für die Richtigkeit der Erklärung.

Ueberträgt man die Erklärung vom Punkte auf die Linie, so wird man zwar nicht alle diese Stadien beobachten können, indessen stimmen die drei leicht wahrnehmbaren mit den genannten überein. Man sieht die Linie ungerandet in der Accommodationsweite, roth gerandet innerhalb, blau gerandet ausserhalb derselben. Und gehen wir endlich von der Linie zur Fläche über, so treten wir in das grosse, weite, vielbesprochene Gebiet der Irradiations-

erscheinungen. Freilich muss dabei Eines aufgegeben werden, die Intensität der Beleuchtung, und damit verschwinden auch die Farben. Die Farbenbilder, welche unter allen Umständen keine grossen Dimensionen einnehmen, gehen nun in den verwischten Rändern auf, welche um so grösser werden, je grösser die Abweichung von der Accomodationsweite ist. Diese verwischten ausgebreiteten Ränder einer schwarzen Figur auf einem weissen Grunde und die Ränder des weissen Grundes greifen über einander, wobei natürlich die weissen dominiren, daher Vergrösserung der weissen Figur auf Kosten der schwarzen. Je nachdem aber die Ränder nach der Einen Richtung stärker verwischt sind (um mich dieses nicht ganz präzisen Ausdruckes zu bedienen), wird die Figur nach der einen oder andern Richtung hin mehr ausgebreitet erscheinen. Da wir es aber hier mit Flächen zu thun haben, so wird die Ausbreitung, welche im Verhältniss zur ganzen Figur nur sehr klein ist, auch nicht immer leicht beobachtet werden können. Indessen giebt es Erscheinungen, welche jedes Auge leicht beobachten kann, und in welchen sich deutliche Verschiedenheiten des Sehens in horizontalem und verticalem Sinne erkennen lassen. Ueber dieses, man möchte bald sagen, durch Beobachtungen erschöpfte Gebiet habe ich nichts Neues beizufügen. Einige Versuche und Resultate aber möchten hier am Platze sein.

Wenn man eine kreisförmige Scheibe, auf welcher gleich starke Durchmesser nach verschiedenen Richtungen gezogen sind, dem Auge nähert oder von demselben entfernt, so sieht man gewisse Durchmesser noch deutlich, während andere verschwinden; und zwar stehen die für die Nähe deutlichen gewöhnlich senkrecht auf denen, welche zuletzt in der Ferne undeutlich werden.

Betrachtet man einen weissen Kreis, oder einen weissen Ring auf schwarzem Grunde, so erscheint dieser, da

die Ausbreitung nach verschiedenen Richtungen verschieden stark ist, nicht mehr als kreisförmig, sondern elliptisch; ein Quadrat als Oblongum, ein Oblongum unter gegebenen Umständen als Quadrat.

Ein Beobachter beschreibt, er sehe von einem mehrere hundert Fuss entfernten Blitzableiter bei gewöhnlicher Augenstellung vorzüglich den horizontalen Leitungsdraht, kaum den verticalen Blitzfänger und die parallelen Träger; bei der um  $90^\circ$  abgeänderten Augenstellung aber erblickt er Träger und Fänger deutlich, und nimmt den Leitungsdraht kaum eben noch wahr. Er bringt sogar mit diesem und ähnlichen Versuchen in Zusammenhang den eigenthümlichen Eindruck, den uns Landschaften machen, wenn wir dieselben zwischen den Beinen oder unter einem Arme durch beobachten.

Bei einem weissen Kreuz auf dunklem Grunde erscheint den meisten Beobachtern der horizontale Streifen breiter, als der verticale. In vielen Versuchen differiren die Beobachter, trotzdem, dass Jeder mit einer Menge Individuen versucht hat; man kennt diese Art massenhafter Beobachtungen und weiss auch, was man von dem Gelingen oder Nichtgelingen derselben zu halten hat; in vielen andern aber finden sich wesentliche Verschiedenheiten, welche eben in der Natur der Sache liegen. Es ist z. B. sehr wohl möglich, dass zwei Beobachter Recht haben, wenn der Eine behauptet, ihm verschwinde eine horizontale Linie vor einer gleich entfernten verticalen, der Andere aber gerade das Gegentheil findet; wenn dem Einen ein horizontaler Streifen, dem andern ein verticaler breiter erscheint, als ein dazu senkrechter u. s. f.

Alles spricht nur dafür, dass eben unsere Augen nicht alle in der gleichen Form gegossen sind, sondern dass jedes Auge von dem andern vielfach verschieden sein kann. Da wir zur Erklärung aller Irradiationserscheinungen von der

Beobachtung eines leuchtenden Punktes auf dunklem Grunde ausgehen müssen, so glaube ich den Grund derselben folgendermassen am einfachsten angeben zu können:

Die Strahlen, welche von einem Punkte ausgehen, auf welchen das Auge nicht accommodirt ist, erzeugen auf der Netzhaut eine beleuchtete Fläche. Wegen der nicht vollständigen Achromasie des Auges ist die Fläche farbig gerandet, wenn die Intensität des leuchtenden Punktes die Wahrnehmung der Farben gestattet. Da aber die Augenmedien nicht Oberflächen von Rotationskörpern bilden, deren Axe die optische Axe des Auges, sondern nach verschiedenen Richtungen verschieden gekrümmt sind, so ist im Allgemeinen die im Auge entstehende beleuchtete Fläche nicht kreisförmig, sondern hat eine von den jeweiligen Krümmungen abhängige Gestalt. Mit dieser Gestalt wechselt auch die Farbe des Randes. Die Erscheinungen, wie sie an Linie und Fläche beobachtet werden, können aus der des Punktes durch Aneinanderreihung abgeleitet werden.

---

# MINERALOGIE.

---

## Ueber einige Pseudomorphosen vom Teufelsgrund im Münsterthal i. B.

Von Dr. ALBR. MÜLLER.

(Den 29. November 1854.)

Die Erzgruben des Münsterthales im Breisgau, namentlich die des sogen. Teufelsgrundes und des Schindlerganges, sind den Sammlern wegen ihrer hübschen Flussspathe, Kalkspathe und anderer Mineralien längst bekannt. Die Erzgänge der dortigen Gegend setzen bekanntlich im Gneiss auf und werden vorzüglich auf Blei und Silber exploitirt, die aus dem in reichlicher Menge brechenden Bleiglanz gewonnen werden. Ausserdem kommt auch dort, nebst Eisenkies und Strahlkies, viel Zinkblende vor, die aber vernachlässigt wird. Kupfererze sind dort weit seltener. Die Gruben werden, wie noch andere Bergwerke des Schwarzwaldes, von einer englischen Actiengesellschaft ausgebeutet, welche ziemliche Anstrengungen für einen schwunghafteren Betrieb zu machen scheint.

Ich machte diesen Sommer mit Hrn. Weber von Mülhausen, einem eifrigen und kenntnissreichen Sammler, einen

Ausflug zu diesen Gruben, wobei ich jedoch, abweichend von den meisten Besuchern, welche nur nach schönen Krystalldrusen ausgehen, mein Hauptaugenmerk auf die in Umwandlung begriffenen Mineralien und auf die Pseudomorphosen richtete, welche in den dortigen Gängen in grosser Menge und Mannigfaltigkeit auftreten.

So viel besucht auch diese Lokalität ist, so glaube ich doch, indem ich das reichliche Material in den Hütten und Halden mit meinem Begleiter untersuchte, einige Stücke gefunden zu haben, welche als seltenere oder weniger bekannte Vorkommnisse der Erwähnung nicht ganz unwerth sein möchten. Ich erlaube mir daraus folgende Pseudomorphosen hervorzuheben:

1. Körniger Quarz nach Barytspath. In der bekannten hahnenkammförmigen Gruppierung dünntafeliger Individuen der Combination der vorherrschenden Endfläche mit einem Quer- und Längsprisma ( $P e^1 a^4$ , Dufrénoy). Die Ecken sind durch allmähliche Ausschärfung abgerundet. Die Tafeln sind im Grossen glatt, im Kleinen aber durch einen braungelben Ueberzug von Eisensinter und Eisenocker etwas rau und matt. Stellweise haben sich auch kleine Gruppen von mikroskopischen Strahlkieskrystallen darauf angesiedelt. Der Quarz ist farblos, körnig-krystallinisch und in kleinen Spalten auch wirklich auskrystallisirt. Einige dieser pseudomorphen Tafeln bestehen aber nicht aus blossem Quarz, sondern aus einem grosskörnigen Gemeng von Quarz und blättrigem Bleiglanz (letzterer oft wie im Quarz eingesprengt), das sich von der Gangmasse nicht unterscheidet und auch nach unten unmerklich in dieselbe übergeht. Wir hätten also hier, wenigstens stellweise, ein gangartiges Gemeng von zwei Mineralien, Quarz und Bleiglanz, welches die Stelle des frühern Barytspathes einnimmt.

2. Körniger Quarz und Strahlkies nach Barytspath. Ganz in denselben Formen wie Nr. 1. Während



aber dort nur einzelne Gruppen von kleinen Strahlkieskrystallen sporadisch, gleichsam als Vorposten, die Tafeln bedecken, ist hier die ganze pseudomorphe Druse von letzterm Mineral dicht überwuchert, ja der Strahlkies ist, besonders an den seitlichen kürzern Rändern der rechteckigen Tafeln bereits ziemlich tief in die Masse eingedrungen, so dass einige derselben fast bloss aus Strahlkies bestehen, der also hier den pseudomorphen Quarz abermals verdrängt hat. An einem andern ähnlichen Stücke erscheint der Quarz ganz durch Strahlkies ersetzt und dieser selbst ist schon wieder theilweise in ocherigen Brauneisenstein umgewandelt. Wir hätten also hier folgende Umwandlungsreihe: Barytspath, Quarz, Strahlkies, Brauneisenerz. Diese Pseudomorphose Nr. 2 zeigt auch darin Aehnlichkeit mit Nr. 1, dass mehrere Tafeln ausser Quarz noch ein zweites Mineral, jedoch nicht Bleiglanz, sondern schwarze, blättrige Zinkblende, enthalten, wodurch gleichfalls ein gangartiges, körnig-krystallinisches Gemenge entsteht. Auf der Mitte der hahnenkammförmigen Pseudomorphose hat sich, einen breiten Querstreif bildend, eine neue Generation in gleicher Richtung liegender kleiner Barytspathkrystalle von abweichender Form ( $P M b^{1/2} a^2$  Dufr.) angesiedelt. An einer seitlich liegenden Stelle ist die ganze pseudomorphe Masse quer von einer zwei Linien mächtigen Ader, aus Blende und Flussspath bestehend, gangförmig durchschnitten. Diese Ader setzt sich dann als ein schmaler aber hoher Wall von stattlichen Flussspathwürfeln auf einer plattenartigen Basis von Strahlkies und Zinkblende fort, welche, allen Vertiefungen der hahnenkammförmigen Oberfläche folgend, jedoch dieselbe nur an wenigen Punkten leicht berührend, quer darüber hinzieht. Zu beiden Seiten der durchbrechenden Ader setzen die Tafeln in gleicher Richtung fort, wie wenn keine Unterbrechung stattgefunden hätte. Es ist klar, dass diese Mineralien, welche die Pseudomorphose theils

gangartig durchsetzen, theils überlagern, jüngerer Entstehung sein müssen.

3. Flussspath nach Barytspath. Dieselben Formen wie Nr. 1 und Nr. 2. Aussen drusig, aus lauter kleinen bräunlichen Flussspathwürfeln von circa 1 Linie Kantenlänge bestehend, innen körnig-krystallinisch. Auch hier erscheint bei manchen Tafeln, ähnlich wie bei den obigen Stücken, Blende gangartig eingesprengt. Auf dem Querschnitt zeigt ein bräunlicher Streif die ursprüngliche Ansatzfläche an, von der aus nach beiden Seiten hin die Verdrängung des Barytspathes durch den Flussspath begonnen hat.

4. Flussspath nach Barytspath. Ein dem obigen ähnliches Stück, die pseudomorphen Formen zeigen aber nicht wie oben die bekannte hahnenkammförmige Gruppierung rechteckiger Tafeln, sondern erscheinen als einzeln stehende rhombische Tafeln, meist mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten (P M oder P M g', Dufrénoy), die ohne Ordnung auf grossen zu einer stattlichen Druse gruppirten Flussspathwürfeln sitzen. Die Tafeln erscheinen als regelmässige Gruppierungen von lauter kleinen, bräunlichen Flussspathwürfeln von ungefähr  $\frac{1}{2}$  Linie Kantenlänge. Hie und da drängen sich auch einzelne Bleiglanzwürfel dazwischen, als ob sich ein ähnliches körniges Gemenge zweier Mineralien bilden wollte, wie bei den vorigen Nummern. Im Innern der Tafeln ist gleichfalls bisweilen eine der Lage der ursprünglichen Barytspathkrystalle entsprechende bräunliche Ansatzfläche wahrnehmbar, welche, parallel der Basis, jede Tafel gewissermassen in zwei Hälften theilt.

5. Zinkblende nach Kalkspath. Wir haben in dieser Pseudomorphose das gewöhnliche Skalenöder des Kalkspathes vor uns, dessen Scheitel durch die Flächen des Grundrhomböders abgestumpft sind ( $d^2 P$ , Dufr.). Die Masse besteht aus der in den dortigen Gruben in Menge vorkom-

menden schwarzen Zinkblende, die ein körniges Aggregat bildet. An einigen Krystallen sind kleine Parthien von Braunspath eingedrungen. Diese die Formen des Kalkspathes scharf wiedergebenden Blendekerne sind mit einer dünnen sehr egalten, fein drusigen Braunspathhaut überzogen, bestehend aus mikroskopischen Rhombödern, die so regelmässig an einander gereiht sind, dass die analogen Flächen derselben alle gleichzeitig das Licht reflectiren und der ganze pseudomorphe Ueberzug für jedes Skalenöder, nach den glatten, durchgehenden Spaltungsflächen zu urtheilen, gleichsam nur aus einem einzigen Braunspathindividuum zu bestehen scheint, in ähnlicher Weise, wie diess gewöhnlich bei den zu Kalkspath versteinerten Echinitenstacheln oder Encrinitengliedern vorzukommen pflegt. Dieser dünne, fein drusige Braunspathüberzug liegt aber nicht dicht an dem Blendekern an, sondern es findet sich zwischen beiden trotz der Schärfe ihrer Formen ein kleiner Zwischenraum, so dass man leicht mit einer dünnen Messerspitze dazwischen eindringen und die äussere Haut abheben kann. Der Blendekern selbst erscheint bereits, stellweise wenigstens, in einem mehr oder minder angegriffenen Zustande und ist wahrscheinlich in einem langsamen Rückzuge begriffen. Die meisten dieser Skalenöder sind überdiess von einer Seite her bis zur Hälfte und darüber, über der Baumspathhaut, mit einer dickern und gröber drusigen Quarzkruste überzogen, die augenscheinlich bei weiterm Vorrücken eine Quarzpseudomorphose in derselben Form gebildet hätte. Nach der untern Fläche des Stückes zu verläuft die Kernmasse in ein körniges Gemeng von Quarz und Blende, welches unmittelbar in völlig scharfer Abgrenzung auf dem Nebengestein, dem Gneiss, auflagert. Auch gehen von unten, jedoch mehr seitlich, beträchtliche Höhlungen in die Kernmasse einiger dieser Skalenöder hinein, die mit Flussspathwürfeln ausgekleidet sind. Ja, wenn wir die äussere

Oberfläche dieser Blendekerne mit einer scharfen Loupe sorgfältig betrachten, so finden wir, dass sich bereits auch auf der Aussenseite hie und da auf der im Rückzug begriffenen Masse ein Flussspathwürfelchen angesiedelt hat, gleichsam als Vorposten, ehe eine vollständige Besetzung dieses Terrains durch Flussspath stattfand.

6. Braunspath nach Kalkspath. Formen wie Nr. 5, völlig hohl, die Wände aussen und innen glatt, bräunlich, dünner als Postpapier, daher sehr zerbrechlich.

7. Flussspath nach Kalkspath. Formen gleichfalls wie Nr. 5, die Flächen des Grundrhomböders aber mehr zurückgedrängt. Die Aussenseite dieser Pseudomorphosen besteht aus kleinen bräunlichen Flussspathwürfeln von circa eine halbe Linie Kantenlänge, ist also drusig, das Innere ist bei den einen hohl und dann mit ähnlichen Würfeln drusig ausgekleidet, bei den andern aber mit einer weissen erdigen, unter der Loupe körnig-krystallinischen, Masse erfüllt, die sich vor dem Löthrohr ganz wie Flussspath verhält. Merkwürdigerweise ist jedoch die äussere drusige Bekleidung von der innern der hohlen oder von der Ausfüllungsmasse der soliden Pseudomorphosen durch eine sehr egale postpapierdünne Zwischenwand scharf getrennt, welche die Contouren der ursprünglichen Kalkspathskalenöder augenscheinlich aufs schärfste abgrenzt und sich durch die gelbbraune Farbe sehr hübsch und deutlich von der innern und äussern Bekleidung dieser Afterkrystalle unterscheidet. Diese rostbraune Haut schimmert durch die farblosen kleinen Flussspathkrystalle der äussern Bekleidung bräunlich hindurch, besteht augenscheinlich aus Braunspath und zeigt dieselben durchgehenden glatten Spaltungsrichtungen für jedes Skalenöder, wie der Braunspathüberzug bei Nr. 5. Die Pseudomorphosen stehen mehr oder weniger vereinzelt, gleich den Pyramiden in der Wüste, auf einem ziemlich ebenen Feld von kleinen Flussspathwürfeln, welche

die unmittelbar auf dem Gneiss aufsitzende Quarzkruste überziehen.

8. **Flussspath nach Kalkspath.** Ganz dieselben Formen wie Nr. 7 und gleichfalls mehr oder weniger einzelt stehend auf einem ebenen mit kleinen Flussspathwürfeln übersäten Felde, das wesentlich aus einer undeutlich krystallisirten Barytspathmasse besteht. Diese Pseudomorphosen sind jedoch alle hohl und ohne jene Scheidewand von Braunspath, welche bei Nr. 7 die innere und äussere Ablagerung des Flussspathes so scharf abgrenzt. Die Seitenwände der Skalenöder bestehen aus kleinen Flussspathwürfeln, aussen im Grossen glatt und eben, innen aber durch drusige Anhäufungen ähnlicher Würfel uneben, und zeigen stellweise ansehnliche Lücken, durch die man in das Innere dieser hohlen Formen sieht. Auf diese Weise machen sie den Eindruck von Ruinen. Die Lücken sind jedoch nicht durch mechanische Gewalt entstanden. Die kleinen Flussspathwürfel scheinen, stellweise, bereits in einer beginnenden Zersetzung begriffen zu sein.

9. **Schwarze Zinkblende nach Braunspath.** Primitivrhomböder aus der bekannten Gruppierung kleinerer solcher Rhomböder bestehend, auf der hohlen Innenseite sehr deutlich, auf der Aussenseite jedoch durch einen Ueberzug von grobdrusigem Quarz entstellt.

Die Vermuthung liegt nahe, dass wie die Nummern 1 bis 3 eine in ihrer Bildungsweise nahverwandte Gruppe formiren, so auch die Nummern 5 bis 8 in Bezug auf ihre Entstehung in einem engen Causalzusammenhang stehen und nur die verschiedenen Entwicklungsstufen eines und desselben Processes darstellen, der mit der Zersetzung und Umwandlung der einstigen Kalkspathkrystalle begonnen und mit der Bildung der hohlen ruinenartigen Flussspathpseudomorphosen geendet hat. Zuerst wurde der Kalkspath dieser dreifach entseitelten Skalenöder durch Zinkblende

verdrängt. Wahrscheinlich fand diese Umwandlung nicht direct statt, sondern durch Zwischenstufen, wovon uns jedoch keine Belege in die Hände gekommen sind. Die pseudomorphosen Zinkblendeformen wurden mit einer Haut von Braunspath überzogen und es entstand die Stufe Nr. 5. Doch beginnt, wie wir aus dem angegriffenen Zustand und aus andern Umständen schliessen können, bereits der Rückzug der Zinkblende. Dieser ist bei Nr. 6 vollendet, wo wir den Braunspathüberzug in den vollkommen hohlen Kalkspathformen erblicken. Dass sich diese Braunspathhülle direct über den Kalkspathskalenedern gebildet habe und unter dieser Hülle die Verdrängung des Kalkspathes durch Zinkblende vor sich gegangen sei, ist weniger wahrscheinlich. Aber auch diese hohlen Braunspathformen, die nach der Zerstörung der Zinkblende übrig geblieben sind, bleiben nicht unberührt. Aussen und innen siedeln sich kleine Flussspathkrystalle an und wir erhalten das Vorkommen Nr. 7, bei welchem die papierdünnen hohlen Braunspathformen als Scheidewand zwischen den innern und äussern Flussspathablagerungen noch trefflich erhalten sind. Ein ähnlicher Angriff des Flussspathes hatte schon bei der Stufe Nr. 5 begonnen, wo sich sowohl auf der Innen- als auf der Aussenfläche der Blendekerne einzelne Flussspathwürfel als Vorposten festgesetzt hatten, während an andern Stellen, wie sich aus der Stufe Nr. 6 schliessen lässt, die Ansiedlung des Flussspathes erst dann begonnen zu haben scheint, nachdem die Zinkblende das Feld völlig geräumt hatte. Endlich in Nr. 8 ist die Umwandlung in Flussspath vollendet, die Scheidewand von Braunspath ist verschwunden, ja die Pseudomorphose hat bereits ihren Culminationspunkt überschritten, indem Lücken in den hohlen aus Flussspathwürfeln gebildeten Seitenwänden entstanden sind und letztere schon etwas angegriffen erscheinen. Wir hätten hiemit

für diese Gruppe folgende Umwandlungsreihe: Kalkspath, Zinkblende, Braunspath, Flussspath.

Die Stufe Nr. 4 gehört wahrscheinlich in die erste, die Stufe Nr. 9 in die zweite der aufgeführten beiden Gruppen, doch ist der Zusammenhang mit den einzelnen Gliedern nicht so augenfällig, um eine Einreihung zu versuchen,

Sehr viele Mineralien vom Teufelsgrund zeigen, wie allen Sammlern wohl bekannt ist, eine mehr oder minder vorgeschrittene Zersetzung oder Umwandlung. Besonders sind es die Flussspathwürfel, die häufig von drusigen In-crustationen von Barytspath, Braunspath, Quarz oder Strahlkies überwuchert sind. Diese Mineralien dringen allmählig mehr und mehr in die Masse des Flussspathes ein, bis sie endlich letztere ganz verdrängen. Vollständige Pseudomorphosen von Barytspath oder Braunspath nach Flussspath habe ich jedoch noch nicht gefunden. Ein ähnliches Schicksal erleidet der Barytspath von den andern Mineralien, namentlich von Strahlkies, Quarz und Flussspath, bis zuletzt vollständige Pseudomorphosen entstehen. Merkwürdigerweise verdrängt das eine Mal das Mineral A das Mineral B, das andere Mal B : A. Sehr oft kann man an Einem Handstück mehrere — ihrer Entstehung nach wahrscheinlich durch lange Zeiträume getrennte, lokal aber fast sich berührende — Generationen eines und desselben Minerals, im Teufelsgrund namentlich solche von Quarz, Kalkspath, Flussspath, oder Barytspath, unterscheiden. So erscheint Kalkspath als eine der ältesten Bildungen und gewöhnlich wieder als die jüngste. Beide haben dann gewöhnlich verschiedene Krystallform. So zeigen die oben beschriebenen Pseudomorphosen die Form des gewöhnlichen Skalenöders, entscheidet durch das primitive Rhomböder, die jüngsten vollkommen frischen Krystalle aber die Combination des ersten stumpfern Rhomböders mit dem ersten sechsseitigen Prisma. Es stimmt diese Beobachtung ganz überein, mit

anderwärtigen ausgezeichnetern Vorkommnissen, so z. B. bei den Kalkspathkrystallen von Andreasberg und andern Orten, bei denen zwei, ja sogar drei, verschiedene Formen und Generationen von Kalkspathindividuen in einander eingeschachtelt sind, welche, wie Breithaupt gezeigt hat, auch kleine physicalische Unterschiede wahrnehmen lassen.\*)

Es unterliegt keinem Zweifel, dass aüßer den oben angeführten, zufälliger Weise, von uns aufgefundenen Stücken, welche die lange Entwicklungsreihe bloß andeuten, noch eine Menge von Uebergangsstufen und weiter fortlaufenden Gliedern einreihen liessen (vielleicht ist die Reihe Nr. 5—8 nur die Fortsetzung der Reihe Nr. 1—4 oder umgekehrt), wenn man alle von den Bergleuten während mehreren Jahren aus demselben Gang herausgeschafften Stücke untersuchen und das Verwandte zusammenstellen könnte. So aber werden eine Menge wichtiger Belegstücke solcher Umwandlungsreihen um anderer Vorzüge willen, die sie darbieten, in hundert Sammlungen zerstreut, oder schon an Ort und Stelle von den Arbeitern zertrümmert. Im günstigsten Falle könnte man wohl im Erzgange selbst, wenn derselbe in gewissen Richtungen angebrochen ist, nicht nur die verschiedenen Zwischenstufen solcher Umwandlungsprocesse, sondern auch die Mineralien, welche das Material dazu geliefert haben, sowie die daraus hervorgegangenen Zersetzungsproducte, in nicht gar weiten Abständen neben einander finden. Wir könnten also in den hinterlassenen Spuren räumlich neben einander das Bild jener Vorgänge erblicken, die eigentlich zeitlich nacheinander, während vielleicht sehr langer und entfernter Zeiträume, stattgefunden haben. Der Umstand, dass wir nicht bloss die Endglieder solcher Umwandlungsreihen antreffen, sondern dass hie und da solche Uebergangsstufen, wie die

\*) Ein reiches Material ähnlicher Beobachtungen findet sich in Breithaupt's „Paragenesis der Mineralien.“ Freiberg 1849.



oben beschriebenen, stehen geblieben sind, lässt sich aus der günstigen Lagerung einzelner Partien des Erzganges, aus schützenden Ueberzügen und dergleichen wohl erklären. Bekanntlich ist es schon hin und wieder gelungen, solche Beobachtungen an Ort und Stelle zu machen, und es wäre nur zu wünschen, dass solche von den Bergbeamten, denen sich hiezu die beste Gelegenheit darbietet, recht oft angestellt würden.

Dass die beschriebenen Bildungen und Umwandlungen, wie überhaupt fast alle Pseudomorphosen, und wohl auch die meisten Mineralien der Erzgänge, ihre Entstehung grösstentheils Gewässern verdanken, ähnlich unsern heutigen Mineralquellen, worin Gase, Mineralstoffe und auch organische Substanzen gelöst sind, diese in neuerer Zeit mehr und mehr wieder sich geltend machende Ansicht, für welche namentlich Gustav Bischof in seinem Lehrbuch der physikalischen und chemischen Geologie in die Schranken getreten ist, scheint mir in der That auch die oben besprochenen Vorkommnisse am natürlichsten zu erklären. Diese Gewässer sind es, welche theils aus der Tiefe, theils aus den höher gelegenen Theilen des Gebirges kommend, sowohl aus den Gangmassen, als aus dem Nebengestein Stoffe aufgelöst oder zersetzt und an andern Stellen wieder abgelagert oder in Folge chemischer Affinitäten im Contact mit schon vorhandenen Mineralien Stoffe ausgetauscht haben, und so mit einem veränderten mineralischen Gehalt an einer dritten Stelle wieder andere Ablagerungen oder Umbildungen verursachen. So löst ein Process den andern ab: Dieselben Stoffe, die einst verdrängt haben, werden später selbst wieder von andern verdrängt, denen es mit der Zeit ebenso geht. So hat in den oben betrachteten Pseudomorphosen der Quarz den Barytspath, der Strahlkies den Quarz, der Brauneisenstein den Strahlkies verdrängt, und ohne Zweifel hat der Brauneisenstein selbst wieder,

theilweise, das Material zu spätern eisenhaltigen Mineralablagerungen geliefert. So ist durch einen ähnlichen Process die durch die Stufen Nr. 5—8 angedeutete Umwandlungsreihe entstanden. Generation drängt auf Generation, eine von der andern lebend, gerade wie in der organischen Schöpfung. Ja wenn man diese vielfältigen Umwandlungen und Zerstörungen in den Erzgängen betrachtet, so könnte es uns vorkommen, als herrsche ein ewiger Krieg unter der Erde so gut als über der Erde. Jedenfalls sehen wir, dass auch hier nicht Alles starr und todt ist, dass auch hier, in den Tiefen der Erde, ein fortdauernder, wenn auch langsamer Stoffumsatz stattfindet und aus der Zerstörung der vorhandenen, immer wieder neue Bildungen hervorgehen.

Die nachgewiesenen Umwandlungen setzen einen im Lauf der Zeiten mehrmals verhinderten chemischen Gehalt der die Gangspalten erfüllenden oder durchfliessenden Gewässer (bisweilen auch Dämpfe oder Gase) voraus; Veränderungen, die theilweise aus der allmählichen Auflösung der einzelnen Mineralablagerungen, theilweise aus mechanischen Dislocationen, seien sie nun durch Senkungen und Rutschungen, oder durch eigentliche Erderschütterungen verursacht, erklärt werden könnten.

Dass Erdbeben schon öfter den Lauf, die Stärke, die Temperatur und den Gehalt einzelner Quellen geändert haben, ist hinlänglich bekannt. Von allen diesen Umständen wird aber die Art und Lagerungsweise der von jenen Quellen abgesetzten oder umgewandelten Mineralien abhängen. Wir dürfen wohl, auch im vorliegenden Falle, von dem was gleichsam unter unsern Augen geschieht, auf frühere Vorgänge schliessen, welche ähnliche Wirkungen zur Folge hatten. In noch stärkerm Grade werden sich die Epochen einer gesteigerten Reaction des glühenden Erdinnern gegen die äussere starre Rinde, also einer gesteigerten plu-

tonischen Thätigkeit in ihren Wirkungen auf Stärke, Lauf und Qualität der unterirdischen Gewässer bemerkbar gemacht haben, und so möchte denn auch in den verschiedenartigen aufeinanderfolgenden Ablagerungen der Erzgänge und deren Umwandlungen, in ähnlicher Weise, wie in den durch verschiedene organische Schöpfungen characterisirten oder durch verschiedenartige Stratification und Gesteinsbeschaffenheit gesonderten Sedimentformationen, das, wenn gleich sehr getrübe, Abbild jener Katastrophen sich wieder spiegeln.

---

Den 18. Oct. 1854 legt Herr Heinr. Merian-VonderMühl Exemplare von Cölestin vor, welcher westlich von Frohburg, Kant. Solothurn gefunden worden sind. Sie kommen daselbst in Kalkknuern im obern Lias vor, ganz auf ähnliche Weise wie am bekannten Fundort an der Staflelegg bei Aarau.

---

## METEOROLOGIE.

---

Hr. Rathshr. PETER MERIAN: Meteorologische Uebersicht des Jahres 1853. Vorgelegt den 7. März 1855.

Die aus den höchsten und niedrigsten täglichen Thermometerständen abgeleiteten Mitteltemperaturen der einzelnen Monate sind folgende:

Jan.	+	3 <sup>o</sup> , 0 R.
Febr.	—	0, 3
März	+	0, 5
April	+	6, 1
Mai	+	10, 4
Juni	+	13, 4
Juli	+	15, 6
Aug.	+	15, 9
Sept.	+	12, 0
Oct.	+	8, 7
Nov.	+	3, 5
Dec.	—	3, 6
Jahresmittel	+	7 <sup>o</sup> , 1

Vergleichen wir diese Zahlen mit der in unserm 9ten Bericht gegebenen 20jährigen Uebersicht der Jahre 1829 bis 1848, so bemerken wir allervorderst, dass die mittlere

Jahrestemperatur hinter der allgemeinen von  $7^{\circ}$ , 6 R. um  $0^{\circ}$ , 5 zurückgeblieben ist. Der Januar war ein verhältnissmässig sehr warmer Monat. Er übersteigt um etwa  $4^{\circ}$  die allgemeine Mittelwärme dieses Monats und wird bloss von dem Januar des Jahres 1834, welcher  $+ 5^{\circ}$ , 1 Mittelwärme gezeigt hat, übertroffen. Der eigentliche Winter stellte sich erst später ein, indem die Monate Februar und März weit kälter waren, als der Januar; der Februar blieb nämlich  $1^{\circ}$ , 5, der März vollends  $4^{\circ}$ , 5 hinter dem allgemeinen Mittel zurück. Wir finden seit 1829 keinen Monat März von eben so niedriger Mitteltemperatur. Der März 1840 mit  $+ 0^{\circ}$ , 8 ist in dieser Zeit der kälteste. Auch der April bleibt noch um mehr als  $1^{\circ}$  unter der allgemeinen Temperatur dieses Monats, der Mai um  $0^{\circ}$ , 9, der Juni um  $0^{\circ}$ , 5. Juli und August waren hingegen wärmer als gewöhnlich, namentlich übersteigt die Temperatur des letzten Monats das allgemeine Mittel um  $1^{\circ}$ , 2. Die Wärme des Monats September war ungefähr die gewöhnliche; diejenige des Octobers stand um  $0^{\circ}$ , 7 höher, die des Novembers um  $0^{\circ}$ , 5 niedriger. Hingegen war der December ungewöhnlich kalt, denn seine Temperatur steht um  $4^{\circ}$ , 3 gegen das allgemeine Monatsmittel zurück. Wir finden in der Reihe unserer Beobachtungen bloss in dem Jahr 1840 einen kältern December mit  $- 4^{\circ}$ , 0 Mitteltemperatur.

Der im Laufe des Jahres beobachtete tiefste Thermometerstand fiel auch in den December, nämlich auf den 30. mit  $- 14^{\circ}$ , 0 R., der höchste auf den 22. August mit  $27^{\circ}$ , 8. Der Unterschied dieser beiden Extreme betrug demnach  $41^{\circ}$ , 8.

Regentage waren 116, Schneetage 39. Werden von der Summe 2 Tage abgezogen, an welchen Regen und Schnee zugleich gefallen ist, so ergeben sich atmosphärische Niederschläge an 157 Tagen, was mit der allgemeinen Mittelzahl ziemlich genau übereinstimmt. Die Zahl der fast ganz bedeckten Tage 141 ist hingegen stärker als das allgemeine

Mittel, welches nur 124 beträgt. Gewitter ereigneten sich an 13 Tagen, Riesel an 3, Hagel an 1.

Der mittlere Rheinstand am Rheinmesser der Rheinbrücke betrug 6,60 Schweizerfuss zu 0,3 Meter. Der höchste Rheinstand 14,5 wurde den 3. Juli, der niedrigste 1,7 am 27. und am 29.—31. December beobachtet.

Der mittlere Barometerstand um 1 Uhr Nachmittags auf 0° R. und den Standpunkt der frühern Jahre reduziert, betrug 27'' 2''', 60 Pariser Mass. Es ist das der tiefste Mittelstand in der ganzen mit dem Jahr 1827 beginnenden Beobachtungsreihe. Der höchste Barometerstand, auf gleiche Weise reduziert, trat ein den 9. Nov. um 9 Uhr Abends mit 27'' 9''', 14; der tiefste den 10. Febr. um 7 Uhr Vormittags mit 26'' 4''', 48.

Der mittlere Unterschied des Barometerstandes um 9 Uhr Morgens und 3 Uhr Nachmittags betrug 0''', 37, dem allgemeinen Mittel dieses Unterschieds ziemlich gleichkommend.

### Meteorologische Uebersicht des Jahres 1854.

Es ergeben sich folgende Mitteltemperaturen:

Jan.	+ 0°, 2 R.
Febr.	— 0, 9
März	+ 4, 4
April	+ 8, 3
Mai	+ 11, 5
Juni	+ 13, 3
Juli	+ 15, 4
Aug.	+ 14, 4
Sept.	+ 12, 7
Oct.	+ 8, 5
Nov.	+ 2, 1
Dec.	+ 2, 5
<b>Jahresmittel</b>	<b>+ 7°, 7</b>

Die jährliche Mitteltemperatur ist demnach nur  $0^{\circ}, 1$  höher als das allgemeine Jahresmittel. Trotz des vorausgegangenen kalten Decembers ist der Januar  $1^{\circ}, 1$  R. wärmer als die allgemeine mittlere Wärme dieses Monats. Der Februar hingegen war ein sehr kalter Monat, indem er  $2^{\circ}, 1$  hinter dem allgemeinen Mittel zurückblieb. Vom März bis zum September zeigen sich keine bedeutenden Abweichungen von den Mittelzahlen. Die Unterschiede steigen nie bis zu  $1^{\circ}$ . Der November mit  $2^{\circ}, 1$  war hingegen kalt,  $1^{\circ}, 9$  unter dem allgemeinen Mittel; der December verhältnissmässig warm, indem er um  $1^{\circ}, 6$  das allgemeine Mittel übersteigt.

Die Temperaturextreme waren  $26^{\circ}, 9$  am 25. Juli und  $-13^{\circ}, 6$  am 15. Februar.

Anzahl der Regentage 148, der Schneetage 24, und der atmosphärischen Niederschläge überhaupt 165. Riesel trat ein an 2, Hagel an 4, Gewitter an 18 Tagen, und fast ganz bedeckte Tage wurden 121 gezählt.

Mittlerer Rheinstand  $5', 31$ , höchster den 9. Juli  $13', 2$ , niedrigster den 21. und 25.—29. Januar  $1', 3$ .

Der reduzirte mittlere Barometerstand um 1 Uhr Nachmittags ist verhältnissmässig ein hoher  $27'' 4'''$ , 05. Höchster Stand den 27. Januar um 9 Uhr Morgens  $28'' 0'''$ , 24, nächst demjenigen vom 11. Februar 1849, welcher  $28'' 0'''$  64 betrug, der höchste von mir beobachtete. Tiefster Barometerstand am 28. December um  $7\frac{1}{2}$  Uhr Nachm.  $26'' 4'''$ , 39. Unterschied der mittlern Barometerstände um 9 Uhr Morgens und 3 Uhr Nachmittags  $0'''$ , 47, eine verhältnissmässig starke Zahl.

---

Herr Rathshr. PETER MERIAN: Ueber schneereiche Winter in Basel. Vorgelegt den 7. März 1855.

In dem gegenwärtigen Monat Februar ist eine Schneemasse in Basel gefallen, wie man sie seit Menschengedenken nicht

mehr gesehen hat. Ihre Wegschaffung im Innern der Stadt und in den Bahnhöfen hat zu umfassenden ausserordentlichen Massregeln von Seite der Behörden Veranlassung gegeben.

Im Laufe des Monats Januar und im ersten Drittheil des Februars gab es wohl an einzelnen Tagen Schnee, doch nicht in bedeutender Menge. Starker Schneefall stellte sich erst den 8. Februar und an den folgenden Tagen ein, und dauerte bis zum 18. Morgens, wo er bei stärker eintretender Kälte aufhörte. Am 17. war die herunterfallende Schneemasse besonders gross. Es war den Tag über meist gefrorener Regen der herabfiel, was auf eine höhere Temperatur der obern Luftschichten hindeutet. Den 13. um 10 $\frac{1}{2}$  Uhr Abends will man Donner gehört haben. Am 20. fiel wieder gefrorener Regen, der aber zur weitem Anhäufung des Schnees nicht mehr wesentlich beigetragen hat.

An freien Orten, wo übrigens kein Zusammenwehen des Schnees statt gefunden hat, wie z. B. im botanischen Garten, betrug dessen Tiefe 2 $\frac{1}{2}$  Schweizer Fuss, oder 0,75 Meter.

Die höchste und niedrigste Lufttemperatur war in den ersten 20 Tagen des Februars folgende:

	Min.	Max.
1	— 0 <sup>o</sup> , 3 R	+ 4 <sup>o</sup> . 6
2	— 3 . 2	— 0 . 2
3	— 3 . 7	+ 2 . 3
4	— 1 . 1	+ 4 . 4
5	+ 1 . 0	+ 4 . 0
6	+ 0 . 4	+ 3 . 0
7	+ 0 . 5	+ 4 . 0
8	— 1 . 9	+ 1 . 5
9	— 0 . 4	+ 1 . 7
10	— 1 . 1	+ 2 . 5
11	— 1 . 1	+ 1 . 2



	Min.	Max.
12	— 1 . 7	— 0 . 3
13	— 3 . 5	+ 1 . 6
14	— 3 . 0	+ 0 . 8
15	— 5 . 1	— 1 . 5
16	— 5 . 8	— 0 . 6
17	— 6 . 4	— 4 . 8
18	— 7 . 4	— 6 . 8
19	— 10 . 4	— 3 . 9
20	— 7 . 3	— 1 . 0

In Mülhausen und nordwestwärts soll nach den eingekommenen Nachrichten der herabgefallene Schnee noch stärker gewesen sein als in Basel. Rheinabwärts war sie nördlich von Freiburg gegen Karlsruhe weit geringer. Ebenso war sie weit geringer schon in Liestal und mehr aufwärts im Kanton Basel-Landschaft und in den Thälern des Berner Jura, wie namentlich in Sonceboz.

Trotz der starken allgemeinen Schneedecke sind die ersten Störche dennoch am 22. gesehen worden, allerdings solche die nur durchgewandert und nicht bei uns geblieben sind.

Die unten an der Pfalz beim Wegräumen des Winterschnees angehäuften Schneemassen waren erst am 25. Mai vollständig zusammengeschmolzen.

Wir müssen bis auf die Jahre 1784 und 1731 zurückgehen um Schneefälle zu finden, die mit dem eben erwähnten verglichen werden können.

1731 den 9. Februar fiel ein ausserordentlich starker Schnee. Tags darauf wurde vom Rath eine eigene Commission niedergesetzt, welche die Massregeln zu dessen Wegschaffung zu leiten hatten. Den nächstgelegenen Dorfschaften wurde anbefohlen die Strassen gegen die Stadt zu öffnen. Die Commission berichtete den 14. und 17. Februar über die getroffenen Anstalten, rieth aber am letztern

Tage an keine ausserordentlichen Arbeiten mehr vorzunehmen „da viel hiesige Partikularen, als sie gesehen, dass die Regierung zu Wegräumung des Schnees Eines und das Andere veranstaltet, an ihrem Orte lau und träge worden.“ Es ergiengen noch am 28. Februar und am 4. März Beschlüsse, dass der zurückgebliebene Schnee vor den Häusern durch die Hauseigenthümer und von den öffentlichen Plätzen durch die obrigkeitlichen Lohnamtsarbeiter vollends weggeschafft werden sollte. Eine Verfügung wegen Eröffnung der Strasse über den obern Hauenstein wurde den 21. Februar getroffen, woraus hervorgeht, dass der ausserordentliche Schneefall über den ganzen Kanton Basel sich ausgedehnt hatte.

Vom Jahr 1784 besagt eine Notiz von Professor Werner DeLaChenal „Jan. 30. Der Schnee dauert fort, wiewohl etwas schwächer und liegt bei 2 französ. Schuh, welches seit 1731 hier nicht mehr beobachtet worden.“

In der handschriftlichen Sammlung der meteorologischen Beobachtungen von Daniel Meyer in dem nahe gelegenen Mülhausen sind über diesen Schneefall nachstehende nähere Angaben enthalten.

„Im Monat Januar 1784 fiel zum ersten Mal Schnee am 17. Nachmittags und den 19. fand er sich in genugsamer Menge vor um in Schlitten fahren zu können, ein Vergnügen, welches man während der drei vorhergehenden Jahre hatte entbehren müssen. Dieser Schnee erhielt sich die ganze Woche hindurch durch denjenigen, der von Zeit zu Zeit wieder herabfiel, jedoch am 25. schmolz er in den von der Sonne beschienenen Strassen zusammen. Am 27. fiel wiederum Schnee, in bedeutender Menge jedoch erst vom Morgen des 28. an, so dass die Tiefe der Schneedecke, welche 3 bis 4 Zoll betragen hatte, um 5 Uhr Abends bereits  $9\frac{1}{2}$  Zoll mass. Am 29. um 8 Uhr Morgens fand ich, da es immer zu schneien fortfuhr, 17 Zoll und den 30. um

9 Uhr Morgens 23 Zoll Schneetiefe. Diese Schneemasse ist grösser gewesen als alle seit 1731 niedergefallene und nach der Aussage bejahrter Leute hat diese letztere diejenige von 1784 nur wenig übertroffen.“

„Es hat sich übrigens der Winter von 1783 auf 1784 durch seine lange Dauer ausgezeichnet. Vom November bis zum 20. April, wo die Kälte sich brach, zählte man in Mülhausen 107 Tage, an welchen das Thermometer unter den Gefrierpunkt gesunken ist, während ein mittlerer Winter solcher Tage nur etwa 70 zu haben pflegt.“

In Basel wurden aus den umliegenden Dörfern Leute in die Stadt beordert um den Schnee aus den Strassen wegzuräumen. Am 3. Februar wurden diese ausserordentlichen Arbeiter wieder verabschiedet und die mit der Beaufsichtigung des Geschäftes beauftragten Rathsdeputirten bemerkten „es hätten sich so wie Anno 1731 die Ursachen hervorgethan, warum die Hülfe des Landvolks bald wieder eingestellt worden, indem viele Bürger auf die Gedanken gefallen, dass, je mehr obrigkeitlich gethan werde, desto weniger nöthig sei selbst beizutragen.“

Am 14. Februar berichtete der Landvogt von Wallenburg, dass er von dem einen Dorfe zum andern zu bahnen befohlen, so wie auch bei den Bächen Alles wegzuräumen, was bei eintretendem Thauwetter den freien Lauf des Wassers hindern könnte.

Im kalten Winter von 1788 auf 1789 wurden ebenfalls ausserordentliche Massregeln, ähnlich den in den Jahren 1731 und 1784 angeordneten, getroffen, doch bemerkt das Rathsprotokoll ausdrücklich es sei nicht so viel Schnee gefallen als 1784. Die Wegschaffung des Eises an den durch die Stadt fliessenden Bächen und Canälen veranlasste die meiste Arbeit.

## GEOGNOSIE.

---

Herr Rathsherr PETER MERIAN: Ueber die St. Cassian-Formation in Vorarlberg und dem nördlichen Tyrol. (Vorgelegt den 18. October 1854.\*)

Referent hat der Gesellschaft schon mehrfach Mittheilungen gemacht über die eigenthümlichen geologischen Bildungen, welche im Vorarlberg, in den Umgebungen des Comer Sees und an mehreren andern Punkten der Alpen das Liasgebilde unterteufen. (S. Bericht X. S. 147 u. ff.) Es sind diese Bildungen in einem Aufsätze des Herrn Arn. Escher im 13. Bande der Denkschriften der schweizerischen naturforschenden Gesellschaft ausführlich beschrieben worden. Im Laufe des Sommers 1854 hat Referent, in Begleitung der Herren Arn. Escher und Ed. Suess von Wien, die Verbreitung dieser Gebirgsschichten im Vorarlberg sowohl als im nördlichen Tyrol verfolgt und verschiedene neue Aufschlüsse erhalten. Unter dem Vorarlberger Lias, der an manchen Stellen reich ist an Versteinerungen, und mit den entsprechenden Gebirgsschichten des westlichen Europa's sich gut parallelisiren lässt, können von oben nach unten nachstehende Bildungen unterschieden werden:

1. Der Dachsteinkalk der österreichischen Geologen. Ein dichter Kalkstein, der stellenweise eine grosse Mächtigkeit gewinnt, an andern Orten aber mehr zurückzutreten scheint. Er ist reich an Corallen und verschiedenen Conchylien, worunter die zuweilen bis zu Kopfgrösse anwachsende sogenannte Dachsteinbivalve (*Megalodon scutatus*, Schafh.) sich, als besonders characteristisch, auszeichnet.

---

\*) Vergl. die Notiz von Escher im VI. Bd. S. 519 der Zeitschrift der deutschen geolog. Gesellsch. und den Auszug meines in der mineralog. Section der Naturforscher-Versammlung zu Göttingen gehaltenen Vortrags S. 642 Heft desselben Bandes

2. Die Kössener Schichten der Oesferreicher. Es sind das meist dünnschiefrige, dunkel gefärbte mergelige Kalksteine, häufig erfüllt mit eigenthümlichen Versteinerungen. Als einige der bezeichnendsten können genannt werden: *Gervillia inflata*, Schafh. *Avicula Escheri*, M. u. *A speciosa*, M. *Plicatula intusstriata*, Emmr. *Cardium austriacum*, Hauer. Diese schon von Leopold von Buch wahrgenommene Bildung ist von Herren Emmerich mit dem Namen Gervillienschichten bezeichnet worden.

Die Kössener Schichten stehen mit dem Dachsteinkalke in naher Verbindung. In beiden fehlen die Belemniten, und auch Ammoniten habe ich aus diesen Bildungen noch keine zu Gesicht bekommen.

3. Weiter unten folgt eine mächtige Dolomitbildung, meist ohne Versteinerungen. Es gehören dahin der graue Dolomit, welcher einen Hauptbestandtheil der Vorarlberger Kalkalpen bildet, und die Dolomite, welche längs dem Innthal durch das nördliche Tyrol nach Osten fortsetzen.

4. Diese Dolomite werden unterteuft von einem grünlich grauen oft sehr dichten Sandstein, welcher nicht selten mit Pflanzenüberresten erfüllt ist, die da, wo sie sich deutlich erkennen lassen, übereinstimmen mit Arten der schwäbischen Lettenkohle, wie z. B. *Equisetum columnare*, Sternb. *Pterophyllum Jaegeri* od. *longifolium*, Brgn. u. a. m. Im Vorarlberg, wie z. B. im Galgentobel bei Bludenz, enthält dieser Sandstein häufig Bivalven, welche Unionen oder Cardinien ähnlich sehen; in seiner östlichen Fortsetzung bei Telfs, am Haller Salzberg, im Lafatscher Thal u. a. O., wechselt er mit Kalkbänken, die erfüllt sind mit eigentlichen St. Cassian-Petrefacten wie *Cardita crenata*, Münst. *Ammonites Johannis Austriae*, Klipst., verschiedenen Arten von Myophorien u. a. m. Der längst bekannte opalisirende Muschelmarmor des im Norden von Hall gelegenen Lafatscher Thals gehört diesen Kalkeinlagerungen an.

Bereits früher schon hatte Hr. Escher in einem Kalkstein, welcher mit den schwarzen Schiefern vorkömmt, die den Lettenkohlendstein am Triesner Kulm begleiten, die *Halobia Lommellii*, Wissm. aufgefunden, (a. a. O. S 41.) Wir sahen dieselbe Muschel in schwarzem Kalkstein vom Haller Salzberg in der Sammlung des Hrn. Schichtmeister Prinzing, welcher uns zu den Fundorten der St. Cassianer Petrefacten hingeführt hatte. Sie war in einem losen Block gefunden worden, so dass die eigentliche Lagerung dieses Petrefacts zu den übrigen St. Cassianpetrefacten noch unsicher ist.

5. Nach unten folgt nun der Gyps und die übrigen Felsarten des Haller Salzgebirges.

Früher haben verschiedene abweichende Meinungen über die Lagerungsverhältnisse der angeführten geologischen Bildungen bestanden. Der Dachsteinkalk wurde als unterer Muschelkalk betrachtet, und die Kössener Schichten wurden in den braunen Jura versetzt. Es haben solche Ansichten natürlicher Weise viele Verwirrung in die Deutung der in den östlichen Alpen beobachteten Schichtenprofile gebracht. Gegenwärtig sind aber die österreichischen Geologen mit den schweizerischen über die Lagerung der genannten Gebilde vollkommen einverstanden. Seitdem man sich vergewissert hat, dass der Dachsteinkalk und namentlich die Kössener Schichten unter dem Lias liegen, hat man an ihnen einen sehr guten geologischen Horizont gewonnen, der zu einer klaren Erkenntniss des geologischen Baues der Ostalpen sehr wesentlich beigetragen hat

Wenn wir aber über die Lagerungsfolge der Bildungen mit den Oesterreichern vollkommen einverstanden sind, so besteht gegenwärtig noch eine Verschiedenheit über die mehr untergeordnete Frage der genauen Parallelisirung der geologischen Bildungen in den Ostalpen mit der im westlichen Europa erkannten Formationsreihe, und der Benen-

nung die wir den verschiedenen Abtheilungen geben. Die Beobachtungen in der Umgegend von Hall scheinen uns den evidenten Beweis zu liefern, dass die eigentlichen St. Cassian Bildungen, deren nahe palaentologische Uebereinstimmung mit den bekannten Hallstätter Kalken von Hrn. Franz von Hauer schon längst ist nachgewiesen worden, in den untern Keuper einzuordnen sind. Dachsteinkalk und Kössener Schichten, die im westlichen Europa gänzlich fehlen, erst im Süden allmählig sich zu entwickeln anfangen, und in den Ostalpen zu mächtigen Gebilden sich entwickeln, betrachten wir, unter der Benennung der obern St. Cassian Formation, als ein rein marinisches Aequivalent, der obern Abtheilungen der im westlichen Europa mehr als Land- und Litoralbildung sich darstellenden Keuperformation. Der Mangel an Belemniten, die erst im überliegenden Lias aufzutreten anfangen, wäre für diese Bildungen besonders bezeichnend. Die mächtigen Dolomitmassen von Vorarlberg und Nordtyrol wären demnach eine grössere Entwicklung der im Vergleich freilich sehr wenig bedeutenden dolomitischen Schichten des mittlern Keupers von West-Europa.

Die österreichischen Geologen hingegen betrachten Dachsteinkalk und Kössener Schichten noch als untere Abtheilung der Liasformation des Westens. Es findet sich diese Ansicht in den sehr sorgfältigen Arbeiten des Herrn Franz von Hauer über die Gliederung der Trias-, Lias- und Juragebilde in den nordöstlichen Alpen (Jahrbuch der geolog. Reichsanstalt IV. S. 715) und von Hrn. Ed. Suess über die Brachiopoden der Kössener Schichten (Denkschriften der mathemat. naturwissenschaftl. Klasse der Wiener Akademie, B. VII) näher entwickelt. Sie stützt sich zunächst auf das Vorkommen einer Anzahl anerkannter Lias-petrefacten in den Kössener Schichten.

Wir müssen nun bekennen, dass nach unserer Ansicht, die Nachweisung dieses Vorkommens erheblichen Zweifeln unterliegt. Vorerst möchten wir die Grestner Schichten des Hrn. von Hauer von der Betrachtung ausschliesen, die in einem von den Kössener Schichten geographisch abgetheilten Gebiete vorkommen, und nach Herrn von Hauer selbst einen von denselben wesentlich verschiedenen Character tragen. Die Parallelisirung der Grestner Kalksteine mit dem eigentlichen Lias scheint vollkommen richtig.

Wir halten uns also an die Tabelle der Fossilien der eigentlichen Kössener Schichten, welche Hr. von Hauer in der oben angeführten Arbeit mittheilt. In dieser Tabelle, welche die Verbreitung der Kössener Fossilien an 36 verschiedenen Fundorten aufzählt, fällt vorerst auf, dass Belemniten und Ammoniten ausschliesslich auf den Fundort Enzesfeld beschränkt sind. Nur ein einziger Ammonit wird noch vom nahe gelegenen Fundorte Hörnstein angegeben. Die Vermuthung liegt daher nahe es möchten bei Enzesfeld noch Lager inbegriffen worden sein, die nicht zu den wahren Kössener Schichten gehören. Wir haben bereits angeführt, dass wir in den Kössener Schichten des Vorarlbergs bis jetzt keine Spur von Belemniten und keine Ammoniten haben finden können. Lassen wir aber die Fossilien von Enzesfeld und Hörnstein weg, und halten uns blos an diejenigen der 34 übrigen Fundorte, so fallen die wesentlichsten charakteristischen liassischen Arten aus, und die Fauna erweist sich als eine den Kössener Schichten fast durchaus eigenthümliche. Es bleiben nämlich blos noch von Zweischalern:

*Nucula complanata*, Phill. dem Toarcien von d'Orbigny angehörnd.

*Pinna folium*, Y. u. B. aus dem Sinemurien.

*Lima gigantea*, Sow. aus dem Toarcien.

*Pecten liasinus*, Nyst aus dem Liasien,



wovon Hr. von Hauer die nach unvollkommenen Exemplaren vorgenommene Bestimmung der drei letztern Arten selbst für unsicher erklärt, die daher hier kaum von Gewicht erscheinen können. Von Brachiopoden wären mit dem Lias gemeinschaftlich:

*Terebratula cornuta*, Sow.

*Spirifer Münsteri*, Davids. = *S. uncinatus*, Schafh.

*Spirifer rostratus*, Schloth.

Es sind also diese drei Brachiopoden, von denen wir die beiden erstern in den Kössener Schichten des Vorarlbergs selbst öfter gefunden haben, worauf die Parallelisirung mit dem Lias beruht.

Nun erlauben wir uns aber die Bemerkung, dass trotz der anerkannten Autorität des Hrn. Suess für die Kenntniss der Brachiopoden, die von ihm vorgenommene Identifizirung des für die fraglichen Schichten sehr charakteristischen *Spirifer uncinatus*, Schafh., mit dem liassischen *S. Münsteri*, Davids., uns noch zweifelhaft scheint. *S. uncinatus* ist viel weniger in die Breite gezogen, als *S. Münsteri* aus unzweifelhaftem Lias. Wir besitzen in unserer öffentlichen Sammlung eine vor Jahren zusammengestellte ganze Reihe von Exemplaren dieses letzteren aus dem Lias unserer Umgegend und der angrenzenden Länder (darunter auch das Original exemplar von d'Annone, der von Hrn. Suess belobten ältesten Abbildungen in den *Actis helvet.* und in dem Knorr'schen Versteinerungswerke), und so sehr man geneigt ist, abweichende Formen in solche Reihen aufzunehmen, ergibt sich sehr anschaulich die durchgängig breitere Form von *S. Münsteri* gegen die schmälere von *S. uncinatus*, wie wir letztere kennen, wie er auch durchgängig in den Abbildungen von Schafhüttl, Falger und in den schönen Tafeln der Suess'schen Abhandlung dargestellt ist. Es scheint uns das zu berechtigen, den *S. uncinatus* der Kössener

Schichten als eigenthümliche, von S. Münsteri des Lias verschiedene Art zu betrachten.

*Terebratula cornuta*, Sow. = *T. vicinalis*, v. Buch, in den Kössener Schichten überall häufig, gehört den wenig entschiedenen Gestalten glatter Terebrateln an, welche für eine Entscheidung über Identität von Formationen etwas misslich sind.

*Spirifer rostratus* Schl., den wir in den fraglichen Schichten noch nicht gefunden haben, von welchen aber Herr Suess eine Anzahl von Localitäten aus unzweifelhaften Kössener Schichten angibt, gehört zwar zu den mehr entschiedenen Formen. Er geht aber bekanntlich durch sehr verschiedene Abtheilungen des Lias hindurch, möchte daher für Fixirung einer geologischen Bildung eine wenig geeignete Art sein.

Betrachtet man dabei, dass mit den erwähnten Brachiopoden, die liassischen Arten nahe stehen, andere dem Lias ganz fremde Gestalten auftreten, wie namentlich *Spirigera oxycolpos*, Emmr., so erscheint die Aehnlichkeit der Kössener Brachiopoden Fauna mit derjenigen des Lias sehr schwach begründet.

Hingegen sind hinwiederum die Berichtigungen, welche Herr von Hauer an einigen meiner frühern Bestimmungen von Petrefacten der Kössener Schichten vornimmt, die ich identisch gehalten habe mit Arten der eigentlichen untern St. Cassianformation, vollkommen richtig.

So ist *Cardium austriacum*, Hau. der Kössener Schichten eine zwar nahe verwandte, aber allerdings verschiedene Art von *Cardita crenata*, Münst., welche letztere auch in den Umgebungen von Hall, wie bei St. Cassian selbst, die bei Weitem vorwaltende Hauptleitmuschel der untern St. Cassianformation bildet. Ich habe mich von dieser Verschiedenheit, durch Hrn. von Hauer's Einsprache veranlasst, mittelst einer genauern Vergleichung der besten von

Hrn. Escher in den Kössener Schichten des Vorarlbergs gesammelten Exemplare überzeugt.

Die Anzahl der Rippen und deren Skulptur ist bei beiden Arten fast übereinstimmend. Auch die Convexität der Schalen ist ungefähr dieselbe, wenn man Exemplare von *C. austriacum* vergleicht, die in einer dichtern Kalkmasse eingeschlossen sind, und nicht, wie das häufiger der Fall ist, in einem schiefrigen Gestein, wo dann die Muschel durch Zerdrückung mehr abgeplattet erscheint. Auch die Beschaffenheit des Schlosses möchte keine generischen Verschiedenheiten zeigen, wie denn schon d'Orbigny in seinem Prodrome die Münster'sche *Cardita crenata* als *Cardium crenatum* aufführt. Hingegen besitzt *Cardita crenata* eine deutliche Lunula, welche bei *Cardium austriacum* fast ganz fehlt. Dadurch wird veranlasst, dass die Rippen an der Vorderseite der Muschel bei *C. austriacum* die Convexität nach vorn richten, bei *C. crenata* nach hinten. Die Hinterseite der Muschel ist bei *C. crenata*, durch gerade Fortsetzung des obern Randes, von mehr viereckiger Gestalt, bei *C. austriacum*, wo der obere Rand sich nicht so weit verlängert, mehr zugerundet. Die mit der angedeuteten Gestalt zusammenhängende, mehr oder weniger deutlich ausgeprägte, glatte, durch einen scharfen Winkel von dem gerippten Theile der Muschel gesonderte Area von *Cardita crenata* fehlt bei *Cardium austriacum* fast gänzlich.

Es hat sich übrigens bei der Bestimmung dieser Muschel ein ganz eigener Fall zugetragen, dessen Erzählung man mir zu gut halten möge. Als Freund Escher im Winter 1851 die von ihm bei Gazzaniga im Val Seriana und an der Scesa plana eingesammelten Kössener Petrefacten zur Bestimmung übersandte, suchte ich vergeblich nach irgend einer Etage des Jura oder des Lias, in welche sie eingeordnet werden könnten; ihr Gesammthabitus war mir ein durchaus fremdartiger. Aufmerksam geworden auf die

St. Cassianformation durch die ebenfalls beigelegte *Halobia Lommelii* aus Val Trompia, schienen mir die *Aviculae* aus der Abtheilung der *gryphaeatae*, die kleinen *Cerithierartigen* Schnecken, und die übrigen ziemlich zahlreichen, obwohl schlecht erhaltenen kleinen Einschaler und Zweischaler auf eine grössere Aehnlichkeit dieser Petrefactenfauna mit derjenigen von St. Cassian, als irgend einer jurassischen Schicht hinzudeuten, und ich hatte diese Vermuthung in dem Antwortschreiben an Escher bereits ausgesprochen und darauf hingedeutet, es wäre wünschenswerth, wenn auch die St. Cassianer Hauptleitmuschel, die *Cardita crenata*, aufgefunden werden könnte, als ich beim Zusammenpacken der Petrefacten ein sehr unvollständiges kleines Exemplar von *Cardium austriacum* auffand, in welchem ich die gewünschte *Cardita crenata* zu erkennen glaubte. Einige bessere Exemplare dieser Muschel, die Escher zufälliger Weise zurückbehalten hatte, sandte er mir auf meine Bemerkung sogleich nach, und ich hielt dann das Vorkommen der charakteristischen *Cardita crenata* für gesichert. Gegenwärtig ergibt sich nun freilich, dass der errathene Fündling nicht die wahre Leitmuschel von St. Cassian, sondern nur ihr Doppelgänger ist.

Eben so hat Herr von Hauer vollkommen Recht, die *Plicatula intusstriata*, Emmer., der Kössener Schichten für verschieden zu halten von *Spondylus obliquus*, Münster., mit welchem ich sie zusammengestellt habe. Ich konnte hier kein Originalexemplar von St. Cassian zur Vergleichung benutzen, sondern nur die ziemlich unvollkommene Abbildung in den Münster'schen Beiträgen. Es ist das eine sehr unscheinbare kleine Muschel, auf die wir erst recht aufmerksam geworden sind, als sie sich bei der spätern Bereisung des Vorarlbergs und der Umgebungen des Comersees, trotz ihrer Unscheinbarkeit, als eine häufig vorkommende sehr bezeichnende Leitmuschel der Kössener Schich-

ten ergab. Wir haben seither in den eigentlichen St. Cassianschichten beim Haller Salzberg eine ähnliche, von *intusstriata* aber verschiedene, kleine *Plicatula* gefunden, welche wahrscheinlich mit dem eigentlichen *Spondylus obliquus* von Münster übereinstimmt.

Es scheint aus diesen, vielleicht nur zu weitläufig geführten, Erörterungen hervorzugehen, dass wenn auch die Fauna der Kössener Schichten eine eigenthümliche, von derjenigen von St. Cassian verschiedene ist, sie mit derselben eine gewisse Aehnlichkeit in ihrem Totalhabitus besitzt, und zwar eine weit grössere, als mit der Fauna irgend einer Abtheilung des Lias, und dass dadurch die Benennung obere St. Cassianformation, unter welcher wir den Dachsteinkalk und die Kössener Schichten zusammenfassen, bis auf einen gewissen Grad ihre Berechtigung findet.

Ist aber, wie wir dafür halten, unsere obere und untere St. Cassianformation der rein marinische Vertreter der verschiedenen Etagen der Keuperformation des westlichen Europa, der erst im Osten sich entwickelt, so möchte damit die weit grössere Mächtigkeit, in welcher diese Formationen, im Vergleich zum westeuropäischen Keuper auftreten, im Zusammenhange stehen. Die Aehnlichkeit ihrer Bildungsweise mit derjenigen des aufgelagerten Lias und Jura's würde erklären, wie die grosse Lücke, die wir in der petreographischen Beschaffenheit der Gebirgsarten sowohl, als in derjenigen der eingeschlossenen Fauna zwischen Lias und Keuper in Westeuropa vorfinden, sich im Osten ausfüllt, und der Uebergang vom Lias zum Muschelkalk sich vermittelt. Es wäre das eine geognostisch nachgewiesene Vermittlung zwischen Lias und Muschelkalk, wie sie die Herren Elie de Beaumont und d'Orbigny, von der blossen zoologischen Eigenthümlichkeit der Bildungen von St. Cassian geleitet, schon längst angenommen haben.

---

Herr Rathshr. PETER MERIAN: Ueber verschiedene Petrefacten aus der Stockhornkette, den italiänischen Alpen und der Umgegend von Lugano. Vorgelegt den 4. Juli 1855.

Es sind dem Referenten von verschiedenen Seiten Versteinerungen zur Bestimmung zugesandt worden, die einige Beiträge zur nähern Kenntniss alpinischer Formationen liefern, von welchen er Einiges der Gesellschaft vorlegt.

Von Herrn Professor C. Brunner-vonWattewyl in Bern erhielt er zur Einsicht die von demselben gesammelten Fossilien, welche in den Gebirgsschichten vorkommen, die an der Stockhornkette die Liasformation unterteufen, und von welchen bereits im Bericht X, S. 157 eine vorläufige Notiz mitgetheilt worden ist. In dem Lias der Stockhornkette hat man in neuerer Zeit, namentlich durch die Bemühungen der Herren Gebrüder Meyrat, eine grosse Zahl wohlerhaltener Versteinerungen aufgefunden, deren genaue Aufzählung Herr Brunner in einem nächstens in den Denkschriften der schweizerischen naturforschenden Gesellschaft erscheinenden Aufsätze geben wird. Darunter kommt namentlich auch, mit den Ammoniten des untersten Lias, die *Grypha arcuata*, Lam., vor. Es ist das die östlichste Stelle in den Alpen, wo diese im untern Lias von Westeuropa so allgemein bekannte Leitmuschel angetroffen worden ist. In den östlichern Alpen, namentlich in den untersten Liasschichten von Vorarlberg, hat man bis jetzt vergeblich nach ihr gesucht.

Unter dem ältesten Lias der Stockhornkette gehen an verschiedenen Stellen dichte Kalksteine und Kalkschiefer zu Tage aus, welche Petrefacten unserer obern St. Cassianformation umschliessen. Die Fundorte sind der Hügel zwischen der Kirche von Blumenstein und dem Fallbach, Oberbach am Ostfusse des Stockhorns, und die Nünenenalp

unterhalb des Gürbefalls. Diese Versteinerungen sind nachstehende:

Corallen, wie es scheint in grossen Stöcken.

*Hemicidaris florida*, M., eine neue Art ungefähr von der Grösse von *H. crenularis*, Ag. Nebst Bruchstücken der Schale kommen auch ziemlich dünne cylindrische Stacheln vor, mit ganz feinen der Länge nach gereihten Granulationen und mit einem stark hervorstehenden Ringe am untern Ende. Wahrscheinlich gehören diese Stacheln zu den mit vorkommenden Schalenüberresten.

*Pentacrinus* Sp.

*Spirifer uncinatus*, Schafh.

*Terebratula*, offenbar zu der Art gehörend, welche Hr. Suess mit *T. cornuta*, Som., vereinigt. Scheint sehr häufig zu sein.

*Ostrea Haidingeriana*, Emmr. Die in ziemlicher Anzahl vorhandenen Exemplare sind jedoch alle kleiner als diejenigen aus Vorarlberg.

*Plicatula intusstriata*, Emmr. In schönen Exemplaren.

*Avicula Escheri*, M.

*Pholadomya Trunculus*, M. Eine Art, die auch bei Bellagio am Comersee vorkömmt und im Prodrôme von d'Orbigny 9. Nr. 152 *P. subangulata* benannt wird.

*Pecten Falgeri*, M.

Ausserdem unbestimmbare Bruchstücke von *Pinna*, *Gervillia*, *Lima* und *Chemnitzia*.

Es sind das offenbar Arten, die für die sogenannten Kössener Schichten bezeichnend sind. Die Corallen lassen auch auf das Vorkommen von Dachsteinkalk schliessen.

Herr Theob. Zollikofer sandte Petrefacten aus den Umgebungen des Comersees und den Bergamaskeralpen ein. Unter denselben sind besonders bemerkenswerth:

1. Ein schwarzes, schieferiges Gestein aus dem Val di Scalve, Provinz Bergamo, welches deutliche Bruchstücke enthält von *Halobia Lommellii*, Wissm., *Ammonites Aon*, Münst., und sehr unvollkommene Reste eines globosen Ammoniten mit Einschnürungen, welche dem *A. galeiformis*, Hau., angehören können.

Die Gebirgsart stimmt ganz überein mit derjenigen des Val Trompia, in welcher Escher *Halobia Lommellii* und *Am. Aon* gefunden hat, und in deren Nähe auch *Am. galeatus*, Hau., liegt (s. den oben angeführten Aufsatz S. 110). Das von demselben nachgewiesene Vorkommen der untern St. Cassianformation in den Bergamaskeralpen scheint sich folglich auf eine ziemlich weite Erstreckung auszu dehnen.

2. Eine Anzahl zum Theil sehr schöner Petrefacten aus dem obern St. Cassian oder den Kössener Schichten der Umgebungen des Comersees. Die Fundorte, grösstentheils bereits schon durch die Escher'sche Arbeit bekannt, sind Selino im Val Imagna, Torrente di Guggiate und Barmi bei Bellagio, und Andrara di S. Rocco. Unter den hier vorkommenden Versteinerungen erwähnen wir *Pholadomya Trunculus*, M., und zwei kleine Cardien, wahrscheinlich *C. Collegni*, d'Orb., und *C. subtruncatum*, d'Orb., *Nucula* sp. u. a. m. Ferner in guten Exemplaren, vorzüglich aus Val Imagna, verschiedene noch unbeschriebene neue Arten.

Wir erwähnen bei dieser Gelegenheit, dass Hr. d'Orbigny in seinem Prodrôme die Kössener Schichten von Bellagio, unbekannt mit ihrer nunmehr wohl ausgemittelten Lagerung, in seinen Toarciën, oder obersten Lias, versetzt. Die von diesem Fundorte von ihm aufgezählten Versteinerungen sind nachstehende:

Nr. 128. *Cerithium Hemes*, n. sp., wahrscheinlich das kleine *Cerithium*, welches Escher und ich bei Bene



gefunden haben, und welches auch bei Gazzaniga vorkömmt.

- Nr. 152. *Pholadomya subangulata*, d'Orb. *P. Trunculus*, M. von d'Orb. mit *Homomya angulata*, Ag., aus dem Toarcien von Gundershofen verwechselt.
- „ 174. *Leda rostralis*, d'Orb. *Nucula claviformis*, Sow.
- „ 176. *Leda Rosalia*, d'Orb. *Nucula striata*, Roem.
- „ 200. *Unicardium uniforme*, d'Orb. *Corbis uniformis*, Phill.
- „ 202. *Cardium subtruncatum*, d'Orb. *C. truncatum*, Roem.
- „ 203. *Cardium Collegni*, n. sp.
- „ 204. *Cardium Erosne*, n. sp. wahrscheinlich *C. austriacum*, Hau.
- „ 216. *Mytilus Fidia*, n. sp. Die übrigen auch in Toarcien bei St. Amand vorkommen soll.
- „ 249. *Pecten textilis*, Münst.

Es ist das wohl ein Beweis, wie selbst der beste Petrefactenkenner sich irren kann, wenn unvollkommene Exemplare von nicht sehr bezeichnenden Arten vorliegen, deren Lagerung unbekannt ist.

3. Lagen der Zollikofer'schen Sendung bei: *Ammonites Comensis*, Buch., und einige andere Ammoniten, welche mit ihm vorzukommen pflegen, im rothen Ammonitenkalk (Toarcien, d'Orb.) von Entratico bei Bergamo. Es sind das übereinstimmende Schichten mit den bekannten von Erba in der Brianza. Ferner von Entratico: *Terebratula triangulus*, Lam., welche von Vielen als Varietät der *T. diphya* angesehen wird. Von Trescorre, Provinz Bergamo, und von S. Martino im Val d'Andrara glatte und imbricate *Aptychus*. Es wäre wünschenswerth die genaue gegenseitige Lagerung der *Aptychus* und der *T. triangulus* zu den Ammoniten des rothen Kalkes mit Bestimmtheit zu ermitteln. Hr. Zollikofer schreibt, dass bei Entratico die Ammoniten sich in einer obern Schicht, die *Aptychus*, *Belemniten* und

Terebrateln in einer untern sich befänden, was noch eine genaue Untersuchung verdient.

Herr Abbate Joseph Stabile hat die von ihm neu gefundenen Petrefacten aus dem Dolomite des Monte Salvatore zugeschickt. Sie gehören zum Theil den gleichen Arten an, welche die frühere Sendung enthalten hat (Verhandlungen 1. Heft, S. 84), auf die wir daher nicht mehr zurückkommen, zum Theil aber neuen. Darunter erwähnen wir, als im deutschen Muschelkalk bereits bekannt: *Gerwillia* (*Avicula*) *Bronnii*, *Alberti*. Das Exemplar stimmt ganz gut, die Flügel sind jedoch nicht hinreichend entblösst, um der Bestimmung ganz sicher zu sein. Ein kleiner flacher Ammonit, von etwa  $\frac{1}{2}$ " Durchmesser, mit etwas sichelförmig gebogenen, nur sehr wenig erhabenen Rippen auf der erhaltenen Schale und deutlichen Ceratiten-Loben, ist vielleicht die jugendliche Gestalt von *A. luganensis*, M. Unter den vielen Bruchstücken, die durchaus neuen, auch im Muschelkalk bisher unbekanntem Arten angehören, zeichnet sich namentlich aus: eine *Avicula*, entfernt ähnlich der *A. tessellata*, Phill. (aus Kohlenkalk), eine gerippte *Modiola*, mit wohl erhaltener Sculptur der Schale, und eine *Pleurotomaria* oder *Phasianella*. Herr Stabile wird wahrscheinlich für Bekanntmachung von Abbildungen dieser Arten besorgt sein. Im Ganzen enthielt diese zweite Sendung weniger schon bekannte Muschelkalkformen, als die frühere, und eine verhältnissmässig grössere Anzahl unbekannter Arten.

Sehr bemerkenswerth ist namentlich das Vorkommen von *Halobia Lommellii*, Wissm. Herr von Hauer, welcher auf Herrn Stabile's Ansuchen die Gefälligkeit hatte, einige der neuen am Monte Salvatore vorkommenden Petrefacten abbilden zu lassen und genauer zu beschreiben (Sitzungsberichte der Wiener Akademie Bd. XV, S. 407), hat die von mir (1. Heft, S. 86) erwähnte *Posidonomya*,

die auf seiner Fig. 6 abgebildet ist, und die ich nicht zu bestimmen wagte, für *Halobia Lommellii* erklärt. Verschiedene neue Bruchstücke, welche der zweiten Sendung des Herrn Stabile beigelegt sind, lassen über die Richtigkeit dieser Bestimmung nicht mehr zweifeln.

Das Vorkommen der *Halobia Lommellii*, welche bis jetzt als charakteristisch für die untersten Schichten der eigentlichen oder untern St. Cassianformation angesehen wird, begründet allerdings die von Herrn von Hauer aufgestellte Vermuthung, dass am Monte Salvatore unterer St. Cassian und Muschelkalk sich berühren. Ob es gelingen wird, die Schichten mit *Halobia* von denjenigen zu trennen, welche anerkannte Muschelkalkpetrefacten enthalten, muss allerdings eine genauere Ermittlung der Lagerstätten der verschiedenen, bis jetzt grossentheils nur im Schutte aufgefundenen Petrefacten lehren. Herr Stabile gibt uns vielleicht in nächster Zukunft darüber Aufschluss. Bereits ist darauf aufmerksam gemacht worden (1. Heft, S. 89), dass der petregraphische und zoologische Charakter der Schichten des Monte Salvatore auffallende Abweichungen zeigt, von demjenigen anderer nicht entfernter Vorkommnisse des italiänischen Muschelkalks im Val Seriana und am Fusse des S. Defendente oberhalb Varenna am Comersee. Jedenfalls möchten sie daher verschiedenen Abtheilungen der Muschelkalkformation angehören.

Wird man einst, und hoffentlich wird das nicht lange andauern, im Reinen sein über die genauen Beziehungen der Hallstätter oder St. Cassian Schichten und der *Halobia* zum eigentlichen Muschelkalk, so werden auch Aufschlüsse sich ergeben über die genaue Lagerstätte der schönen Petrefacten von Esino, da Herr Escher in deren Begleitung die *Halobia Lommellii* ebenfalls aufgefunden hat. (S. 94 der mehrerwähnten Abhandlung.)

Den 4. Juli 1855 legt Herr Rathsherr Peter Merian einen Eckzahn von *Ursus spelaeus*, Blumb., vor, welcher in Höhlungen eines Kalksteins bei Massmünster im oberrheinischen Departement in Begleitung von andern Knochenüberresten ist aufgefunden worden.



## GESCHENKE

an das naturwissenschaftliche Museum

in den Jahren 1853 und 1854.

### 1. Geldbeiträge.

Von löbl. gemeinnützigen Gesellschaft Jahres- beitrag für 1853 . . . . .	Fr. 300. —
Von löbl. Museums-Verein desgl. . . . .	„ 790. —
Von Ebendemselben zu bestimmter Verwen- dung . . . . .	„ 350. —
Von einem Freunde der Anstalt . . . . .	„ 1000. —
Von Hrn. Rathsh. Peter Merian, zur Verwen- dung für die Bibliothek . . . . .	„ 300. —
	<u>Fr. 2740. —</u>

Ferner:

Von löbl. gemeinnützigen Gesellschaft Jahres- beitrag für 1854 . . . . .	Fr. 300. —
Von löbl. Museums-Verein desgl. . . . .	„ 829. 50
Antheil an dem Geschenke eines bejahrten Freundes des Museums . . . . .	„ 800. —
Von Hrn. Rathsh. Peter Merian, für die Bi- bliothek . . . . .	„ 300. —
	<u>Fr. 2229. 50</u>

## 2. Geschenke an die zoologische Sammlung.

Von Hrn. Eman. Hübscher-VonSpeyr:

Ein weisser Iltis.

Von Hrn. Adolf Burckhardt-Iselin:

Eine Sammlung von Coleoptern aus Nordamerika und Cuba.

Von Hrn. Prof. J. J. Mieg:

Einige Schlangen in Weingeist aus Brasilien.

Von Hrn. Eduard Sarasin in Rio de Janeiro:

30 Stück brasilianische Vögel.

Von Hrn. Rud. Merian-Iselin:

12 Stück europäische Vögel.

Von Hrn. Prof. W. Wackernagel:

Biologie der Insecten von J. J. Bremi, eine Sammlung von Arbeiten der Insecten an Blättern u. s. f. in einem Band in 8<sup>o</sup>.

Von Hrn. Rud. Geigy, Sohn:

100 Stück ostindischer Vögel.

Eine Sammlung ostindischer Käfer und Schmetterlinge.

Von Hrn. Heinr. Merian-VonderMühl:

*Phoca barbata*.

*Falco islandicus*.

*Falco arcticus*, sämmtlich aus Grönland.

Von Hrn. Ben. Stähelin-Bischoff:

*Larus eburneus* aus Grönland.

Von Hrn. A. Socin-Legrand:

Eine wilde Katze, im Breisgau geschossen.

## 3. Für die Mineralien- und Petrefacten-Sammlung.

Von Hrn. Turnlehrer Adolf Spiess in Darmstadt:

*Cyprina rotundata*, Braun, aus Rheinhessen.

- Von Hrn. Dr. Eman. Meyer-Steiger in Travers:  
Versteinerungen aus dem Val Travers und von St. Croix,  
Kant. Waadt.
- Von Hrn. Christoph Merian-Burckhardt:  
Grosses Bruchstück eines Stosszahns des Mammuth-  
Elephanten, beim Dreispitz gefunden.
- Von Hrn. Architect Friederich:  
Grosse Steinplatte von buntem Sandstein von Herten,  
den Wellenschlag zeigend.
- Von Hrn. Aug. Riggenbach, Turnlehrer:  
Eine Anzahl Versteinerungen aus dem Kant. Basel und  
aus der Umgegend von Neuchatel.
- Von Hrn. Joseph Köchlin-Schlumberger in Mülhausen:  
Versteinerungen und Gebirgsarten aus dem südlichen  
Frankreich und Italien, von St. Cassian in Tyrol und  
andern Gegenden.
- Von Hrn. Prof. Ed. Desor in Neuchatel:  
Verschiedene fossile Echiniden und Crinoideen.
- Von Hrn. Bonanomi in Delsberg:  
Blätterabdrücke von Develiers dessus im Delsberger  
Thal.
- Von Hrn. Prof. Osw. Heer in Zürich:  
Sammlung von Pflanzenabdrücken von Rivaz bei Lau-  
sanne.
- Von Hrn. Rud. Blanchet in Lausanne:  
Pflanzenabdrücke von Rivaz.
- Von Hrn. Heinr. Merian-VonderMühl:  
Versteinerungen aus der Umgegend von Frohburg, Kant.  
Solothurn.
- Von Hrn. Friedr. Becker, Lehrer an der Gewerbschule:  
Versteinerungen aus der Gegend von Basel.
- Von Hrn. Dr. Rud. Burckhardt-Burckhardt:  
Verschiedene Versteinerungen aus dem Kant. Basel.

Von Hrn. Rathsh. Peter Merian:

Versteinerungen aus dem Berner Jura, dem Sundgau und Schwaben, ferner Versteinerungen und Mineralien vom Harz und aus Norddeutschland.

Von Hrn. Dr. Albrecht Müller:

Versteinerungen aus der Umgegend von Basel, Mineralien aus verschiedenen Gegenden.

Von Hrn. Dr. Christoph Burckhardt:

Eine Anzahl von Versteinerungen aus verschiedenen Gegenden.

4. Für die naturwissenschaftliche Bibliothek,  
im Jahr 1853.

Von der K. Sächsischen Gesellschaft der Wissenschaften zu Leipzig:

Drobisch, über musikalische Tonbestimmung. 1852.

Hofmeister, Beiträge zur Kenntniss der Gefässkryptogamen. 1852.

Hansen, Entwicklung einer Potenz des Radiusvectors. 1853.

Bericht über die Verhandlungen der K. Sächs. Gesellschaft der Wissenschaften. 1852. I. II. 1853. I.

Von dem Württembergischen naturwissenschaftl. Verein:

Württembergische naturwissenschaftl. Jahreshefte. 1853. I—III. 1854. I.

Von der naturforschenden Gesellschaft zu Görlitz:

Abhandlungen der naturf. Gesellsch. zu Görlitz. III. 1. 2. IV. 1 u. VI. 1. 1840—1851.

Von der naturforschenden Gesellschaft in Bern:

Mittheilungen der naturf. Gesellschaft in Bern, Nr. 258—299. 1852—1853.

Von der Société Vaudoise des sciences naturelles:

Bulletin de la Société Vaudoise, Nr. 26—30. 1852—1853.



- Von der Schlesischen Gesellschaft für vaterländische Kultur:  
Neunundzwanzigster und dreissigster Jahresbericht der  
Schles. Gesellschaft für 1851 u. 1852.
- Von dem zoologisch-botanischen Verein in Wien:  
Verhandlungen des zool.-botan. Vereins. 1853.
- Von der K. Akademie der Wissenschaften in St. Petersburg:  
Bulletin de la Classe physico-mathématique de l'Acad.  
imp. des sciences. XI. 3—24. XII. 1—8.  
Mémoires de l'Académie des Sciences de St. Petersb.  
VI. série. Sciences mathém. et phys. V. 5e et 6e  
Livr. 1853.
- Von der physicalisch-medicinischen Gesellschaft zu Würz-  
burg:  
Verhandlungen der phys.-medic. Gesellsch. III. 3. IV.  
1. 1853.
- Von der deutschen geologischen Gesellschaft in Berlin:  
Zeitschrift der deutschen geolog. Gesellsch. IV. 3. 4.  
1852. V. 1—3. 1853.
- Von dem zoologisch-mineralogischen Verein in Regensburg:  
Correspondenzblatt des zool.-mineral. Vereins VI. 1852.  
Abhandlungen des zool.-mineral. Vereins, 3. Heft. 1853.  
Wineberger, Geognost. Beschreibung des Bayerischen  
und Neuburger Waldes. 1851.
- Von der K. Akademie der Wissenschaften in Wien:  
Sitzungsberichte der K. Akademie. VIII. 4. 5. IX. 1—5.  
1852. X. 1—5. XI. 1. 2. 1853.  
Die feierliche Sitzung der K. Akademie. 1852.  
Almanach der K. Akademie f. 1853 u. 1854.
- Von der Gesellschaft zur Beförderung der Naturwissen-  
schaften zu Freiburg i. B.  
Beiträge zur rheinischen Naturgeschichte. 3. Heft. 1853.
- Von der naturforschenden Gesellschaft in Zürich:  
Mittheilungen der naturf. Gesellsch. in Zürich, Nr. 66—  
78. 1852.

Von dem Mannheimer Verein für Naturkunde:

Achtzehnter u. neunzehnter Jahresbericht d. Vereins. 1853.

Von der K. geologischen Reichsanstalt in Wien:

Jahrbuch der K. geolog. Reichsanstalt. III. 3. 4. IV. 1.  
1852—1853.

Abhandlungen der K. geolog. Reichsanstalt. I. 1852. 4<sup>o</sup>.  
Ettingshausen, die Tertiärflora der Oesterreichischen  
Monarchie. I. 1851. 4<sup>o</sup>.

Hörnes, die fossilen Mollusken des Tertiärbeckens von  
Wien. I—IV. 1851—1852. 4<sup>o</sup>.

Kenngott, Uebersicht der mineralog. Forschungen in den  
Jahren 1844—1849. 1852. 4<sup>o</sup>.

Partsch, Katalog der Bibliothek des K. K. Hof-Mine-  
ralien-Cabinets. 1851. 4<sup>o</sup>.

Allgemeine Uebersicht der Wirksamkeit der geolog.  
Reichsanstalt. 1852.

Von der Linnean Society in London:

Proceedings of the Linnean Society, Nr. 48—50. 1852.

Von der Société industrielle in Mülhausen:

Bulletin de la Société industrielle, Nr. 120. 121. 1853.

Von der Société Jurassienne d'émulation:

Coup d'œil sur les travaux de la Société jurassienne. 1852.

Von der naturforschenden Gesellschaft in Danzig:

Neueste Schriften der naturf. Gesellschaft in Danzig.  
V. 1. 1853.

Von der Société des Sciences naturelles de Neuchatel.

Bulletin. III. S. 1—94.

Von der Smithsonian Institution in Washington:

Smithsonian Contributions to Knowledge. V. 1853. 4<sup>o</sup>.

6th annual Report of the Smithsonian Institution. 1852.

Stanley, Portraits of North-American Indians. 1852.

Foster and Whitney Report on the Geology of the  
Lake superior. II. 1851.

Cadw. Ringgold, Charts of California. 1852.

Maury, Explanations to the Wind and Current Charts. 1852.

Baird and Girard, Catalogue of the North American Reptiles. I. 1853.

Baird and Girard, Characteristics on some new Reptiles. II. III. 1852.

Von dem Nassauischen Verein für Naturkunde:

Jahrbücher des Vereins. IX. 1853.

Von der naturforschenden Gesellschaft in Halle:

Jahresbericht der naturforsch. Gesellschaft in Halle. V. 3. 4. 1852.

Von Hrn. Prof. Christoph Bernoulli:

Neue Encyclopädie der Wissenschaften und Künste.

I. 1. Wedekind, Forstwissenschaft. Fraas, Landwirthschaftslehre. 1847.

II. 1. Zamminer, Physik. 1852.

II. 4. 5. Lamont, Astronomie und Erdmagnetismus. 1851.

III. 1. a. Bronn, allgemeine Zoologie. 1850.

III. a. c. Blum, Mineralogie und Geognosie. 1850.

III. 2. Arneth, Geschichte der reinen Mathematik. 1852.

Von Hrn. Prof. Alex. Ecker in Freiburg i. B.

Wagner, Icones physiologiae, herausg. v. A. Ecker. II. 1852. fol.

Ecker, Entwicklungsgeschichte des grünen Armpolypen. 1853.

Von Hrn. Dr. Heinr. Iselin:

Schinz, Monographien der Säugethiere. 28. u 29. Heft. 1853. 4<sup>o</sup>.

Von Hrn. Rod. Blanchet in Lausanne:

Blanchet, Mémoire sur l'orage qui a ravagé le Cant. de Vaud, le 23 Août 1850. Par 1852 et Notice. Laus. 1853.

Von Hrn. Prof. C. Bruch:

Remack, Untersuchungen über die Entwicklung der Wirbelthiere. I. 1851. fol.

Kölliker, zweiter Bericht von der zootomischen Anstalt  
in Würzburg. 1849.

Von Hrn. Prof. J. G. Fischer in Hamburg:

Fischer, die Einheit in der organischen Natur. Hamb. 1853.

— — Leitfaden zum Unterrichte in der Elementar-  
Geometrie. Jb. 1853.

Von löbl. Lesegesellschaft:

Froriep, Notizen aus dem Gebiete der Natur und Heil-  
kunde. B. 35—50. 4<sup>o</sup>.

Froriep, neue Notizen. B. 1—40. 4<sup>o</sup>.

Schleiden und Froriep Notizen, 3. Reihe. B. 1—11. 4<sup>o</sup>.

Froriep, Tagesberichte über die Fortschritte der Natur  
und Heilkunde. 1850—1852. 8<sup>o</sup>.

Oken, Isis. 1817—1828 und 1843—1848. 4<sup>o</sup>.

Jameson, Edinburgh new philosophical Journal. B. 34—49.

Silliman American Journal of Science and Arts. Jahrg.  
1843—1853. 4<sup>o</sup>.

Von Hrn. Dr. J. Drew:

Drew, on the present state of meteorological Science  
in England. 1851.

Drew, on the adjustment of the Transit Circle and  
Equatorial. 1852.

Von Hrn. Dr. Albr. Müller:

Uffenbach, de quadratura Circuli. 1653.

Die Bergakademie zu Freiberg. 1850.

Von Hrn. Pfarrer J. Huber:

Manuscript eines unbekanntenen Verfassers über Vieh-  
zucht und Jagd, 2 Bde. fol.

Von Hrn. Prof. C. F. Meisner:

Drew, Remarks on the Climate of Southampton. 1852.

Von Hrn. Ch. Girard in Washington:

Girard, Revision of the North-American Astaci. 1852.

— On the classification of Mammalia.

Von den Herren Herausgebern:

Silliman and Dana, *The American Journal of Science and Arts*. 2d Ser. Jahrgang 1852 und 1853.

Von Hrn. James D. Dana in Newhaven:

Dana, on certain laws of cohesive attraction. 1847.

— on the Humite of Monte Somma. 1852.

und 12 Abhandlungen über Crustaceen.

Von Hrn. Prof. F. C. Schönbein:

Müller, Bericht über die neuesten Fortschritte der Physik. VII—X. 1851.

Faraday, *Experimental Researches in Electricity*. 28 and 29 Series. 1852.

Lamont, Jahresbericht der K. Sternwarte bei München für 1852.

Volger, Studien zur Entwicklungsgeschichte der Mineralien. 1854.

Krönig, *Journal für Physik und physikal. Chemie des Auslandes*. I—II. 1851,

nebst einer Anzahl kleiner physikal. und chemischen Schriften.

Von Hrn. Stud. Geissmann:

Cuvier le Règne animal distribué d'après son organisation. I—III. 1817.

Von Hrn. Rathsh. P. Merian:

Eine Anzahl kleiner, vorzüglich mineralogischer Schriften.

Im Jahr 1854.

Von der K. Schwedischen Akademie der Wissenschaften:

Öfversigt af K. Vetenskaps-Akademiens Förhandlingar. 1852.

Von der Chemical Society in London:

*Quarterly Journal of the Chemical Society*. Nr. 22—25. 1854.

Von dem zoologisch-mineralogischen Verein in Regensburg:

Correspondenzblatt des Vereins. VII. 1853.

Abhandlungen. IV. 1854.

- Von der naturforschenden Gesellschaft zu Görlitz:  
Abhandlungen der Gesellschaft. VI. 2. 1853.
- Von der Société industrielle in Mülhausen:  
Bulletin Nr. 122—127. 1854.
- Von der Société des Sciences naturelles de Cherbourg:  
Mémoires de la Société. I. 1853.
- Von der deutschen geologischen Gesellschaft in Berlin:  
Zeitschrift der Gesellschaft. V. 3. 4. 1853. VI. 1. 2. 1855.
- Von der Schlesischen Gesellschaft für vaterländische Cultur:  
Denkschrift zur Feier ihres 50jährigen Bestehens. 1853.  
Bericht von 1853.
- Von der naturforschenden Gesellschaft in Danzig:  
Neueste Schriften der Gesellschaft. III. 4. 1842.
- Von der Gesellschaft zur Beförderung der Naturwissenschaften zu Freiburg i. B.:  
Berichte über die Verhandlungen der Gesellschaft.  
Nr. 1—5. 1853—1854.
- Von der K. Akademie der Wissenschaften in München:  
Bulletin der Akademie. J. 1847—1853.  
Vogel, über den Chemismus der Vegetation. 1852.  
Martius, Denkrede auf Link. 1851.  
— Denkrede auf Zuccarini. 1848.  
— Wegweiser für die Besucher des botanischen Gartens in München. 1852.  
— Ueber die botanische Erforschung des Königr. Bayern. 1850.
- Liste der in der deutschen Flora enthaltenen Gefäßpflanzen. 1850.
- Schafhäütl, die Geologie in ihrem Verhältnisse zu den übrigen Naturwissenschaften. 1843.
- Wagner, Andeutungen zur Characteristik des organ. Lebens. 1845.
- Pruner, die Ueberbleibsel der altägyptischen Menschenrace. 1846.

Pettenkofer, die Chemie in ihrem Verhältnisse zur Physiologie. . . . 1848.

Buchner, über den Antheil der Pharmacie an der Entwicklung der Chemie. 1849.

Roth, Schilderung der Naturverhältnisse in Süd-Abysinien. 1851.

Vogel, das chemische Laboratorium des K. General-Conservatoriums. 1851.

Lamont, magnetische Ortsbestimmungen in Bayern. I. 1854.

Hermann, über die Bewegung der Bevölkerung im Königreich Bayern. 1854.

Von der naturforschenden Gesellschaft in Zürich:

Mittheilungen der Gesellschaft. Nr. 79—91. 1853.

Von der naturforschenden Gesellschaft in Bern:

Mittheilungen. Nr. 300—316. 1853—1854.

Von der physicalisch-medicinischen Gesellschaft in Würzburg:

Verhandlungen. IV. 2. 3. V. 1. 2. 1854.

Verzeichniss der Bibliothek. 1853 und Nachtrag 1854.

Von dem geognostisch-montanistischen Verein für Steiermark:

1—3. Bericht des Vereins. 1853—1854.

Von dem zoologisch-botanischen Verein in Wien:

Verhandlungen des Vereins. III. 1853.

Von der K. Akademie der Wissenschaften in Wien:

Sitzungsberichte XI. 3—5. 1853. XII. 1—5. XIII. 1. 2. 1854 und Register zu Bd. I—X.

Auer, Tafeln zum polygraphischen Apparat. 1853.

Von der K. geologischen Reichsanstalt in Wien:

Jahrbuch IV. 2—4. V. 1. 2. 1853—1854.

Hörnes, die fossilen Mollusken des Tertiärbeckens von Wien. V. VI.

Von der K. Akademie der Wissenschaften in St. Petersburg:

Bulletin de la Classe physico-mathem. de l'Académie. XII. 9—24. XIII. 1—8. 1854.

- Von dem naturwissenschaftlichen Verein in Württemberg  
 Württembergische naturwissenschaftliche Jahreshefte.  
 VI. 3 und X. 2. 1854.
- Von dem naturwissenschaftlichen Verein für Sachsen und  
 Thüringen in Halle:  
 Zeitschrift für die gesammten Naturwissenschaften.  
 Herausgegeben von dem Verein. I. II. 1853.
- Von dem physikalischen Verein zu Frankfurt am Main:  
 Jahresbericht für 1852—1853.
- Von der Sociéte Vaudoise des Sciences naturelles:  
 Bulletin Nr. 31—33. 1854.
- Von der Linnean Society in London:  
 Transactions. XXI. 2. 1853.  
 Proceedings. Nr. 51.
- Von der Sociéte du Museum d'histoire naturelle de Stras-  
 bourg:  
 Mémoires. IV. 2. 3. 1853.
- Von der K. Sächsischen Gesellschaft der Wissenschaften  
 zu Leipzig:  
 Hansen, Entwicklung der negativen und ungeraden  
 Potenzen u. s. f.  
 Schlöhmilch, über die Bestimmung der Massen und  
 Trägheitsmomente.  
 — — über einige allgemeine Reihenentwickel-  
 ungen.  
 Berichte über die Verhandlungen der mathem. phys.  
 Classe. 1853. II. III.
- Von der Fürstl. Jablonowskischen Gesellschaft zu Leipzig:  
 Zech, astronomische Untersuchungen über die wichtig-  
 sten Finsternisse des Alterthums. 1853.
- Von der Académie de Dijon:  
 Mémoires. 1852—1853.
- Von der K. Gesellschaft der Wissenschaften zu Göttingen:  
 Nachrichten. 1853. Nr. 1—17.



- Von dem Mannheimer Verein für Naturkunde:  
Zwanzigster Jahresbericht. 1854.
- Von der Wetterauischen Gesellschaft für die gesammte Naturkunde:  
Jahresbericht 1850—1853.
- Von der Gesellschaft Pollichia in der Pfalz:  
Eilfter und zwölfter Jahresbericht. 1853—1854.
- Von dem naturhistorischen Verein der Preussischen Rheinlande:  
Verhandlungen VI—XI. 1—3.
- Von dem naturforschenden Verein in Bamberg:  
Zweiter Bericht. 1854.
- Von der Société d'Agriculture etc. in Lyon:  
Annales. 2e Série. III. 1. 2. IV. V. 1850—1853.
- Von der Académie des Sciences in Lyon:  
Mémoires. II. 1852—1853.
- Von der Smithsonian Institution in Washington:  
Smithsonian Contributions to Knowledge. VI. 1854.  
7th annual Report. 1853.  
Directions for collecting specimens of natural history. 1854.  
Melsheimer Catalogue of Coleoptera of the U.S. 1853.  
Natural history of the Red River of Louisiana. 1853.  
Baird, on the serpents of New York. 1854.  
— — Description of new North American Frogs. 1854.  
— — and Girard, Description of new Fishes in Texas.  
Girard, Description of new Reptiles.  
The annular Eclipse of May 26. 1854, und verschiedene kleinere Schriften.
- Von der naturforschenden Gesellschaft in Emden:  
Jahresbericht für 1853.
- Von der Société des Sciences naturelles de Neuchatel:  
Bulletin III. S. 95—182. 1853—1854.

Von Herrn Dr. Christoph Burckhardt:

Sartorius von Waltershausen, Atlas des Aetna. 4. Lieferung. 1853.

Von dem Herrn Verfasser:

Braun, Monographie des eaux minérales de Wiesbaden. I, 1853.

Von Hrn. Prof. Chr. Bernoulli:

Zamminer, die Physik der Erdrinde und der Atmosphäre. 1853.

Von dem Herrn Verfasser:

Aug. Le Jolis, Mémoire sur une espèce de Lin de la nouvelle Zélande. Cherbourg 1848.

— — Quelques reflexions sur l'étude de la Botanique. 1852.

— — Observations sur les Ulex des environs de Cherbourg. 1853.

Von dem Herrn Verfasser:

Jäger, über die Identität des europäischen und nord-amerikanischen Bison. 1854.

Von Herrn Prof. Rud. Merian,

Bloch, Ichthyologie. 6 Bde. 8<sup>o</sup>. 1796.

Gronovius, Museum ichtyologicum. I. II. 1754—1756. fol.

Kundmann, Seltenheiten der Natur. 1737. fol.

Swammerdamm, Bibel der Natur. 1752. fol.

Kämpfer, hist. naturelle du Japon. I. II. 1729. fol.

C. Gesner, Opera botanica. I. II. 1753—1771. fol.

Klein, Ova Avium. 1766. 4<sup>o</sup>.

Von Herrn A. Werthemann-VonderMühl:

Küster, die Käfer Europas. I—XX. 1844—1850.

Von Fräulein E. Linder:

Bernatz, Scenes in Ethiopia. 1852. fol.

Von dem Herrn Verfasser:

Reslhuber, über das magnetische Observatorium in Kremsmünster. 1854. 4<sup>o</sup>.

Von Herrn Prof. A. Perrey in Dijon:

Perrey, Note sur les tremblements de terre en 1852,  
und 5 kleine Schriften über Erdbeben.

Von dem Herrn Verfasser:

Fäsch, Aufgaben zum Zifferrechnen. I—III. 1854.

Von dem Herrn Verfasser:

Erlenmeyer, die Gehirnatrophie der Erwachsenen. 1854.

— — über die abnormen Sensationen. 1854.

— — Bericht über die Fortschritte im Gebiete  
der Krankheiten des Nervensystems. 1854.

— — Verhandlungen der deutschen Gesellschaft  
für Psychiatrie. 1854.

Von Herrn J. Thurmann in Pruntrut:

Préavis de la Commission spéciale des mines du Jura  
relativement aux éventualités d'épuisement des mi-  
nerais de fer. 1854.

Contejean, Enumération des Plantes vasculaires des  
environs de Montbeillard. 1854.

Von dem Herrn Verfasser:

Gümbel, Momente zur Ergründung des Wesens der  
Trauben- und Kartoffelkrankheit. 1854.

Von dem Herrn Verfasser:

E. Mulsant, Notice sur Marie Wachanru.

— — Notice sur Boyer de Fonscolombe. 1853.

— — Notice sur H. F. Donzel. 1853.

Von Herrn Prof. C. F. Schönbein:

Schönbein, über verschiedene Zustände des Sauerstoffs.  
1854.

Galloway, Vorschule zur chemischen Analyse. 1853.

Gregory, organische Chemie, bearb. von Gerding. 1854,  
und eine Anzahl kleiner chemischer und physicali-  
scher Abhandlungen.

Von Herrn Prof. A. Ecker in Freiburg i. B.:

Wagner, Icones physiologicae, bearbeitet von Ecker.  
3. Lieferung. 1854. fol.

Ecker, anatom. Beschreibung des Gehirns von *Mormyrus cyprinoides*. 1854. 4<sup>o</sup>.

Von Hrn. Prof. W. Vischer:

Schönfeld, *Nova Elementa Thetidis*. 1854.

Förster, *de altitudine Poli Bonnensi*. 1854.

Zirkel, ein Supplement zum Tactionen-Problem. 1849.

Krueger, *de Ascensionibus rectis a Flamstedio observatis*. 1854.

Von dem Herrn Verfasser:

Girard, *Researches upon Nemerteans and Planarians*. I. 1854.

Girard, *Bibliographia Americana historico-naturalis for 1851*.

Von den Herren Herausgebern:

Silliman and Dana, *the American Journal of Science and Arts*. 2d ser. Nr. 46—51. 1853—1854.

Von dem Herrn Verfasser:

Dana, *Contributions to chemical Mineralogy*. II. 1854.

— *On the Homaeomorphism of mineral species of the Trimetric system*. 1854.

Von Hrn. Dr. Albr. Müller:

Müller, *einige neuere Richtungen und Ergebnisse der Forschungen auf dem Gebiete der Mineralogie*. 1854, und verschiedene mineralogische Abhandlungen.

Von dem Herrn Verfasser:

S. Fenicia, *sulle malattie delle viti e degli olivi*. Nap. 1854.

Von dem Herrn Verfasser:

R. Blanchet, *Apperçu de la distribution du terrain tertiaire dans le Cant. de Vaud*. 1854.

Von Hrn. Rathsh. Peter Merian:

Eine Anzahl naturhistorischer, vorzüglich mineralogischer Schriften.



# VERHANDLUNGEN

DER

**NATURFORSCHENDEN GESELLSCHAFT**

IN

**BASEL.**

---

*Drittes Heft.*

---

<sup>57</sup> **BASEL.**

SCHWEIGHAUSERSCHE VERLAGS-BUCHHANDLUNG.

1856.

THE UNIVERSITY OF CHICAGO

PHYSICS DEPARTMENT

1950

1950

## CHEMIE.

### Ueber die Selbstbläuung einiger Pilze und das Vorkommen von Sauerstofferregern und Sauerstoffträgern in der Pflanzenwelt.

Von C. F. SCHENBEIN.

(Den 24. October und 14. November 1855.)

Es ist eine wohlbekannte Thatsache, dass die Stiele und Hüte einiger Pilze ziemlich rasch blaugrün werden, wenn man sie zerbricht und der Einwirkung der atmosphärischen Luft aussetzt. So viel ich weiss, ist die Ursache dieser Färbung noch nicht erkannt und sind darüber nur unbestimmte, zum Theil ganz ungegründete Vermuthungen aufgestellt worden. Zufälliger Weise in den Besitz eines *Boletus luridus* gesetzt, der die erwähnte Erscheinung in sehr augenfälliger Weise zeigt, habe ich mit demselben einige Versuche angestellt in der Absicht, die nächste Ursache der Farbenveränderung dieses Pilzes zu ermitteln, und bin zu einigen Ergebnissen gelangt, von denen ich glaube, dass sie zum Verständniss des in Rede stehenden Phänomenes wesentlich beitragen werden und als sichere Anhaltspunkte für die künftigen Untersuchungen dieses keineswegs uninteressanten Gegenstandes dienen können.

Dass die fragliche Erscheinung von der Sauerstoffaufnahme einer in dem Pilze vorhandenen Materie herrühre, ist eine sehr nahe liegende Vermuthung und von ihr ausgehend, wie auch der von mir zu seiner Zeit ermittelten Thatsache eingedenk, dass manche organische Substanzen mit Sauerstoff so sich vergesellschaften können, dass sie anfänglich mit diesem Elemente keine eigentliche chemische Verbindung eingehen, dasselbe leicht auf andere oxidirbaren Materien sich übertragen lässt, wie diess z. B. mit dem an das Guajak gebundenen Sauerstoff der Fall ist, so hielt ich es für möglich, dass die Selbstbläuung mancher Pilze den gleichen Grund habe, wesshalb das Guajakharz durch eine Anzahl oxidirender Agentien gebläut wird. Nachstehende Angaben werden zeigen, in wie weit diese Vermuthungen gegründet waren.

Wird der Stiel oder Hut des *Boletus luridus* in einzelne Stücke zerbrochen, so färben sich diese rasch grünblau, und bringt man ein so verändertes Pilzstück in eine Atmosphäre von Schwefelwasserstoffgas oder schweflichter Säure, so entbläut es sich beinahe augenblicklich, um sich jedoch wieder grünblau zu färben, wenn in eine schwache Atmosphäre von Chlor, Brom, Jod oder Untersalpetersäure gebracht. Lässt man die an der Luft blau gewordenen Pilzstücke längere Zeit liegen, so entfärben sie sich von selbst, werden schmutzig braun und haben nun die Fähigkeit verloren, durch irgend ein Mittel sich wieder bläuen zu lassen. Diess waren die ersten Versuche und Ergebnisse, welche ich mit dem *Boletus luridus* erhielt.

Zerquetscht man den frischen Pilz unter Weingeist, so färbt sich dieser sofort gelbgrün, nimmt jedoch bald eine blassgelbe Farbe an. Lässt man den zertrümmerten Pilz 24 Stunden mit dem Weingeist zusammen stehen und presst man das breiartige Gemeng durch Leinwand, das Durchgegangene filtrirend, so wird eine klare, tief braungelbe Flüs-



sigkeit erhalten, welche ich künftighin der Kürze wegen Pilztinctur nennen will. Diese Tinctur verändert ihre Farbe an der Luft durchaus nicht, bringt man aber mit ihr eine Anzahl oxidirender Agentien zusammen, so wird sie sofort grünblau, und ich will hier gleich bemerken, dass alle Substanzen, welche die Pilztinctur so färben, es auch wieder sind, die das in Weingeist frisch gelöste Guajak bläuen. Schwache wässrige Lösungen von Chlor, Brom, Jod, Uebermangansäure und Hypochloriten, wie auch die Superoxide des Mangans, Bleies, Kobaltes, Nickels, Wismuthes, die Oxide des Silbers, Goldes und Platins verursachen augenblicklich eine grünblaue Färbung der Pilztinctur. Benetzt man die Innenseite einer Porzellanschale mit Pilztinctur und lässt man Untersalpetersäuredampf hinzutreten, so kommt augenblicklich eine grünblaue Färbung zum Vorschein. Auch die Schalen roher Kartoffeln, in Berührung mit atmosphärischer Luft gesetzt, färben unsere Tinctur in gleicher Weise. Es ist nun wohl bekannt, dass die frisch bereitete Guajak-tinctur durch alle die genannten und namentlich auch durch das letztgenannte Mittel gebläut wird. Als bequemstes Mittel zur Färbung der Pilztinctur dient das Bleisuperoxid, welches nur in geringer Menge zugefügt und kurze Zeit mit ihr geschüttelt zu werden braucht, um sie bis zur Undurchsichtigkeit zu färben. Durch welches Mittel aber auch die Pilztinctur grünblau gemacht worden sein mag, immer verliert sie ihre Färbung wieder unter folgenden Umständen.

1. Von selbst. Ueberlässt man die grünblaue Tinctur ab- oder unausgeschlossen von der Luft bei gewöhnlicher Temperatur sich selbst, so verliert sie allmählig, d. h. im Laufe weniger Stunden, ihre Farbe und wird wieder braungelb, welche Entfärbung im Sonnenlichte jedoch rascher als in der Dunkelheit unter sonst gleichen Umständen erfolgt. Eben so verhält sich die gebläute Guajak-

tinctur. Bei ihrem Siedpunkte entfärbt sich die grünblaue Pilztinctur in wenigen Sekunden, was die blaue Guajaklösung bei weitem nicht so schnell thut.

2. Durch desoxidirende Materien. Mit gasförmiger oder in Wasser gelöster Schwefelwasserstoff- oder schweflichter Säure zusammengebracht, entfärbt sich die grünblaue Tinctur augenblicklich, etwas langsamer beim Schütteln mit Arsenwasserstoffgas, beinahe augenblicklich beim Vermischen mit wenig Gerbestoff- oder Gallussäurelösung. Die gebläute Guajak-tinctur wird durch die gleichen Mittel entfärbt.

3. Durch unorganische Säuren und Alkalien. Kleine Mengen verdünnter Schwefelsäure, Phosphorsäure, Salpetersäure, Arsensäure, Salzsäure, Kali-, Natron- und Ammoniaklösung bewirken augenblickliche Entfärbung der grünblauen Pilztinctur, durch welche Mittel die gebläute Guajaklösung ebenfalls sofort entfärbt wird.

Färbt man die Pilztinctur z. B. mittelst Bleisuperoxid oder Uebermangansäurelösung grünblau und wartet man ab, bis sie von selbst sich entfärbt hat, so kann sie durch wiederholte Behandlung mit den erwähnten Substanzen aufs Neue gebläuet werden, um natürlich abermals diese Färbung von selbst zu verlieren; nach mehrern solcher Operationen büsst jedoch die Pilztinctur das Vermögen ein, durch irgend ein Mittel sich wieder grünblau färben zu lassen, und ganz so verhält sich auch die Guajaklösung.

Was die grünblaue Färbung betrifft, welche die Pilztinctur unter dem Einflusse der erwähnten oxidirenden Agentien annimmt, so entsteht sie unstreitig aus der Vermischung einer gelben in der Tinctur schon enthaltenen Materie mit der reinblauen Substanz, welche aus der Vereinigung des eigenthümlichen im Boletus farbelos vorhandenen Stoffes mit Sauerstoff hervorgeht.

Aus voranstehenden Angaben erhellt, dass in dem *Boletus luridus* eine Substanz enthalten ist, welche hinsichtlich ihres Verhaltens zum Sauerstoff mit dem Guajakharz eine so grosse Aehnlichkeit hat, dass nicht leicht zwei andere Materien gefunden werden dürften, welche sich mehr als die beiden besprochenen Substanzen gleichen, wesshalb mir auch die Annahme nicht gewagt zu sein scheint, dass die nächste Ursache der Färbung besagter Materien eine und eben dieselbe sei.

Was nun das durch verschiedene oxidirende Agentien gebläute Guajak betrifft, so glaube ich, dass meine vielfältigen mit diesem Körper angestellten Versuche zu dem Schlusse berechtigen: es sei dasselbe eine lockere Verbindung des Harzes mit ozonisirtem Sauerstoff, durchaus vergleichbar mit derjenigen, welche die Stärke mit dem Jod eingeht. Es ist nämlich in dem blauen Guajakharz oder in dessen geistiger Lösung dieser Sauerstoff so enthalten, dass er sich auf eine Anzahl oxidirbarer Materien eben so leicht übertragen lässt, als das Jod aus der blauen Jodstärke auf eine Reihe von Substanzen, wesshalb auch gewisse Körper die blaue Guajaktinktur in gleicher Weise entfärben, wie sie die wässrige Jodstärke entbläuen.

Gründe der Analogie, den oben mitgetheilten Thatsachen entnommen, lassen mich daher vermuthen, dass im *Boletus luridus* eine eigenthümliche Materie enthalten sei, welche mit  $O$  eine lockere blaugefärbte Verbindung einzugehen vermag, in ihrem chemischen Verhalten dem ozonisirten Guajak so ähnlich als möglich. Da überdiess die fragliche Materie nicht mit Wasser, wohl aber mit Weingeist aus dem Pilze sich ausziehen lässt, so gibt diese Thatsache der weitem Vermuthung Raum, dass sie mit dem Guajak auch die harzartige Natur theile. So lange freilich die im *Boletus luridus* enthaltene bläuungsfähige Materie

nicht isolirt ist, lässt sich über ihren chemischen Bestand nichts Sicheres sagen; ihrer merkwürdigen Eigenschaften halber ist es aber wohl der Mühe werth, sie im Zustande der Reinheit darzustellen, was ich auch gethan hätte, wenn mir das hiezu nöthige Pilzmaterial zu Gebot gestanden wäre.

Ich habe früher erwähnt, dass in Berührung mit atmosphärischer Luft die Pilztinctur eben so wenig als die Guajaklösung sich bläut, was auffallen muss, wenn damit die Raschheit verglichen wird, mit welcher der zerbrochene Boletus an der Luft selbst in der Dunkelheit sich färbt. Dieses indifferente Verhalten der Pilztinctur gegen den atmosphärischen Sauerstoff zusammengenommen mit der selbst in der Dunkelheit so rasch erfolgenden Bläuung des zerstückten Boletus liess mich vermuthen, dass in diesem noch eine andere Substanz enthalten sei mit dem Vermögen begabt, gerade so erregend auf den atmosphärischen Sauerstoff einzuwirken, wie diess die Materie oder die Materien thun, welche in der Schale roher Kartoffeln und in gewissen Theilen noch vieler andern Pflanzen sich vorfinden und die Eigenschaft besitzen, an der Luft die Guajaklösung zu bläuen. Ich vermuthete mit andern Worten, dass in dem Boletus luridus eine Substanz vorhanden sei, fähig den atmosphärischen Sauerstoff zu ozonisiren und dann mit ihm als  $\overset{0}{O}$  eine Verbindung einzugehen, aus welcher er sich leicht wieder auf das Guajak, das Pilzharz und andere der Sauerstoffaufnahme fähigen Materien übertragen lässt.

Da das Vorkommen organischer Stoffe, welche das Vermögen besässen, den atmosphärischen Sauerstoff in  $\overset{0}{O}$  überzuführen und mit diesem in der Weise sich zu vergesellschaften, dass derselbe wieder auf andere oxidirbaren Substanzen übertragbar wäre, eine Thatsache sein würde gleichwichtig für Chemie und Physiologie, so bemühte ich

mich einen derartigen Stoff in den Pilzen aufzufinden und wie aus den nachstehenden Angaben erhellen wird, sind meine dessfallsigen Nachforschungen nicht ganz vergeblich gewesen.

In die Unmöglichkeit versetzt, mir das zu solchen Untersuchungen nöthige Material von *Boletus luridus* zu verschaffen, benützte ich einige andere dieser Pilzgattung angehörigen, der Selbstbläuung jedoch unfähigen Arten und überzeugte mich, dass das Parenchym ihrer Hüte und Stiele, mit frischer Guajaktinctur benetzt, mehr oder minder stark und rasch an der Luft sich bläute.

Am ausgezeichnetsten verhielten sich einige Arten von *Agaricus*, namentlich *Agaricus sanguineus*, wie sich daraus ersehen lässt, dass das Parenchym des besagten Pilzes mit frisch bereiteter Guajaklösung betröpfelt, augenblicklich auf das Tiefste sich bläute, und kaum wird nöthig sein ausdrücklich zu bemerken, dass auch der geistige Auszug des *Boletus luridus* das Parenchym des genannten *Agaricus* sofort grünblau färbte, so nämlich, wie ein zerbrochener *Boletus luridus* sich in der Luft von selbst färbt.

Presst man das Parenchym des *Agaricus sanguineus* oder irgend eines andern Pilzes, dessen zerbrochener Hut oder Stiel durch die Guajak- oder Pilztinctur gefärbt wird, in Leinwand aus und filtrirt man den gewonnenen Saft durch Papier, so erhält man eine klare gelblich gefärbte Flüssigkeit, welche weder sauer noch alkalisch reagirt, aber die Fähigkeit besitzt, die Guajaklösung rein tiefblau, die Pilztinctur grünblau zu färben, d. h. beide Tincturen gerade so zu verändern, wie diess schwaches Chlor- oder Bromwasser, Untersalpetersäure, Uebermangansäure, schwache Lösungen von Hypochloriten, Bleisuperoxid und eine Anzahl anderer oxidirender Agentien thun würden.

Je nach der Natur des Pilzes oder auch nach dem Stadium der Entwicklung einer und eben derselben Pilzart

wird der daraus gepresste Saft die Guajaktinctur entweder auf das Tiefste, oder nur schwach, oder aber auch gar nicht bläuen und in letzterem Falle die Färbung erst dann zum Vorschein kommen, nachdem das aus Guajaktinctur und Pilzsaft bestehende Gemisch einige Zeit mit atmosphärischer Luft geschüttelt oder durch dasselbe ein Luft- oder Sauerstoffgasstrom geleitet worden. Auch dadurch, dass man den frisch ausgepressten und die Guajaktinctur noch nicht bläuenden Pilzsaft mit atmosphärischer Luft oder Sauerstoffgas gehörig lange schüttelt, kann ihm die Fähigkeit ertheilt werden, die Guajaklösung oder die Pilztinctur zu bläuen.

Ich muss jedoch hier bemerken, dass die Bläuung der Guajaktinctur zwar ziemlich rasch, aber doch nicht augenblicklich eintritt, indem immer einige Zeit vergeht, bis das Gemisch den tiefsten Grad der Färbung angenommen, den der angewendete Pilzsaft der mit ihm vermischten Tinctur ertheilen kann: erst wird das Gemisch violett, dann hellblau, endlich tiefblau und diess in der Kälte merklich langsamer, als bei gehobener Temperatur. Es wird wohl nicht nöthig sein ausdrücklich zu sagen, dass hier von einem Pilzsaft die Rede ist, der nicht mehr mit Luft oder Sauerstoffgas behandelt zu werden braucht, um die Guajaktinctur bläuen zu können.

Da die Bläuung der Guajak- oder Pilzharzlösung nur durch  $\overset{0}{O}$  bewerkstelliget zu werden vermag, so erhellt aus den eben mitgetheilten Thatsachen, dass der aus *Agaricus sanguineus* oder andern Pilzen gezogene Saft entweder schon  $\overset{0}{O}$  in grösserer oder kleinerer Menge enthält, oder doch die Fähigkeit besitzt, den gewöhnlichen Sauerstoff aus der Atmosphäre aufzunehmen, zu ozonisiren und mit ihm eine Verbindung einzugehen, aus welcher er sich auf das in Weingeist gelöste Guajak oder Pilzharz übertragen lässt.

Die Richtigkeit der Annahme, dass der die Guajak-tinctur auch bei ausgeschlossener Luft bläuende Pilzsaft Sauerstoff enthalte, befähiget auch auf oxidirbare Substanzen anderer Art sich zu werfen, scheint mir aus folgenden Thatsachen zur Genüge hervorzugehen.

Lässt man Pilzsaft, der ohne weitere Vermittelung der Luft die Guajak-tinctur auf das Tiefste zu bläuen vermag, mit feiner Zinkfeile einige Zeit zusammenstehen, das Ganze jeweilen schüttelnd, oder fügt man kleine Mengen wässrigen Schwefelwasserstoffes zu dem Pilzsaft, so verliert dieser das Vermögen, die Guajak-tinctur zu bläuen, erhält aber dasselbe wieder dadurch, dass man durch ihn gehörig lang einen Luft- oder Sauerstoffgasstrom gehen lässt.

Ganz besonderer Erwähnung verdient die Thatsache, dass der Pilzsaft sein Bläuungsvermögen durch Erhitzung vollständig einbüsst und zwar so, dass ihm dasselbe durch kein Mittel wieder gegeben werden kann. Pilzsaft, der für sich allein die Guajak-tinctur auf das Tiefste zu bläuen vermag, färbt, nachdem er nur wenige Sekunden lang im Sieden erhalten worden, diese Harzlösung nicht mehr, und wie lange man auch den so durch Erhitzung veränderten Pilzsaft mit atmosphärischer Luft oder Sauerstoffgas in Berührung lassen mag, nie erlangt er sein Bläuungsvermögen wieder.

Eben so verliert auch durch Erhitzung der mittelst Zinkes, Schwefelwasserstoffes u. s. w. seines  $O$  beraubte Pilzsaft die Fähigkeit, in Berührung mit atmosphärischer Luft oder Sauerstoffgas die Guajak-tinctur wieder zu bläuen.

Nach meinen Erfahrungen kann zwar bei gewöhnlicher Temperatur der mit der Pilzmaterie vergesellschaftete ozonisirte Sauerstoff längere Zeit als solcher in dieser Verbindung existiren, wie diess auch mit dem gleichbeschaffenen an die Camphenöle gebundenen Sauerstoff der Fall ist;

allein nach und nach wirkt er selbst in der Kälte oxidirend und daher chemisch verändernd auf den Pilzstoff ein, so dass dieser nicht nur die Fähigkeit verliert, die Guajak-tinctur zu bläuen, sondern auch das Vermögen einbüsst, selbst beim Zutritte der Luft diese Färbung zu Stande zu bringen.

Von dem im Terpentinöl enthaltenen ozonisirten Sauerstoff ist ebenfalls bekannt, dass er allmählig dasselbe zu Harz u. s. w. oxidirt, bei gewöhnlicher Temperatur langsamer als bei höherer, und von dem im Weingeist gelösten Guajak und Pilzharze habe ich nachgewiesen, dass nach wiederholten Bläuungen und spontanen Entfärbungen dieser Tincturen dieselben die Fähigkeit verlieren, mit ozonisirtem Sauerstoff blaue Verbindungen einzugehen, was deutlich genug eine stattgefundene chemische Veränderung des Guajakes und Pilzharzes anzeigt und darauf hindeutet, dass während der Selbstentbläuung der Guajaktinctur u. s. w. der darin enthaltene ozonisirte Sauerstoff zum Hervorbringen eigentlicher Oxidationswirkungen verbraucht wird.

Warum die im Pilzsaft enthaltene eigenthümliche Materie, auch wenn sie nicht mit ozonisirtem Sauerstoff behaftet ist, in der Siedhitze dennoch das Vermögen einbüsst, den gewöhnlichen Sauerstoff zu ozonisiren und mit ihm als solchem sich zu vergesellschaften, weiss ich dermalen noch nicht zu sagen.

Was die chemische Zusammensetzung unserer sauerstoffregenden und sauerstofftragenden Pilzmaterie betrifft, so vermag ich darüber ebenfalls noch nichts Näheres anzugeben; denn aller mir zu Gebot stehende Pilzsaft reichte eben nur zur Ermittlung der vorhin mitgetheilten That-sachen hin; wie sie aber auch zusammengesetzt sein mag, jedenfalls ist die oben besprochene chemische Function bei weitem das Interessanteste und Wichtigste an ihr.

Bei meinen Untersuchungen über den besagten Pilzsaft



drängte sich mir die Frage auf, ob wohl die organischen Materien, welche fähig sind, mit ozonisirtem Sauerstoff als solchem sich zu vergesellschaften, eine Verschiedenheit in der Grösse ihrer Verwandtschaft zu diesem Sauerstoffe zeigen, d. h. ob es möglich sei,  $\overset{n}{O}$  als solches von einer organischen Substanz A auf eine andere B u. s. w. überzutragen.

Dass die in dem Pilzsaft enthaltene organische Materie den mit ihr vergesellschafteten ozonisirten Sauerstoff an die Guajak- oder Pilzharzinctur abtreten kann und besagter Sauerstoff auch in diesen Verbindungen noch im  $\overset{0}{O}$ -Zustande sich befindet, ist wiederholt bemerkt worden, und es ergibt sich schon aus dieser Thatsache, dass das Guajak wie das Pilzharz zum ozonisirten Sauerstoff eine Affinität besitzt grösser als die ist, welche zu ihm die im Pilzsaft vorhandene organische Materie zeigt.

Was nun die Verwandtschaft des Guajakes zu  $\overset{0}{O}$  betrifft, so ist dieselbe kleiner als diejenige des Pilzharzes zum gleichen Stoff, wie aus folgenden Angaben erhellt. Wird zu der durch Bleisuperoxid oder irgend ein anderes Mittel gebläuten Guajaktinctur die ungebläute geistige Lösung des Pilzharzes in gehöriger Menge gefügt, so erhält man sofort ein grünblaues Gemisch, welches bei erhöhter Temperatur in wenigen Augenblicken sich entfärbt, demnach sich gerade so verhält wie die durch unsern sauerstoffhaltigen Pilzsaft, durch Bleisuperoxid u. s. w. grünblau gefärbte Pilzharzlösung, während die blaue Guajaktinctur für sich allein unter den gleichen Umständen sich noch nicht entfärbt hätte; denn man kann dieselbe Minuten lang im Sieden erhalten, ohne dass sie merklich in ihrer Färbung verändert würde. Eben so entfärbt sich auch bei gewöhnlicher Temperatur das aus gebläuter-Gujaktinctur und un-

gefärbter Pilzharzlösung erhaltene Gemisch ungleich rascher, als es unter sonst gleichen Umständen die blaue Guajak-tinctur für sich allein thut, d. h. das fragliche Gemisch entfärbt sich gerade so schnell, als die mittelst Pilzsaft u. s. w. gebläute Pilzharzlösung.

Hieraus, glaube ich, ersieht man, dass die ungefärbte Pilzharzlösung der gebläueten Guajak-tinctur  $\overset{0}{O}$  entzieht und erhellt ferner, dass unter den drei genannten Substanzen das Pilzharz die stärkste — und die im Agaricussaft enthaltene Materie die schwächste Verwandtschaft zu dem ozonisirten Sauerstoff besitzt, insofern sich letzterer von dem Pilzsaft auf die Guajak-tinctur und von dieser auf die Pilzharzlösung übertragen lässt, ohne dass er deshalb seinen  $\overset{0}{O}$ -Zustand verlöre.

Dass es ausser den drei erwähnten Materien und den Camphenölen noch manche andere organischen Stoffe gibt, fähig mit ozonisirtem Sauerstoff als solchem sich zu ver-gesellschaften, ist in hohem Grade wahrscheinlich und bei weiter fortgesetzten Untersuchungen wird es sich zweifels-ohne herausstellen, dass derartige Materien  $\overset{0}{O}$  mit verschie-dener Stärke anziehen, d. h. in der Grösse ihrer Affinität zu diesem  $\overset{0}{O}$  eben solche Unterschiede zeigen, wie diess bei den Metallen der Fall ist. Auch lässt sich leicht ein-sehen, dass eine genaue Kenntniss dieser eigenthümlichen Art von Verwandtschaftsverhältnissen für eine künftige physiologische Chemie eben so nothwendig sein wird, als einem Chemiker unserer Tage die genaue Bekanntschaft mit den chemischen Beziehungen der einfachen Körper zum Sauerstoff.

Noch muss ich einiger Thatsachen gedenken, welche mir hieher zu gehören und die Beachtung des Physiologen zu verdienen scheinen. Wird der  $\overset{0}{O}$ haltige Pilzsaft mit

einer verdünnten Eiweisslösung vermischt, so verhalten sich in der Kälte beide Flüssigkeiten ziemlich wirkungslos gegen einander, wie daraus erhellt, dass selbst nach einigen Stunden das Gemisch noch die Fähigkeit besitzt, die Guajaktinctur zu bläuen. Anders schon bei einer Temperatur, die noch nicht derjenigen gleich kommt, bei welcher das gelöste Eiweiss gerinnt. Unter diesen Umständen verliert das Gemisch bald sein Bläuungsvermögen, während ein solches der gleich beumständete aber eiweissfreie Pilzsaft noch zeigt. Lässt man besagtes Gemisch, nachdem es die Eigenschaft, Guajaktinctur zu bläuen, verloren hat, wieder bis zur gewöhnlichen Temperatur abkühlen und nun durch dasselbe längere Zeit einen Luftstrom gehen, so erlangt es wieder die Fähigkeit, die Guajaktinctur zu bläuen.

Aus dieser Thatsache ersieht man, dass bei Anwesenheit von Eiweiss und einer die Blutwärme nicht weit übersteigenden Temperatur der ozonisirte Sauerstoff des Pilzsaftes verschwindet, die Materie aber, mit welcher er vergesellschaftet gewesen, das Vermögen noch nicht verliert, den atmosphärischen Sauerstoff zu ozonisiren. Da unter sonst gleichen Umständen der reine Pilzsaft seinen  $\overset{0}{\text{O}}$ -Gehalt nicht eingebüsst haben würde, so wird wahrscheinlich, dass das Eiweiss es gewesen, welches bei etwas erhöhter Temperatur dem Pilzsaft sein  $\overset{0}{\text{O}}$  entzogen.

Verdünnte Eiweisslösung mit so viel tief gebläuerter Guajaktinctur versetzt, dass das dadurch erhaltene Gemisch noch merklich stark gefärbt erscheint, kann bei gewöhnlicher Temperatur Stunden lang stehen, bevor die Färbung völlig verschwunden ist, während das gleiche Gemisch bei  $30^{\circ}$  R. über Null schon nach 20 Minuten und bei  $40^{\circ}$  nach sieben Minuten sich gänzlich entbläut zeigt.

Da, wie wir gesehen haben, die blaue Guajaktinctur

ihre Färbung der Anwesenheit von  $\overset{0}{O}$  verdankt und deren Entbläuung immer das Verschwinden dieses  $\overset{0}{O}$  anzeigt, die eiweissfreie blaue Guajaktinctur aber ihre Färbung unter den angeführten Umständen noch nicht so schnell verlieren würde, so wird auch hieraus wieder wahrscheinlich, dass der Eiweissstoff die Entbläuung der Harzlösung bewerkstellige, also deren ozonisirten Sauerstoff aufnehme.

Welche Veränderungen dadurch im Eiweiss selbst verursacht werden: ob darin dieser Sauerstoff eigentliche Oxidationswirkungen hervorbringe und den Proteinkörper chemisch verändere, oder in diesem noch als activer Sauerstoff vorhanden sei, müssen spätere Untersuchungen zeigen.

Da das Eiweiss einen wesentlichen Bestandtheil des Blutes bildet und ich die Vermuthung hege, dass in dieser thierischen Flüssigkeit eine Substanz enthalten sei analog der mit activem Sauerstoff behafteten Pilzmaterie, so schien es mir nicht ganz unwichtig zu sein zu ermitteln, ob Eiweiss es vermöge, ozonisirten Sauerstoff einer damit vergesellschafteten organischen Materie zu entziehen.

Schliesslich noch einige Bemerkungen allgemeiner Art.

Es kann nicht oft genug in Erinnerung gebracht werden, dass für die Chemie und Physiologie eine möglichst erschöpfende Kenntniss der organischen Materien, welche die gedoppelte Eigenschaft besitzen, den gewöhnlichen Sauerstoff zu ozonisiren und mit  $\overset{0}{O}$  als solchem einige Zeit vergesellschaftet zu bleiben, von der grössten theoretischen Wichtigkeit ist; denn unschwer sieht man ein, dass ohne den Besitz einer solchen Kenntniss auch nicht entfernt daran gedacht werden kann, die so mannigfaltigen Veränderungen, welche pflanzliche und thierische Substanzen bezüglich ihres chemischen Bestandes durch den atmosphärischen Sauerstoff schon bei gewöhnlicher Temperatur erleiden,

auch nur ihrer allernächsten Ursache nach zu begreifen, und es wird wohl nicht zu viel gesagt sein, wenn man behauptet, dass auf diesem Forschungsgebiet der Chemie noch alles zu thun sei, die Grundlagen zu einer physiologischen Chemie des Sauerstoffes erst noch gelegt werden müssen.

Dass diess bis jetzt noch nicht geschehen, daran tragen sicherlich die einzelnen Chemiker und Physiologen nicht die Schuld, sondern der dermalige in manchen Beziehungen noch so äusserst lückenhafte Stand unseres chemischen Wissens im Allgemeinen, und so lange dieses Wissen nicht durch die Entdeckung fundamentaler Thatsachen wesentlich erweitert ist, lässt sich auch nicht auf grosse und weitgehende Fortschritte in der physiologischen Chemie hoffen. Wir werden zwar auf dem bis jetzt begangenen Wege je länger je mehr die Zahl der organischen Verbindungen vergrössern, aber, wie ich fürchte, deshalb nicht in demselben Verhältnisse über die einfachsten chemisch-physiologischen Erscheinungen klüger werden.

Gibt es, wie nach den vorliegenden Thatsachen nicht länger daran gezweifelt werden kann, in der Pflanzenwelt Substanzen, welche den an und für sich unthätigen Sauerstoff der Atmosphäre zur chemischen Thätigkeit anzuregen und mit  $O$  als solchem sich zu vergesellschaften vermögen und spielen dieselben eben deshalb eine so wichtige Rolle in den Oxidationsprocessen vegetabilischer Materien, an welchen der atmosphärische Sauerstoff Theil nimmt, so liegt die Vermuthung sehr nahe, dass auch in der Thierwelt Stoffe organischer Art vorhanden seien, mit dem Doppelvermögen begabt, den atmosphärischen Sauerstoff schon bei gewöhnlichen Temperaturverhältnissen zu ozonisiren, d. h. Sauerstofferreger und Sauerstoffträger zu sein und dadurch den Oxidationsprocess anderer animalischen Materien einzuleiten.

Die grosse physiologische Bedeutung des atmosphärischen Sauerstoffes beim Athmen der Thiere ist bald nach der Entdeckung dieses wichtigsten aller Grundstoffe erkannt worden und es gilt längst als zweifellose Thatsache, dass derselbe oxidirende Wirkungen auf das Blut hervorbringe. Wie aber dieser Sauerstoff unter den gewöhnlichen Wärmeverhältnissen dem Blute und den Organen Kohlenstoff entziehe und Kohlensäure bilde, das hat weder ein Chemiker noch Physiolog bis jetzt uns zu sagen vermocht und es sind über diese Wirkungsweise bloss Vermuthungen ausgesprochen worden.

Ich selbst, denn welcher Chemiker könnte dem so bedeutungsvollen Respirationswerke seine Aufmerksamkeit versagen, habe die Zahl derselben um Eine vermehrt und schon vor Jahren wahrscheinlich zu machen gesucht, dass im Blute eine organische Materie vorhanden sei, fähig, den atmosphärischen Sauerstoff in ähnlicher Weise zu verändern, wie diess der Phosphor schon bei gewöhnlicher Temperatur thut; wesshalb ich auch zu seiner Zeit so kühn war, diesen Körper in Bezug auf sein Verhalten zum atmosphärischen Sauerstoff mit einem athmenden Thiere zu vergleichen.

Seither ist von mir an den Camphenölen und andern organischen Substanzen das merkwürdige Vermögen, den atmosphärischen Sauerstoff zu erregen und mit ihm in seinem activen Zustande sich zu vergesellschaften, ermittelt worden, welche Thatsachen mich in meiner Vermuthung von der Anwesenheit einer sauerstofferregenden und sauerstofftragenden organischen Materie im Blute nur bestärken konnten. Und jetzt, nachdem in den Pilzen eine organische Substanz aufgefunden ist, welcher die Fähigkeit zukommt, selbst in völliger Dunkelheit den Sauerstoff zu erregen und ein Träger des activen Sauerstoffes zu sein, d. h. als ein oxidirendes Agens sich zu verhalten, wird es mir beinahe

zur Gewissheit, dass auch im Blute eine solche Materie vorhanden und sie es sei, durch deren Vermittelung die Oxidation sowohl des Blutes selbst als auch thierischer Organe bewerkstelliget wird.

Welcher Blutbestandtheil diese wichtige Rolle spielt, ist allerdings noch zu ermitteln, ich zweifle aber kaum daran, dass diess bald gelingen werde, und wem es beschieden ist diesen schönen Fund zu thun, der erwirbt sich sicherlich kein geringes Verdienst und dem wird als Preis die Anerkennung der ganzen physiologischen Welt zu Theil.

### **Ueber den Einfluss der Wärme auf die chemische Thätigkeit des Sauerstoffes.**

Von C. F. SCHENBEIN.

(Den 30. Jan. 1856.)

Es ist eine der bekanntesten Thatsachen der Chemie, dass der gewöhnliche Sauerstoff als ein chemisch unthätiger Körper sich verhält und deshalb der Einwirkung gewisser ungewichtiger oder gewichtiger Agentien bedarf, um die Fähigkeit zu erlangen, chemische Verbindungen einzugehen.

Unter den inponderabeln Agentien, welche einen solchen Einfluss ausüben, zeichnet sich die Electricität ganz besonders aus, indem ihr allein das Vermögen zukommt, den gewöhnlichen Sauerstoff nicht nur während der Dauer ihrer Einwirkung in den Zustand chemischer Wirksamkeit zu versetzen, sondern so zu verändern, dass derselbe in diesem erregten Zustand sich erhält, nachdem er dem electrischen Einfluss entzogen worden.

Auch vom Lichte wissen wir, dass es den Sauerstoff

chemisch erregt und ich habe zu seiner Zeit gezeigt, dass der besonnete Sauerstoff manche Oxidationswirkungen hervorbringt, welche unter sonst gleichen Umständen der dunkle nicht zu bewerkstelligen vermag und ähnlich sind denjenigen, die der durch Electricität veränderte Sauerstoff verursacht, wie z. B. die Umwandlung des Schwefelbleies in Bleisulfat.

Wie lange aber auch der gewöhnliche Sauerstoff unter dem Einflusse selbst des allerstärksten Sonnenlichtes gestanden haben mag, immer fällt derselbe sofort wieder in den Zustand seiner ursprünglichen Unthätigkeit zurück, wenn er in die Dunkelheit gebracht wird.

Welch grossen Einfluss die Wärme auf das chemische Verhalten des Sauerstoffes ausübt, erhellt aus der allgemeinen Thatsache, dass dieser Körper, wenn mehr oder weniger erhitzt, die Mehrzahl der einfachen Stoffe zu oxidiren vermag. Diese chemische Wirksamkeit dauert aber nur so lange, als der Sauerstoff unter dem Einflusse der Wärme steht und hört mit der Abkühlung auf. Mir wenigstens ist es nicht gelungen, irgend einen Wirkungsunterschied zu entdecken zwischen Sauerstoff, der längere Zeit erhitzt und wieder abgekühlt worden und solchem, der den Einfluss einer hohen Temperatur nicht erfahren.

Der mittelst Electricität erregte oder ozonisirte Sauerstoff scheidet bekanntlich schon in der Kälte Jod aus dem Jodkalium ab, während der kalte gewöhnliche Sauerstoff ohne alle Wirkung auf dieses Salz ist, wesshalb auch ein Gemeng des letztern mit Stärke als ein eben so empfindliches als bequemes Mittel dient, den chemisch erregten Zustand des Sauerstoffes zu erkennen, sei dieser Zustand ein dauerhafter oder vorübergehender.

Gewöhnlich wird angenommen, dass erhitzter Sauerstoff gegen das Jodkalium unwirksam sich verhalte, d. h. aus diesem Salze kein Jod abzuscheiden vermöge; diese An-



nahme aber ist ungegründet, wie aus nachstehenden Angaben erhellen wird.

Bringt man gepulvertes Jodkalium in ein Probegläschen und führt man in dieses einen mit Stärkekleister behafteten Papierstreifen ein, so wird sich dieser schon stark bläuen bei einer Temperatur, die noch tief unter dem Schmelzpunkte des Salzes liegt, woraus erhellt, dass schon mässig stark erhitzter gewöhnlicher Sauerstoff auf das Jodkalium so wirkt, wie diess der kalte ozonisirte Sauerstoff thut. In dem beschriebenen Versuche findet aber offenbar zwischen dem Jodsalz und atmosphärischen Sauerstoff nur eine sehr unvollkommene Berührung statt, wesshalb auch nur Spuren von Jod zum Vorschein kommen können und es muss daher durch Vermehrung der Berührungspunkte zwischen erhitztem Sauerstoff und Jodkalium eine reichlichere Jodentbindung bewerkstelliget werden, was man einfach dadurch erzielt, dass man das Salz innig mengt mit einem gegen dasselbe chemisch gleichgültigen festen, in der Rothgluth noch nicht schmelzbaren Körper und über ein solches Gemeng gehörig stark erhitztes Sauerstoffgas strömen lässt. In der That liefert auch ein Gemeng zu einem Theil aus Jodkalium, zu zwei oder drei Theilen aus Graphit, Eisenoxid, schwefelsaurem Baryt, Feldspath, Bimsstein, Glaspulver u. s. w. bestehend und in einer Glasröhre noch nicht bis zum Schmelzpunkte des Salzes erhitzt, merkliche Mengen Jodes, wenn man darüber einen Strom von Sauerstoffgas oder atmosphärischer Luft gehen lässt.

Da die meisten, wo nicht alle der genannten dem Jodkalium beigemengten Substanzen gegen dieses Salz chemisch indifferent sind und nicht durch ihre Verwandtschaft zum Kali die Jodausscheidung begünstigen können, so ist wahrscheinlich, dass sie nur mechanisch, d. h. dadurch die Jodentbindung befördern, dass sie die Zahl der Berührungspunkte zwischen Sauerstoff und Jodkalium vermehren helfen.

Kaum brauche ich zu sagen, dass innige Gemenge von Jodkalium und Kieselsäure oder Alaunerde, über welche erhitztes Sauerstoffgas strömt, ebenfalls ziemlich reichliche Joddämpfe entwickeln unter Bildung von Silicat oder Aluminat; ob aber die Kieselsäure oder Alaunerde durch ihre Verwandtschaft zum Kali die Jodausscheidung wesentlich begünstiget, ist eine Frage, die ich noch unbeantwortet lassen will; denn Graphit, schwefelsaures Baryt, Eisenoxid u. s. w. scheinen mir unter sonst gleichen Umständen aus dem Jodkalium nicht weniger Jod als die Kieselsäure u. s. w. zu entbinden.

Doch ist aber zu ermitteln, ob die Natur der dem Jodkalium beigemengten Substanzen auf die Temperatur, bei welcher die Jodausscheidung beginnt, einen merklichen Einfluss ausübe, so nemlich, dass je nach der chemischen Beschaffenheit des Mengungskörpers das Jod bei verschiedenen Hitzgraden frei zu werden anfangt.

Diese Frage läuft auf die andere hinaus, ob nemlich gewisse Substanzen durch blosse Berührung nicht selbst auch einen Einfluss auf das chemische Verhalten des Sauerstoffes ausüben, entweder im positiven oder negativen Sinne. Obwohl ich über diesen Gegenstand bis jetzt nur wenige Versuche angestellt habe, so ist von mir doch eine Thatsache ermittelt worden, welche zu beweisen scheint, dass ein solcher Einfluss statt finde und zwar im negativen Sinne.

Lässt man über ein inniges Gemeng von einem Theile Jodkaliums und drei Theilen fein gepulverter Holzkohle Sauerstoffgas strömen, so entwickelt sich aus demselben kein Jod unter Umständen, unter welchen diese Materie in nachweisbarer Menge schon aus dem blossen Jodkalium abgeschieden wird. Erst bei starker Rothgluth kommen schwache Spuren zum Vorschein. Auch ein Gemeng von Jodkalium und Graphit, schwefelsaurem Baryt u. s. w., aus welchem erhitzter Sauerstoff merklich viel Jod frei macht,

liefert keines, falls dem Gemeng eine gehörige Menge Kohle beigemischt ist. Nach meinen Beobachtungen zeichnet sich unter den Materien, welche freies  $\overset{0}{O}$  schon in der Kälte in  $O$  überführen, die Pflanzenkohle ganz besonders aus; denn lässt man selbst bei  $O^0$  ozonisirten Sauerstoff durch eine mit Kohlenpulver gefüllte Röhre gehen, so verliert er sein Vermögen, Jodkalium zu zersetzen oder andere Oxidationswirkungen hervorzubringen, ohne dass hierbei Kohlensäure gebildet würde. Diese Thatsache zeigt, dass die Kohle desozonisirend auf freies  $\overset{0}{O}$  einwirkt und wohl bekannt ist, dass sie auch das Wasserstoffsuperoxid ( $HO+\overset{0}{O}$ ) mit grosser Energie in  $HO$  und  $O$  umsetzt.

Sollte nun die Eigenschaft der Kohle den erhitzten Sauerstoff an der Jodkaliumzersetzung zu verhindern, im Zusammenhange stehen mit dem Vermögen der gleichen Kohle, schon in der Kälte den ozonisirten Sauerstoff in gewöhnlichen überzuführen?

Ich wage noch nicht, diese Frage entweder zu bejahen oder zu verneinen; denn auffallend erscheint mir, dass Substanzen, welche mit der Kohle die Eigenschaft theilen, freies  $\overset{0}{O}$  in  $O$  überzuführen oder  $HO+\overset{0}{O}$  in  $HO$  und  $O$  umzusetzen, wie z. B. das Eisenoxid, desshalb doch nicht die Jodentbindung verhindern, wenn sie mit Jodkalium vermengt der Einwirkung des erhitzten Sauerstoffes ausgesetzt werden.

Eine weitere Frage, deren Beantwortung mir in theoretischer Hinsicht wichtig zu sein scheint, ist die: ob die Wärmeeinwirkung allein es sei, welche den gewöhnlichen Sauerstoff befähiget, Jod aus dem Jodkalium abzuscheiden, oder ob auch letzteres zu diesem Ergebniss beitrage.

Schon die Thatsache, dass der Sauerstoff bei der Abkühlung wieder sein oxidirendes Vermögen einbüsst und

nicht beibehält, wie diess der Sauerstoff thut, welcher die Einwirkung der Electricität erfahren, scheint mir darauf hinzudeuten, dass die Wärme für sich allein nicht im Stande sei, im Sauerstoff diejenige Zustandsveränderung zu bewerkstelligen, welche nach meinem Dafürhalten jeder Oxidation vorausgehen muss.

Die Erfahrung lehrt, dass manche Substanzen schon bei verhältnissmässig niedern Temperaturen im gewöhnlichen Sauerstoff sich oxidiren, die gleichen Materien aber auch das Vermögen besitzen, den Sauerstoff zu ozonisiren, in welcher Hinsicht uns der Phosphor das lehrreichste Beispiel liefert. Dieser Körper verhält sich gegen den stagnirenden Sauerstoff von gewöhnlicher Dichtigkeit und Temperatur völlig gleichgültig, d. h. oxidirt sich nicht einmal spurenweise, er vermag aber auch nicht unter diesen Umständen selbst nur die kleinste Menge Sauerstoffes zu ozonisiren; wie meine frühern Versuche diess zur Genüge gezeigt haben. Anders schon bei  $24^{\circ}$ , bei welcher Temperatur die Oxidation des Phosphors beginnt; wie auch nachweisbare Mengen ozonisirten Sauerstoffes auftreten; und je höher von nun an die Temperatur gehoben wird, um so lebhafter die Oxidation, um so reichlicher aber auch das Auftreten von ozonisirtem Sauerstoff, bis endlich bei  $60^{\circ}$  die rasche Verbrennung des Phosphors erfolgt.

Da der Phosphor den Sauerstoff in der Kälte unverändert lässt und dieser Körper bei  $24^{\circ}$  für sich allein auch nicht in den ozonisirten Zustand tritt, so erhellt, dass die unter den erwähnten Umständen erfolgende Ozonisation des gewöhnlichen Sauerstoffes eine Doppelwirkung des Phosphors und der Wärme ist.

Wie ich diess schon wiederholt ausgesprochen habe, betrachte ich den erwähnten Vorgang als typisch, d. h. nehme ich an, dass der Oxidation jedes Körpers, welche unter dem Einflusse der Wärme durch gewöhnlichen Sauer-

stoff bewerkstelliget wird, eine Zustandsveränderung, d. h. die Ozonisation der letztgenannten Materie vorausgeht, indem ich dafür halte, dass dem ozonisirten Sauerstoff allein ein oxidirendes Vermögen zukomme. Je nach der Natur eines direct oxidirbaren Körpers wird diese Ozonisation und was damit auf das Innigste zusammenhängt, auch die Oxidation eines solchen Körpers bei höherer oder niedriger Temperatur erfolgen und merkwürdig genug, sind die meisten Elementarstoffe so beschaffen, dass sie erst bei hohen Wärmegraden den Sauerstoff zu ozonisiren, d. h. sich zu oxidiren vermögen, so dass der gewöhnliche Phosphor eine grosse Ausnahme von der Regel bildet.

Manche zusammengesetzte Materien übertreffen jedoch bei Weitem selbst den Phosphor hinsichtlich des chemisch erregenden Einflusses, den sie auf den gewöhnlichen Sauerstoff ausüben, und ich will zunächst die selbstentzündliche Phosphorwasserstoffverbindung anführen, welche, wie schon deren Benennung andeutet, bei gewöhnlicher Temperatur den Sauerstoff zur chemischen Thätigkeit bestimmt, während unter den gleichen Umständen der isolirte Phosphor und Wasserstoff einen solchen Einfluss nicht äussert.

Vergleichbar diesem Phosphorwasserstoff sind die merkwürdigen Verbindungen mancher Metalle mit den sogenannten Alkoholradikalen, wie z. B. das Stibmethyl, Stibaethyl, Kakodyl u. s. w., welche schon bei sehr niedrigen Temperaturen rasch verbrennen und, wie ich anderwärts erwähnt habe, in einem ganz ausgezeichneten Grade das Vermögen besitzen, die Indigolösung zu zerstören, falls man sie mit dieser Flüssigkeit und gewöhnlichem Sauerstoffgas schützt. Diese Thatsache scheint mir ein sprechender Beweis dafür zu sein, dass unter dem Einflusse des Stibmethylns u. s. w. der gewöhnliche Sauerstoff schon in der Kälte ozonisirt wird, da ja nur  $\overset{0}{\text{O}}$  und nicht O das gelöste Indigoblau

zu oxidiren vermag. Dass beim Schütteln fein zertheilten oder geschmolzenen Phosphors mit gewöhnlichem Sauerstoffgas und Indigolösung letzterer ziemlich rasch gebleicht und diese Farbenzerstörung durch den unter den erwähnten Umständen entstehenden ozonisirten Sauerstoff bewerkstelliget wird, ist eine Thatsache, die ich als bekannt voraussetzen darf.

Aus der Richtigkeit der oben ausgesprochenen Ansicht würde nun folgen, dass die Oxidirbarkeit einer Materie wesentlich bedingt ist von dem Wärmegrad, bei welchem sie die Ozonisation des gewöhnlichen Sauerstoffes bewerkstelliget und zwar so, dass diejenige Substanz als die oxidirbarste angesehen werden müsste, welche bei der niedrigsten Temperatur  $0$  in  $\overset{0}{O}$  überzuführen vermöchte.

Wie die Wärme im Verein mit einer Reihe von Substanzen die Ozonisation des gewöhnlichen Sauerstoffes zu Stande bringt und damit auch die Oxidation dieser Materien selbst ermöglicht, so wirkt in vielen Fällen das Licht und als erläuterndes Beispiel möge hier das Terpentinöl dienen. Wie meine Versuche dargethan haben, vermag diese Materie bei gewöhnlicher Temperatur den Sauerstoff zu ozonisiren und mit  $\overset{0}{O}$  anfänglich eine Verbindung einzugehen, aus welcher er wieder auf andere Substanzen sich übertragen lässt. Diese Ozonisation geht aber in der Dunkelheit äusserst langsam von Statten, während sie selbst bei sehr niedrigen Temperaturen ziemlich rasch erfolgt, falls der mit dem Terpentinöl in Berührung stehende Sauerstoff durch die Sonne beleuchtet ist. Und wie ich ferner schon vor Jahren gezeigt, ist der unter dem Einflusse des Lichtes zu dem Camphenöl getretene Sauerstoff ganz in demselben Zustande, in welchen dieses Element durch die Einwirkung der Electricität oder des Phosphors versetzt wird. Dieser an dem Oele haftende Sauerstoff nemlich zeigt ein eminentes

Oxidationsvermögen auch dann noch, wenn er dem Einflusse des Lichtes entzogen ist.

Von allen bis jetzt bekannten Materien besitzt sicherlich das Stickoxid das stärkste Ozonisationsvermögen, d. h. bedarf am wenigsten der Beihülfe des Lichtes oder der Wärme, um O in  $\overset{\circ}{\text{O}}$  überzuführen; denn schon in der vollkommensten Dunkelheit und bei den allerniedrigsten Temperaturen verwandelt es O in  $\overset{\circ}{\text{O}}$ , damit  $\text{NO}_2 + 2\overset{\circ}{\text{O}}$  bildend. Wie einzig aber auch das Stickoxid bis jetzt noch dasteht hinsichtlich des Einflusses, welchen es auf den gewöhnlichen Sauerstoff ausübt, so gibt es doch noch einige andere unorganische Substanzen, die ihm gleichen. Das Eisenoxidulhydrat führt in der Dunkelheit und Kälte O ziemlich rasch in  $\overset{\circ}{\text{O}}$  über, mit letzterem eine Verbindung ( $\text{Fe}_2\text{O}_2 + \overset{\circ}{\text{O}}$ ) eingehend, aus welcher dieser Sauerstoff unter gegebenen Umständen sich leicht auf oxidirbare Körper übertragen lässt. Aehnlich verhält sich auch das Manganoxidulhydrat, während manche andere Oxide noch der Beihülfe der Wärme bedürfen, um O in  $\overset{\circ}{\text{O}}$  zu verwandeln und damit eine  $\overset{\circ}{\text{O}}$ -haltige Verbindung zu bilden, wie z. B. BaO, KO u. s. w.

Die Materien jedoch, von denen ich glaube, dass sie hinsichtlich ihres Verhaltens zum gewöhnlichen Sauerstoff die grösste Aehnlichkeit mit dem Stickoxide zeigen würden, sind bis jetzt noch nicht im isolirten Zustande bekannt und daher noch hypothetische Körper. Schon vor einiger Zeit habe ich die Untersalpetersäure mit dem Jod, Brom und Chlor verglichen und geglaubt, aus der schlagenden Aehnlichkeit, welche zwischen den physikalischen und chemischen Eigenschaften dieser vier Materien besteht, den Schluss ziehen zu dürfen, dass sie auch ihrer chemischen Natur nach einander nah verwandte Körper seien, wie weit sie auch die heutigen Lehren der Chemie aus einander reissen.

Da nun die Untersalpetersäure eine Sauerstoffverbindung und zwar nach meiner Ansicht  $\text{NO}_2 + 2\overset{\circ}{\text{O}}$ , d. h. ein Superoxid ist, so bin ich geneigt, der ältern Theorie gemäss anzunehmen, dass auch das Jod, Brom und Chlor Superoxide seien, deren halber Sauerstoffgehalt im ozonisirten Zustande sich befindet.

Nach dieser Annahme würde es ein Murium-, Bromium- und Jodiumoxid =  $\text{MuO}$ ,  $\text{BrO}$  und  $\text{JdO}$  geben, welche Oxide wir aber bis jetzt eben so wenig als deren Radikale im isolirten Zustande und nur in Verbindung mit Wasser als die sogenannte Chlor-, Brom- und Jodwasserstoffsäure, oder mit basischen Oxiden als Haloidsalze, oder aber auch mit  $\overset{\circ}{\text{O}}$  vergesellschaftet als Chlor, Brom und Jod, oder als die Sauerstoffsäuren dieser vermeintlichen einfachen Körper kennen.

Die gleiche Aehnlichkeit, welche zwischen der Untersalpetersäure und den Superoxiden des Muriums, Bromiums u. s. w. besteht, würde sich nach meinem Dafürhalten auch zwischen dem Stickoxid und dem Muriumoxid u. s. w. zeigen hinsichtlich des ozonisirenden Einflusses, welchen sie auf den gewöhnlichen Sauerstoff ausüben. Ich bin desshalb auch geneigt zu vermuthen, dass die Oxide des Muriums u. s. w. gleich dem Stickoxid in ihrem isolirten Zustande farblose Gase seien und beim Zusammentreffen mit gewöhnlichem Sauerstoffgas schon in der Kälte zu gefärbten Verbindungen: zu Murium-, Bromium- und Jodiumsuperoxid (Chlor, Brom und Jod) sich vereinigen würden, gerade so, wie das Stickoxid zu dem gefärbten Sticksuperoxid (Untersalpetersäure).

Durch chemische Vergesellschaftung werden in der Regel die Eigenschaften einer Materie mehr oder weniger verändert und namentlich so ihr Verhalten zum Sauerstoff. Während z. B. die wasserfreie phosphorichte Säure den



gewöhnlichen Sauerstoff kräftigst ozonisirt und deshalb in demselben verbrennt, erleidet das ozonisirende Vermögen derselben eine starke Schwächung durch ihre Verbindung mit Wasser, Kali u. s. w. Könnte sich das Stickoxid mit Wasser oder Salzbasen vergesellschaften, so ist kaum daran zu zweifeln, dass es in solchen Verbindungszuständen entweder gar nicht mehr oder doch viel schwächer in der Kälte ozonisirend auf den gewöhnlichen Sauerstoff einwirken würde, als es diess im ungebundenen Zustande thut. In der That geht die Ueberführung des an Eisenoxidulsalzlösungen gebundenen Stickoxides in Untersalpetersäure in Berührung mit O langsamer von Statten, als diejenige des freien  $\text{NO}_2$ .

So verhält es sich mit den von mir angenommenen Hydraten des Murium-, Bromium- und Jodiumoxides (Chlor-, Brom-, Jodwasserstoffsäure). Durch die chemische Vergesellschaftung mit Wasser wird das ozonisirende Vermögen zweier dieser Oxide aufgehoben und nur einem bleibt dasselbe noch in einem merklichen Grade, nemlich dem Jodiumoxidhydrat (Jodwasserstoffsäure).

Von der Jodwasserstoffsäure habe ich gezeigt, dass sie durch ozonisirten Sauerstoff unter Jodausscheidung und Wasserbildung gemäss der gewöhnlichen Theorie, unter Bildung von Jodiumsuperoxid (Jod) und Ausscheidung von Wasser nach meiner Ansicht augenblicklich zersetzt wird. Bekannt ist nun, dass auch, wiewohl langsam, der gewöhnliche Sauerstoff eine solche Zersetzung der Jodwasserstoffsäure zu bewerkstelligen vermag, aus welcher Thatsache ich eben schliesse, dass selbst das Jodiumoxidhydrat noch einen merklichen ozonisirenden Einfluss auf O ausübe. Die Hydrate der beiden andern Oxide (Chlor- und Bromwasserstoffsäure), weil ihnen dieses Vermögen abgeht, werden bekanntlich vom gewöhnlichen Sauerstoff nicht, wohl aber

sowohl vom freien als gebundenen  $\overset{0}{O}$  zersetzt unter Erzeugung von Muriumsuperoxid u. s. w. und Ausscheidung von Wasser, gemäss den Gleichungen  $MuO, HO + \overset{0}{O} = Mu\overset{0}{O}O + HO$  oder  $2 MuO, 2 HO + Mn\overset{0}{O}O = Mu\overset{0}{O}O + MnO, MuO + 2HO$ .

Auch die meisten Verbindungen des Jodiumoxides mit basischen Metalloxiden (Jodmetalle) verhalten sich dem Jodiumoxidhydrat ähnlich. Schon bei gewöhnlicher Temperatur scheidet der gewöhnliche Sauerstoff das Metalloxid aus, indem er das Jodiumoxid zu Superoxid oxidirt, es findet aber diese Reaction rascher in der Wärme als in der Kälte statt, weil durch jene das ozonisirende Vermögen des gebundenen Jodiumoxides gesteigert wird, wie ein Gleiches in so vielen andern Fällen geschieht.

Die aus der Verbindung der alkalischen Basen mit Jodiumoxid entspringenden Salze (die alkalischen Jodmetalle) verhalten sich in der Kälte vollkommen gleichgültig gegen den gewöhnlichen Sauerstoff, woraus erhellt, dass das ozonisirende Vermögen des so gebundenen Jodiumoxides gänzlich aufgehoben ist. Die weiter oben gemachten Angaben zeigen aber, dass bei erhöhter Temperatur die gleichen Salze in Berührung mit  $O$  sich ganz so verhalten, wie diess die übrigen Jodmetalle, z. B. das Jodmagnium, Jodzink, Jodeisen u. s. w. bei gewöhnlicher Temperatur thun, woraus zu ersehen, dass unter dem Einflusse der Wärme die gleichsam schlummernde ozonisirende Thätigkeit des alkalisch gebundenen Jodiumoxides wieder geweckt wird. Wer das Jod für einen einfachen Körper ansieht, muss natürlich die besprochenen Erscheinungen anders deuten und die nächste Ursache derselben in den mit dieser Materie verbundenen alkalischen Metallen suchen.

Den voranstehenden Erörterungen gemäss würde also meine Meinung dahin gehen, dass der erhitzte gewöhnliche

Sauerstoff an und für sich noch nicht fähig sei, irgend eine Materie zu oxidiren, sondern dass letztere selbst auch einen Einfluss auf diesen Sauerstoff auszuüben habe ähnlich demjenigen, den z. B. der Phosphor gegen das gleiche Element äussert, dass mit andern Worten die Allotropie oder Ozonisation des gewöhnlichen Sauerstoffes, welche jeder Oxidation vorausgehen muss, als die gedoppelte Wirkung der Wärme und der oxidirbaren Materie anzusehen sei.

### **Ueber die verschiedenartigen Zersetzungen, welche die alkalischen Jodate, Bromate und Chlorate in der Hitze erleiden.**

Von C. F. SCHENBEIN.

(Den 7. Mai 1856.)

Es ist bekannt, dass bei höherer Temperatur diese Salze in Jodide, Bromide, Chloride und Sauerstoff zerfallen, hierbei aber auch noch Spuren freien Jodes, Bromes und Chlores zum Vorschein kommen und deshalb die rückständigen Haloidsalze kleine Mengen Kali's u. s. w. enthalten, aus welchen Thatsachen erhellt, dass ein alkalisches Jodat u. s. w. in der Hitze auf zweierlei Weisen zersetzt wird: der grössere Theil des Salzes in Jodkalium u. s. w. und Sauerstoff, der kleinere in Jod u. s. w., Sauerstoff und Alkali.

Warum die genannten Salze nicht ihrer ganzen Masse nach entweder nur auf die eine oder andere Art zerlegt werden, ist meines Wissens bis jetzt noch nicht erklärt worden und ich habe deshalb in der Absicht die nächste Ursache dieser merkwürdigen Doppelzersetzung zu ermitteln, eine Reihe von Versuchen angestellt, deren Ergebnisse

mir nicht ohne alles wissenschaftliche Interesse zu sein scheinen.

Es ist an und für sich wenig wahrscheinlich, dass verschiedene Portionen einer der zersetzenden Einwirkung der Wärme unterworfenen Masse eines solchen Salzes, des jodsauren Kalis z. B., verschiedenartig sich zersetzen, gleichzeitig die Eine in Jodkalium und Sauerstoff, die Andere in Jod, Sauerstoff und Kali zerfalle, insofern anscheinend wenigstens alle Salztheile unter gleichen Umständen sich befinden, wesshalb sich auch vermuthen lässt, dass die eine dieser Zersetzungen secundärer Art sei.

Aus schon anderwärts von mir angegebenen Gründen betrachte ich die Jodsäure, Bromsäure und Chlorsäure als Verbindungen, deren ganzer Sauerstoffgehalt im ozonisirten Zustande sich befindet, wesshalb ich ihnen auch die Formeln  $\overset{0}{\text{J}}\overset{0}{\text{O}}_5$ ,  $\overset{0}{\text{Br}}\overset{0}{\text{O}}_5$  und  $\overset{0}{\text{Cl}}\overset{0}{\text{O}}_5$  gebe, wenn ich deren Zusammensetzung im Sinne der heutigen Lehren über die Natur des Jodes, Bromes und Chlores bezeichnen soll.

Wie nun erfahrungsgemäss unter dem Einflusse der Wärme das freie  $\overset{0}{\text{O}}$  wieder in  $\text{O}$  sich zurückführen lässt, so auch in den meisten Fällen das gebundene  $\overset{0}{\text{O}}$  und früher schon habe ich darzuthun versucht, dass die nächste Ursache der Zersetzung aller Sauerstoffverbindungen, welche durch die Hitze  $\text{O}$  aus sich entbinden lassen, in der Ueberführung des in ihnen enthaltenen  $\overset{0}{\text{O}}$  in  $\text{O}$  zu suchen sei.

Je nachdem  $\overset{0}{\text{O}}$  mit dieser oder jener Materie vergesellschaftet ist, findet diese Zustandsveränderung, also auch die Ausscheidung des Sauerstoffes bei niedrigern oder höhern Temperaturen statt; ja es gibt  $\overset{0}{\text{O}}$ haltige Verbindungen, deren  $\overset{0}{\text{O}}$  durch die Hitze allein nicht in  $\text{O}$  überführbar ist.

$\text{Au}\overset{\circ}{\text{O}}_3$  zerfällt in Au und O bei einer Temperatur, die um ein Merkliches niedriger ist als diejenige, bei welcher  $\text{Hg}\overset{\circ}{\text{O}}$  in Metall und gewöhnlichen Sauerstoff oder  $\text{MnO} + \overset{\circ}{\text{O}}$  in MnO und O zerlegt wird. Eisenoxid  $= \text{F}_2\text{O}_2 + \overset{\circ}{\text{O}}$  lässt bei den allerhöchsten Hitzgraden sein  $\overset{\circ}{\text{O}}$  nicht in O verwandeln, wesshalb es auch unter diesen Umständen keinen Sauerstoff abgibt.

Das  $\overset{\circ}{\text{O}}$  der freien Jodsäure, Bromsäure und Chlorsäure geht in O über bei Temperaturen, die niedriger sind als diejenigen, bei welchen dasselbe  $\overset{\circ}{\text{O}}$  in O übergeht, falls die besagten Säuren sich an Basen gebunden finden. Und die Natur der Basen selbst übt wieder einen Einfluss auf die Temperatur aus, bei welcher sich diese Säuren zersetzen und zwar einen um so grössern, je kräftiger die Basis, mit der sie vergesellschaftet sind.

Wie wohl bekannt, zersetzen sich z. B. die jodsauren Salze, welche kein alkalisches Metalloxid zur Basis haben, in Jod, Sauerstoff und Oxid bei Temperaturen, die niedriger sind als diejenigen, bei welchen die Jodate mit alkalischer Basis zerlegt werden, welche letzteren von den erstern auch noch wesentlich dadurch sich unterscheiden, dass sie ihrer grössern Masse nach in Jodmetall und Sauerstoff sich umsetzen.

Die Thatsache, dass aus den alkalischen Jodaten u. s. w. in der Hitze wenigstens Spuren von Jod u. s. w. sich entbinden und im rückständigen Jodmetall u. s. w. einiges freie Alkali angetroffen wird, gibt nach meinem Dafürhalten der Vermuthung Raum, dass die Zersetzung dieser Salze nicht anders bewerkstelliget wird als diejenige der übrigen Jodate u. s. w., d. h. dass die Wärme zunächst das Zerfallen ihrer Säure in Jod u. s. w. und Sauerstoff verursacht.

Da aber die Zersetzung z. B. der Säure des Kalijodates erst bei einer Temperatur stattfindet, bei welcher freies Jod und Kali sich in Jodkalium und Sauerstoff umsetzen, so muss auch das unter den erwähnten Umständen aus dem Zerfallen der Jodsäure hervorgehende Jod in der angegebenen Weise auf das gleichzeitig frei gewordene Kali einwirken, somit auf eine secundäre Art Jodkalium gebildet und Sauerstoff entbunden werden. Die Spuren freien Jodes und Kalis, welche man bei der Zerlegung des Kalijodates erhält, hätte man demnach als kleine Reste der ursprünglichen Zersetzungseducte des Salzes anzusehen.

Liesse sich nun die an Kali gebundene Jodsäure in Jod und Sauerstoff zerlegen bei einer Temperatur, bei der das Jod noch nicht auf das Kali einwirkte, so müsste auch das jodsaure Kali nach Art der nicht alkalischen Jodate zersetzt werden können, nemlich in Jod, Sauerstoff und Kali.

Die Untersuchungen Döbereiner's, Mitscherlich's und meine eigenen haben dargethan, dass nicht wenige Substanzen es vermögen, Sauerstoff aus dem Kalichlorat zu entbinden bei einer Temperatur, wobei das Salz für sich allein noch nicht zerlegt wird; auch habe ich beobachtet, dass bei Anwesenheit solcher Contactsubstanzen dem aus dem chlorsauren Kali sich entbindenden Sauerstoff merklich mehr Chlor beigemischt ist, als dem gleichen Gase, welches durch die Wärme allein aus besagtem Salze abgeschieden wird.

Da das jodsaure Kali dem chlorsauren in so vielen Beziehungen gleicht, so liess sich vermuthen, dass die Substanzen, welche die Zersetzung des einen Salzes begünstigen, auch auf das andere einen ähnlichen Einfluss ausüben werden. Vom Mangansuperoxid ist längst bekannt, dass es schon beim Schmelzpunkte des Kalichlorates mit stürmischer Heftigkeit Sauerstoffgas aus diesem Salze ent-

bindet, bei einer Temperatur also, welche noch merklich tief unter derjenigen liegt, bei welcher das Salz für sich allein zersetzt wird, und ich habe vor einigen Jahren gezeigt, dass namentlich auch der Graphit ähnlich dem Mangansuperoxide wirke.

In der Hoffnung, mittelst der beiden genannten Substanzen das Kalijodat gänzlich in Jod, Sauerstoff und Kali zerfallen zu können, stellte ich neuerlichst eine Reihe von Versuchen an, aus deren Ergebnissen man abnehmen kann, in wie weit meine Erwartung gegründet war. Wird ein inniges Gemeng zu einem Theil aus möglichst fein gepulvertem Kalijodat und zu zwei Theilen aus gleich beschaffenem Mangansuperoxid bestehend bis zu einer Temperatur erhitzt, bei welcher das Salz für sich allein noch keine Zersetzung erleidet, so entwickelt sich Jod in so reichlicher Menge, dass das Zersetzungsgefäß mit tief violetten Dämpfen sich erfüllt, und erhält man das Gemeng hinreichend lange auf dieser Temperatur, so hört die Jodentbindung auf. Zu wiederholten Malen habe ich die Menge des auf diese Weise aus 400 Milligrammen Kalijodates erhaltenen Jodes bestimmt und gefunden, dass dieselbe 220—226 Milligramme betrug, woraus erhellt, dass nahezu der ganze Jodgehalt des Salzes im isolirten Zustande gewonnen wurde, da 400 Theile Jodates 236 Theile Jodes enthalten. Es ist daher kaum daran zu zweifeln, dass unter Beobachtung der geeigneten Vorsichtsmassregeln hinsichtlich der Pulverung, Mengung und Erhitzung der zum Versuche dienenden Substanzen das jodsaurer Kali mittelst Mangansuperoxides vollständig in freies Jod, Sauerstoff und Kali sich zerfallen lässt, d. h. gerade so zersetzt werden kann, wie jedes andere nicht alkalische Jodat.

Wie schon erwähnt, wirkt der Graphit ähnlich dem Mangansuperoxid und ich habe mittelst jener Substanz aus

dem Kalijodat ebenfalls beinahe den ganzen Jodgehalt des Salzes in Freiheit gesetzt; ich darf aber nicht unbemerkt lassen, dass die Wirksamkeit des Mangansuperoxydes diejenige des Graphites um ein Merkliches übertrifft, wie aus der Thatsache erhellt, dass  $MnO_2$  schon bei  $100^\circ$  zwar schwache aber doch noch nachweisbare Spuren von Jod aus dem jodsauren Kali frei macht, während diess der Graphit nicht zu thun vermag. Stellt man ein Probegläschen mit einem innigen Gemeng von Kalijodat und Mangansuperoxid in siedendes Wasser, so wird ein mit Stärkekleister behafteter in das Gefäss eingeführter Papierstreifen bald deutlich blau, unter welchen Umständen derselbe über einem Gemeng von Kalijodat und Graphit ungefärbt bleibt.

Was das Verhalten des Kalichlorates betrifft, so ähnelt es zwar demjenigen des Jodates, doch ist es mir bis jetzt noch nicht gelungen, jenes Salz seinem grössern Theile nach in Chlor, Sauerstoff und Kali zu zerlegen; denn unter welche Umstände ich es auch versetzen mochte, immer wurde doch nur der kleinere Theil in der angegebenen Weise zersetzt und zerfiel der grössere in Chlorkalium und Sauerstoff. Doch muss ich der interessanten Thatsache erwähnen, dass unter dem Berührungseinflusse des Mangansuperoxydes schon bei einer Temperatur, die noch merklich tief unter dem Schmelzpunkte des Kalichlorates liegt, aus diesem Salze merkliche Mengen Chlores in Freiheit gesetzt werden. Wird ein inniges Gemeng, zur Hälfte aus dem besagten Superoxid, zur Hälfte aus Kalichlorat bestehend, in einem Probeglas bis zu  $150\text{--}160^\circ$  erhitzt und führt man nun in das Gefäss einen Streifen feuchten Jodkaliumstärkepapiers (wie ich es zu ozonometrischen Zwecken benütze) oder ein mit frischer Guajaktinctur getränktes Stück Filtrirpapier ein, so färben sich diese Streifen deutlich blau,



und wird das Gemeng noch etwas stärker aber nicht bis zum Schmelzpunkte des Salzes erhitzt, so also, dass das Gemeng noch pulverig bleibt, so entbindet sich so viel Chlor, dass man dasselbe deutlich riecht und in das Gefäss gehaltene durch Indigotinctur gebläute oder durch Schwefelblei gebräunte Papierstreifen ziemlich rasch sich bleichen.

## ZOOLOGIE und PHYSIOLOGIE.

### Ueber die Befruchtung des Eies von *Echinus esculentus*.

Von Prof. G. MEISSNER.

(Den 5. Dec. 1855.)

Nach einem kurzen Ueberblick über die bei Thieren und Pflanzen in der neuesten Zeit gefundenen Thatsachen, die Physiologie der Zeugung betreffend, beschrieb der Vortragende noch Beobachtungen, welche auf Helgoland im Sommer 1855 angestellt wurden, zunächst das Ei und die Spermatozoiden von *Echinus esculentus* nebst deren Entwicklungsgeschichte. Die reifen Eier, aus der Theilung von Mutterzellen, weiblicher Keimzellen, hervorgegangen, besitzen alle in ihrer sehr zarten Dotterhaut eine Mikropyle und sind ausserhalb der von Anfang an vorhandenen Dotterhaut (Zellmembran) von einer zähen Eiweisssschicht umgeben. Das Keimbläschen ist in zur Ausstossung reifen Eiern bereits verschwunden; die Dotterkörnchen zeigen eine sehr deutliche radiäre Gruppierung um ein helles Centrum, welches sich als ein röthlicher, zähflüssiger Tropfen isoliren lässt. Eine Randschicht des Dotters geht einen Verdichtungs- und Verschmelzungsprocess ein, in Folge dessen der Dotter innerhalb der Dotterhaut von einer neuen an-

sehnlichen Membran eng umgeben wird. Diese neugebildete Hautschicht, (welche sehr viel Analogie mit neuerdings bei in Algensporen beobachteten (Pringsheim) Vorgängen darbietet), umschliesst den Dotter jedoch zuerst nur bis zu der Stelle, wo sich in der Dotterhaut die Mikropyle findet; hier lässt jener Verdichtungsprocess zunächst eine der Mikropyle entsprechende Stelle des Dotters frei und somit nach Aussen offen. Reife Eier wurden mit reifem Samen gemischt und so künstliche Befruchtung eingeleitet, welche in mehren Versuchen vollständig gelang, so dass das Eindringen der Spermatozoiden durch die Mikropyle der Dotterhaut und durch die vor der neugebildeten Hautschicht noch frei gelassene Lücke in den weichen Dotter vielfach beobachtet werden konnte. Nach dem Eindringen einiger Spermatozoiden (von einer ausserordentlich grossen Anzahl derselben, welche sich vor der Mikropyle in dichtem Haufen ansammeln) wird der weiche Dotter sammt den eingedrungenen Samenelementen völlig abgeschlossen, indem die Hautschicht jetzt sich auch über die Lücke erstreckt. Die Dotterhaut erleidet gar keine Veränderungen; sie kann verloren gehen, ohne dass dadurch die ersten Stadien zur beginnenden Embryonalentwicklung gehemmt werden. Diese, der Furchungsprocess nämlich, beginnt sehr bald nach der Befruchtung. Der die Stelle eines Kerns vertretende röthliche, zähflüssige Tropfen, der oben erwähnt wurde, theilt sich und der Dotter sondert sich in zwei Massen, deren jede sich um ein Centrum wieder radiär gruppirt; und so schreitet der Vorgang fort. Bei der peripherischen Durchfurchung der Dottermasse scheint die Hautschicht eine Rolle zu spielen; es wurden Duplicaturen derselben zwischen die Furchungskugeln hineinwachsend beobachtet.

## Ueber *Filaria medinensis*.

Von Prof. G. MEISSNER.

(Den 20. Febr. 1856.)

Untersuchungen einiger in Berlin aufbewahrter Weingeistexemplare der *Filaria medinensis* haben dem Vortragenden ergeben, dass dieser Wurm der Organisation seines Ernährungsapparats nach in die Ordnung der Gordiaceen gehört. Ein Darmkanal ist nicht vorhanden, statt dessen der den Gordiaceen eigenthümliche Zellkörper; ein After fehlt, und die Oeffnung am Schwanzende, welche für den After gehalten wurde, ist die weibliche Geschlechtsöffnung. Der Kopf fehlte an den untersuchten Exemplaren.

Die *Filaria medinensis* dürfte übrigens nicht mit einem der beiden bisher bekannten Genera der Gordiaceen, *Gordius* und *Mermis*, vereinigt werden, sondern würde ein besonderes drittes Genus bilden, wobei der Name *Filaria* wo möglich zu vermeiden wäre.

Der Vortragende beschrieb dann, im Wesentlichen mit Jacobson übereinstimmend, die von ihm in grosser Menge im Uterus gefundenen Jungen, deren Larvennatur hervorgehoben wurde; und daran knüpften sich noch einige Vermuthungen über die Naturgeschichte des merkwürdigen Thieres, so weit die spärlichen und beiläufigen älteren Beobachtungen Anhaltspunkte lieferten.

## Ueber menschliche Anencephalie.

Von Prof. L. RÜTIMEYER.

(Den 26. März 1856.)

Der menschliche Schädel bildet insofern die Spitze der Schädelbildung unter den Wirbelthieren, als zum Aufbau

der hier das Maximum relativer Ausdehnung erreichenden Hirnkapsel die grösste Zahl von Knochen verwendet wird, während entgegengesetzt der Facialtheil des Schädels mit einziger Ausnahme der zahntragenden Knochen auffallend verkümmert ist, hauptsächlich deshalb, weil ein grosser Theil der Facialknochen zur Bildung der Hirnkapsel verwendet wird. Es kann dies Verhältniss noch gesteigert werden bei pathologischer Ausdehnung der Hirnkapsel durch Hydrocephalus; das entgegengesetzte Resultat aber und daher gewissermassen retrograde Annäherung an Schädelformen unterer Thierclassen lässt sich erwarten bei pathologischem Defect des Gehirns.

Unter den mit sehr verschiedenen Namen bezeichneten und von verschiedenen Ursachen herrührenden Entleerungen der Hirnkapsel von ihrem Inhalt erreicht wohl jene fälschlich Anencephalie genannte Ektopie des Gehirns den höchsten Grad und übt den grössten Einfluss auf die umgebenden harten Theile, bei welcher das Gehirn durch sein natürlichstes Abzugsrohr, durch das Hinterhauptsloch nach aussen tritt. Es ist begreiflich, dass diese Fälle von Encephalocele, mögen sie bis zur Anencephalie führen oder nicht, fast nie ohne gleichzeitiges Offenbleiben des Hirnkanals sich finden, und zwar nicht nur Spina bifida, sondern auch Cranium bifidum. Ein exquisiter Fall eines solchen Cranium bifidum, der in der hiesigen Sammlung aufbewahrt wird, gab den Anlass zur Vergleichung der in der Litteratur verzeichneten Fälle, die sich sämmtlich durch so ausserordentliche und im Gebiet von Missbildungen kaum erwartete Analogie der Resultate auszeichnen, dass die Definirung und der Nachweis der Tragkraft derselben von Wichtigkeit scheint.

Der Occipitalwirbel warmblütiger Säugethiere charakterisirt sich im Allgemeinen durch die grosse Aehnlichkeit mit den Körperwirbeln, wobei indess die Spina ausseror-

dentlich vergrössert ist und die Parapophysen nicht selbstständig, sondern mit den Neurapophysen verwachsen und, speciell beim Menschen, äusserst reducirt sind. Bei den Anencephalis bilden die Theile dieses Segmentes keinen geschlossenen Ring, sondern bleiben in Form von Spina bifida offen, oft so weit, dass der ganze Ring nach aussen gestülpt wird und das Schädelbein sammt der Innenwand der Schädelkapsel nach aussen tritt. Das Centrum behält dabei seine Form, allein die Bogen (Neurap. und Parap.) treten rippenähnlich nach aussen. Schon beim normalen Fötus sind diese Seitentheile stärker verlängert als beim Erwachsenen, allein dieses strebepfeilerartige Nachaussetreten findet sich normaler Weise nur bei Fischen und Reptilien, wo es besonders beim Krokodil die grosse Breite der Schädelbasis bewirkt. Die Spina occip. ist bei den Anencephalis ganz menschlich gebildet, aus vier Theilen, (Interpariet. und getheilte Squama); die Missbildung beschränkt sich hier auf ungeheure Spina bifida.

Die Veränderungen im zweiten Segment beschränken sich nicht mehr auf blosses Spina bifida. Der Keilbeinkörper ist wieder wenig verändert. Die grossen Flügel treten in grosser Ausdehnung an der Unterfläche des Schädels zu Tage. Allein während sie bei den Säugethieren, vom Menschen abwärts, einen immer grössern Antheil an der Bildung der seitlichen Schädelwand nehmen, sind sie hier von dieser Function gänzlich entfernt und in das Dach der Orbita nach vorn gedrängt; For. rot. und ovale verschmelzen, und die Verbindung der Flügel mit den Parietalia kömmt nicht zu Stande, sondern mit dem Frontale. Die normale Spina dieses Segmentes, das Parietale, ist zwar nicht immer mitergriffen von der Spina bifida, allein das Interparietale vermag nur durch stielartige Verlängerung die Verbindung mit dem Parietale einzuhalten. Die Parietalia bilden daher, wie das einzige Parietale des Krokodils, den

hintern wenigstens scheinbaren Rand der Schädelkapsel, obschon aus ganz anderm Grund als dort. — Die Parapoph. dieses Wirbels, das Mastoideum, ist erst in der Entstehung begriffen; an seiner Stelle findet sich eine Lücke, ausgefüllt durch eine Knorpelmasse, in welcher erst die Ossification beginnt. Die kleine Mastoidplatte ist in engster Verbindung mit dem Tympanicum und Petrosium, ohne indess noch damit verwachsen zu sein; sie bleibt horizontal an der Schädelbasis und scheint daher nur die menschliche Beziehung zum Gehörapparat zu haben, noch nicht wie bei Kaltblütigen, die stark ausgesprochene Function einer Muskelparapophyse. Von seiner normalen Lage (zwischen Parietale und Ala magna) ist es bekanntlich im Menschen verdrängt durch das zwischeneingeschobene Parietale.

Sehr auffallend ist die enorme Ausdehnung des Petrosium, das den beträchtlichsten Knochen der Schädelbasis bildet, und nach hinten an die Exoccip., nach vorn an die Alisphen., nach innen an das Sphen. und nach aussen an das Mastoideum stösst.

Das Squamosum ist derjenige Knochen, der am ganzen Wirbelthierschädel den grössten Variationen ausgesetzt ist, und durch seine Verbindungen die einzelnen Classen am meisten charakterisirt. Bei Fischen und Schlangen fehlend, bei den übrigen Oviparen einem Processus uncinatus ähnlich die Basis des Oberkiefers auf den Aufhängestiel des Unterkiefers stützend, beginnt es bei den Säugethieren aus einem langen Knochen sich in einen platten zu verwandeln und sich zwischen Unterkiefer und dessen Insertionspunkt einzudrängen, bis endlich beim Mensch dieser der Schädelbildung ursprünglich durchaus fremde Knochen sich so sehr zwischen die Elemente des Occipital- und Parietalwirbels einschleibt, dass er die ausgedehntesten Verbindungen eingeht, mit dem Mastoideum, das ebenso von seiner Function einer Muskelparapophyse an die Schädelbasis herabsteigt,

um dem Gehörapparat zu dienen, mit dem Petrosum, das ohnehin mit dem Mastoideum sehr allgemein anchylosirt, mit dem Tympanicum, dem von seiner Stelle gedrängten Aufhängestiel der Mandibel, mit dem Styloideum, einem von der Schädelbildung gänzlich unabhängigen Theil des Respirationsskelettes. Wir haben demnach in der allmählichen Reduction des Squamosum von der Function eines Schädelknochens zu dessen ursprünglicher bloß zygomaticschen Function als Brücke zwischen Jugale und Tympanicum den deutlichsten Massstab für die Höhe eines Schädels auf der Thierscala.

Der angegebene schneidende Säugethiercharakter des Squamosum ist bei den Anencephalen nicht vollständig entwickelt. Es articulirt freilich der Unterkiefer ausschliesslich mit der Wurzel des Proc. zygomaticus Ossis squamosi, allein das Squamosum selbst ist schwach entwickelt, in die Länge gezogen wie bei Oviparen, obschon immer noch durch eine lange Schuppennath in Verbindung mit dem Parietale; die ausgedehnten Verbindungen im normalen Menschen sind hier also alle eingehalten worden.

Das Tympanicum, das nach Verlust der oviparen Function eines Aufhängestiels des Unterkiefers, bei den Säugethieren zur Bergung des mittlern Ohres dient, als Bulla ossea, ist bei dem Menschen auf das Minimum reducirt, indem es bloß noch als knöcherner Rahmen für das Trommelfell dient. Die Anencephali haben noch eine Art Bulla ossea, welche, was wichtig ist, mit einem kleinen vordern Fortsatz an den Proc. condyloideus des Unterkiefers stösst und so die höchst charakteristische Verbindung, welche zwischen diesen zwei Knochen bei den Oviparen besteht, wiederherstellt, obschon in der That das Squamosum am Unterkiefergelenk den grössten Antheil hat.

Im Frontalsegment ist auffallend die ausserordentliche Reduction der Frontalia und das Nachinnentreten der Alæ



magnæ, wodurch diese nach hinten mit dem Squamosum zusammenstossen wie in den Malaischen Rassen und den Affen.

Im Nasalsegment tritt erstlich die schnauzenartige Verlängerung der Maxilla an den Tag, besonders merklich an der Gaumenfläche. Von dem Gaumenbein führt beim Fisch ein Stützpfiler, das Os pterygoideum, nach dem Unterkiefer, ähnlich dem Jochbogen der Vögel und Reptilien. Da wo dieser eigentliche Jochbogen vorhanden ist, stützt sich dann oft das Pteryg. nur auf die Schädelbasis (Keilbein) oder bildet bei Säugethieren blos einen frei endigenden mit der Ala magna verbundenen Fortsatz. Bei den Anencephalis kömmt die Verbindung zwischen Pter. und Sphen. nicht zu Stande, sondern die Pterygoidea richten sich ähnlich wie bei vielen niedern Säugethieren (Edentaten) horizontal direct nach hinten, ohne indess die Mandibel zu erreichen.

Einfache Folgerungen dieser Verhältnisse sind die Modificationen der Höhlen der anencephalischen Schädel. Eine Hirnhöhle existirt eigentlich nicht; nur die hinterste Hirngrube ist da, allein mit so convexer statt concaver Basis, dass die Hauptmasse des Gehirns auf den Hals- und Rückenwirbeln liegt, deren seitliche Elemente sich dadurch in die Queere ausdehnen und unter sich verwachsen wie bei Cetaceen.

Es ist aufmerksam gemacht worden auf die grosse Constanz, mit welcher diese Veränderungen in allen Fällen dieser Anencephalie durch Cranium bifidum auftreten. Wichtig und fruchtbar für die vergleichende Anatomie ist dabei besonders die Betrachtung der grossen Constanz der Abweichungen vom normalen menschlichen Schädelbau. Dahin gehören die grosse seitliche Ausdehnung der Exoccipitalia, die Verschiebung der Parietalia und Frontalia nach hinten, und entsprechendes Nachvorndrängen der Alæ magnæ, die Unterdrückung des Mastoideum und enge Anheftung an das

gigantische Petrosium, die engere Verbindung des Tympanicum mit der Mandibel, die nach hinten gestreckte Form der Squamosa und Pterygoidea.

Einige dieser Verhältnisse erklären sich aus der frühen Zeit, in welcher die Missbildung den Ursprung nahm, so die fehlende Vereinigung von Pariet. und Front. mit ihren entsprechenden Neurapophysen, das Fehlen des immer sehr spät gebildeten Mastoideum. Unerklärt ist dagegen die stete und enorme Ausdehnung des Petrosium, das durchaus nicht etwa einer der früh ossificirenden Theile des Schädels ist. Die Erklärung von Geoffroy durch ungehinderte Ausdehnung in Folge der Befreiung vom Hirndruck genügt nicht, da der Hirnsack doch noch auf dem Petrosium ruht, und da sie der sonst sehr späten Verknöcherung dieses Knochens widerspricht.

Am meisten Interesse bieten die seitliche Ausdehnung der Exoccipitalia, die Verbindung von Tympanicum und Mandibel, die veränderte Richtung und Form von Squamosum und Pterygoideum. Es entsprechen diese Verhältnisse durchaus den normalen Bildungen bei untern Säugethieren, Oviparen etc. und müssen als solche aufgefasst werden. Es ist wohl sicher, dass von den unserer Beobachtung zugänglichen Momenten, welche auf die Bildung der Schädelform einfließen, die Ausdehnung des von dem Schädel umschlossenen Gehirnes und die Epoche der Verbindung der dasselbe umhüllenden Knochen, d. h. die Reihenfolge, in welcher die Knochenkerne zusammenfließen, die wichtigsten sind, weil die frühesten.\*) Erst später treten dann noch andere Verhältnisse, wie Entwicklung der Sinnesorgane, der Kauorgane und der zudienenden Musculatur in Wirksamkeit. Es liegt daher in dieser so stark ausgesprochenen Tendenz des Skelettes höherer Thiere, bei gegebenem

---

\*) Vgl. Bruch, in den Schweiz. Denkschr. 1852.

Anlass (in diesem Fall Verkleinerung des intracranialen Hirnvolumens) zu Bildungen zurückzusinken, wie sie niedrigere Thiere zeigen, einer der stärksten Belege für die Energie des gemeinsamen Planes, welcher der Bildung des Wirbelthierschädels zu Grunde liegt.

Wichtig ist überdiess die Stütze, welche durch diese Thatsachen die Resultate der vergleichenden Osteologie erhalten, entgegen der Entwerthung, welche denselben von Seite der bisherigen Untersuchung des Primordialschädels drohte. Die behauptete Unvereinbarkeit der durch die Entwicklungsart gewonnenen mit den durch Vergleichung der erwachsenen Knochen erhaltenen Resultaten scheint überhaupt noch durchaus nicht bestätigt zu sein, ja selbst wenig Grund da zu sein, die Vergleichung zwischen Schädel und Wirbelsäule nur zwischen deren primordialen Theilen geltend machen zu wollen. Selbst eine fernere Bestätigung der von den Ergebnissen der vergleichenden Osteologie erwachsener Skelette bisher ganz verschiedenen Resultate der Entwicklungsart der Knochen würde die bisher erreichten Homologien nur in Analogien reduciren, diese letztern aber durchaus nicht zerstören; allein es hat sich schon jetzt gezeigt, dass die Wirbelsäule durchaus nicht nur aus primordialen Knochen besteht. Erst nach genauerer Scheidung der Elemente sowohl des Schädels als der Wirbelsäule in primordiale und in secundäre Theile wird daher die Frage entstehen, ob die primordialen des einen den primordialen der letztern entsprechen, eine Analogie, gegen welche schon jetzt die Beifügung vieler Theile zum Primordialschädel (Sinnesknochen, Lippenknorpel etc. etc.) spricht, für welche in der Wirbelsäule niemals Homologa erwartet werden dürfen.

Die Tragkraft obiger Resultate mag sich endlich auch über die Periode des Eintritts oder doch der vorzüglichen Ausbildung der Anencephalie erstrecken. Obschon die Ent-

wicklung primordialer und secundärer Knochen sich der Chronologie nach mannigfach durchkreuzt, so dass z. B. der zuerst auftretende Knochen, die Mandibel, ein secundärer ist, so betrifft doch die anencephalische Missbildung hauptsächlich primordiale Knochen, am fühlbarsten das freilich erst sehr spät sich entwickelnde Petrosum, allein auch die sehr früh gebildete Umgebung des Foramen magnum, ein Beweis, dass die Missbildung eintrat vor der völligen Entwicklung derselben, also jedenfalls in einer sehr frühen Embryonalperiode, während die angeborene eigentliche Hernia cerebri weit später auftritt, erst nach der Vereinigung der zwei seitlichen Hälften der Occipitalspina.

---

## PALEONTOLOGIE.

### Ueber schweizerische Anthracotherien.

Von Prof. L. RÜTIMEYER.

(Den 19. Dec. 1855.)

Unter den von Cuvier datirenden, allein bis auf die neuere Zeit nur unvollständig bekannten Geschlechtern fossiler Säugethiere hat sich in den letzten Jahren das Genus Anthracotherium einer ganz besondern Aufmerksamkeit zu erfreuen gehabt, indem zu den wenigen und unvollständigen Materialien, die Cuvier und selbst noch Blainville zu Gebote standen, die Jahre 1854 und 1855 eine Reihe so vorzüglicher Stücke beigefügt, dass gegenwärtig die vollständige Zahnreihe beider Kiefer, freilich noch nicht an einer und derselben Species bekannt ist. Auffallender Weise hat die Schweiz, an drei gänzlich neuen Fundorten, die trefflichsten unter diesen neuen Materialien geliefert, während bisher dieses Genus fast nur an der Küste von Genua und in Auvergne Reste seines Daseins gelassen zu haben schien. Im Jahre 1854 fand Herr Dr. Ph. De la Harpe im Lignit von Rochette bei Lausanne eine Reihe von Zähnen nebst Knochenüberresten, wahrscheinlich alle demselben

Individuum angehörig, nachdem schon 1852 am nämlichen Orte ein einzelner Zahn gefunden worden.\*) Im nämlichen Jahre 1854 zeigten sich ähnliche Zähne nebst solchen von *Rhinoceros* bei Schangnau (Cant. Bern) und 1855 ein Stück von seltener Schönheit, die rechte Unterkieferhälfte mit fast gänzlich unversehrter vollständiger Zahnreihe und eben so wohl erhaltenem Kieferknochen im nämlichen Canton bei Aarwangen, und gleichzeitig ein wenig unvollständigerer rechter Oberkiefer mit der ganzen Reihe der Backzähne in Frankreich, im Thal der Loire, wo schon früher Zähne von *Anthracotherium* erhalten worden waren.\*\*)

Bis auf diese neuen Entdeckungen war der Stand der Kenntnisse über *Anthracotherium* folgender:

1820 machte Borson die ersten Zähne bekannt. Mem. Acad. di Torino XXVII.

1822 stellt Cuvier nach den damals vorhandenen Hilfsmitteln 5—6 Species auf. Ossem. foss. 2e Ed. III. 396—405. IV. 500—502. VII. 506, 507.

1. 2. *A. magnum* und *minus* von Cadibona.
3. *A. alsaticum* von Lobsan im Elsass.
4. *A. minimum* v. Dép. Lot et Garonne.
5. 6. *A. Velaunum* I und II. Zwei Species von Puy en Velay.

Cuvier kannte mit Bestimmtheit bloss die hintern Backzähne 1, 2, 3 oben, 2, 3 unten. Den *Prémolaires* schreibt er *carnivore* Form zu und hält die zwei vordersten derselben für einwurzig. Auch kennt er (*A. alsat.*) die Form des letzten Milchbackzahns. Die *Incisiven* kennt er gar nicht; als *Canine* vermuthet er einen Zahn, der sich seither als *Incisive* erwies.

---

\*) De la Harpe, Bulletin de la Soc. Vaudoise d'hist. nat. 1 Novembre 1854.

\*\*) Bayle, Bulletin de la Soc. géol. de France, 2e Sér. XII. 936.

1828 werden beigefügt:

7. *A. silistrense* aus Bengalen. Pentland. Geol. Trans. 2. II. 393.

8. *A. Sandbergeri?* aus Steiermark (Sedgw. und Murch. Proceed. geol. Soc.)

1841 fügt Blainville (Ostéographie) zu den Cuvier'schen Species:

9. *A. minutum*,

10. *A. gergovianum*, beide aus Auvergne.

1851 kömmt hinzu durch H. v. Meyer, Jahrb. der K. K. geol. Reichsanstalt in Wien 1853. IV. 1. 165. Palæontographica IV. 2. 1854.

11. *A. dalmaticum* von M. Promina in Dalmatien.

1848—1852 macht P. Gervais folgende Veränderungen (Zoologie et Paléontologie Françaises): Neu kömmt hinzu:

12. *A. onoideum*, von dem bisherigen *A. magnum* abgelöst. Dagegen streicht er *A. velaunum* Cuv. *minimum* Cuv. *gergovianum* Blainv.

Weitere Beifügungen zu den vorgeschlagenen Species finden sich ferner, ausser den Sammelwerken von Bronn, H. v. Meyer, Pictet, Giebel, Owen etc.:

1829 Croizet et Jobert. (*A. magn.*) Ann. des Sc. natur. XVII.

1834 H. v. Meyer, Zähne von Georgensgmünd (*magn. min. minim. alsat.*)

1844 Bravard, Consid. sur la distrib. des Mamm. du Puy-de-Dôme 32. (*A. lembronicum*).

1846 Pomel, Bull. soc. géol. de France 381. Bibl. univ. de Genève. Archives VIII. 325.

1851 Leymerie, Compt. rend. Acad. Sc. de Paris XXXII. 942. (*A. magn.*)

1854 De la Harpe l. c. (*magn.*)

1855 E. Bayle l. c. (*magn.*)

Sehen wir ab von dem schon vor längerer Zeit wieder aus der Litteratur verschwundenen *A. Sandbergeri* und *A. lembronicum*, so scheint die von Gervais vorgenommene Abtrennung von *A. Velaunum* genügend gerechtfertigt zu sein durch die ungeheuren Diastemata, zwischen welchen die obere Prémol. 1. steht, und eben so durch die sehr starke Trennung der sehr spitzen Höcker der obern Mol., die auch durch den schiefen Umriss von Anthrac. sich unterscheiden. Gervais bringt daher diese Species zu *Hypopotamus* (*Bothryodon* Aymard. *Ancodus* Pomel), als *Hypopotamus velaunus*, neben 3 andern französischen Species (*crispus*, *porcinus*, *borbonicus*) und 2 englischen von Owen (*ovinus* und *vectianus*).

Die Vereinigung des kleinen *A. gergovianum* Blainv., das schon von Pomel als *Brachygnathus* und *Synaphodus*, von Croizet und Jobert als *Cyclognathus* besonders aufgeführt worden, mit dem *Palaeochoerus typus* Gervais, das jedenfalls mit *Anthracoth.* äusserst nahe verwandt ist, wage ich nicht zu beurtheilen, da die Blainville'sche Figur von *A. gergovian.* nicht Anhalt genug giebt. Hauptcharakter für *Palaeochoerus typus* soll sein das Fehlen der Isolirung der obern Prémol. 1. und die Zweiwurzligkeit der obern Prémol. 1. 2, Eigenthümlichkeiten, die indess gerade mit *Anthracoth.* übereinstimmen. Gehört indess dazu der Unterkiefer, der von Gervais dazugefügt wird, so genügt die Abwesenheit der Isolirung von Prémol. inf. 1. wirklich zur Abscheidung von Anthr. hinlänglich.

Die Vereinigung von *Anthracoth. minimum* Cuv. mit *Chaeromorus* Lartet als *Chaerom. simplex* scheint kaum gerechtfertigt, wenn man bedenkt, dass das Genus *Chaeromorus* nur auf drei hintern untern Mol. beruht, die freilich bei *Chaerom. mamillatus* sich wesentlich von den entsprechenden Zähnen von Anthr. unterscheiden, allein mit den-



jenigen von *Chaerom. simplex* eben so wenig Aehnlichkeit haben.

Die Abtrennung des *Anthr. onoideum* von *A. magnum* beruht blos auf geringen Grössenunterschieden und mag daher ebenfalls einstweilen billig auf Zweifel stossen.

Auffallend ist überdies die Gruppierung der mit *Anthracotherium* verwandten Genera. Gervais bildet nämlich eine Zunft *Chaeropotamus* mit den Subgenera *Hyopotamus*, *Chaeropotamus*, *Anthracotherium*, und in die Nähe von *Sus* verlegt er dann die Genera *Palaeochoerus*, *Chaeromorus*, *Entelodon*, *Adapis*.

Ich finde nun als gemeinschaftlichen Charakter der Zunft *Chaeropotamus* angegeben: Zahnreihe Inc.  $\frac{3}{3}$ , Can.  $\frac{1}{1}$ , Mol  $\frac{7}{7}$ . Obere Mol. aus zwei Queerkämmen mit 3 und 2 Höckern. Ferner die Isolirung der ersten obern *Prémol.* durch ein kleineres oder grösseres Diastem, ferner die starkē Vorrangung des *Angulus Maxill. inf.* Dieser letztere Charakter ist in der That sehr auffallend bei *Chaeropotamus*, das sich aber von vornherein dadurch abtrennt, dass es nur 6 untere Backzähne hat, wovon der vorderste sehr stark vorsteht und zwei Wurzeln hat, Eigenschaften, welche dem Thier einen sehr carnivoren Charakter geben. *Hyopotamus* hat aber 7 untere Mol., die Form der Mandibel ist unbekannt und daher kein Grund zur Vereinigung mit *Chaeropotamus*. *Anthracotherium* hat ebenfalls nicht die carnivore Vorrangung des *Angulus Mandibulae*, hat ebenfalls 7 untere Backzähne und überdies relativ weit bedeutendere Canines als *Hyop.* und *Chacrop.* Die 3 Genera gehören also durchaus nicht in Eine Gruppe, oder wenn auch *Anthracoth.* und *Hyopot.* sich nahe zu stehen scheinen, so hat doch *Anthracoth.* von allen 3 den entschiedensten *pachydermen* Charakter, in Bezug auf Form der Mandibel, der Canines

und auf Kleinheit des Diastems um die untere vorderste Prémol., während dasselbe gänzlich fehlt am Oberkiefer. Eben so auffallend ist dann die weite Entfernung von Palaeochoerus (*Anthr. gergovianum*) von Anthracoth., auf Boden der (auch Anthr. zukommenden) Nichtisolirung von Prém. 1, ferner des starken Talons von Prém. inf. 4, und der schweinähnlichen Erscheinung von seitlichen Warzen an den Backzähnen, und noch auffallender die Annäherung dieses Genus an Entelodon, ein Genus, dem der Talon von Mol. inf. 4, ein so sehr wichtiger Charakter, fehlt.

Es scheinen demnach zu Anthracotherium zu gehören:

*A. magnum* Cuv.

*A. alsaticum* Cuv.

*A. minus* Cuv.

*A. minimum* Cuv. (*Chaeromorus* Gervais).

*A. gergovianum* Blainv.? (*Palaeochoerus* Gerv.)

*A. dalmaticum* H. v. Meyer.

*A. silistrense* Pentl.

Zu streichen: *A. onoideum* Gerv. und *Sandbergeri* (?), und abgetrennt zu lassen *A. velaunum*, als *Hypotamus velaunus*.

Die definitive Zahnformel für Anthracotherium ist:

Inc.  $\frac{3}{3}$ , Can.  $\frac{1}{1}$ , Mol.  $\frac{4+3}{4+3}$  \*). Eine Charakteristik der

Zahnform ist nicht zu geben, da dieselbe nur für einzelne Zähne der verschiedenen Species bekannt ist. Am allgemeinsten bekannt sind die hintern untern Backzähne, sowie auch die entsprechenden obern; daraus ergibt sich als gültig für das ganze Genus Anthracoth.: Obere Mol.: mit quadratischem Umriss, mit zwei Queerreihen stumpfer Höcker (einer vordern mit 3 und einer hintern mit 2). Un-

\*) Unbegreiflicher Weise giebt Giebel allerwärts an Mol.  $\frac{6}{6}$ .

tere Mol.: länglichoval mit zwei Reihen von je 2 stumpfen Höckern und mit starkem Basalwulst. Höcker stumpf-pyramidenförmig, mit einer einfachen oder zweispaltigen Leiste in das Längsthal der Kronfläche niedersteigend. Die vordere und hintere Zahnhälfte sehr stark von einander abgeschnürt durch das mediane Queerthal, allein doch durch ein Längsjoch verbunden. Hinterste Mol. mit einem sehr starken Talon mit Neigung zur Zweispaltung. Durch Abrasion werden erst die äussern Höcker abgetragen und es entstehen halbmondförmige Emailinseln, die unter sich und endlich auch mit den erst viereckigen Emailinseln der innern Höcker verschmelzen, bis endlich die Abrasion eine gleichförmige Fläche erzeugt, wie bei Palaeoth., Rhinoceros etc. etc.

Unzweifelhaft ist Anthracoth. ein Paridigitatum, zu den omnivoren Pachydermen gehörig, mit vordern carnivoren, hintern omnivoren Zähnen.

Mehr als dieses lässt sich wohl einstweilen über Anthracotherium als Genus nicht sagen, obwohl über einzelne Species viel mehr bekannt ist. Von mehreren Species sind die Prémolaires theils oben, theils unten bekannt (A. magn., alsatic., dalmatic., gergovian.); am wenigsten kennt man die Eck- und Schneidezähne (obere von dalmaticum, und obere und untere von magn. und gergovian. zum Theil). Was die ferner zu erwartenden Aufschlüsse über die Prémol., Canines und Incisives bei den verschiedenen einstweiligen Species von Anthracotherium für Folgen haben werden, ist noch unbekannt, allein jedenfalls wahrscheinlich, dass wohl noch mehrere Species zu selbstständigen Genera möchten erhoben werden wollen; denn nach dem bisherigen ist wohl sehr wahrscheinlich, dass die einzelnen Species in der Form und Stellung der Prémolaires, besonders 1 oben und unten, allein noch mehr der Canines und sicher am bedeutendsten in Form und Lage oberer und unterer Incisives ziemliche

Unterschiede mögen an den Tag treten lassen. Ob dies aber bei der wirklich sehr übereinstimmenden Form der obern und untern Molaires, vor allem von Mol. inf. 3 genügen wird zur Aufstellung neuer Genera, ist eine andere Frage; ist doch schon die Selbstständigkeit von *Palaeochoerus* Pomel und *Chaeromorus* Lartet (wenigstens für *simplex* und *minimus*) zweifelhaft genug. Ueberhaupt ist man trotz der vielen Arbeiten über Zähne lebender Thiere noch nicht zu allgemein gültigen Gesetzen gekommen über den Werth der verschiedenen aus den Zähnen entnommenen Merkmale, und es können nicht genug die vortrefflichen Warnungen H. v. Meyers, solche Merkmale zu überschätzen, beherzigt werden (Einleitung zu Georgensgmünd). Meines Erachtens werden auch noch so grosse Unterschiede in den *Prémolaires*, *Canines* und *Incisives* von *Anthracoth.* die auf die Molaires gestützte Einheit dieses Genus nicht mehr zerstören können, da bei schweinähnlichen Thieren die grössere oder geringere Entfaltung carnivoren Charakters durch andere Gestaltung der *Prémol.*, durch verschiedene Entwicklung der *Canines*, durch verschiedene Form und Neigung der *Incisives* stets nur von relativem Werthe sein können und selbst innerhalb grösserer theilweise lebender Genera wie *Sus* ziemlichen Schwankungen unterliegen.

Nur unter solchen Voraussetzungen betrachte ich daher die sehr unerwarteten und merkwürdigen Aufschlüsse, welche die Eingangs genannten jüngsten Funde vorzüglich in der Schweiz geliefert haben.

H. De la Harpe beschreibt die von ihm und H. Gaudin gefundenen zahlreichen und theilweise vortrefflich erhaltenen Zähne unter der Voraussetzung, dass sie einem und demselben Individuum angehörten, eine Voraussetzung, die wichtig ist, und auf die ich insistire, die übrigens durch die Art, wie die Stücke sich im Steinbruch vorfanden, wirklich sehr wahrscheinlich wird. Doch finden sich unter den

übrigen Skelettstücken zwei rechte Humerus und zwei rechte Radius, also wenigstens zwei Individuen, doch nach De la Harpe von der nämlichen Species.

Aus dem Oberkiefer werden beschrieben:

Links: Prém. 3, 4. Mol. 1, 2, 3.

Rechts: Prém. 3, 4. Mol. 1, 2, 3.

Diese Stücke sollen mit Anthr. magn. gut übereinstimmen, nur grössere als die bisher davon (hauptsächlich von Cadibona) bekannten Dimensionen und im Ganzen, damit übereinstimmend, rohere, massivere Ausprägung der Details der Krone zeigen. Sie gehören keinem alten Thier an, da die hinterste Mol. noch keine Abnutzung zeigt.

Aus dem Unterkiefer fanden sich, noch in normaler Weise vereinigt: Rechte Mol. 1, 2, 3.

Linke Mol. 3,

mit den nämlichen Eigenthümlichkeiten der Grösse und des Alters.

Dazu kommen noch eine Reihe isolirter Zähne, welche ich nebst dem Stück Unterkiefer durch die Gefälligkeit von H. De la Harpe einer genauern Untersuchung unterwerfen konnte. Da meine Bestimmung der Stellung dieser Zähne sehr von derjenigen durch H. De la Harpe\*) abweicht, so stelle ich dieselben vergleichungsweise neben einander:

De la Harpe:

Nach meiner Bestimmung:

- |                                     |                             |
|-------------------------------------|-----------------------------|
| Nro. 7. Obere rechte Canine.        | Untere linke Canine.        |
| - 8. Obere linke Canine.            |                             |
| - 9. Untere rechte Canine.          | Obere rechte Canine.        |
| - 10. Untere rechte Prémol. 1.      | Obere rechte Prémol. 2. (?) |
| - 11. Obere linke Incisive 2.       | Obere linke Incisive 1.     |
| - 12. Oberer rechte Incisive 1. (?) |                             |
| - 13. Untere rechte Incisive 2.     | Untere linke Incisive 2? 3? |
| - 14. Untere? rechte Prémol. 1.     | Obere rechte Incisive 3?    |

\*) De la Harpe a. a. O.

- Nro. 15. Obere rechte Prémol. 2      Obere linke Prémol. 2.  
 - 16. Untere rechte Prémol. 2.  
 - 17. 18. Obere rechte Mol. 5, 6.

Die Stücke 17, 18 konnte ich nicht vergleichen. Ueber 8, 12, 16 wagte ich keine Vermuthung. Meine Bestimmungen zu begründen, gestattet mir hier der Raum nicht. Es soll dies in einer spätern Arbeit über die Bernerischen Anthracotherien geschehen, wenn es noch nöthig sein wird.

Seither hat indes Herr De la Harpe, der unterdessen die Stücke der Pariser Sammlungen mit den seinigen verglichen hat, mit allen meinen Bestimmungen sich einverstanden erklärt, ausgenommen mit 10, das er als obere linke Prémol. 3 erklärt. Ueberdies bestimmte er mit denselben Hülfsmitteln Nro. 8 als untere linke Canine, 12 als obere rechte Incis. 3, 14 als Milchzahn, von der Stellung, die ich ihm angewiesen, so auch M. Bayle, 16 als untere rechte Prémol. 3 (nach M. Bayle Talon von unterer rechter Mol. 3).

Was nun aus diesen Materialien nach meiner Bestimmung Neues für Anthracotherium hervorgeht, ist Folgendes:

Erstens, dass die vordern obern Prémolaires, 1 wahrscheinlich inbegriffen, zweiwurzlig sind. Die comprimirte conische Form der Krone erstreckt sich wahrscheinlich bis auf Prémol. 1.

Zweitens. Die Caninen sind nun gänzlich bekannt, da wir eine untere linke und eine obere rechte kennen. Obere und untere Canine entsprechen sich in der Form ziemlich genau. Sie stehen auf einer ausserordentlich starken Wurzel, die am Hals den grössten Umfang zeigt. Der ganze Zahn ist sehr stark gebogen, seine Wurzel liegt nahezu horizontal, seine Krone biegt sich gleich ausserhalb der Alveole stark aufwärts und etwas nach rückwärts und ausen. Der Durchschnitt ist fast überall rundlich, nur gegen die Spitze, die sehr früh eine horizontale Usurfläche er-

hält, wird die hintere (innere) Fläche fast platt, während die vordere (äussere) stark convex bleibt. Auch an der Kante zwischen vorderer und innerer Seite des untern Eckzahns erzeugt sich eine vertikale schwache Schlifffläche, die von der Reibung gegen die obere Incisive 3 herzuweisen ist.

Die wichtigsten Ergebnisse betreffen die Schneidezähne. La Rochette lieferte zwei obere und eine untere Incisive von *Anthr. magnum*. Als mittlere linke Incisive (1) betrachte ich einen mächtigen Zahn, der auf einer sehr langen nach hinten gebogenen Wurzel steht, mit stark convexer vorderer und schwach convexer hinterer Fläche und starker horizontaler Usur an der Spitze. Der Zahn schwillt an seinem Hals beträchtlich in die Breite an, und spitzt sich von da an ziemlich rasch nach oben zu. Die Abnutzung der Spitze scheint kaum von der Reibung gegen die untern Incisiven, sondern eher von Usur durch fremde Körper, Nahrungsmaterial, hergeleitet werden zu können. Die hintere Seite der eine fast symmetrische, von vorn nach hinten abgeplattete, nach unten sich zuspitzende Palette bildenden Krone zeigt überdies an beiden Seitenrändern zwei starke Längsfurchen, und dazu an der Basis auf einem schwachen Talon eine sehr starke Usur, die sicher nur von der untern Incisive herrühren konnte, so dass die obere bei geschlossenem Munde fast um die ganze Krone über die untere hervorragte. Die glatte vordere Fläche dieses nämlichen Zahns zeigt überdies, dass dieselbe von einer rüsselähnlichen Hervorragung der Oberlippe bedeckt sein musste, so dass, abgesehen von der relativen Grösse der obern Incisiven, das Ende der obern Schnauzenhälfte derjenigen des Tapir sehr ähnlich und also sehr verschieden vom Schwein gedacht werden muss. Diese nämliche obere Incisive 1 scheint identisch zu sein mit dem längst von Borson und Cuvier abgebildeten, allein für eine Canine ge-

haltenen Zahn von Cadibona Fig. 6, Pl. LXXX, Tom. III. — Die obere rechte Incisive 3 wird von M. Bayle als ein Milchzahn betrachtet. Sie ist viermal kleiner als die beschriebene Mittelincisive, sehr unsymmetrisch, und an der Spitze ebenfalls ganz abgeschliffen, jedenfalls kann sie nicht dem nämlichen Thiere angehört haben wie Nro. 11. — Sehr wichtig ist dagegen Nro. 13 von Lausanne, untere linke Incisive 2 oder 3. La Harpe vergleicht diesen Zahn nicht unpassend mit einem Entenschnabel, und jedenfalls weicht diese Form bedeutend ab von allem, was man bisher von Anthr.-Zähnen weiss. Es hatte dieser Zahn unzweifelhaft eine fast ganz horizontale Stellung, ähnlich wie die untern Incisiven des Schweins und des Flusspferds. Eine starke Abplattung am Innenrande zeigt, dass der Zahn sich eng an seinen Nachbar anschloss, die hintere (hier die obere) Fläche zeigt eine starke, etwas nach aussen gerichtete Längsrippe, wie die Incis. 1 und 2 des Schweins sie hat; an seinem Vorderende, wo der Zahn nicht zugespitzt ist, sondern seine ganze Breite beibehält, ist er abgestumpft. Dass dieser Zahn zu dem nämlichen Thiere gehöre, wie Nro. 11, wird wahrscheinlich durch das Grössenverhältniss und die vollkommene Uebereinstimmung in Bezug auf Farbe und andere äussere Eigenschaften. Es ergibt sich demnach das unerwartete Resultat, dass man sich zu Anthr. magnum tapirähnliche obere Incisiven, die indess nicht wie beim Tapir von innen nach aussen an Grösse zunehmen, und schweinähnlich gerade ausgestreckte untere Incisiven denken muss.

Neue Belehrung bieten die durch M. Bayle (a. a. O.) bekannt gemachten Stücke von Anthr. magnum. Aus dem Oberkiefer ist eine Canine abgebildet (Fig. 2), die mit derjenigen von Lausanne gut übereinstimmt, eine Incisive, wahrscheinlich 2 links (Fig. 3), die sehr gut zu der Incisive 1 links von Lausanne zu passen scheint, allein mit



kurzer dreieckig zugespitzter, etwas schiefer Krone, allein ebenfalls platt nach hinten, convex nach vorn, mit zwei Furchen am Rand und mit abgetragener Spitze. — Dazu kömmt eine untere Incisive 1 (Fig. 4), stark seitlich comprimirt, mit oben wieder abgetragener Spitze, die wahrscheinlich vorher symmetrische Palettenform hatte. Die Länge und die Richtung der Wurzel zeigt wieder an, dass die untern Incisiven wie beim Schwein Stosszähne waren.

Gleichzeitig mit den Stücken von La Rochette bei Lausanne wurden im Canton Bern Zähne aufgefunden bei Schangnau im Tobel des Bumbach-Baches, der von den Habchegg- und Gärtlenalpen nach der Emme sich ergiesst. Unterhalb der Sennhütte von Lochseitli stehen in den hohen Wänden des Tobels blaue Mergel und Sandsteine an, welche mit Südfallen unter die Kreide- und Nummulitengesteine der Schrattenfluh einfallen und die Basis der Nagelfluhmasse von Lochseite und Steiglen bilden. Die Zähne gehören meistens zu *Rhinoceros*, aber gleichzeitig fand sich ein sehr schöner Zahn, der dem Zahn Nro. 10 von Lausanne sehr ähnlich sieht, allein als linke untere Prémol. 3 bestimmt wurde und sicher dem *Anthr. magnum* angehört.

Wohl der vollständigste Ueberrest von *Anthracothe-rium*, der bisher zu Tage gefördert worden, ist indes eine rechte Unterkieferhälfte, die sowohl im Knochen als in den Zähnen fast tadellos erhalten, die ganze Reihe der Zähne, nämlich 7 Backzähne, Eckzahn und überdies 4 Schneidezähne in ihrer Lage unverändert enthält. Das Stück wurde von H. A. Morlot dem Museum von Bern abgetreten. Der nämliche Fundort, eine Sandsteingrube im Aarthal bei Aarwangen, lieferte nach Morlot auch Zähne von *Hyootherium*, ferner *Unio flabellatus* und überdies in reicher Anzahl Blätter, die durch die Güte von Herrn Fischer-Oster bestimmt wurden als

*Daphnogene polymorpha* Ett.

*Sabal major* Heer.

*Salix Lavateri* Heer.

*Carpinus grandis* Ung.

*Planera Unger* Ett.

*Cornus Studeri* Heer.

*Quercus Gobati* Heer.

Es kann hier nicht der Ort sein, weder die Lagerungsverhältnisse der beiden Punkte, Schangnau und Aarwangen, näher anzugeben, noch auf die Fossilien selber genauer einzugehen. Ich beschränke mich vorläufig auf Angabe der für das Genus *Anthracotherium* zunächst wichtigsten Resultate.

Ich schicke nur voraus, dass dieser Unterkiefer nicht zu einer der bisher bekannten Species von *Anthracotherium* gehören kann. Die starke Abnutzung des hintersten Backzahns, sowie die fast gänzliche Abtragung der Krone von Mol. 1 zeigt genugsam, dass das Thier, dem der Kiefer angehörte, ein vollständig ausgewachsenes war, wobei wichtig ist, dass Prémol. 1 noch vorhanden ist. Die Dimensionen bleiben alle bedeutend unter denjenigen von *Anthr. magnum*, und selbst unter denjenigen von *Anthr. alsaticum*, stimmen vielleicht mit denjenigen überein, die Gervais für sein *A. onoideum* vermuthen lässt, sind dagegen bedeutender als diejenigen von *A. minus*, *minimum*, *gergovianum* und *dalmaticum*. (Länge des ganzen Unterkiefers etwas über 0,3 M.)\* Die Zeichnung der Details der Kronen ist durchwegs schärfer ausgeprägt und zierlicher als bei *Anthr. magnum*, kleinerer Einzelheiten nicht zu gedenken.

Besondere Erwähnung verdienen vorläufig folgende Ergebnisse:

Die Prémolaires sind alle stark seitlich comprimirt, mit dreieckiger Krone mit vorderem und hinterem mehr oder weniger schneidendem Rand. Ein Talon an der Innenseite

\*) Also die Grösse eines mittlern Pferdes.

ist nirgends ausgebildet. Nur Prémol. 4 trägt an der Basis des hintern Randes der Krone einen kurzen Talon. Alle Prémol. sind zweiwurzlig mit Ausnahme der ersten, die einwurzlig ist und durch eine merkliche Lücke sowohl von Prémol. 2 als von dem Eckzahn entfernt ist, während bei *A. magnum* auch Prémol. 1 zweiwurzlig und nach keiner Seite hin isolirt ist. Der Eckzahn zeigt durchaus die Form, dagegen wohl eine etwas bedeutendere relative Grösse, wie der entsprechende Eckzahn bei *A. magnum*.

Am meisten Beachtung verdienen indes die Schneidezähne. Der vordere Theil des Unterkiefers, dessen Symphyse eine Ausdehnung von 0,107 M. hat, ist hinter den Alveolen der Schneidezähne stark eingeschnürt und dehnt sich dann rasch beträchtlich in die Breite aus zu Gunsten der Alveole des sehr starken Eckzahns und der Schneidezähne. Nach vorn ist er daher nicht zugespitzt wie beim Schwein, sondern symmetrisch abgerundet. Incisiven sind vier vorhanden, die noch in ihren Alveolen stecken; die Reihenfolge derselben zu bestimmen, bot eigenthümliche Schwierigkeiten dar, indem dieselben nicht symmetrisch zu stehen schienen. Eine Linie von der scheinbaren Symphyse nach vorn fällt nämlich nicht zwischen zwei Schneidezähne: allein die gegenseitige Symmetrie der zwei grössten der erhaltenen Incisiven liess diese als die Mittelzähne erkennen, und demnach sind in dem Kiefer noch vorhanden Incisiven 1, 1 und 2, 2, wovon aber 2 rechts die Krone verloren hat.

Besass das Thier nur diese vier? Ich glaube nicht. Es stand, an der mit Steinmasse ausgefüllten Alveole noch mit Mühe erkennbar, zwischen Canine und Incis. 2 noch eine kleine Incis. 3, die zu Incis. 2 das nämliche Verhältniss bieten mochte, wie Incis. 3 : 2 beim Schwein. Das Thier besass also 6 untere Incisiven, wovon aber die seitlichen sehr klein waren.

Die erhaltenen Incisiven stehen auf einer langen, cylindrischen, nach hinten gekrümmten Wurzel und tragen eine von vorn nach hinten comprimirte, beidseits schwach convexe Krone, die oben in gleicher Höhe glatt abgeschliffen ist. Sie ragen gebogen schief nach vorn, nicht so horizontal und gerade wie beim Schwein, und weniger steil als beim Pferd. Die Form der zwei mittlern Paare entspricht in höchst auffallendem Masse derjenigen der Schneidezähne des Pferdes. Allein das Verhältniss zwischen Schneide- und Eckzähnen ist gänzlich vom Pferde verschieden und in sehr hohem Masse den Verhältnissen bei *Palaeotherium* ähnlich. Es giebt kein einziges Thier, das sich in dieser Beziehung dem Thier von Aarwangen so sehr gleichstellt, wie *Palaeotherium*; ein Unterschied besteht nur darin, dass die Schneidezähne von *Palaeotherium* an der hintern Fläche schief abgeschnitten und abgeplattet sind, während bei *Anthracoth.* von Aarwangen auch die hintere Fläche convex ist. Auch *Listriodon splendens* (*Lophiodon* Lartet) hat ähnliche untere, nur weit plattere Schneidezähne, während die obern schweinartig sind (*en pince*).

Auch die Form der Mandibel stimmt am besten überein mit derjenigen von *Palaeotherium* durch die enorme Breite des aufsteigenden Astes und Abrundung des etwas vortragenden *Angulus Maxillae*, der ziemlich stark verdickt ist. Der *Processus coronoideus* ist weit weniger hoch als bei *Anoplotherium* und *Tapir*, und vom *Condylus* durch ein sehr breites Joch getrennt. Der *Condylus* steht vollkommen horizontal und ist von cylindrischer Form. Diese Eigenthümlichkeiten unterscheiden diesen Unterkiefer auch genügend von dem mehr carnivoren des Schweins.

Aus dem Gesägten erhellt, dass wir mit völliger Sicherheit noch von keinem einzigen *Anthracotherium* die obern und untern Schneidezähne zu gleicher Zeit kennen. Nach den Angaben von H. De la Harpe ist es freilich äusserst

wahrscheinlich, dass die obere Incisive Nro. 11 und die untere Nro. 13 demselben Thiere, ja selbst dem nämlichen Individuum angehören mochten; Anthracoth. magnum besässe demnach tapirähnliche, allein von 1 nach 3 an Grösse abnehmende (umgekehrt beim Tapir), schwach nach unten gebogene Schneidezähne mit langer cylindrischer Wurzel und kurzer, vorn convexer, hinten etwas abgeplatteter Krone, deren Spitze früh sich abnutzt, und platte, ebenfalls von 1—3 abnehmende, doch auch für 3 noch sehr beträchtliche untere Incisiven von fast horizontaler Richtung, ähnlich wie beim Schwein.

Die untern Schneidezähne des Anthracotherium von Aarwangen, die, wohl bemerkt, noch in ihren Alveolen stecken, während Nro. 13 von Lausanne isolirt gefunden wurde, unterscheiden sich aber von den für A. magnum wahrscheinlich gemachten in hohem Grade; sie haben eine steilere Richtung, sind mehr gebogen und tragen eine weit kleinere Krone, und nehmen von 1—3 in ganz anderm Verhältniss ab, indem 1 und 2 fast gänzlich gleich, 3 aber, obwohl unbekannt, doch ohne Zweifel weit kleiner ist.

Oder soll man daraus eine Abtrennung des Thieres von Aarwangen von Anthracotherium folgern? Jedenfalls war nach dem längst bekannten Charakter des hintern Theiles der Zahnreihe von Anthracotherium eine solche Incisivbe-zahnung höchst unerwartet, und sie bestätigt die Richtigkeit der anfangs erwähnten Warnung H. v. Meyer's, nicht aus einem Theil der Zahnreihe auf einen andern zu früh Schlüsse zu bauen, wie dies so oft geschieht. Scheint auch die in unserm Thiere verwirklichte Vereinigung eines Backzahnsystems von Anthracotherium mit einem Eck- und Schneidezahngebiss von Palaeotherium nach oberflächlicher Betrachtung genügend Grund zu geben für die Bildung eines neuen Genus, so sträube ich mich doch dagegen aus folgenden Gründen:

Principiell ist durchaus kein Motiv vorhanden, in der Gruppe der mit *Anthracotherium* zunächst verwandten Thiere die Merkmale der Eck- und Schneidezähne zu generellem Werthe zu erheben, im Gegentheile sind diese gerade in den Suinis beträchtlichen individuellen Wechsellern unterworfen. Scheinen auch die Reste von Lausanne für *A. magnum* stosszahnähnliche untere Incisiven nachzuweisen, so ist kein Grund da, warum nicht eine andere Species desselben Genus mit denselben Backzähnen pferdähnliche untere Incisiven vereinigen könnte. Gerade im Genus *Anthracotherium* erhalten sich durch eine beträchtliche Anzahl Species (6—7) die Charakteren der Molar- und Pré-molarreihe mit so grosser Constanlz, dass die Ueberordnung derselben über den Werth der Incisivbezahnung für dieses Genus als erste Forderung erscheint. Ueberdies ist diese Incisivbezahnung am Thiere von Aarwangen die einzige, die keinem Zweifel unterliegen kann; die oben aus den Stücken von Lausanne hergeleitete von *A. magnum* ist noch heute nicht factisch erwiesen, wenn auch scheinbar weit erwarteter als diejenige von Aarwangen, — und von allen andern Species wissen wir über deren Incisivbezahnung noch nichts. Ich stehe daher nicht an, den Unterkiefer von Aarwangen bei *Anthracotherium* zu belassen und dasselbe unter dem Namen *Anthracotherium hippoideum* \*) den bisherigen Species anzureihen, von denen allen es sich bestimmt unterscheidet; ob auch von *A. onoideum* Gerv., ist unbekannt, da davon nichts als der Name angegeben ist. Der Name bezieht sich auf den schneidendsten und für *Anthracotherium* gänzlich neuen, allein nicht zu bezweifelnden Charakter unsers Thieres. Die weitem Details verspare

---

\*) Noch passender, weil nicht nur auf Incisiven, sondern auf Incis. und Canininen und Kieferform zugleich bezüglich, wäre die Vergleichung mit *Palaeotherium*, wenn dieses Wort die Bildung eines ordentlichen Adjectives zuliesse.

ich auf eine weitere Arbeit, welche dieses eben so schöne als wichtige Petrefact dem Publikum bekannt machen soll.

Nur schliesslich erwähne ich einer zu erwartenden neuen Belehrung über die Incisivbezahnung von *Anthraco-therium*. Zu den noch unbenutzten Resten dieses Thieres gehört ein in der Sammlung der Ecole des Mines befindlicher Unterkiefer von Moissac, der von M. Leymerie eingesandt, nur kurz erwähnt wird 1851 *Comptes rendus* XXXII, 942, allein doch dem *Anthr. magnum* zugeschrieben wurde. Eine unvollständige Zeichnung von H. K. Mayer zeigt mir insofern eine bedeutende Abweichung von demjenigen von Aarwangen, als sich derselbe, sofern die Zeichnung richtig ist, nach vorn schweinähnlich zuspitzt, und nicht pferdähnlich abrundet. Die Länge der Symphyse wird dabei auf 150 Mm. angegeben, während sie bei meinem Stücke nur etwas über 100 beträgt, was indes nicht Beachtung verdient, da die übrigen Grössenverhältnisse fast das Doppelte betragen. H. De la Harpe schreibt mir, dass dieser Kiefer in Bezug auf die Form der Zähne sich nicht von demjenigen von Aarwangen unterscheide. Unglücklicher Weise sind die Incisiven und Caninen abgebrochen, eine einzige untere Incisive von Decize, Département de la Nièvre, wird von M. Bayle abgebildet, und stimmt wenigstens für die Wurzel sehr mit demjenigen von Aarwangen überein; höchstens scheint nach den Mittheilungen von De la Harpe und der Zeichnung von M. Bayle diese Wurzel etwas vier-eckig und nicht so cylindrisch zu sein wie die meinen. Also ein wichtiger Umstand mehr zu Gunsten der hippoiden Incisiven selbst von *Anthr. magnum* und zu Ungunsten der Zugehörigkeit von Nro. 13 von Lausanne zu *A. magnum*.

## METEOROLOGIE.

---

Herr Rathsherr PETER MENIAN: Meteorologische Uebersicht des Jahres 1855. Vorgelegt den 11. Juni 1856.

Die aus den täglichen höchsten und niedrigsten Thermometerständen abgeleiteten monatlichen Mitteltemperaturen sind nachstehende:

Jan.	—	2 <sup>o</sup> , 9 R.
Febr.	—	0, 3
März	+	3, 7
April	+	7, 2
Mai	+	9, 9
Juni	+	13, 7
Juli	+	14, 5
Aug.	+	15, 8
Sept.	+	12, 1
Oct.	+	9, 7
Nov.	+	2, 7
Dec.	—	1, 9

Jahresmittel + 7<sup>o</sup>, 0 R.

Die jährliche Mitteltemperatur ist folglich eine niedrige, denn sie seht 0<sup>o</sup>, 6 hinter dem allgemeinen Mittel zurück. Was die einzelnen Monate betrifft, so sind Januar



und Februar verhältnissmässig kalt gewesen. Von der ausserordentlichen Schneemasse, die im Februar gefallen ist, haben wir bereits gesprochen (2. Heft, S. 299). März und April nähern sich sehr der mittlern Temperatur dieser Monate. Der Mai ist aber wieder kalt, er steht  $1^{\circ}, 4$  hinter dem 20jährigen Mittel zurück, während der Juni ein gewöhnlicher ist. Der Juli bleibt in der Wärme zurück, der August gehört aber zu den warmen Monaten, er steht um  $1^{\circ}, 1$  höher als das Mittel aus 20 Jahren. Der September übersteigt wenig das allgemeine Mittel, der October hingegen ist ein sehr warmer, indem er das allgemeine 20jährige Mittel um  $1^{\circ}, 7$  übertrifft, und seit 1829 nur hinter dem October von 1831 zurücksteht. November und December sind wieder sehr kalte Monate. Der erstere bleibt  $1^{\circ}, 3$  unter dem 20jährigen Mittel, der letztere vollends um  $2^{\circ}, 6$ .

Der höchste Thermometerstand mit  $24^{\circ}, 5$ , fällt auf den 24. August. Es ist das kein hohes Maximum. Der tiefste mit  $13^{\circ}, 8$  auf den 28. Januar.

Wir zählten 145 Regentage, 42 Schneetage, beides hohe Zahlen. Ziehen wir von der Summe die 10 Tage ab, an welchen Regen und Schnee zugleich gefallen sind, so erhalten wir 177 Tage mit atmosphärischen Niederschlägen. Seit 1827 ist das die höchste beobachtete Zahl. Sie kommt ziemlich den beiden regenreichsten Jahren in diesem Zeitraum gleich, 1851, welches 176, und 1831, welches 175 Tage mit atmosphärischen Niederschlägen gezeigt hat. Fast ganz bedeckte Tage sind 156, ebenfalls eine ungewöhnlich hohe Zahl, die in dem gedachten Zeitraume nur von den 164 des Jahres 1829 überschritten wurde. Gewittertage waren 16, Riesel an 3 und gefrorner Regen an 3 Tagen. Hagel ereignete sich keiner.

Mittlerer Rheinstand am Rheinmesser der Rheinbrücke 6, 93 Schweizer Fuss. Höchster Stand den 17. Juni mit  $13', 3$ , tiefster den 22. Dec. mit  $2', 7$ .

Mittlerer Barometerstand auf 0° R. und den frühern Standpunkt reduziert 27'' 3''', 01 Pariser Mass. Höchster Barometerstand 27'' 10''', 50 den 7. Jan. um 9 Uhr Nachm., tiefster 26'' 3''', 53 den 22. März um 1 $\frac{3}{4}$  Uhr Nachm. Seit 1827 wurde nur im Jahr 1846 ein tieferer Stand mit 26'' 2''', 89 beobachtet. Unterschied des mittlern Barometerstandes zwischen 9 Uhr Morgens und 3 Uhr Nachmittags 0''', 36.

---

## GEOLOGIE.

---

Hr. Rathshr. PETER MERIAN: Verschiedene geologische Notizen.

Den 24. Oct. 1855. Im Bereich des Kantons Basel ist bis jetzt keine höhere jurassische Schicht angetroffen worden als der Corallenkalk, und zwar der Corallenkalk, wie er von Thurmann ist aufgefasst und beschrieben worden. Die Basel zunächst gelegene Stelle, wo eine höhere Schicht sich zeigt, liegt zunächst an der westlichen Grenze des Kantons Basel, zwischen den Solothurnischen Dörfern Seewen und Hobel. Es sind gelbe, mergelige, in dünne Schichten abgetheilte Kalke, welche dem sogenannten Sequanien oder Astartien anzugehören scheinen, welcher bei Rädgersdorf im Sundgau und mehr westlich im Jura sich vollkommen entwickelt. Bezeichnende Versteinerungen, die an dieser Stelle vorkommen, sind *Cidaris bacculifera*, Ag., *Pholadomya cancellata*, Ag., *Natrica grandis*, Münst.

Höher auf den Feldern bei dem Dorfe Hobel ist eine Fundstätte ausgezeichnete Echiniden, *Hemicidaris Cartieri*, Des., *Pseudodiadema hemisphaericum*, Des., *Pseudodiadema Orbignyanum*, Des., *Acrocidaris nobilis*, Ag., *Acropeltis concinna*, M. und mehrerer anderer. Die Lagerungsverhältnisse sind nicht deutlich entwickelt. Das gleichzeitige Vorkom-

men von *Natica grandis*, Münst. lässt aber schliessen, dass auch diese Echinidenbank dem Astartien angehören möchte.

Den 14. Nov. 1855. Versteinerte Hölzer, welche in dem Lias, und namentlich in unserm Gryphitenkalk sehr häufig vorkommen, erscheinen in den obern Abtheilungen unseres Jura weit seltener. Referent zeigt ein grosses ästiges Stück eines theilweise versteinerten, theilweise bloss verkohlten Holzes vor, wahrscheinlich von einer Conifere herrührend, aus dem Terrain à Chailles des bekannten Fundortes Fringeli, Kant. Solothurn. Dasselbe ist mit grossen Serpulen bedeckt, also in das damalige Meer geschwemmt worden.

Den 7. Mai 1856. Bei den Arbeiten in dem Eisenbahndurchschnitt unmittelbar hinter Liestal sind Schichten durchsetzt worden, welche man in unsern Gegenden selten schön entblöst zu beobachten Gelegenheit hat. Sie bestehen in einem mehrmaligen Wechsel von dunkelgrauen Mergeln und Kalkbänken, von welchen die untern dem obersten Lias (dem braunen Jura  $\alpha$  von Quenstedt), die obern der untersten Abtheilung des untern Ooliths angehören. Die Versteinerungen, welche man hier angetroffen hat, sind zum Theil in einem, für unsere Gegenden, sehr vollkommenen Erhaltungszustande, indem viele Arten, die man gewöhnlich nur als Steinkerne findet, mit Schalen versehen sind. Das nachstehende Verzeichniss zählt die Arten auf, die sowohl von dem Referenten, als von Herrn Dr. Christoph Burckhardt bei mehrmaligem Besuch der Stelle gesammelt worden sind. Da die meisten Exemplare von den Arbeitern erhalten worden, und nur verhältnissmässig wenige aus der anstehenden Gebirgsart selbst herausgelöst worden sind, so finden sich die Versteinerungen der obersten Schichten des Lias und der sie bedeckenden untersten Schichten des untern Ooliths in dem nachstehenden Verzeichnisse vermengt.

*Nautilus lineatus*, Sow.

*Ammonites Humphriesianus*, Sow.

*A. Cornucopiae*, Young. oder *Eudesianus*, d'Orb.

*A. subradiatus*, Sow.

*A. Sowerbyi*, Mill.

*A. Holandrei*, Sow.

*A. Murchisonae*, Sow. in verschiedenen Varietäten, namentlich auch *Murchisonae obtusus*, Quenst.

*Belemnites* sp., selten vorkommend.

*Pleurotomaria*.

*Pholadomya reticulata*, Ag., häufig in d. untern Schichten.

*Ph. decorata*, Ziet.

*Ph. fidicula*, Sow.

*Homomya*, schöne der *obtusa* genäherte Art mit erhaltener Schale. Wahrscheinlich eine neue Art

*Goniomya subcarinata*, Ag.

*Pleuromya elongata*, Ag.

*Gresslya conformis*, Ag. (*Lyonsia abducta*, d'Orb.)

*G. pinguis?* Ag.

*Astarte excavata*, Sow.

*Trigonia similis*, Ag.

*T. acuticosta*, Ag.

*T. costata*, Park.

*Mytilus Sowerbyanus*, d'Orb. (*Modiola plicata*, Sow.)

*Modiola*, ähnlich *Hillana*, Ziet.

*Gervillia*, ähnlich *Hartmanni*, Münst., scheint aber verschieden.

*G. sp.*

*Inoceramus secundus*, M., häufig in d. untern Schichten.

*Lima Annonii*, M.

*L. n. sp.*, eigenthüml. Form, ähnlich *L. exarata*, Goldf.

*Pecten personatus*, Goldf.

*P. dentatus*, Sow.

*P. disciformis*, Schübl.

*P. cinctus?* Sow.

*P.* ähnlich *P. Lens*, Sow.

*Hinnites tuberculosus*, Goldf.

*H.* oder *Plicatula* n. Sp. auf *Amm. Murchisonae*.

*Gryphaea Calceola*, Quenst.

*Rhynchonella quadriplicata*, Ziet.

In dem zweiten, südlich von der Frenke gelegenen Einschnitte kommen höhere Schichten des untern Ooliths vor, namentlich die rothen Eisenrogensteine, die mit den Versteinerungen erfüllt sind, welche aus diesen Schichten von vielen Localitäten des Kantons Basel längst bekannt sind.

Den 26. März 1856. Referent legt einige von Herrn Professor Theobald in Chur ihm zur Bestimmung übersandte Versteinerungen aus dem Kanton Graubünden vor. Darunter ist bemerkenswerth ein deutlicher Belemnit aus dem obern St. Cassian oder den Kössner Schichten der *Scesa plana*. Bis jetzt hatten Hr. Escher von der Linth und Referent noch keine Belemniten in diesen Schichten an der erwähnten Localität, und in Vorarlberg überhaupt, so wenig als an andern Orten auffinden können.

Den 11. Juni 1856. Referent legt einen fossilen Fisch vor, der von Herrn Rudolf Kelterborn in den obern Bänken der Steinbrüche im bunten Sandstein von Riehen bei Basel gefunden und unserm Museum zum Geschenk gemacht worden ist. Die Form hat Aehnlichkeit mit der Gattung *Palaconiscus*. Einen ähnlichen Fisch aus dem bunten Sandstein von Tägerfelden besitzt unsere Sammlung seit 1841 durch Herrn Franz Zäslin.

---

## **Ueber die Kupferminen am Obern See im Staate Michigan, Nordamerika.**

VON ALB. MÜLLER.

(Sitzung vom 9. Januar 1856.)

In den letzten Jahren sind unserm Museum von verschiedenen Seiten her, namentlich von dem im Michigan-Staate angesiedelten Hrn. Dr. Dietrich, Felsarten und Mineralien, besonders Kupferstufen, aus dem Kupferdistrict am Obern See in Nordamerika zugekommen. Da die Berichte über den Reichthum dieser erst seit wenigen Jahren im Aufschwung begriffenen Minen auch in Europa Aufsehen erregt haben, und da sie ein würdiges Seitenstück zu den Goldminen von Californien, zu den Bleigruben in Illinois und zu den Steinkohlenfeldern im Appalachischen Gebirge bilden, so möchte die Vorlegung der uns aus jenem berühmten Districte zugesandten Stufen, begleitet von den nöthigen Erläuterungen, nicht ganz unerwünscht erscheinen.

Das Vorkommen bedeutender Kupfermassen in jenen Gegenden war den Anwohnern und einzelnen Reisenden, namentlich französischen Jesuiten, die dort die ersten Niederlassungen gründeten, schon seit der Mitte des 17ten Jahrhunderts bekannt, und die Indianer hatten, wie man aus den vorgefundenen Ueberbleibseln von steinernen Hämmern und andern Geräthschaften, sowie aus alten Grubenbauen schliessen kann, schon in frühern Jahrhunderten Angriffe auf diese unterirdischen Schätze versucht. Dessenungeachtet ist noch kaum ein Jahrzehnt verflossen, seitdem jene reichen Minendistricte von Geologen genauer untersucht und von Spekulanten in Angriff genommen wurden. Der schwunghaftere technische Betrieb datirt eigentlich erst vom Jahre 1847 her, wo die Regierung, auf die Berichte der Staatsgeologen hin, an die Unternehmer Concessionen, sogenannte

„Permits“ zu ertheilen begann. Jene ausgedehnten Ländereien waren erst durch Verträge mit den Indianern in den Jahren 1836—43 von den Vereinigten Staaten successive erworben worden.

Die schon im Jahr 1840 von dem ausgezeichneten Staatsgeologen Douglas Houghton begonnene geognostische Untersuchung jener Gegenden wurde von Jackson, und später besonders von den beiden Staatsgeologen J. W. Foster und J. D. Whitney und ihren Assistenten, worunter unser Herr Desor von Neuchâtel, fortgesetzt, denen wir den ausführlichsten Bericht über die physische Beschaffenheit jener Länder verdanken. Dieses mit zahlreichen Zeichnungen und geologischen Karten ausgestattete Werk ist unter dem Titel „Report on the Geology and Topography of the Lake Superior Land-District“ 1850 in zwei Bänden in Washington erschienen und unserer Gesellschaft von der Smithsonian Institution mit ihren übrigen Schriften geschenkt worden. Es ist vorzugsweise dieses Werk, dem die nachfolgenden geognostischen Erläuterungen entnommen sind. Ausserdem besitzen wir noch kürzere Mittheilungen über jene Länder von verschiedenen deutschen und französischen Geologen, welche gleichfalls theilweise benützt worden sind.

Das Kupfer kommt in den Minen-Districten am Oberrhein fast nur im gediegenen Zustande vor, und zwar in dem sogenannten Trapp, einem meist dunkeln, grünlich- oder bräunlichgrauen, feinkörnigen, basaltähnlichen Gestein, das wesentlich aus einem innigen Gemenge von Labradorfeldspath, Augit und Magneteisen besteht. Das Gestein ist bald fein-, bald grobkörnig, wird oft durch Ausscheidung einzelner Labrador- oder Augitkrystalle porphyrartig und geht dann in Melaphyr oder Augitporphyr über. Das Gestein wird öfters blasig, die hohlen Blasenräume füllen sich mit Kalkspath, Grünerde, Chlorit, Quarz oder Achat, bisweilen auch mit verschiedenen zeolithischen Mineralien. Alle diese



Mineralien haben sich auch hin und wieder auf den Klüften und Gängen ausgeschieden. Die genannten Trappvarietäten finden sich sämtlich in unserm Gebiete vor, so namentlich auch der Trappmandelstein (wovon uns ein stattliches Stück zugekommen ist), der die reichsten Kupfergänge enthält und als das eigentliche metallführende Gestein zu betrachten ist. Diese Trappe haben allen Berichten zufolge die grösste Aehnlichkeit mit den Melaphyren von Oberstein, könnten desshalb eben so gut Melaphyre genannt werden, wir wollen jedoch bei der bereits eingeführten, freilich ungenauern, Bezeichnung „Trapp“ stehen bleiben.

Obgleich die Trappe häufig, und gerade auch die unseres Districtes an manchen Stellen, in äusserst regelmässige, bald fast horizontale, bald mehr oder weniger geneigte, Bänke geschichtet sind, ja sogar öfter mit sedimentären Conglomerat- und Sandsteinschichten wechsellagern, so unterliegt es doch keinem Zweifel, dass sie eben so gut wie die Basalte und Dolerite, wie die Trachyte und Augitporphyre, feurig-eruptiven Ursprunges sind, obgleich dieser, eben wegen ihrer sedimentären Beschaffenheit, von einigen Geologen in Zweifel gezogen worden ist. Fast alle Eruptivgesteine, selbst der Granit, kommen stellweise geschichtet vor oder auf eine sehr regelmässige Weise in mehr oder weniger horizontaler Richtung zerklüftet, die nicht von wirklicher Schichtung zu unterscheiden ist. Auch die mehrfache Wechsellagerung mit sedimentären Gesteinen lässt sich aus einer periodisch mehrfach wiederholten untermeerischen Surfusion oder durch das Eindringen des feurigflüssigen Eruptivgesteins zwischen die Bänke des bereits früher gebildeten sedimentären, unschwer erklären. Die geschichtete Beschaffenheit kommt den sedimentären Gesteinen eben so wenig ausschliesslich zu, als die ungeschichtete den eruptiven.

Die Trappgesteine sind im Allgemeinen in weit bedeu-

tendern Massen über die Erdoberfläche emporgestiegen, als die ihnen sonst in mancher Beziehung so ähnlichen Basalte. Während diese meist nur vereinzelt Hügel oder Kegel bilden, dehnen sich jene nicht selten zu ungeheuern Plateaus aus, welche Hunderte von Quadratmeilen bedecken, wie z. B. in Ostindien und auf Neuschottland, wo sie in gleicher Richtung streichen, wie die Hauptzüge unseres Kupferdistrictes. Beiläufig bemerkt, kommt in dem neuschottländischen Trapp auch gediegenes Kupfer vor; ebenso, wie vorliegendes Handstück zeigt, in Prehnit eingewachsen, in den Melaphyren von Oberstein, jedoch lange nicht in so bedeutenden Massen, wie am Oberrn See. Immerhin ist die Analogie dieser Vorkommnisse bedeutungsvoll. Wie die Basalte, so zeigen auch die Trappe sehr häufig die durch Zusammenziehung während der Erkalzung entstandene; oft äusserst regelmässige, säulenförmige Absonderung, ein Vorkommen, das auch den Trappen unseres Kupferdistrictes nicht ganz fremd ist, obgleich lange nicht so ausgezeichnet, wie z. B. auf Irland und den schottischen Inseln.

Die Trappgesteine des Oberrn Sees liegen theils am nördlichen Ufer auf englischem Gebiet, in Canada, grösstentheils aber am südlichen Ufer auf amerikanischem Gebiet, im Staate Michigan, und nur diese amerikanischen haben sich bis jetzt für die Kupferexploitation ergiebig erwiesen.

Beim ersten Blick auf die geologische Karte machen sich zwei grosse Hauptzüge des Trappes bemerklich, die beide von O S O nach W S W streichen und sich zu einer Höhe von 400—600 Fuss über dem Spiegel des Oberrn Sees erheben, der seinerseits die Meeresfläche bloss um 627 Fuss überragt. Sie bilden also nur mässige Hügel. Der eine dieser Züge, der nördliche, bedeutend kleinere, taucht mitten aus dem Oberrn See hervor, und bildet die in übereinstimmender Richtung liegende, langgestreckte Königsinsel,

Isle Royale, deren Kupferminen bisher von geringerer Er giebigkeit gewesen sind. Der zweite weit bedeutendere Hauptzug taucht mit seinem nordöstlichen Ende gleichfalls aus dem Obern See hervor und bildet die grosse, weit in den See hinein sich erstreckende Landzunge, welche den Namen Kneweenaw Point trägt, und die ich schlechtweg die Landzunge nennen werde. Diese Landzunge wird durch den an ihrer Basis quer durchsetzenden Portage-See noch mehr vom Festland abgeschnitten. Der Trappzug setzt aber jenseits dieses Sees in gleicher WSW Richtung auf das Festland über und durch das weite Ontonagon-Gebiet bis über den Montreal-River hinaus in den am jenseitigen Ufer beginnenden Staat Wisconsin gegen Westen fort, nachdem er noch diesseits dieses Flusses einen starken nördlichen Abläufer, die gleichfalls kupferführenden Porcupine-Mountains, entsandt hat. Dieser zweite Hauptzug erreicht von der äussersten östlichsten Spitze der Landzunge bis zum westlichen Grenzfluss, Montreal-River, eine Länge von über 700 engl. Meilen, bei einer durchschnittlichen Breite von 4—6 Meilen, während der Trappzug der Königsinsel bei einer Länge von ungefähr 250 engl. Meilen etwa 6 Meilen breit ist. Der ganze kupferführende Trappdistrict des Michigan-Staates nimmt demnach mit Einschluss der Porcupine-Gebirge einen Flächeninhalt von über tausend engl. Quadratmeilen ein.

Diese beiden kupferführenden Trappzüge, so bedeutend auch ihre Ausdehnung ist, bilden doch nur Inseln in dem flachen, weit ausgedehnten Hügelland, aus wenig geneigten rothen silurischen Sandsteinschichten gebildet, das jene rings umgiebt. Diese Schichten sind durch die Eruption der Trappe auf beiden Seiten der Trappzüge in die Höhe gerichtet worden, so dass sie von denselben weg gegen die Ebene hin abfallen. Der continentale Hauptzug ist auf beiden Seiten von diesen Sandsteinen umgeben, derjenige der

Königsinsel nur auf der Südseite, indem der nördliche Abhang des Trappgesteines unmittelbar in den See taucht. Natürlich haben die Sandsteine im Contact mit den Trappen nicht nur Hebungen und andere mechanische Veränderungen, sondern auch mannigfaltige chemische Umwandlungen erlitten.

Die Conglomerate, welche die Trappe zu begleiten pflegen, fehlen auch in unserm District nicht. Sie bestehen aus abgerundeten Bruchstücken von rothem Porphyr, Quarz, metamorphosirten Schiefeln, Epidotgestein und Grünstein. Auf der Königsinsel bilden sie einen schmalen Gürtel, der die Sandsteine vom Südabhange des Trappzuges trennt, auf der Landzunge bilden sie umgekehrt den nördlichen Gürtel oder vielmehr wiederholte Schichten, die mit Trapp- und Sandsteinschichten wechsellagern. Die metallreichen Mandelsteine treten meistens an der Grenze zwischen Trapp und Conglomerat oder Sandstein auf. Am südlichen Abhang des continentalen Zuges sind nur an Einer Stelle Conglomerate gefunden worden, dagegen ist dieser südliche Abhang mit einem Gürtel von eisenschüssigen Chloritschiefeln begrenzt, welche sich an der Contactfläche zwischen Trapp und Sandstein gebildet haben.

Der von den Trappzügen ohne Zweifel in einer oder mehrern Längsspalten durchbrochene Sandstein führt keine Versteinerungen. Unsern Reporters zufolge gehört er den untersten Schichten des silurischen Systems an und ist auf ihrer Karte mit der Farbe des Potsdam-Sandsteines bezeichnet. Jules Marcou, der mit Jackson, dem Entdecker der Wirkungen des Schwefeläthers, im Jahr 1848 jene Gegenden bereiste, vergleicht diese rothen, oft auch bunten und mergeligen Sandsteine mit dem Bunten Sandstein und den Keupermergeln unserer Umgebungen, und stellt sie höher, nämlich zwischen Jura- und Steinkohlenformation. Dieser rothe Sandstein dehnt sich gegen Süden auf dem Fest-

land noch auf weite Strecken aus und wird allmählig von jüngern silurischen Schichten und noch mehr gegen Süden von devonischen Kalksteinen verdrängt, die sich bis zum Michigan-See erstrecken.

Ausser den beiden genannten Hauptzügen kommen noch südlich von der Landspitze auf dem Festland eine Menge kleinerer und grösserer vereinzelter Trappberge vor, welche zusammen eine Gruppe bilden und die krystallinischen oder metamorphischen Schiefer des azoischen Systems, d. h. der ältesten, versteinungslosen Sedimentschichten durchsetzen. Diese scheinen keinen erheblichen Kupfergehalt zu besitzen, da nichts von Minen erwähnt wird. Dagegen treten in diesem Trapp unregelmässige Quarz- und Kalkspathgänge auf, welche Bleiglanz, Eisenkies, Weissbleierz und Malachit, seltener Kupferkies, enthalten, von welchen Mineralien unserm Museum gleichfalls verschiedene Stücke aus diesem District zugekommen sind. Diese metamorphischen Schiefer, wozu besonders Glimmer-, Talk-, Hornblende- und Thonschiefer gehören, gewinnen im Osten der genannten azoischen Trappe eine sehr bedeutende Ausdehnung und werden von zwei mächtigen Granitmassivs durchsetzt, welche die umgebenden Schiefer metamorphosirt und zugleich zur Bildung von höchst bedeutenden Eisenerzlagerstätten Veranlassung gegeben haben.

Auch auf dem nördlichen (englischen) Ufer des Oberrn Sees treten bedeutende Trappmassen theils in den Schichten des silurischen, theils in denjenigen des azoischen Systems auf, die aber bis jetzt keinen erheblichen Metallreichthum gezeigt zu haben scheinen.

Das Kupfer findet sich in unserm Trappgebirge meist nur in gediegenem Zustand, überall fast chemisch rein und zwar sowohl auf eigentlichen, die Schichten quer durchsetzenden, Gängen, als auf sogenannten Lagergängen zwischen den einzelnen Trapp- und Conglomeratschichten, so-

wie auch unregelmässig im Trapp vertheilt. Die ganze Kupferregion am Oberrn See zerfällt in vier getrennte Minendistricte: die Gruben 1) auf Isle Royale, 2) in den Porcupine-Gebirgen, 3) im Ontonagon-Gebiet, und 4) auf der Landspitze Kneweenaw-Point, welche letztern die bedeutendsten sind.

Die eigentlichen Gänge, welche die Schichten also quer durchsetzen, finden sich auf der Landspitze, besonders auf der nördlichen Seite des Trappzuges, in grosser Zahl und streichen meistens von N W nach S O. Die bedeutendsten Minen sind in diesen angelegt, so die Cliff-Mine, die North-American, die Northwest-, die Northwestern-, die Copper-Falls-Mine und viele andere weniger ergiebige. Die im Trapp aufsetzenden Gänge setzen durch die Conglomerat- und Sandsteinschichten fort, werden aber in den beiden letztern auffallend schmaler und ärmer, während Quarz und Kalkspath ausschliesslich die Stelle des Kupfers einnehmen. Die reichsten Gänge befinden sich, wie bereits bemerkt, in dem Trappmandelstein. In dem ansehnlichen Stück, das unserm Museum zugekommen ist, finden sich in den Blasenräumen nicht weniger als drei, sowohl durch ihr äusseres Aussehen, als durch ihr Löthrohrverhalten unterscheidbare chloritische Mineralien, nämlich eigentlicher Chlorit (dunkelgrün, blätterig), Delessit (dunkelgrün, dicht, glänzend) und Grünerde (schön hellgrün, erdig). Manche Blasenräume sind mit einem einzigen Kalkspathindividuum ausgefüllt, eingebettet in einer dünnen Lage von Chlorit und Delessit. Hie und da sind die Kalkspathmandeln bereits zerfressen und die umgebenden Chloritblättchen dringen in das Innere derselben vor oder haben den Kalkspath in andern Mandeln bereits bis auf geringe Reste oder ganz verdrängt. Das Mineral, welches ich Delessit nenne, weil es dem unter diesem Namen von Naumann beschriebenen Mineral am nächsten steht, bildet die äusserste Auskleidung

sämmtlicher mit Kalkspath oder Chlorit gefüllter Blasenräume. Die Grünerde bildet besondere Mandeln. Die Grundmasse dieses Mandelsteins ist sehr feinkörnig, doch lassen sich unter einer starken Loupe die kleinen weisslichen Kryställchen wohl unterscheiden, die ohne Zweifel dem feldspathigen Gemengtheil entsprechen. Die Grundmasse erscheint im Ganzen genommen, wohl in Folge der bereits eingetretenen Zersetzung, resp. Oxydation der eisenhaltigen Bestandtheile, dunkel braunroth.

Gangkreuze, d. h. die Stellen, wo sich Gänge von verschiedenen Streichen oder verticale mit Lagergängen kreuzen, bewirken, wie man das auch in unsern europäischen Bergwerken als eine ziemlich allgemein gültige und nicht schwer erklärbare Regel beobachtet, eine Veredlung, d. h. Anreicherung, jedoch treten an diesen Stellen, statt des gediegenen Kupfers, gewöhnlich in der nun kalkspathigen Gangmasse mehr die Oxide und Salze des Kupfers, namentlich Kupferschwärze, Malachit und Kupferlasur auf. An den Stellen, wo die Gänge aus dem Trapp in die Conglomerate setzen, veredeln sie sich, und hält diese Veredlung nach beiden Seiten hin auf eine Strecke an. Die Mächtigkeit der Gänge wechselt zwischen einem Zoll und fünfzehn Fussen, sie wächst im Allgemeinen mit der Tiefe, ebenso ihr Reichthum. Ausser Quarz und Kalkspath kommen mit dem gediegenen Kupfer die oben erwähnten zeolithischen, wasserhaltigen, Silicate sehr häufig und reichlich als Ausfüllungen der Gänge vor, so Leonhardit, Datolith, Chabasit, Mesotyp, Apophyllit und Analzim, am verbreitetsten und massenhaftesten aber Laumontit und Prehnit, besonders dieser letztere, welcher an den beiden Sahlbändern der Gänge oft ganz regelmässige symmetrische Ansatzschichten bildet, die bisweilen mit Quarzschichten wechsellagern und in der freien Mitte des Ganges mit traubenförmiger Oberfläche auskrystallisirt sind. Wir haben zwei solcher Prehnitstücke,

vom Eagle-River auf der Landzunge, vor uns, das eine mit Quarz, von zahlreichen Kupferflitterchen durchschwärmt, das andere mit traubenförmiger Oberfläche und auf der Innenseite Hohlindrücke von Kalkspathscalenödem zeigend.

In der Tiefe tritt mit zunehmender Mächtigkeit des Ganges an die Stelle des Prehnites oder der andern Gangmineralien mehr und mehr das gediegene Kupfer, das zuletzt ausschliesslich die ganze Gangklüft erfüllt und Platten von 3 Zoll bis 3 Fuss Dicke und vielen Fussen Länge bildet. Die Grösse der auf diesen Gängen gefundenen Kupfermassen hat alle unsere bisherigen Erfahrungen weit übertroffen und die ganze mineralogische Welt in Erstaunen versetzt. Stücke von 100 bis 3000 Pfund reinen gediegenen Kupfers wurden wiederholt in verschiedenen der genannten Gruben erbeutet, auf der Grube Copper-Falls wurde ein Stück von 16,000 Pfund vollkommen reines Kupfer, und ebendasselbst sogar eine Kupfermasse von 24,000 Pfund gefunden. Der grösste Fund wurde jedoch auf der Cliff-Mine, der reichsten aller bisher ausgebeuteten, gemacht, wo im Jahr 1848 eine Masse von 160,000 Pfund den glücklichen Unternehmern in die Hände fiel. Uebrigens ist ein so gewaltiger Fund den Bergleuten nicht so erwünscht, als man wohl denken sollte, da die Herausschaffung solcher Kolosse mit enormen Schwierigkeiten verbunden ist. Dieses Stück hatte eine Länge von 30 Fuss und eine Dicke von durchschnittlich 5 Fuss. Natürlich war die Masse nicht an Einem Stück herauszuschaffen, man musste sie in Blöcke von 10—14 Ctr. zerhauen (zersägen konnte man sie nicht), was keine leichte Arbeit war.

Weit häufiger kommt natürlich auch auf diesen Gängen das gediegene Kupfer in kleinen Massen, ja gewöhnlich nur in feinen Flitterchen, durch die genannten Gangmineralien, besonders durch Quarz, Kalkspath und Epidot zerstreut vor. Das Kupfer wird dann auf Pöchwerken von der anhängen-



den Gangmasse befreit und dieses sogenannte Stampfkupfer kommt die Unternehmer weit billiger zu stehen, als die Herausschaffung jener kolossalen Stücke.

Ausserdem hat auch das Kupfer von den Sahlbändern aus in kleinen Flitterchen das Nebengestein durchschwärmt oder sich in demselben ausgeschieden.

Auf die fast vollkommene chemische Reinheit des Kupfers in diesen Districten wurde schon oben aufmerksam gemacht, es enthält kaum  $\frac{1}{20000}$  fremder Bestandtheile.

Dagegen findet sich in den meisten Gruben der Landzunge und des Ontonagon-Gebietes mit dem Kupfer theils ein-, theils aufgewachsen, in ästigen und zähnigen oder dendritischen Formen, immer aber vollkommen ausgeschieden, gediegenes Silber, gleichfalls von höchster Reinheit vor, meist, wie an dem vorliegenden Stück, in Begleitung eines chloritartigen Minerals. Die Menge des alljährlich in den Minen gewonnenen Silbers ist gar nicht unbeträchtlich. So wurde allein auf der Cliff-Mine schon im Jahre 1849 bloss durch Handscheidung (eine Arbeit, die Kinder verrichten) für 4000 Dollars Silber gewonnen. Auf der Grube Phönix, nördlich von der obigen, fand sich ein Stück von 6 Pfund. Auf Isle Royal wurde ein prachtvolles Stück in Prehnit eingewachsen gefunden. Das Silber kommt auch in einzelnen hexädrischen oder dodekädrischen Krystallen und Krystallgruppen, sowie in dendritischen Gestalten, in Kalkspath, Epidot, Laumontit eingewachsen vor, immer aber mit Kupfer. Im Trapp selbst findet sich kein gediegenes Silber.

Merkwürdig ist das äusserst seltene Vorkommen anderer Kupfererze, wie das von Oxyden, Carbonaten und Kiesen in diesen Minen. Auch in den andern obengenannten Districten treten Kupfer-Erze selten genug auf.

Auf der Königsinsel findet das Auftreten der Gänge

und ihre Erz- und Mineralführung durchaus in derselben Weise statt, wie auf der Landzunge.

Merklich verschieden jedoch von den beiden genannten Districten ist das Auftreten der Kupfergänge im Ontonagon-Gebiet, in welchem sich durch ihre Ergiebigkeit besonders die Minnesota-Mine, die Trapprock-, Ohio-, Ontonagon-Mine u. a. auszeichnen. Hier bildet körniger Epidot, oft innig mit Quarz und Kalkspath gemengt, weitaus die Hauptgangmasse, in welche das Kupfer, wie in den oben beschriebenen Gängen, fein eingesprengt erscheint. Auch von diesem Vorkommen besitzen wir verschiedene Proben, worunter ein sehr stattliches Stück: die Hauptmasse körniger Epidot, stellenweise durch allmähliche Uebergänge in Chlorit umgewandelt und von zahlreichen Kalkspathparthien durchzogen, und diese sowohl als der Epidot von Kupferflitterchen allenthalben durchschwärmt. Die andern Epidotstücke, von Isle Royale, enthalten kein Kupfer, sind aber von Quarz und Kalkspath ganz durchdrungen. Ueberhaupt scheint der Epidot in den Trappen des Ontonagon-Gebietes eine grosse Rolle zu spielen. Erst erscheint er nur sporadisch, allmählig aber wird der Trapp, indem der Epidot den Augit verdrängt, in ein anderes Gestein, den Epidosit, umgewandelt, der in den Poreupine-Moutains sogar ganze Berge bildet und auch anderwärts, so z. B. auf Elba bedeutende Felsmassen zusammensetzt. In diesem Gestein erscheint das Kupfer gleichfalls fein eingesprengt, oft so reichlich, dass man 20 % Metall daraus zieht, bisweilen kommt es auch in grössern Massen darin vor. Eine Ortschaft in der Nähe hat von diesem für den dortigen Bergbau so wichtigen Mineral den Namen Epidot erhalten. Auch auf Isle Royale kommen mächtige kupferführende Epidotgänge vor. Aus manchen Gängen wird Chlorit angeführt, vielleicht theilweise, wie an unserm Stück, durch Umwandlung aus Epidot entstanden.

Die zweite Art des Kupfervorkommens in den genannten Districten ist dasjenige auf sogenannten Lagergängen, d. h. solchen, welche mit den Trapp- und Conglomeratschichten parallel laufen und als die krystallinischen Ausfüllungen der Schichtungsklüfte zu betrachten sind. Sie theilen desshalb mit jenen das Fallen und Streichen, und fallen z. B. auf der Landzunge und im Ontonagon-Gebiet  $30-45^{\circ}$  nördlich ein. Diese den Schichten parallelen Klufflächen sind oft ganz leer, öfter aber, ganz in derselben Weise, wie in den eigentlichen Gängen, und mit denselben Mineralmassen, mit Quarz, Kalkspath, Zeolithen und Epidot ausgefüllt. Die Quarzdrusen sind bisweilen durch Epidot schön grün gefärbt. Letzterer erscheint selten in deutlichen Krystallen, sondern er bildet körnig-krystallinische Massen und dringt auch von den Gängen aus in das Nebengestein ein. Mit dem Epidot und Quarz tritt auch das Kupfer (und mit diesem das Silber) bald in kleinen Flitterchen und Körnern, bald in Massen von mehren Tausenden von Pfunden ganz in der oben beschriebenen Weise auf. So wurde z. B. auf der Minnesota-Mine im Ontonagon-Gebiet auf einem dieser Lagergänge eine Masse von 70,000 Pfund gediegen Kupfer gefunden.

Auch auf Isle Royale kommen mit Kupfer imprägnirte Lagergänge im Trapp vor, doch von minderm Belang.

Die dritte Art des Vorkommens des Kupfers ist die in unregelmässig im Mandelsteintrapp zerstreuten kleinen Massen, in Aesten und Flitterchen, Nester bildend, oder in Blasenräumen angesiedelt.

Die meisten der bisher in Betrieb gesetzten Minen haben nur eine geringe Tiefe, von 20 bis 100 Fuss, selten mehr als 200 Fuss. Diese geringe Tiefe erleichtert die Förderung des werthvollen Metalles ungemein, und manche in andern Bergwerken so kostbaren Anstalten zur Förderung des Wassers und Wegschaffung der Erze und des

tauben Gesteins, sind hier äusserst einfach und oft ganz entbehrlich. An manchen Stellen geht das Kupfer zu Tage aus, begreiflich an der Oberfläche durch die Atmosphärien in Malachit verwandelt, dessen hellgrüne Farbe dem suchenden Bergmann die Nähe des gediegenen Metalles anzeigt. An mehrern von den Indianern angeschürften Stellen fand man gewaltige Kupfermassen, die bereits zum Theil vom Gestein befreit waren, zum Theil noch in dem Fels stecken. Ohne Zweifel war es den Indianern nicht gelungen, mit ihren steinern Hämmern einzelne Stücke von der zähen Kupfermasse abzutrennen, und so mussten sie den kostbaren Fund liegen lassen.

Eine vierte Art des Vorkommens des gediegenen Kupfers ist endlich diejenige in losen, frei liegenden Blöcken, theils im Bette der Flüsse, theils am Gestade des Sees, wo sie augenscheinlich nach Verwitterung des sie früher bergenden Muttergesteines durch die Gewalt der Wellen herausgespült wurden.

So einfach unter diesen aussergewöhnlich günstigen Verhältnissen der Bergbau ist, ebenso einfach sind auch die metallurgischen Prozesse des Kupfers. Manche Stücke kommen bereits fix und fertig zum Verbrauch unter dem Pochstempel hervor. Die kleinern, in den Gangarten eingesprengten Theilchen, werden durch Pochen und Schlämmen vom Gestein befreit und sind schon nach einmaligem Schmelzen, wodurch die noch anhängenden Mineralien abgeschlackt werden, zum Versandt fertig. Wie sehr die unmittelbare Nähe des Sees und die grosse Wasserstrasse durch das Seengebiet hindurch bis zum Niagarafall, also bis zum Gebiet der Eisenbahnen, den Transport und den Verkehr überhaupt erleichtern, bedarf keiner weitern Erörterung. Alle diese Umstände und noch manche andere werden dazu beitragen, um den Kupferminen am Obern See, auch wenn manche Gruben sich nicht als nachhaltig erzei-

gen sollten, noch auf lange einen steigenden Erfolg zu sichern und die Civilisation jener ausgedehnten Wildnisse zu beschleunigen.

Das gediegene Kupfer kommt in den genannten Districten nicht selten in stattlichen Krystallen bis zu einem Zoll Durchmesser vor, und zwar in sehr verschiedenartigen Formen und Combinationen, die dem regulären System angehören, namentlich wie gerade an dem vorliegenden unserm Museum zugekommenen Prachtstück in Oktaedern, Rhombendodecaedern und Pyramidenwürfeln, wozu noch an den meisten Krystallen ausser den Flächen des Würfels kleine untergeordnete Flächen eines Hexakisoktaeders treten. Die Kupferkrystalle dieser Gegend zeigen wie die an den meisten bekannten Fundorten gewöhnlich verzogene und verdrehte Gestalten, so dass man anfangs kaum irgend welche Symetrie und Regelmässigkeit entdeckt und es auch für den geübten Krystallographen einiger Ausdauer bedarf, um diese scheinbar unregelmässigen, complicirten Formen zu entziffern. An der vorliegenden Prachtstufe befinden sich auch schöne weisse Analzinkkrystalle (in Leucitoedern), über welche sich die Kupferkrystalle abgelagert und welche in den letztern die schärfsten Abdrücke ihrer Form zurückgelassen haben.\*) Ebenso befinden sich an unserer Stufe einzelne Bröckchen des bereits zersetzten Nebengesteins, des Trappes, welche durch die auf ihnen abgelagerten Analzinkkry-

---

\*) Während diese Bogen in Presse gehen, überbringt mir noch ein Arbeiter aus der Northwestern-Mine eine Anzahl sehr hübscher Gruppen von wohl ausgebildeten Kupferkrystallen, und zwar in folgenden Formen: 1) Octaeder rein. 2) Octaeder entkantet durch die Flächen des Granatoeders. 3) Octaeder enteckt durch die Hexaederflächen. 4) Combination des vorherrschenden Octaeders mit den Flächen des Hexaeders und Granatoeders. 5) Reines Granatoeder. Ferner verschiedene kleine Silberstufen, aus undeutlichen kleinen Silberkrystallen bestehend, die allenthalben von kleinen Kupfertheilchen durchzogen sind. Ferner Prehnit mit aufsitzendem Kalkspath, Quarz und gediegen Kupfer.

stalle mit der Kupfermasse verkittet sind. Auch haben sich hie und da kleine Gruppen von röthlichen, undeutlichen Quarzkryställchen angesiedelt.

Ganz ausgebildete Krystalle von Kupfer, oft von bedeutender Grösse, finden sich bisweilen ringsum eingewachsen in Krystallen von Prehnit, Datolith, Quarz oder Kalkspath, und besonders auch in den Analzimkrystallen, welche von den kleinen Kupferkrystallen in zierlichen dendritischen Gruppen durchschwärmt werden. Bald erscheint das Kupfer jenen Mineralien, z. B. dem Analzim und Kalkspath, ein- oder aufgewachsen, bald sitzen diese Mineralien auf dem Kupfer.

Wie schon bemerkt, kommt das Kupfer in diesen Districten fast nur in gediegenem, selten und spärlich im oxydirten und geschwefelten Zustand vor. Jedoch finden sich in den Conglomeraten der Grube Copper-Harbour, an der Nordküste der Landspitze, starke bis 14 Zoll mächtige Adern von schwarzem Kupferoxyd, das sehr rein ist und 60—70% Kupfer giebt. Stellenweise ist es von schönem himmelblauem Kieselkupfer (Chrysocolla) durchzogen. Von beiden Vorkommnissen besitzen wir sehr ansehnliche Stücke. Auch von den andern Oxyden und Carbonaten des Kupfers sind uns Handstücke zugekommen, sie scheinen meistens durch Wiederoxydation des Kupfers in der Nähe der Erdoberfläche, entstanden zu sein.

Schöne Achate, ganz ähnlich denen in den Melaphyren von Oberstein, werden in den Mandelsteinen von Achat-Harbour, an der Nordküste der Landzunge, gefunden. Merkwürdig ist das Vorkommen von Feldspath, der in nadel-förmigen, stilbitähnlichen Krystallen auf mehrern Gängen angetroffen wurde, in Quarz eingeschlossen, oder auf Kalkspath und gediegen Kupfer aufgewachsen.\*) Er ist analy-

\*) Die muthmassliche Entstehung dieses secundären Feldspathes wird sich aus dem Nachfolgenden ergeben.

sirt worden. Auch das reichliche Vorkommen des Datolithes, besonders an der Südküste der Königsinsel, theils im dichten Zustande, theils in prachtvollen Krystalldrusen verdient Erwähnung. Das Mineral hat daselbst einer ganzen Landschaft den Namen gegeben und wird technisch, theils zur Verschmelzung des Kupfers, theils zur Boraxbereitung verwandt.

Besondere Eisenerze treten in unserm Trappgestein nicht auf, wenn man nicht die eisenreiche Grundmasse des Trappes selbst und die stark eisenhaltigen chloritischen Ausscheidungen derselben als solche bezeichnen will, aus welchen man an 12% Roheisen gewonnen hat. Natürlich wird dieser Eisengehalt, so massenhaft er auch ist, für den Bergbau nicht beachtet, da man viel reichere Eisenerze in der Nähe hat.

---

Es möchte gewagt erscheinen, nach diesem flüchtigen Ueberblick über das Thatsächliche jener merkwürdigen Vorkommnisse, bloss gestützt auf die genauere mineralogische Untersuchung der uns zugekommenen Handstücke, und auf die geognostischen Beschreibungen der oben genannten Naturforscher, eine Erklärung dieser Erscheinungen zu versuchen und insbesondere Andeutungen über die muthmassliche Entstehung dieser kolossalen Metallablagerungen zu geben. Die Mineralogie hat jedoch in den letzten Jahren, namentlich durch die Bemühungen von G. Bischoff, Blum, Haidinger, Volger u. A., in der Betrachtung der Mineralien in Bezug auf ihre Entstehungsgeschichte so erfreuliche Fortschritte gemacht, dass die Anwendung solcher Erklärungsversuche, auch auf ferner liegende Vorkommnisse, gerechtfertigt erscheinen möchte. Kann es sich auch einstweilen bloss um Muthmassungen handeln, so können auch diese

schon zu weiterm Forschen anregen, der Anlass hiezu ist jedenfalls hier lockend genug.

Wenn sich eine neue Theorie in der Wissenschaft Bahn bricht, so ziemt es wohl ihren Anhängern, dieselbe nicht bloss an den bisher gewonnenen Erfahrungen, sondern auch an den fortwährend neu erworbenen zu prüfen, um entweder neue Stützpunkte für diese Theorie zu gewinnen oder die Unhaltbarkeit der bereits aufgestellten darzutun. Wenn ich mir alle oben beschriebenen Thatsachen über das Vorkommen der Kupfer- und Mineralablagerungen in den Trappen am Obern See vergegenwärtige, und sie mit den von den genannten und andern Forschern erhaltenen Resultaten vergleiche, so befestigt sich in mir die gleich beim ersten Anblick der vorliegenden Stufen gewonnene Ueberzeugung, dass sowohl das Kupfer als die dasselbe begleitenden Gangminerale auf nassem Wege, d. h. aus wässerigen Lösungen entstanden sind. Ja ich glaube, dass die von Gustav Bischoff mit so grossem Erfolg auf die Bahn gebrachten neuern Ansichten über die wässerige Entstehung und Umwandlung vieler Mineralien auch durch die Beobachtungen in den Kupferdistricten am Obern See ihre volle Bestätigung finden.

Aus diesem Grunde habe ich auch in der oben gegebenen Uebersicht manche, scheinbar unwichtige, Thatsache angeführt, weil sie über die Entstehungsgeschichte wichtige Fingerzeige giebt, die zu Gunsten dieser Theorie sprechen. Ich verweise desshalb auf diese Einzelheiten, die laut genug für sich reden.

Rufen wir uns desshalb zur Stütze dieser Theorie nur einige der oben angeführten Thatsachen in das Gedächtniss zurück: Das Vorkommen des gediegenen Kupfers auf Gängen, vollkommen entsprechend unsern europäischen Erzgängen, deren regelmässige auf beiden Sahlbändern über einander gelagerte Erz- und Mineralabsätze von den neuern



Mineralogen fast allgemein für wässrige Bildungen erklärt werden, wenn sie auch die Dämpfe mit eine Rolle dabei spielen lassen. Die Auflagerung des Kupfers in Krystallen auf die so leicht schmelzbaren Krystalle der zeolithischen Mineralien oder das Vorkommen der zartesten dendritischen Bildungen des Kupfers im Innern der Letztern. Andererseits das Aufsitzen schwer schmelzbarer Mineralien, wie des Quarzes und Kalkspathes auf den Kupferkrystallen. Ueberhaupt das wechselseitige Ueber- und Durcheinanderwachsen von Mineralien, die in der Schmelzhitze gar nicht neben einander sich bilden können und die verschiedenste Schmelzbarkeit besitzen, ohne dass man von Schmelzungen das Geringste bemerkt. Das Vorkommen des Epidotes und Chlorites auf diesen Erzgängen, also zweier Mineralien, deren Entstehung auf nassem Wege Bischoff und Volger, besonders dieser letztere an denjenigen aus den Schweizer-Alpen, in überzeugender Weise dargethan haben. Dann die Durchdringung des Epidotes von Quarz und Kalkspath, die jedenfalls nur secundäre Ausscheidungen auf nassem Wege sein könnten, und die Verbreitung des Kupfers, oft in den feinsten, zahlreichsten Flitterchen durch diese ganze Masse, so dass z. B. dasselbe Kupferspäncchen aus dem Epidot in den Quarz oder Kalkspath setzt. Das Eindringen des fein zertheilten Kupfers, des Epidotes u. a. von den Sahlbändern in das Nebengestein. Vor allem aber das Zusammenvorkommen des gediegenen Kupfers und Silbers, beide in chemischer Reinheit, letzteres ersterm auf- und eingewachsen und doch vollkommen geschieden, also zweier Metalle, die sonst in der Schmelzhitze so leicht Legirungen eingehen.

Solche Stellen werden zum Kreuz für die vulkanistischen Erklärer. Auch wäre die ungemein feine Zertheilung des gediegenen Kupfers in den genannten Gangmineralien, und namentlich in dem körnigen Epidot, wenn diese Stoffe

aus einer geschmolzenen Masse erstarrt wären, völlig unerklärlich, denn auch bei einer unvollkommenen Schmelzung (wenn diese überhaupt hier denkbar wäre) würden, wie in unsern Schmelzöfen, die kleinen zerstreuten Kupfertheilchen zu grössern Massen zusammengeschmolzen und wegen ihrer grössern specifischen Schwere mehr in die Tiefe gesunken sein, jedenfalls hätte eine so feine Vertheilung nicht stattfinden können.

Erklären wir aber die genannten Metall- und Mineralablagerungen als auf nassem Wege, aus wässerigen Auflösungen, ganz allmählig entstandene Ausscheidungen, so verschwinden die Schwierigkeiten, die sich bei der Annahme von der feurigflüssigen Entstehungsweise jener Ablagerungen, also bei der vulkanistischen Ansicht entgegenstellen, zum grössten Theile, und die meisten Erscheinungen erklären sich nach unsern jetzigen Erfahrungen auf eine weit befriedigendere Weise, wenn auch noch Manches dunkel bleiben mag. Es scheint mir überflüssig, die Anwendung unserer Theorie wieder rückwärts auf alle einzelnen bereits hervorgehobenen Punkte zu verfolgen, da sich die Folgerungen Jedem, der die neuern Untersuchungen in dieser Richtung kennt, leicht von selbst ergeben.

Wenn es nach den obigen Andeutungen sehr wahrscheinlich wird, dass das Kupfer nebst den bei brechenden Mineralien in diesen Gängen sich auf nassem Wege ausgeschieden hat, so entsteht nun die weit schwierigere Frage: Woher stammt dieses Kupfer? und hier gelangen wir, aus Mangel an Thatsachen, zu dem weit hypothetischern Theil unserer Schlüsse. Wir müssen uns einstweilen mit Vermuthungen begnügen und wie überall, so auch hier, uns von Analogien leiten lassen, indem wir entsprechende Vorkommnisse aus andern, uns besser bekannten, Gegenden in Betracht ziehen.

Alle Beobachter sind darin einig, dass die Kupfermas-

sen mit dem Trapp an die Erdoberfläche gelangt sind, denn in den umgebenden rothen Sandsteinen findet sich keine Spur von Kupfer. Gustav Bischoff hat in überzeugender Weise dargethan, dass die Lager und Gänge von Eisenerzen, namentlich von Roth- und Brauneisenstein, in vielen deutschen Porphyren, Graniten und ähnlichen Gesteinen, nichts als chemische Ausscheidungen aus dem ursprünglichen Eisengehalt der Mineralien dieser Gebirgsmassen, auf nassem Wege, sind, und dass es besonders kohlen-säurehaltige Gewässer waren, welche die Zersetzung und Auslaugung dieser Gesteine bewirkten. Ueberhaupt sind nach Bischoff die Erze und Mineralien der Erzgänge sowohl, als die Ausfüllungen der Klüfte und Blasenräume in plutonischen und vulkanischen Gebirgen, grösstentheils als auf nassem Wege entstandene Ausscheidungen aus dem Nebengestein zu betrachten, und die Zahl der Mineralogen, welche diese Ansicht theilen, ist im Zunehmen begriffen. Er hat ferner durch zahlreiche eigene und fremde Analysen nachgewiesen, dass manche Silicate plutonischer Gesteine, worunter auch Feldspathe, neben andern seltenern Oxyden auch einen kleinen Kupfergehalt besitzen, der wahrscheinlich in die chemische Mischung dieser Silicate eingegangen ist. Auch in Laven wurde ein kleiner, für das Auge nicht bemerkbarer Kupfergehalt, durch die Analyse entdeckt.

Wenden wir diese auf europäischem Boden gewonnenen Erfahrungen auf unser Trappgestein an, so dürfen wir wohl annehmen, dass die Gemengtheile des Trappes, insbesondere der augitische und feldspathige, gleichfalls einen kleinen Antheil von Kupferoxyd neben den übrigen in ihre Mischung eingehenden Oxyden enthielten, dürfen annehmen, dass diese ursprünglich kupferhaltigen Trappgesteine durch dieselben Agenzien, welche in unsern europäischen Gebirgen die Zersetzung der Gesteine bewirken, also namentlich durch kohlen-säurehaltige Gewässer später, nach ihrer Er-

starrung, gleichfalls zersetzt worden seien. Die in der Nähe vulkanischer Massen bedeutend erhöhte Temperatur musste sowohl direct als indirect durch die reichliche Entbindung von Kohlensäure aus der Tiefe, die Intensität dieser zersetzenden Wirkungen der Gewässer, und der chemischen Actionen überhaupt, verstärken. So wurden unter den auflöslichen Oxyden der Bestandtheile des Trappes auch das Kupfer, sei es als Silicat, sei es als Carbonat (diess möchte der gewöhnlichere Fall sein) ausgelaugt und mit den übrigen aufgelösten Stoffen in die Gangspalten eingeführt. Hier fand der Austausch der zusammengeführten Bestandtheile nach den chemischen Affinitäten und zuletzt die Ausscheidung in bestimmten krystallisirten Verbindungen statt. So sind ohne Zweifel die in den Gängen, Klüften und Blasenräumen abgelagerten Zeolithe, Chlorite, Quarze und Kalkspathe nichts als die durch die Zersetzung des Trappgesteines entstandenen Auslaugungsproducte. So weit der Vorrath von Kohlensäure reichte, wurden Carbonate gebildet und aus den zersetzten Silicaten die Kieselsäure als Quarz, Chalcedon u. s. w. ausgeschieden. War der Vorrath an freier Kohlensäure in den Gewässern zeitweise erschöpft, so konnten die Silicate als solche aufgelöst, der Feldspath qua Feldspath, oder mit Umtausch ihrer Bestandtheile und Aufnahme von Wasser, der feldspathige Gemengtheil in der Form der verschiedenen Zeolithe, der augitische in der des Epidotes und Chlorites, je nach der Beschaffenheit der jeweiligen Auflösung, ausgeschieden werden. Auch die kaolinartigen Massen, welche bei der Zersetzung der feldspathigen Bestandtheile durch die kohlen-sauren Gewässer entstehen mussten, fehlen nicht; die alkalischen Carbonate wurden ihrer leichten Löslichkeit wegen, wenn sie nicht wieder vor ihrem Austritt aus dem Gebirge durch abermalige Zersetzung zur Bildung zeolithischer Silicate verwendet wurden, weiter geführt. Der Eisengehalt des augi-

tischen Bestandtheils blieb, soweit er nicht zur Bildung der Chlorite und Epidote verwandt wurde, als Oxyd im Gestein zurück, daher die rothe Farbe unseres Trappmandelsteins.

Was die Reduction des wahrscheinlich als Carbonat und Silicat ausgelaugten und in die Gangspalten geführten Kupfergehaltes des Trappes anbetrifft, so geben uns zwar die bis jetzt vorliegenden Beobachtungen keine sichern Anhaltspunkte, um die Prozesse ausfindig zu machen, durch welche diese vollständige Reduction bewirkt worden ist. So viel ist jedoch jedem Chemiker bekannt, dass das Kupfer eines der am leichtesten reducirbaren Metalle, sowohl auf nassem, als auf trockenem Wege ist, und unsere Lehrbücher der Chemie geben bereits eine Reihe von Umständen an, unter denen das Kupfer aus seinen wässerigen Salzlösungen, theils als Oxyd, theils als Metall ausgefällt wird. Auf andere Fälle sind wir durch mineralogische und geognostische Beobachtungen aufmerksam gemacht worden, und viele Umstände, welche die Reduction dieses und anderer Metalle begünstigen, mögen noch gar nicht erforscht sein. Unter den für unsern gegebenen Fall wahrscheinlichsten Umständen dürfen wir zuerst an die Wirkung der in den Gewässern gelösten organischen Substanzen denken, welche sich allenthalben in der Mineralwelt als das kräftigste und verbreitetste Reductionsmittel erwiesen haben. Wir wissen, dass das metallische Eisen das Kupfer so leicht aus seinen Lösungen fällt. Wir können zwar das einstige Vorhandensein von Gediegen-Eisen in diesen Trappen nicht annehmen, wir dürfen aber vermuthen, dass das so sauerstoffbegierige Oxydul des Eisens, das bei der Zersetzung des augitischen Bestandtheils der Trappmassen frei wurde, sich, theilweise wenigstens, auf Kosten des Sauerstoffes des leicht reducirbaren Kupferoxydes oxydirt habe, und so theils den nothwendigen Bestandtheil des Epidotes und Chlorites geliefert hat, theils als vollkommen unlösliches

Eisenoxyd in der Trappmasse zurückgeblieben ist. In der That erscheint auch der Epidot auf vielen Gängen ganz von Kupferflitterchen durchzogen. Die leichte Oxydirbarkeit des Eisens, und die leichte Reducirbarkeit des Kupfers lassen die scharfe Trennung dieser beiden Metalle als natürliche Folge erscheinen. Der den ganzen südlichen Abhang des Trappzuges begrenzende Gürtel von eisenschüssigen Chloritmassen ist sicher keine zufällige Erscheinung, und möchte den vorzugsweise auf der entgegengesetzten Seite reichlich ausgeschiedenen Kupfermassen entsprechen. Ueberhaupt spielt der Chlorit, als Umwandlungsproduct von Pyroxen- und Amphibolgesteinen, indem er wieder die Umwandlung und Verdrängung von einer Reihe anderer Mineralien bewirkt, eine grosse Rolle in der unorganischen Natur, wie das namentlich aus den schönen Untersuchungen Volger's hervorgeht. Auch dürfen wir nicht vergessen, dass die Mehrzahl dieser Trapperuptionen in der Tiefe des Meeres sich ereignet haben mögen, und dass das Meerwasser mit seinen mannigfaltigen Salzen, namentlich Chlorüren und Sulfaten, während vielen Jahrtausenden jene Trappgesteine durchdringen, und in ähnlicher Weise, wie die kohlenstoffhaltigen Gewässer, eine Reihe von Zersetzungen und Umbildungen bewirken konnte. Wenn wir auch jetzt keine Chlorüre mehr in diesen Trappen vorfinden, so ist damit nicht gesagt, dass sie früher nicht da waren. Dasselbe gilt von vielleicht früher vorhanden gewesenen Schwefelverbindungen des Kupfers, die wir auch fast nicht mehr vorfinden. Es sind uns aus bekanntern Gegenden Fälle genug bekannt, in denen ein Mineral, z. B. Kalkspath, aus einem ganzen Gebirgsdistrict verschwunden ist und nur noch durch die erhalten gebliebenen Pseudomorphosen die Spuren seiner frühern Existenz hinterlassen hat. Es mögen manche Oxydations- und Reductionsprocesse in der unorganischen Natur vor sich gehen, die wir noch gar nicht kennen und

unter Umständen, wo wir sie nicht vermutheten. Als ich neulich in Framont in den Vogesen war, fand ich, dass in den leicht gerösteten kupferkieshaltigen Eisenkieshaufen, welche zur schnellen Vitriolisation dem Wind und Wetter ausgesetzt wurden, das Kupfer, mitten in diesem energischen Oxydationsprocess, sich metallisch ausgeschieden hatte, wobei wahrscheinlich das Eisenoxydul des eben entstandenen Vitriols dem sich bildenden Kupferoxyd wieder den Sauerstoff entrissen hatte. Es war diess ein fataler Umstand für die dortigen Chemiker, welche gerade darauf bedacht waren, einen für die Färberei dienlichen kupferhaltigen Eisenvitriol zu gewinnen.

Endlich können wir auch, so schwer sich das durch directe Beobachtung nachweisen lässt, mit grosser Wahrscheinlichkeit Zersetzungen, und insbesondere Ausscheidungen metallischen Kupfers, in grössern Massen, durch die Wirkung galvanischer Ströme \*) annehmen, indem wir in diesen aus verschiedenartigen Schichten und Ablagerungen gebauten, von zahllosen Wasseradern durchtränkten, und von den verschiedensten chemischen Actionen angegriffenen Gebirgsmassen alle wesentlichen Bestandtheile einer Batterie oder einer Reihe von Batterien besitzen. Diese das Gebirg besonders in der Richtung der mit Wasser erfüllten Gangspalten durchziehenden galvanischen Ströme mussten die schon auf rein chemischem Wege eingeleiteten Zersetzungen und Reductionen beschleunigen, die Anziehung gleichartigen Stoffes aus grössern Entfernungen und so auch die massenhafte Ablagerung des reducirten Kupfers aus den durchziehenden Salzlösungen an einzelnen günstigen Oertlichkeiten bewirken. Die bereits ausgeschiedenen Kupfermassen mochten als Electroden für weitere Kupfer-

---

\*) Es haben sich in jüngster Zeit bereits mehrere Stimmen zu Gunsten dieser Annahme erhoben.

ablagerungen dienen. Ohne Zweifel gingen diese galvanischen Zersetzungsprocesse sehr langsam, aus sehr verdünnten Lösungen vor sich, und dauerten ungemessene Zeiträume hindurch, bis die vollkommene, massenhafte Ausscheidung vollendet wär, wie wir sie gegenwärtig in dem Gebirge vor uns sehen. Daher die grosse Reinheit der ausgeschiedenen Kupfermassen, sowie der Silberparthien, welches letztere Metall wohl auch als Carbonat oder Silicat aus dem Trappgestein ausgelaugt und mit den andern Mineralstoffen in die Gänge zur Ausscheidung eingeführt wurde. Ueber das Vorkommen des Silbers, als Bestandtheil der Felsgesteine, fehlen uns leider, meines Wissens, genauere Untersuchungen, wie sie z. B. Gueymard in Bezug auf das Platin in den Alpen, Daubrée u. a. in Bezug auf Arsen, Antimon, Blei u. s. w. angestellt haben. Man wird aber ohne Zweifel auch das Silber finden, wenn man darnach sucht. Die Löslichkeit des Silbersilicates in alkalischen, die des Schwefelsilbers in schwefelwasserstoffhaltigen Gewässern wurde von Bischoff nachgewiesen. Ebenso hat derselbe gezeigt, dass die Silicate, Carbonate und Oxyde des Kupfers in Wasser löslich sind, wenn dieses Kohlensäure oder ammoniakalische Salze enthält. Es fehlte also in unserm Gebirge nicht an Lösungsmitteln für die genannten Metalle. Die galvanischen Ströme, welche unter andern auch die Reduction des Kupfers aus seinen Lösungen bewirkt hatten, mochten ihrerseits ihre Entstehung, theilweise wenigstens, dem umfassenden Oxydationsprocess verdanken, dem das Eisenoxydul des zersetzten augitischen Bestandtheils des Trappes erlegen sein musste, und der zugleich von den weitverbreiteten Epidot- und Chloritbildungen begleitet war, wie schon oben angegeben wurde.

Wir können im Allgemeinen sagen, dass alle diejenigen Substanzen, seien es nun feste, flüssige oder gasförmige, welche zum Sauerstoff eine grössere Verwandtschaft be-



sitzen, als das Kupfer in seinen Oxyden und Salzen — und es circuliren deren viele in einem Gebirge wie unser in Zersetzung begriffener Trapp — alle diese zur Reduction des Kupfers direct oder indirect beitragen mussten. Dass übrigens nicht alles Kupfer in dem Trappdistrict des Obern Sees reducirt wurde, beweisen die beträchtlichen Lager von Kupferoxyd-Silicat und von schwarzem Kupferoxyd auf Copper-Harbour und die geringern Massen in andern Minen, welche wahrscheinlich die unmittelbar abgelagerten oder durch einfache Zersetzung entstandenen Auslaugungsproducte des Kupfersilicatgehaltes aus den Bestandtheilen des Trappes waren.

Die kleinen Mengen von Malachit und Rothkupfererz, die sich hie und da in den Minen finden, sind augenscheinlich durch spätere Wiederoxydation des gediegenen Kupfers entstanden.

Ganz dieselben Ausscheidungen von gediegenem Kupfer und andern Mineralien, die wir in den Gängen antreffen, hatten auch in den kleinen Spalten und Blasenräumen des Trappgesteins stattgefunden, die ja nichts als Gangräume im Kleinen sind. Die Ausscheidung des Kupfers aus dem Trapp war an manchen Lokalitäten, so z. B. in derjenigen, aus welcher das vorliegende Stück Mandelstein stammt, so vollständig vollendet, dass man in der Grundmasse keine Spur von Kupfer findet, wohl aber solche in den mit Kalkspath und Chlorit erfüllten Blasenräumen.

Unter denjenigen, welche Beobachtungen über die Vorkommnisse am Obern See veröffentlicht haben, neigen sich bereits mehrere, so auch die am Eingang genannten Staatsgeologen, welche die Gegend am genauesten durchforscht haben, der Ansicht von der wässerigen Entstehung der vielerwähnten Metall- und Mineralablagerungen zu. Man hat mir die ungeheure Grösse und Reinheit dieser Kupfermassen entgegengehalten, die sich mit der Annahme einer

wässerigen Ausscheidung nicht vertrage. Die Grösse ist aber ein sehr relativer Begriff. Und kennen wir nicht auch aus unserer Nähe z. B. sehr bedeutende Eisen- und Manganerz- und Kalkspathablagerungen von verhältnissmässig grosser Reinheit, welche nach den neuern Ansichten auf nassem Wege entstanden sind. Bleibt auch nach unserer Theorie noch Manches dunkel, so wissen wir doch, dass in der mineralogischen Chemie Ein Umstand in Betracht zu ziehen ist, der bei der Bildung und Umwandlung der Mineralien in den Gebirgen mächtiger wirkt, als die stärksten Verwandtschaften, der aus den unscheinbarsten Processen endlich die grössten Wirkungen hervorgehen lässt: diess ist die Zeit, welche der Natur zu ihren Bildungen in ungemessener Fülle zu Gebote steht.

---

### **Geognostische Beobachtungen aus dem mittlern Baselbiet.**

VON ALB. MÜLLER.

(Sitzung vom 5. März 1856.)

Bekanntlich hat schon vor fünfunddreissig Jahren Hr. Rathsherr P. Merian eine geognostische Beschreibung des Basler-Jura geliefert, worin nicht nur bereits alle wesentlichen Verhältnisse geschildert, sondern auch die Grundlage für alle seitherigen Studien über die jurassischen Formationen gegeben wurde. Meine Aufgabe kann daher, nach dieser wichtigen Hauptarbeit, nur darin bestehen, einzelne Lagerungs- und Reliefverhältnisse genauer zu untersuchen, als es in jener Beschreibung geschehen ist. Zu dieser Aufgabe, die ich mir gestellt, liefern die heutigen fragmentarischen Mittheilungen nur die ersten Anfänge der Lösung

und machen auf Vollständigkeit durchaus keinen Anspruch. Sie haben nur das Verdienst aus unmittelbarer eigener Beobachtung geschöpft zu sein, indem ich diese Gegenden in den letzten Jahren wiederholt durchwandert und eine ansehnliche Zahl von Versteinerungen daraus gesammelt habe.

Ausser Hrn. Merian haben sich in der Folge noch verschiedene andere Schweizergeologen, vor Allen Thurmann und Gressly, mit der geognostischen Untersuchung der verschiedenen Theile des Jura und so auch des Basler-Jura beschäftigt, dabei aber ihre Aufmerksamkeit mehr den hohen Ketten zugewandt, welche das obere und südliche Baselbiet gegen Solothurn und Aargau abgrenzen. Ebenso haben eine Anzahl anderer Sammler und Forscher, worunter mehr als Ein Mitglied unserer Gesellschaft, besonders Hr. Dr. Christoph Burckhardt, durch eifriges Sammeln von Petre- facten und Beobachtung einzelner Lagerungsverhältnisse zur Kenntniss unseres Jura schätzbare Beiträge geliefert.

Betrachten wir, von einem höhern nördlich gelegenen Standpunkt aus, etwa von der Schauenburger Fluh, das Baselbiet, so sehen wir dasselbe im Süden von einem Halbkreis hoher Gebirgsketten begrenzt, von welchen, gleich mächtigen Strebpfailern, zahlreiche Querrücken gegen den mittlern, nördlich vorliegenden, Kantonstheil auslaufen.\*)

Im Gegensatz zu den bis zu der bedeutenden Höhe von tausend und mehr Metern erhobenen langgestreckten Kämmen der, die Südgrenze unseres Kantons bildenden, jurassischen Ketten, mit ihren Hochthälern und steil geneigten Schichten, haben die Höhen des mittlern Baselbietes, getrennt durch zahlreiche radial zusammenlaufende Spalten- thäler, vorwiegend den Plateau-Charakter: das heisst,

---

\*) Für diese und die folgenden Bemerkungen verweise ich auf die vor einigen Jahren bei C. Detloff hier erschienene Karte des Kantons Basel von And. Kündig, welche gute Dienste leistet.

sie erscheinen als kleine Hochebenen und zeigen in ihren Profilen einen wenig geneigten, der Horizontalebene sich annähernden, Schichtenbau, der nur durch die dazwischenliegenden spaltenartigen Thäler unterbrochen und dem Anblick blossgelegt wird. Fast alle Anhöhen des mittlern Kantonstheiles zwischen dem Birsthal und Ergolzthal und noch einige Höhen jenseits des letztern, also die durch das Oristhal, den Riedboden, das Bubendörfer-, Höllsteiner-, Diegter- und Homburgerthal, das Ostergauthal, Eithal und Rothenflucherthal abgetrennten Höhen, zeigen diesen Plateaucharakter, ja sie erscheinen eigentlich nur als die durch Spaltung getrennten Theile eines frühern Gesamtplateaus, das einst ungetheilt diese Gegend einnahm, und wie schon Hr. Prof. Huber (laut Angabe des Hrn. Rathsherr P. Merian) behauptet hatte, den eigentlichen Boden des mittlern Baselbietes bildete. Ob diese in der Gegend von Liestal und Sissach zusammenlaufenden Spaltungsthäler zu gleicher Zeit mit der Erhebung der südlichen Gebirgsketten und als Folge dieser Erhebung, die schwerlich ohne Wirkung auf das Relief unserer Plateaus geblieben ist, entstanden sind, will ich einstweilen unentschieden lassen. Nur mag beiläufig bemerkt werden, dass für eine von jener südlichen Haupterhebung unabhängige, von unten nach oben strebende plutonische, erst später eingetretene Wirkung, welche die in der Gegend zwischen Liestal und Sissach zusammenlaufenden Spaltungen des einstigen Gesamtplateaus verursachte, manche Gründe sprechen. Ich denke mir, dass Erderschütterungen, nicht viel stärker, als die Erdstöße im Wallis vom vorigen Sommer, hinreichten, um solche Spaltungen zu bewirken. Auch werden ohne Zweifel im langen Verlauf der postjurassischen Perioden bis auf unsere Zeit wiederholte spätere Erderschütterungen stattgefunden haben, welche in den bereits zerstückelten Plateaus neue Spalten bildeten und alte erweiterten. Die Atmosphärien

und Gewässer thaten das ihrige, um durch Unterwühlung die völlige Lostrennung der bereits durch Spaltung abge-sonderten Randstücke der einzelnen Plateaus zu vollenden und ihr Hinuntergleiten auf der weichen und schlüpfrigen Unterlage der Letten des mit Wasser durchtränkten Keupers und Lias zu bewirken. Die Gewässer wirkten auch hier nicht bloss durch Aufweichung der thonigen Schichten und durch mechanische Fortführung des zerbröckelten und verwitterten Gesteins, sondern, wenn auch langsam, doch nicht weniger sicher, durch die chemische Auflösung einzelner Steinarten, so durch die Auslaugung des Salzgehaltes der Salzthone des Muschelkalkes, der Gypse, Bitter- und Glaubersalze und der (durch Zersetzung des Eisenkieses entstandenen) Vitriole des Keupers und, selbst schon bei einem schwachen Kohlensäuregehalt, durch die langsame Auflösung der Kalksteine. Die Summe aller dieser kleinen chemischen Wirkungen musste gleichfalls Auswaschungen und Unterhöhlungen verursachen, die endlich zum Einsturz der darüberliegenden, bereits zerklüfteten, Felsmassen beitrugen. Auf ähnliche Weise wurden durch allmähliges Abbröckeln der Ränder und Fortführung des Schuttes durch die Gewässer die ursprünglich schmalen Spalten allmählig zu den Thälern erweitert, wie wir sie jetzt vor uns sehen. Lostrennungen beträchtlicher Randstücke der Einzelplateaus mussten, theils rasch durch Erderschütterungen, theils langsam entstanden durch die Wirkung jener corrodirenden Agenzien, im langen Lauf der Zeiten sich öfter wiederholen und dauerten, wie wir aus zahlreichen Erfahrungen wissen, bis in die Gegenwart fort. Wir können annehmen, dass kein Jahrhundert, vielleicht kein Jahr vergeht, das nicht, selbst in unserm beschränkten Gebiet, besonders nach lange anhaltendem Regenwetter, grössere oder geringere Erdrutschungen aufzuweisen

hätte.\*) Solche losgetrennten Randstücke bildeten oft selbst wieder beträchtliche Bergrücken oder Hügel. Daher sind die meisten unserer Plateaus von grössern oder kleinern Vorbergen oder Ausläufern mit geneigter Schichtenstellung, oft in mehrfacher Reihe hinter einander (wie bei Dornach) umgeben, wodurch der eigentliche Plateaucharakter mit horizontaler Schichtenstellung und steilem Absturz verdeckt wird. An diesen Vorbergen, die demnach nichts anderes als die losgetrennten und heruntergerutschten Randstücke jener Hochebenen sind, finden wir mannigfaltige Schichtenstellungen. Bald fallen die Schichten dem zugehörigen Plateau zu, bald von demselben ab, bald hat nur eine schwache Senkung eines grössern Randstückes stattgefunden, wie am Gempenplateau bei Hochwald und am Sichternplateau bei Liestal, ohne dass dabei die horizontale Schichtenstellung wesentlich verändert oder die Trennungsspalte sichtbar geworden wäre. Auch gegen die Mitte dieser Plateaus hin haben hie und da kleinere partielle Einsenkungen längs verborgenen Spalten stattgefunden und

---

\*) Ein lehrreiches Beispiel bietet der erst dieser Tage (nach Mitte Mai) stattgefundene bedeutende Erdbeben oberhalb Böckten bei Sissach, der eine Fläche von ungefähr 40 Jucharten gutes Land (auf den Mergeln des Lias und untern Oolithes) betroffen hat. — Das Relief des zerstörten Stückes gleicht mit seinen aufgethürmten regellosen Massen und seinen zahlreichen Querspalten sehr dem eines Gletschers. Die Hauptmasse ist 300—400 Schritte ins Thal hinunter gerutscht und hat durch Seitendruck unten das thonige Erdreich zu einem circa 20 Fuss hohen Wall aufgestaut. Hier unten hat also in Folge der obern Senkung eine Erhebung stattgefunden. Wir können annehmen, dass auch in frühern geologischen Zeiten Erhebungen, in grösserm Massstabe, durch ähnliche Ursachen bewirkt wurden. Ohne Zweifel waren in Folge des bereits mehre Wochen andauernden Regenwetters die thonigen, daselbst sehr mächtigen, Schichten des obern Lias und untern Oolithes durchwühlt und erweicht worden, so dass sie dem Druck der obern Massen zuletzt nachgaben. Ein auf diesem Boden stehendes Haus ist dabei zusammengestürzt. Noch Anfang Juni dauerte die Bewegung am untern Ende, wenn auch nur um wenige Schritte per Tag, fort.

überdiess wurden durch Erosion mehr oder minder beträchtliche Theile der obern leicht zerstörbaren mergeligen Schichten stellweise abgetragen. Daher stellen diese Hochebenen selbst wieder hügelige Flächen dar. Alle diese mannigfaltigen Verhältnisse finden sich in den von mir in der betreffenden Sitzung vorgelegten Durchschnitten (siehe die hinten beigegefügte Abbildung Taf. III) veranschaulicht. Es darf uns deshalb nicht wundern, wenn wir auch an den Plateaus selbst vielfach von der horizontalen abweichende Schichtenstellungen antreffen, obgleich im Ganzen die annähernd horizontale die vorherrschende bleibt. Nicht selten hat sich das ganze Plateau nach einer Seite gesenkt, so dass sanft geneigte Bergrücken, ähnlich den steiler aufgerichteten der höhern Ketten, entstanden sind, z. B. der Blomdberg bei Bubendorf.

Bei der schwankenden und schwachen Neigung der Schichten, welche diesen Hochebenen zukommt, ist es begreiflich, warum die Schichten an verschiedenen oft nur einige Hundert Meter von einander entfernten Stellen desselben Plateaus ein so sehr nach Art und Grad abweichendes Fallen besitzen, so dass an verschiedenen Stellen genommene Durchschnitte eine merklich abweichende Schichtenstellung ergeben.\*) Ebenso ist aus dieser schwankenden Stellung zu begreifen, warum häufig genug das Streichen und Fallen der Schichten mit der Längsrichtung der anliegenden Thäler nicht übereinstimmt, so dass Querschnitte, wenn sie ein einigermaßen richtiges Bild vom Schichtenfall geben sollen, gewöhnlich in schiefer Richtung zu der Längserstreckung der Plateaus und Zwischenthäler genommen werden müssen.

---

\*) Im Allgemeinen fallen sie schwach gegen die südlichen Ketten ein, die sich gegen Osten hin unmittelbar über den Plateaus zu ihrer vollen Höhe erheben (Wiesenberg).

Alle diese Einzelplateaus besitzen eine sehr mässige Erhebung über dem Thalboden, d. h. eine solche von circa 200 Meter, während die Thalböden selbst 350—400 Meter über dem Meer erhaben sind. \*) Schon ihre gleichmässige Höhe und ihre ebene Beschaffenheit weisen darauf hin, dass sie, abgesehen von der allgemeinen continentalen Erhebung der umgebenden Länder, nicht als besondere Erhebungen, sondern als blosse Spaltungen eines frühern Gesamtplateaus zu betrachten sind. Nehmen wir die Stellung des Muschelkalkes beim Rothen Haus am Rhein (Saline Schweizerhall), daselbst der tiefsten bei uns zu Tage tretenden Formation, als eine verhältnissmässig normale, d. h. gegen die Umgebungen keine Hebungen zeigende an, so werden wir finden, dass bei der mittlern Mächtigkeit des Keupers, Lias, untern, mittlern und obern Oolithes, des Oxfordthones, der Chaille und des Korallenkalkes in unserer Gegend, die Plateaus und Berge unseres Revieres ohne weitere Erhebung, bloss in Folge der Mächtigkeit ihrer Schichten diejenige Höhe haben müssen, die sie wirklich besitzen. Die Erhebung unserer Hochebenen beträgt bis zu den über dem Hauptrogenstein liegenden Bradfordschichten, welche gewöhnlich ihre oberste Decke bilden, nicht ganz 300 Meter über dem obersten Muschelkalk des Rothen Hauses. Nun aber beträgt die mittlere Mächtigkeit des Hauptrogensteins in unsern Umgebungen allein schon gegen 200 Meter, so dass nur noch 100 Meter für die Schichten des Keupers, Lias und untern Eisenrogensteins übrig bleiben, womit die durchschnittliche Mächtigkeit dieser Formationen in unserer Gegend sicher noch nicht überschritten ist. Es wird sich im Gegentheil bei genauerer Rechnung eher ein Ueberschuss der wirklichen Gesamtmächtigkeit ergeben,

---

\*) Die mittlere Höhe dieser Plateaus beträgt demnach circa 500 bis 600 M. über Meer.



so dass wir statt auf Emporhebungen dieser Höhen, eher auf spätere relative Senkungen schliessen dürfen. Diese Annahme gilt, wenige Ausnahmen abgerechnet, von allen Höhen des mittlern und nördlichen Baselbietes zwischen Birsthal und Ergolzthal. Selbst das Gempenplateau, welches mit seiner durchschnittlichen Höhe von circa 650 M. über Meer die andern Hochebenen bedeutend überragt, macht nur eine scheinbare Ausnahme, indem das Plus der Erhebung auf die Schichten des Oxfordthones, der Chaille und des Korallenkalkes (der obersten Decke des Gempenplateaus) fallen, welche den östlich vorliegenden Plateaus bis auf geringe Ueberreste fehlen. Und wo je noch einzelne Höhen das allgemeine Niveau überragen, wie am Blombdberg bei Bubendorf und an einer Stelle auf Seltisberg, so wird man finden, dass an diesen Stellen Reste der höhern Formationen (nämlich des Oxfordkalkes) stehen geblieben sind, während sonst, wie bemerkt, die Bradfordthone die oberste Decke der Plateaus bilden. Die Bradfordschichten stehen aber überall auf diesen Höhen und so auch an den Abstürzen des Gempenplateaus (z. B. Nuglar und Pantaleon) ungefähr in demselben allgemeinen Niveau. Stellenweise stehen sie zwar etwas tiefer, wie gerade auf dem Sichternplateau (443 M.) bei Liestal, hier kann aber die Senkung von dem ursprünglichen Niveau der angrenzenden Hochebene (Munien) aufs klarste nachgewiesen werden.

Im untern Kantonstheil, d. h. nordwestlich von Liestal, Schauenburg und Pratteln zu, verliert sich zwar, in Folge vielfältiger tiefer Zerspaltungen und der Nähe des tief liegenden Rheinthal's, der Plateaucharakter, aber auch da sind die vorliegenden Höhen, wie der Ostenberg, Rosenberg, Schauenburgerschlossberg, Adlerberg und Wartenberg weit eher als Senkungen und Abbröckelungen der nördlichen und östlichen Ausläufer des Gempenplateaus, denn

als eigentliche Erhebungen zu betrachten, da ihre Höhen (Haupttrogenstein- und Bradfordschichten) fast alle unter das Niveau unserer Hochebenen fallen. \*) Eine beträchtliche Ausnahme macht allerdings z. B. das Prattelerhorn, dessen Haupttrogenstein zu einer Höhe von circa 650 M. aufsteigt und an dessen nördlichem Absturz der Keuper und Lias in das gewöhnliche Niveau des Haupttrogensteins hinaufgerückt sind. Auch die 622 M. hohe Winterhalde oberhalb MuttENZ ragt mit ihrem Haupttrogenstein über das gewöhnliche Niveau empor. Der Korallenkalk der Schauenburgerfluh überragt zwar kaum die mittlere Höhe des Gempenplateau, mochte aber früher bedeutend höher gestanden sein, indem die ganze Korallenkalk-Felsreihe oberhalb Schauenburg am östlichen Absturz des hohen Rückens von Haupttrogenstein, der die nördliche Fortsetzung des Prattelerhorns bildet, auf den weichen Oxfordmergeln heruntergerutscht ist, und die anliegenden Querrücken, welche den Thalkessel des Schauenburger-Bades seitlich einschließen, und aus Haupttrogenstein bestehen, mit mächtigen Blöcken bedeckt hat. Auf einem dieser Blöcke, noch von den Oxfordletten unterteuft, steht das Schauenburgerschloss, und bildet eine einzeln stehende Erhöhung auf dem längern gegen Süden einfallenden Bergrücken, der aus Haupttrogenstein, mit einer dünnen Decke von Bradfordthonen, besteht.

Für die genannten, ihre Umgebungen beträchtlich überragenden Höhen müssen wir wohl eine besondere, von unten wirkende, Erhebungsursache annehmen, wenn wir uns nicht den unwahrscheinlichen Fall denken wollen, dass alle Umgebungen gesunken und nur jene wenigen Höhen auf ihrem frühern Niveau stehen geblieben sind. Die An-

---

\*) Auch der Münchensteiner-Schlosshügel ist wohl nur ein vom Gempenplateau heruntergefallenes Randstück von Korallenkalk. Ebenso der Reichensteiner-Schlossberg u. s. w.

nahme plutonischer, d. h. aus grosser Tiefe, unterhalb der Sedimentgesteine, überhaupt unterhalb der festen Erdrinde, stammender Wirkungen, zur Hervorbringung solcher ganz beschränkter Erhebungen, deren horizontale Erstreckung lange nicht der Gesamtmächtigkeit der Schichten gleich kommt, ist nicht minder bedenklich. Wir müssen uns also nach andern Ursachen umsehen, welche in der Nähe der Erdoberfläche ihren Sitz haben können. Von den mannigfaltigen chemischen Actionen und Umwandlungen, denen die Gesteine im Innern der Gebirge unterworfen sind, mögen wir noch die wenigsten kennen, und gewiss manche sind bald mit einer Volumvermehrung, bald mit einer Verminderung verknüpft. Für den vorliegenden Fall mag an den Anhydrit erinnert werden, der an manchen Orten in Deutschland und auch in unserm Kanton lagerförmige Stücke im Muschelkalk bildet und bei dem Zutritt von Feuchtigkeit allmählig in den wasserhaltigen Gyps übergeht, womit eine beträchtliche Volumvermehrung verknüpft ist. Man findet deshalb in der Nähe solcher theilweise umgewandelten Anhydritstücke Spaltungen, Hebungen und Biegungen der überlagernden Schichten, kurz merkliche Niveauveränderungen. Aehnliche Anhydritlager kommen auch in den Alpen im Lias oder im Keuper vor, z. B. bei Bex und bei Berchtesgaden, an welchem letztern Orte, wie ich mich durch eigenen Anblick überzeugt habe, die in den Anhydrit eingehauenen Gangwände bauchartig aufgequollen sind, so dass die beträchtlich verengten Gänge alle paar Jahre frisch ausgehauen werden müssen. Wenn hier bei verhältnissmässig geringen Massen die Umwandlung des Anhydrites zu Gyps, wahrscheinlich bloss durch Aufnahme der Feuchtigkeit aus der Luft, so beträchtliche Anschwellungen verursachen kann, so mögen wir daraus auf die Jahrtausende hindurch fortgesetzten Wirkungen grösserer Massen schliessen. Es mögen dadurch Hebungen entstanden sein weit

beträchtlicher als die Höhe, um welche die oben genannten Bergrücken das benachbarte Plateaugebiet überragen, und ohne Zweifel haben Senkungen, durch Auswaschung entstanden, oft wieder die Grösse jener Wirkungen vermindert. Auch die Gypse unserer Keuperschichten sind vielleicht theilweise durch Umwandlung aus Anhydrit, jedenfalls oft als secundäre Bildungen, entstanden, worauf auch die vielfach gebogenen und zerknickten Schichten dieser Formation in den östlichen Kantonstheilen hindeuten. \*) Ebenso kann in Folge der Vitriolisation der Eisenkiese oder durch die Einwirkung anderer in den benachbarten Gewässern aufgelösten Sulfate, wie Bittersalz und Glaubersalz (die wir bekanntlich in unserm Keuper antreffen), eine mit Volumänderung verknüpfte Umwandlung der Kalkschichten zu Gyps stattgefunden haben. Solche secundären, durch Umwandlung oder Austausch der Bestandtheile entstandenen Gypsbildungen, \*\*) mögen jedoch nur local sein, und es ist kein Grund vorhanden, um die directe Ablagerung des Gypses so gut wie des Steinsalzes unserer marinischen Formationen, aus den Mutterlagern einstiger allmählig eingetrockneter Meere, im Allgemeinen zu bezweifeln.

Obschon demnach unser Plateaugebiet zwischen Birs und Ergolz, wenige Ausnahmen abgerechnet, seine Erhebung über dem Niveau des Rheinthaales lediglich der Gesamtmächtigkeit seiner Schichten, und nicht besondern Hebungen verdankt, so lässt sich diese Annahme doch nicht mehr für den nordöstlichen Kantonstheil, jenseits der Ergolz, festhalten, wo der Plateaucharakter durch stärkere Zerspaltung des Bodens sich sofort verliert und in zahlreichen

\*) Die bunten Mergel und Gypse des Keupers scheinen an einzelnen Stellen in das Niveau der höhern Formationen heraufgepresst worden zu sein.

\*\*) Wohl mochte hier und da eine locale Dolomitbildung damit verknüpft sein, wie wir sie in den höhern Ketten antreffen.

einzelnen Bergrücken sämtliche Formationen, vom Keuper an aufwärts, bedeutend über ihr durchschnittliches Niveau in dem oben genannten Plateaugebiet, hinaufgerückt sind. Daher überragt denn auch der Haupttrogenstein der Sissacherfluh, des Farnsberges und anderer Berge dieses Kantonstheiles denjenigen unserer Hochebenen um 100 bis 150 Meter. Für dieses stark aufgewühlte Gebiet müssen wir wohl neben den genannten chemischen auch plutonische Wirkungen voraussetzen, obgleich auch hier diese Hebung von bloss 100 bis 150 Metern im Vergleich zu derjenigen der südlichen Ketten gering genug ist.

In unserm Plateaugebiet treten über dem Keuper, der nur in den tiefsten Einschnitten hervorkömmt, alle jurassischen Etagen vom Lias bis und mit dem Korallenkalk zu Tage, und überdiess findet sich auf manchen unserer Hochebenen, besonders nach dem obern südlichen Kantonstheil hin, zerstreute Reste von mitteltertiären Ablagerungen. Der Haupttrogenstein, mit einer Mächtigkeit von 100 bis 200 Metern, bildet allenthalben die Hauptmasse dieser Plateaus, und wird gewöhnlich nur noch von den in der Formationsfolge nächstfolgenden Bradfordschichten bedeckt. Hie und da werden diese noch von den Thonen und Kalken der Oxfordformation und von tertiären Conglomeraten in zerstreuten Fetzen überlagert.\*) Gewöhnlich bilden in den durch Geröllmassen geebneten Thälern die untern Lager des Haupttrogensteins oder die Bänke des untern Oolithes die untersten zu Tage tretenden Schichten der Thalwände, hie und da kommen in tief ausgewählten Flussbetten, z. B. in der Nähe von Liestal, auch die Etagen des Lias hervor, dessen schwarze Letten die Hauptmasse bilden und sich schon von weitem erkennen lassen. Ebenso sind die grau-

---

\*) Der eigentliche Korallenkalk geht östlich nicht über das Gempenplateau hinaus, wo er das Ende eines Korallenriffes zu bilden scheint.

braunen oder rothbraunen Bänke des untern Oolithes von den festern hellgelben, oft fast weissen, mächtigen Schichten des Hauptrogensteines leicht schon aus der Ferne zu unterscheiden.\*) Die schroffen weissen, oder durch Verwitterung eigenthümlich grauen, Felsabstürze des Korallenkalkes am Gempenplateau sind nicht minder charakteristisch. Die Unterscheidung eines untern schwarzen, mittlern braunen, und obern weissen Jura, als dreier Hauptetagen der gesammten Juraformation, passt recht gut auch für die Berge unseres Kantons. Ueberhaupt geben die petrographischen Charaktere sowohl für diese Abtheilungen, als auch für die Formationen des Muschelkalkes und Keupers, sobald es sich nur um Orientirung in beschränkten Revieren, wie das vorliegende, handelt, uns sehr schätzbare Merkmale zur Altersbestimmung der Schichten an die Hand, die einen mit dem Revier vertrauten Geognosten wohl selten täuschen. Sie sind um so schätzbbarer, wo keine oder nur schlecht erhaltene Versteinerungen sich zur Bestimmung vorfinden, und wenn wir die Lagerungsverhältnisse mit berücksichtigen, so werden sie uns gewöhnlich auf die richtige Spur führen.

Glücklicher Weise besitzen wir aber in mehrern Unterformationen unseres Gebietes einen solchen Reichthum wohl-erhaltener Versteinerungen, dass wir zu jenen, immerhin unsichern Merkmalen, nicht oft unsere Zuflucht nehmen müssen. Ich erinnere nur an die Schichten des Lias, des untern Oolithes, des Bradfords, Oxfords und des untern Korallenkalkes (Terrain à Chailles). Vor allen mache ich auf die Schichten des Bradford aufmerksam, worin ich den Bradford Clay, Forestmarble und Cornbrash der Engländer vereinige, und welche die fast nirgends im Kanton

\*) Allerdings sind bisweilen die Oolithe des Korallenkalkes von denen des Hauptrogensteines mineralogisch kaum zu unterscheiden.

Basel fehlende Decke des Hauptrogensteines bilden. Sie entsprechen dem Terrain Vesoulien Marcou's, den Pugnaceen-Mergeln von Fromherz, dem Bathonien d'Orbigny's und dem braunen Jura  $\delta$  und  $\varepsilon$  (zum Theil) Quenstädt's. Die Calcaires roux sableux, die Dalle nacrée und die Marnes à *Ostrea acuminata* Thurmann's, die Discoideenmergel Merian's, die Marnes à *Ostrea Knorrii* von Agassiz bilden bloss Unterabtheilungen unserer Bradfordschichten, die sich auf allen Bergen des Basler-Jura, sowohl im Plateaugebiet, als in den südlichen Hochketten als die Decke des Hauptrogensteines zeigen und deshalb einen trefflichen Horizont zur Altersbestimmung der höhern und tiefern Formationen bilden. Ich habe dieser Bradfordabtheilung des braunen Jura (unteren Jura der meisten Autoren) besondere Aufmerksamkeit gewidmet, und die Versteinerungen dieser Abtheilung an unzähligen Orten sowohl unseres Kantons als des Kantons Solothurn gesammelt. Die meiste Uebereinstimmung mit den Bradfordschichten des Basler-Jura zeigen, so weit mir bekannt ist, die Pugnaceenmergel im Grossherzogthum Baden, z. B. in der Nähe von Schliengen und Kandern, während nach dem Berner-Jura zu, sowohl paläontologische als petrographische Variationen eintreten. So findet sich z. B. die aus dem westlichen Jura citirte *Ostrea acuminata* nur selten bei uns, und dann eher im Hauptrogenstein selbst, während dagegen unsere *Ostrea Knorrii* im Bradford des Berner-Jura seltener vorzukommen scheint.

So bekannt auch die gemeinsten Versteinerungen unseres Bradfords jedem Sammler sind, so sind vielleicht doch die Lagerungsverhältnisse dieser Schichten in unserer Gegend noch nicht so genau untersucht worden, als es für eine so charakteristische Abtheilung unseres Jura wünschbar scheint. Ich werde deshalb eine nähere Auseinandersetzung dieser Lagerungsverhältnisse, unter Aufzählung der

bisher von mir in den einzelnen Schichten aufgefundenen Fossilien, in einer folgenden Arbeit zu geben versuchen und beschränke mich für diessmal darauf, nur auf einige besonders charakteristische, allenthalben wiederkehrende, Faunengruppen dieser Abtheilung vorläufig aufmerksam zu machen.

Der Hauptrogenstein ist bekanntlich arm an wohl erhaltenen Versteinerungen, obschon manche Bänke wahre Breczien von Schalenrümern bilden. Die obersten Bänke sind gewöhnlich dünn, plattenförmig. Darüber folgen dünne Lagen körniger, rauher Mergelkalke, von gelbbrauner Farbe und geringer Consistenz, die sehr bald in einen ausgezeichnet grobkörnigen gelben oder braunen Oolith übergehen, der nur etwa einen Meter Mächtigkeit besitzt. Die einzelnen, meist platt gedrückten, concentrischschaligen Körner besitzen einen Durchmesser von 1 bis  $1\frac{1}{2}$  Pariserlinien. Dieser grobkörnige Oolith fehlt selten über unserm Hauptrogenstein. Er ist als die unterste Abtheilung des Bradford zu betrachten und durch *Lima gibbosa* Sow., *Ammonites Parkinsoni* Sow., *Nucleolites latiporus* Ag., und besonders durch *Clypeus patella* Ag. charakterisirt. Er enthält noch viele andere Versteinerungen. Darüber liegen die eigentlichen Discoideenmergel, gelbe oder braune, bisweilen auch rothe, rauhe, körnige Mergelkalke mit *Holectypus (Discoidea) depressus* Des., *Clypeus Hugii* Ag., *Hyboclypus gibberulus* Ag., *Disaster analis* Ag. u. a. Ungefähr in dieselbe Zone oder etwas höher gehören grobe, braune, körnige Mergelkalke, voll von zweischaligen, in Kalkspath umgewandelten, selten aber deutlich bestimmbaren Muscheln, worunter besonders häufig und auffallend die lange fingerförmige *Gervillia Andrewæ* Thurm., daher ich diese Schicht die Gervillienschicht nenne. Die Seeigel sind hier seltener. Diese beiden Gruppen sind vielleicht nur als verschiedene Facies gleichzeitiger Ablagerungen zu betrachten. *Trigonia costata*



ist in dieser Zone am häufigsten. Die Mächtigkeit der Schichten beträgt nur wenige Fuss.

Darüber liegt die Hauptschicht der Bradfordabtheilung unseres Kantons, blaugraue oder hellgelbe Mergelkalke von feinem Korn, voll *Terebratula varians* Schl., *Ter. spinosa* Schl., *Ostrea Knorrii* Zieten (*Ostrea costata* anderer Autoren), *Mytilus (Modiola) bipartitus* Sow., *Mytilus striolaris* Mer., *Pholadomya Bucardium* Ag., *Ceromya tenera* Ag., *Gresslya lunulata* Ag., *Lucina jurensis* d'Orb., *Pecten demissus* Phill., *Ammonites triplicatus* Quenst. und vielen andern durch Form oder Menge weniger hervorragenden Arten. Ich habe diese Schicht die Hauptschicht genannt, weil sie überall auf dem Basler'schen Hauptrogenstein sich findet, auch da, wo die andern Unterabtheilungen fehlen. In dieser Zone kommt auch die stark zweigefaltete *Terebratula anserina* Mer. am häufigsten vor, obgleich diese Art, und ebenso die *Terebratula varians*, sowie mehrere Myaciten aus den Geschlechtern *Pleuromya*, *Goniomya*, *Arcomya*, *Gresslya* u. a. auch die tiefern Abtheilungen durchschwärmen.\*)

Als oberste Schicht erscheinen öfter noch gelbe Mergelkalke, die besonders durch *Ammonites macrocephalus* Schl. und durch unzählige Exemplare von *Pleuromya Alduini* Ag. und von Stacheln der *Lima proboscidea* Sow. charakterisirt sind, zwei Arten, die jedoch sparsamer, auch in den tiefern Bradfordschichten vorkommen. Diese Schicht scheint dem englischen Cornbrash zu entsprechen.\*\*)

Eigentliche Thone und Mergel kommen im Bradford des Basler-Jura nur spärlich, so viel wie gar nicht vor, wesshalb ich zur Bezeichnung dieser Ablagerungen den unbestimmten Namen Bradfordschichten vorgezogen

\*) Die Echiniten fehlen in dieser Zone.

\*\*) Die Versteinerungen habe ich grösstentheils mit Hilfe des Hrn. Rathsherrn P. Merian bestimmt.

habe. Die Mächtigkeit der ganzen Abtheilung wird selten 10 Meter übersteigen.

Merkwürdig ist die petrographische und besonders paläontologische Uebereinstimmung dieser Abtheilung mit derjenigen des untern Rogensteins (*Calcaire lœdonien Marcou, Etage Bajocien d'Orb.* zum Theil), indem in diesen beiden, durch die über 200 Meter mächtige Ablagerung des Hauptrogensteins getrennten, Etagen, wenn wir von den dem Bradford allein angehörenden Seeiegeln absehen, weitaus die Mehrzahl der Arten identisch oder doch kaum von einander zu unterscheiden sind. Ueberhaupt scheinen eine Anzahl Arten auch in andern Formationen durch mehrere der von d'Orbigny aufgestellten Etagen hindurchzugehen, was auch von Hrn. Rathsherrn Merian und andern Geologen bestätigt wird.

Die Schichten des Kellowayrock (*Callovien d'Orbigny's, brauner Jura ζ* oder *Ornatenthone Quenstädt's*), die noch in der Pfeffinger-Klus vorkommen und durch ihre schön gezeichneten Ammoniten kenntlich sind, scheinen in unserm Plateaugebiet bis auf schwache Spuren zu fehlen, und ebenso treten, ausgenommen am Gempenplateau, die durch ihre verkiesten Ammoniten ausgezeichneten Oxfordlotten nur selten und spärlich auf. Dagegen erscheinen an zahlreichen vereinzelt Stellen über den Bradfordschichten, oft durch Verschiebung in abnorm gelagerten Hügeln, graue Letten, die nach oben bald in hellgraue schieferige Kalkmergel oder in chailleähnliche Ablagerungen und hierauf in stärkere Bänke eines dichten, hellgelben, mergeligen Kalksteines übergehen, der vielleicht an einigen Orten eine Mächtigkeit von 100 Metern und mehr erreicht. Er sieht aus fast wie Korallenkalk, hat aber immer dieses matte, mergelig-thonige Ansehen. Gewöhnlich ist er arm an Petrefacten, am häufigsten erscheinen *Ammonites bplex Quenst.* und *Disaster granulatus Ag.* als die bezeichnendsten Ver-

steinerungen dieser Schichten, Korallen sind spärlicher vorhanden.\*) Ich habe diese dichten Kalke immer für Oxfordkalke gehalten, bis ich sie an der Strasse zwischen Büren und Seewen von den Mergeln und sphäroidischen Kieselkalkknauern der Chaille unterteuft sah. Dieser Lagerung zufolge würden also unsere sogenannten Oxfordkalke über dem Terrain à Chailles, welche nach Hrn. Rathsherr Merian als die unterste Abtheilung des Korallenkalkes zu betrachten ist, liegen, und daher eher dem Scyphienkalk oder Argovien zu parallelisiren sein, obgleich die Scyphien und andere Hauptformen des Argovien darin fehlen. Man könnte diese mergeligen Biplexkalke daher eben so gut dem Korallenkalk, als untere Abtheilung desselben, als dem Oxford beizählen, doch möchte die Benennung Oxfordkalk, welche den Meisten für die in Frage stehenden Schichten geläufig ist, einstweilen noch vorzuziehen sein. Unmittelbar über diesen zerstreuten Fetzen des Oxfordkalkes oder untern Korallenkalkes liegen, besonders in der südlichen, den Ketten genäherten Fortsetzung unserer Plateaus (in den nördlichen Theilen fehlen sie ganz oder bis auf geringe Ueberreste), als oberste Decke in geringer Mächtigkeit die miocen-tertiären Kalk- und Quarzconglomerate, die bereits Hr. Rathsherr Merian näher beschrieben hat. Einige Notizen über die übrigen Etagen und das Petrefactenverzeichniss der verschiedenen Formationen unseres Plateaugebietes gedenke ich dem nächsten Hefte beizufügen. Einige der von mir aufgenommenen Durchschnitte sollen in der beigefügten Zeichnung (Taf. III) die charakteristischen Schichtenstellungen unseres Plateaugebietes veranschaulichen.

---

\*) Auffallend sind die zerstreut auf der Oberfläche liegenden faust- bis kopfgrossen Stücke von reinem dichten Brauneisenstein, die vielleicht bereits zu den tertiären Ablagerungen gehören. Eigentliche Bohnerzbildungen sind mir aus unserm Gebiet nicht bekannt.

---

- I. Durchschnitt von West nach Ost, von Dornach bis Wintersingen.
- II. Durchschnitt von West nach Ost, von Höllstein bis Rothenfluh, südlich vom obigen.
- III. Durchschnitt von Nord nach Süd, von Pratteln bis Pantaleon, längs der östlichen Terrasse des Gempenplateaus.

#### Erklärung der Abkürzungen.

T. = Miocene Tertiärbildungen.

K. = Korallenkalk.

U. K. = Unterer Korallenkalk mit *Am. biplex*, gewöhnlich als Oxfordkalk bezeichnet.

Ch. = Terrain à Chailles.

Ox. = Eigentlicher Oxfordthon.

Ke. = Kelloway (*Callovien d'Orb.*, Ornatenthone).

Br. = Bradford (Terrain Vesoulien Marcou).

G. R. = Grobkörniger Rogenstein mit *Clypeus patella* (gehört noch zum Bradford).

H. R. = Hauptrogenstein.

U. R. = Unterer Rogenstein (Eisenrogenstein). (Mit Einschluss des Toarcien d'Orb.)

O. L. = Oberer Lias (Posidonienschiefer).

M. L. = Mittlerer Lias (Belemnitenkalk).

U. L. = Unterer Lias (Gryphitenkalk).

Kp. = Keuper (bunte Mergel und Sandstein).

M. = Muschelkalk.



# GESCHENKE

an das naturwissenschaftliche Museum

im Jahr 1855.

## 1. Geldbeiträge.

Von löbl. gemeinnütziger Gesellschaft, Jahresbeitrag für 1854 . . . . .	Fr. 300. —
Von löbl. Museumsverein desgl. . . . .	„ 829. 50
Von Hrn. Rathsherr Peter Merian, zur Verwendung für die Bibliothek . . . . .	„ 300. —
	<hr/>
	Fr. 1429. 50

## 2. Geschenke an die Sammlungen.

Von löbl. Finanz-Collegium:

Eine Probirwaage und 1 Kilogramm Gewichte von Fortin in Paris.

Von Hrn. Rudolf Zwilchenbart:

Zwei Tafeln brasilianische Schmetterlinge und Käfer.

Von Hrn. Ludw. Wilh. Schweitzer:

Zwei Sandhühner (*Pterocles*), in der Wüste zwischen Cairo und Suez geschossen.

Von Hrn. Kelterborn, Zeichnungslehrer:

Fiber zibethicus aus Illinois, Nordamerika.

Von Jgfr. Margaretha Werthemann und Frau S. Ryhiner-Werthemann:

Eine Sammlung inländischer Schmetterlinge in 20 Schachteln.

Von Hrn. Dr. J. J. Bernoulli-Werthemann:

2 Stosszähne des afrikanischen Elephanten, 1 Narwhalzahn und 2 Steinbockhörner.

Von Hrn. Fritz Hoffmann:

Eine Möve, in Helgoland geschossen.

Von Hrn. Aug. Riggerbach, Turnlehrer:

Eine Anzahl Versteinerungen, vorzüglich aus dem K. Basel.

Von Hrn. Stadtrath Dan. Burckhardt-Forcart:

Eine Anzahl Versteinerungen aus dem K. Basel u. s. f.

Von Hrn. Heincr. Merian-VonderMühl:

Versteinerungen aus der Muschelmollasse von Würenlos, K. Aargau.

Von Hrn. Prof. H. Coquand in Besançon:

Versteinerungen aus der Gegend von Besançon und aus dem Dep. de la Charente.

Von Hrn. Salineninspektor Ludwig in Nauheim:

Versteinerungen aus der Gegend von Nauheim in Hessen.

Von Hrn. Dr. Albrecht Müller:

Versteinerungen aus der Gegend von Nauheim. Mineralien und Versteinerungen verschiedener Art.

Von Hrn. J. C. Hirzel, schweiz. Consul in Palermo:

Krystallisirter Schwefel und Cölestin in einer Reihe von Stufen aus der Schwefelgrube von Lercara de' friddi unweit Palermo.

Von Hrn. Rathsherr Peter Merian:

Mineralien und Versteinerungen aus Rhein-Preussen, aus der Gegend von Besançon u. a. O.

## 3. Für die naturwissenschaftliche Bibliothek.

Von der Société Vaudoise des Sciences naturelles:

Bulletin de la Société. No. 34—36.

Von der Oberhessischen Gesellschaft für Natur- und Heilkunde in Giessen:

Dritter bis fünfter Bericht der Gesellschaft. 1853—55.

Von der Société industrielle in Mülhausen:

Bulletin No. 128—132.

Von der K. Akademie der Wissenschaften in St. Petersburg:

Bulletin de la Classe physico-mathématique. XIII. No. 9—24. XIV. No. 1—9.

Von der naturforschenden Gesellschaft in Bern:

Mittheilungen. No. 317—330.

Von dem naturhistorischen Verein der preussischen Rheinlande in Bonn:

Verhandlungen des Vereins. XI. 4. XII. 1, 2.

Von dem geognostisch-montanistischen Verein für Steiermark:

Vierter Bericht. 1854.

*Andra*, Bericht über die Ergebnisse geognost. Forschungen. 1854.

*Rolle*, Ergebnisse der geognost. Untersuchung von Obersteiermark. 1854.

*Schoupe*, geognost. Bemerkungen über den Erzberg bei Eisenerz. 1854.

Von der Royal Institution in London:

Notices of the Proceedings. I. 1851—1854.

Von der K. bayerischen Akademie der Wissenschaften in München:

Gelehrte Anzeigen. Bd. 38—40.

Almanach der Akademie für 1855.

*Lamont*, Denkrede auf Th. Siber und G. Sim. Ohm. 1855.

*Thiersch*, Rede in der öffentlichen Sitzung v. 1855.

- Von der naturforschenden Gesellschaft in Danzig:  
Neueste Schriften. V. 2, 3. 1855.
- Von der K. Gesellschaft der Wissenschaften in Göttingen:  
Nachrichten von der Georg Augusts-Universität u. s. f.  
1854.
- Von dem physikalischen Verein zu Frankfurt a. M.:  
Jahresbericht für 1853—54.
- Von dem zoologisch-mineralog. Verein in Regensburg:  
Korrespondenzblatt. Achter Jahrgang. 1854.  
Abhandlungen. 1855.
- Von dem Württembergischen naturwissenschaftl. Verein:  
Württemberg. naturw. Jahreshefte. XI. 1, 2.
- Von dem naturwissensch. Verein für Sachsen und Thüringen  
in Halle:  
Zeitschrift. Bd. III und IV.
- Von der Sociéte des Sciences médicales in Malines:  
Annales. 1844 und 1849.
- Von der physikal.-medizinischen Gesellsch. in Würzburg:  
Verhandlungen. V. 3. VI. 1.
- Von der naturkundigen Vereinigung in Batavia:  
Naturkundig Tijdschrift voor Nederlandsch Indie.  
II—V. und VII. VIII. IX. 1, 2.
- Von der Gesellschaft der Künste und Wissenschaften da-  
selbst:  
Verhandeligen. XXV. 1853.  
Tijdschrift voor Indische Taal-Land en Volkerkunde. I. II.
- Von der Académie de Dijon:  
Mémoires. 2<sup>e</sup> Serie. I. III.
- Von der Zoological Society in London:  
Proceedings. XVIII—XXI.  
Reports of the Council. 1850—53.  
Report of the Secretary. 1854.
- Von der Chemical Society in London:  
Quarterly Journal. VII. 3, 4. VIII. 1. 2.



- Von der K. K. Akademie der Wissenschaften in Wien:  
Sitzungsberichte der mathem. naturwissenschaftl. Classe.  
XIV. XV. XVI. 1.  
Almanach der Akademie. 1855.
- Von der K. sächsischen Akademie der Wissenschaften in  
Leipzig:  
Abhandlungen der mathem. physic. Classe. II. Schluss.  
Berichte über die Verhandlungen. 1854. 1, 2.
- Von der Gesellschaft für Beförderung der Naturwissen-  
schaften zu Freiburg i. B.:  
Berichte. No. 6—11.
- Von der deutschen geologischen Gesellschaft in Berlin:  
Zeitschrift. VI. 4. VII. 1.
- Von der Linnæan Society in London: .  
Transactions. XXI. 3.  
Proceedings. No. 52—58.  
List of the Society. 1854.  
Address of *Th. Bell*. 1854.
- Von der K. schwedischen Akademie der Wissenschaften in  
Stockholm:  
Ofversigt af Forhandlingar. X. XI.
- Von der Fürstl. Jablonowskischen Gesellschaft in Leipzig:  
*Geinitz*, Darstellung der Flora des Hainich-Ebersdorfer  
... Kohlenbassins. 1854 mit Kupferbd. in Folio.
- Von der naturforschenden Gesellschaft in Zürich:  
Mittheilungen. 8. 9.
- Von dem zoologisch-botanischen Verein in Wien:  
Verhandlungen. IV.
- Von der K. K. geologischen Reichsanstalt in Wien:  
Jahrbuch. V. 3. 4. VI. 1.  
*Hörnes*, die fossilen Mollusken des Tertiärbeckens von  
Wien. 7. 8.  
Abhandlungen. II. 1855.

- Von dem naturhistorischen Verein in Augsburg:  
Achter Bericht. 1855.
- Von der naturforschenden Gesellschaft in Görlitz:  
Abhandlungen. VII. 1.
- Von der Société jurassienne d'Emulation:  
Coup d'oeil sur les travaux des années 1852, 53, 54.
- Von dem Mannheimer Verein für Naturkunde:  
Einundzwanzigster Jahresbericht.
- Von der naturforschenden Gesellschaft zu Emden:  
Jahresbericht für 1854.
- Von der K. Akademie der Wissenschaften in Berlin:  
Bericht über die Verhandlungen. Jahr 1854 und 1855  
Januar bis Juni.
- Von der Société des Sciences naturelles du Grand Duché  
de Luxembourg:  
Verhandlungen. I—III. 1853—55.
- Von der Schweizerischen naturforschenden Gesellschaft:  
Topographischer Atlas der Schweiz (von Dufour) Blatt  
9, 10, 15, 18, 20.
- Von der Wetterauer Gesellschaft für die gesammte Natur-  
kunde:  
Jahresbericht. 1853—55.
- Von der Société des Sciences naturelles in Neuchâtel:  
Bülletin. III. 2. 1855.
- Von der Schlesischen Gesellschaft für vaterländische Kultur:  
Zweiunddreissigster Jahresbericht.
- Von der Lesegesellschaft:  
Bericht über die Verhandlungen der K. Preussischen  
Akademie der Wissensch. 1852—54.
- Von Hrn. Prof. C. F. Schönbein:  
*Volger*, Entwicklungsgeschichte der Mineralien der Talk-  
glimmer-Familie. 1855.  
*Seyffer*, Darstellung des Galvanismus. 1848.  
*De la Rive*, Traité d'Electricité. I. 1854  
und verschiedene kleinere Schriften.
- Von dem Hrn. Verfasser:  
*R. Wolff*, Gedächtnissrede auf Jakob Bernoulli. 1855.
- Von Hrn. Dr. E. Wölflin:  
*Meissner*, neues System der Chemie. I. II. 1835. 36.
- Von Hrn. Dr. Albr. Müller:  
*Leonhard*, Künstlicher Augit. 1853.  
— — Krystallisirung von Schlacken.  
*Baumgärtner*, Anfänge zu einer physiolog. Schöpfungs-  
geschichte. 1855.

Von Hrn. Prof. Alexis Perrey in Dijon:

*Perrey*, Note sur les tremblements de terre en 1851 et en 1853.

— — Documents relatifs aux tremblements de terre du Chili 1854.

*Palassou*, Suite des mémoires pour servir à l'hist. nat. des Pyrénées. 1819.

*Von der Boon Mesch*, de incendiis montium Insulae Javae. 1826.

*Cordier*, sur la temperature intérieure de la Terre. 1827. und verschiedene kleine Schriften.

Von dem Hrn. Verfasser:

*C. Bruch*, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte des Knochensystems. 1852.

— — Ueber die Befruchtung des thierischen Eies. 1855.

Von Hrn. Prof. Fournet in Lyon:

Commission hydrométrique de Lyon. 1854.

Von Hrn. Dr. Carl Burckhardt-VonderMühl:

*Buffon*, hist. naturelle. 57 Bde. 12°. Par. 1750—81.

*Lacépède*, hist. nat. des Quadrupèdes ovipares et des Serpens. 4 Bde. 12°. Par. 1788—90.

*Réaumur*, Mémoires pour servir à l'hist. des Insectes. I—VI. 4°.

*Bonnet*, Oeuvres d'hist. naturelle. I—XVIII. 8°.

*Fischer*, Physikal. Wörterbuch. I—VII.

*Dixon*, Voyage autour du Monde. I. II.

*Thunberg*, Voyages au Japon. I—VI.

*Young*, Voyages en France. I—III.

*Bartels*, Briefe über Kalabrien und Sizilien. I. II.

*Bruer*, Reisen in das Innere von Afrika. I. II.

*Sonnini*, Voyage dans l'Égypte. I—III et Pl.

— — Voyage en Grèce et en Turquie. I. II. et Pl.

*Symes*, Relation de l'Ambassade Anglaise dans le royaume d'Ava. I—III. et Pl.

*Pallas*, Voyage dans le gouvernement méridionaux de la Russie. I. II. et Pl.

*Levaillant*, Voyages dans l'intérieur de l'Afrique. I—IV. und andere Werke, im Ganzen 130 Bde.

Von dem Hrn. Verfasser:

*J. G. Fischer*, Lehrbuch der Elementar-Geometrie. Hamburg 1855.

— — Führer durch das naturhist. Museum von Hamburg. I. 1854.

— — die Familie der Seeschlangen. Hamb. 1855.

- Von Hrn. Dr. J. J. Bernoulli:  
*Tiedemann und Gmelin, die Verdauung.* I. II.  
*Omalius d'Hailloy, Eléments de Géologie.*  
*Friedleben, Experimental-Physik.* I—III.  
*Baumgartner, Naturlehre.*  
*Eisenlohr, Physik.*  
*Fabulet, Eléments de Chimie.*  
*Scholz, Chemie.*  
*Gruber, Chemie.* I. II.  
*Hermstädt, Grundsätze der Kunst Branntwein zu brennen.* I. II.  
 und andere meistentheils chemische Werke, im Ganzen  
 150 Bände.
- Von dem Hrn. Verfasser:  
*J. P. Cooke, on two new crystalline compounds of Zinc and Antimony.* 1855.
- Legat von Hrn. Bened. Christ sel.:  
*Naumann, Naturgeschichte d. Vögel Deutschlands.* I—XI.  
 1822—44.  
*Baldamus, Naumannia* I—IV.  
*Tschudi, Thierleben in der Alpenwelt.* 1854.  
*v. Train, die Nieder-Jagd und die Hohe-Jagd.* 4 Bde.  
*Journal des Chasseurs.* I—XIX.  
 und andere naturgeschichtliche und Jagdschriften, im  
 Ganzen 60 Bände.
- Von dem Hrn. Verfasser:  
*Coste, Voyage d'exploration sur le littoral de la France et de l'Italie.* 1855.  
 — — *Instructions pratiques sur la Pisciculture.* 1856.
- Von dem Hrn. Verfasser:  
*Nöggerath, die Erdbeben im Vispthale.* 1855.
- Von Hrn. Prof. Desor in Neuchâtel:  
*Desor, sur la limite supérieure des Polis glaciaires dans les Alpes.* 1855.  
*Forbes, Monograph of the Echinodermata of the British Tertiaries.* 1852.  
*Wright, On a new genus of fossil Cidaridae.* 1855.
- Von Hrn. Andr. Bischoff-Ehinger:  
*Mémoires de la Société royale des Sciences de Liège.*  
 T. VIII. 1853.
- Von Hrn. Rathsherr Peter Merian:  
 Eine Anzahl vorzüglich geologischer und mineralogischer Schriften.

# VERHANDLUNGEN

DER

# NATURFORSCHENDEN GESELLSCHAFT

IN

**BASEL.**

*Viertes Heft.*

---

**BASEL.**

**SCHWEIGHAUSERSCHE VERLAGS-BUCHHANDLUNG.**

1857.

1870

1870

1870

1870

# CHEMIE.

## Ueber chemische Berührungswirkungen.

VON C. F. SCHENBRIN.

(Den 29. October und 12. November 1856:)

Bekanntlich bringen das Wasserstoffsperoxid, die ozonisirten Camphenöle, der ozonisirte Aether, wie auch ein Erzeugniss der langsamen Verbrennung des Aethyloxides die meisten Oxidationswirkungen hervor, welche sowohl der freie, als auch der in manchen Materien, wie z. B. in den metallischen Superoxiden gebundene ozonisirte Sauerstoff verursacht. In einigen Beziehungen weichen jedoch die erstgenannten Substanzen von den letzterwähnten wesentlich ab, darin nämlich, dass jene in gegebenen Fällen entweder gar nicht oder nur schwach oxidirend wirken, während diese unter den gleichen Umständen rasch und stark reagiren. Meine neuern Erfahrungen haben nun gezeigt, dass unter dem Berührungseinflusse von Stoffen, ihrer chemischen Natur nach von einander so verschieden als nur möglich, das Wasserstoffsperoxid, das ozonisirte Terpenöl u. s. w. nach Art des freien oder des in manchen Materien gebundenen ozonisirten Sauerstoffes sich verhalten.

Wasserstoffsperoxid. Lässt man ein Gemisch

von frischer (harzarmer) Guajaktinctur mit etwas verdünntem Wasserstoffsuperoxid (mittels Bariumsperoxides und verdünnter Fluorsiliciumwasserstoffsäure bereitet) auch noch so lange für sich allein zusammen stehen, so bläut es sich durchaus nicht, während, wie wohl bekannt, die Harzlösung durch  $O$ , Bleisuperoxid u. s. w. augenblicklich auf das Stärkste gebläut wird. Führt man aber in das besagte Gemeng verhältnissmässig nur kleine Mengen vollkommen sauerstofffreien und deshalb unter Wasser gehaltenen Platinmohres ein, so erfolgt sofort die allertiefste Bläuung. Einige organische Materien wirken merkwürdiger Weise auf die  $HO_2$ -haltige Guajaktinctur gerade so ein, wie diess der Platinmohr thut, und zwar die sogenannten Blutkörperchen, wie auch der im Weizen enthaltene Kleber, welcher letztere jedoch den Blutkörperchen an Wirksamkeit um ein Merkliches nachsteht. Die zu meinen Versuchen dienenden Blutkörperchen, so frei als nur möglich von Fibrin und Serum, wurden in so viel Wasser gelöst, dass dieses stark geröthet erschien. Solches Wasser in geringer Menge zu  $HO_2$ -haltiger Guajaktinctur gefügt, verursacht in dem Gemeng schon nach wenigen Sekunden eine tiefblaue Färbung, welcher Angabe noch beizufügen ist, dass durch Eintrocknen und noch so langes Aufbewahren die Blutkörperchen diese ihre Wirksamkeit eben so wenig als dadurch verlieren, dass man die wässrige Lösung derselben bis zum Sieden erhitzt. Dass gewöhnliches Blut, bluthaltiges Fleisch u. s. w. wie die reinen Blutkörperchen wirken, bedarf kaum ausdrücklicher Erwähnung.

Was den Kleber betrifft, so verhält sich der alte wie der frische, und da er im Weizenmehl sehr fein zertheilt ist, die Stärke aber keine Wirkung gegen die wasserstoffsuperoxidhaltige Guajaktinctur zeigt, so besitzt er in diesem Zustande die grösste Wirksamkeit und bedient man sich



desshalb auch am besten des besagten Mehles, um die erwähnte Reaction zu veranlassen. Rührt man ein wenig Weizenmehl mit  $\text{HO}_2$ -haltiger Guajakinctur zusammen, so färbt sich zwar diese Flüssigkeit nicht augenblicklich, doch aber schon nach kurzer Zeit tiefblau. Dass die Blutkörperchen und das Mehl die blosse Guajaklösung nicht bläuen, braucht nicht ausdrücklich bemerkt zu werden.

Thierisches Eiweiss, Fibrin und Casein sind ohne Wirkung auf die wasserstoffsperoxidhaltige Guajakinctur, und nur schwach wirkt das Kreatinin.

Ozonisirtes Terpentinöl. Löst man in einigen Grammen Guajakinctur zwei oder drei Tropfen stark ozonisirten Terpentinöles auf, so färbt sich dieses Gemisch zwar nicht von selbst, wohl aber bei Zusatz von Platinmohr oder Blutkörperchenlösung in wenigen Secunden auf das Tiefste blau.

Ozonisirter Aether. Der mit activem Sauerstoff beladene Aether ist unvermögend, für sich allein die Guajakinctur zu bläuen, thut diess aber unter Mithülfe des Platins und der Blutkörperchen.

Erzeugniss der langsamen Verbrennung des Aethers. Schon vor vielen Jahren habe ich gezeigt, dass bei der langsamen Verbrennung des Aethers eine Materie zum Vorschein kommt, ausgezeichnet durch ihr oxidirendes Vermögen, wie daraus erhellt, dass sie Jod aus dem Jodkalium abscheidet, Schwefelblei in Sulfat verwandelt, überhaupt die meisten Oxidationswirkungen des freien ozonisirten Sauerstoffes hervorbringt. Ich bereite sie in folgender Weise: in eine geräumige lufthaltige Flasche werden fünfzig Gramme Wassers und einige Gramme Aethers gebracht; ich führe dann eine nicht ganz bis zum Glühen erhitzte, aus dickem Platindraht gewundene Spirale auf einige Augenblicke in das Gefäss ein und schüttele hierauf die Flüssigkeit mit dem Luftgehalte zusammen. Ist langsames Ver-

brennen und Schütteln ein Dutzendmal wiederholt worden, so enthält das Wasser schon so viel der oxidirenden Materie, dass es die vorhin erwähnten Wirkungen hervorbringt, z. B. den Jodkaliumkleister auf das Tiefste bläut.

Was das Verhalten dieser activen Sauerstoff enthaltenden Flüssigkeit zur Guajaktinctur betrifft, so ist dasselbe verschieden, je nachdem letztere mehr oder weniger Harz enthält, — oder die oxidirende Flüssigkeit unmittelbar nach ihrer Bereitung oder später zum Versuch angewendet wird, — oder ob dieselbe sofort nach ihrer Erzeugung erhitzt worden ist oder nicht.

Ist die Guajaktinctur reich an Harz, so wird dieselbe durch die oxidirende Flüssigkeit, auch wenn man diese frisch anwendet und in geringer Menge der Harzlösung beifügt, nicht gebläut; gebläut wird dadurch auch nicht eine harzarme Tinctur, falls die angewendete Flüssigkeit schon einen Tag alt ist oder gleich nach ihrer Bereitung kurz erhitzt worden. Eine harzarme Tinctur wird beim Vermischen mit einer hinreichend grossen Menge der frischen oxidirenden Flüssigkeit stark gebläut, ohne einer Contactsubstanz zu bedürfen.

Wird zu einem Gemisch von Guajaklösung und unserer oxidirenden Flüssigkeit, welches sich nicht von selbst mehr bläut, Platinmohr oder Blutkörperchen gefügt, so bläut sich dasselbe beinahe augenblicklich auf das Tiefste. Auch das Weizenmehl, obwohl etwas langsamer, wirkt in gleicher Weise auf das besagte Gemisch ein.

Nach meinen Erfahrungen zerstört der ozonisirte Sauerstoff das in Schwefelsäure gelöste Indigoblau eben so rasch, als diess das Chlor thut, und bekannt ist, dass auch manche O<sub>2</sub>-haltige Verbindungen, wie z. B. Uebermangansäure, Bleisuperoxid u. s. w. die Indigotinctur augenblicklich bleichen.

Das Wasserstoffsuperoxid bringt diese Bleichwirkung

nur sehr langsam hervor, wie daraus erhellt, dass verdünntes mit Indigolösung nur mässig stark gebläutes  $\text{HO}_2$  manche Stunde zu seiner völligen Entbläuung braucht, wesshalb man auch behaupten darf, dass  $\text{HO}_2$  keineswegs ein so kräftiges Bleichmittel ist, wie diess gewöhnlich angenommen wird.

Die nämlichen Substanzen aber, unter deren Berührungseinfluss die  $\text{HO}_2$ -haltige Guajaktinctur gebläut wird, sind es auch wieder, welche die Zerstörung der  $\text{HO}_2$ -haltigen Indigolösung beschleunigen. Man theile durch Indigotinctur gebläuertes verdünntes  $\text{HO}_2$  in zwei Hälften, lasse die eine hievon sich selbst über und schüttle die andere mit Platinmohr, so wird letztere in kurzer Zeit entfärbt sein, während die andere Hälfte noch keine Schwächung ihrer Farbe zeigt.

Wie Platin wirken auch die Blutkörperchen.  $\text{HO}_2$ -haltige Indigolösung, die für sich allein sechs volle Stunden zu ihrer gänzlichen Entbläuung braucht, entfärbt sich unter dem Einfluss der Blutkörperchen in wenigen Sekunden.

Von dem ozonisirten Terpentinöl wird zwar die Indigolösung etwas rascher, als durch  $\text{HO}_2$  zerstört, indessen doch nichts weniger als augenblicklich. Ist z. B. Terpentinöl so stark ozonisirt, dass es 2 % activen Sauerstoffes enthält, oder ein Gramm desselben 200 Gramme meiner titrirten Indigolösung zu zerstören vermag, so hat man das Gemeng eine halbe Stunde zu schütteln, um dasselbe vollständig zu entbläuen. Die Blutkörperchen beschleunigen die Entfärbung in augenfälligster Weise. Um sich von dieser Wirksamkeit zu überzeugen, bringe man in eine halbe Unze durch Indigotinctur ziemlich stark gebläuertes Wasser einige Tropfen ozonisirten Terpentinöles nebst einiger Blutkörperchenlösung und schüttle bis die Färbung verschwunden. Unter diesen Umständen entbläut sich die Indigolösung ungleich

schneller, als diejenige, welcher keine Blutkörperchen beigegeben worden.

Die bei der langsamen Verbrennung des Aethers entstehende oxidirende Materie bleicht zwar die Indigolösung noch etwas schneller, als  $\text{HO}_2$  und ozonisirtes Terpentinöl, doch aber auch nicht augenblicklich, und die Anwesenheit des Platins oder der Blutkörperchen beschleunigt die Zerstörung des Farbstoffes sehr wesentlich. Bedarf zu seiner vollständigen Entbläuung ein Gemisch von verdünnter Indigotinctur mit unserer oxidirenden Materie z. B. fünfzehn Minuten, so wird dasselbe mit Blutkörperchen versetzt schon in wenigen Sekunden entfärbt sein.

Der freie ozonisirte Sauerstoff und eine Anzahl O-haltiger Verbindungen, wie z. B. die Untersalpetersäure, Uebermangansäure u. s. w. zersetzen das Jodkalium augenblicklich unter Ausscheidung von Jod, wesshalb sie auch sofort das Jodkaliumstärkepapier oder das jodkaliumhaltige Stärkewasser bläuen. Das verdünnte Wasserstoffsuperoxid, das ozonisirte Terpentinöl, der ozonisirte Aether und das oxidirende Erzeugniß der langsamen Verbrennung des Aethers bringen zwar diese Reaction ebenfalls hervor, aber nicht augenblicklich. Wird das Jodkaliumstärkepapier mit einer der vier genannten Flüssigkeiten getränkt, so vergeht immer einige Zeit, bis es sich zu färben anfängt, und eine noch merklich längere, bis es das Maximum seiner Färbung erreicht hat, welche Thatsache zeigt, dass die Zersetzung des Jodkaliums nicht plötzlich, sondern allmählig stattfindet. Wie das Ozonpapier verhält sich auch die jodkaliumhaltige, mit viel Wasser aufgekochte Stärke: sie färbt sich mit einer der erwähnten Flüssigkeiten versetzt nach und nach blau; fügt man aber einem solchen Gemisch Blutkörperchenlösung zu, so tritt schon in wenigen Sekunden die tiefste Bläuung ein. In Bezug auf das oxidirende Erzeug-

niss der langsamen Verbrennung des Aethers ist jedoch zu bemerken, dass dasselbe ganz frisch bereitet allerdings wie die Guajaktinctur, so auch das jodkaliumhaltige Stärkewasser augenblicklich auf das Tiefste bläut; hat man jedoch besagte oxidirende Flüssigkeit einen Tag alt werden lassen, so verhält sie sich gleich  $\text{HO}_2$ , ozonisirtem Terpentinöl oder Aether, d. h. bringt sie die Bläuung des KJ-haltigen Stärkewassers nur allmählig hervor, wesshalb auch die so beschaffene Flüssigkeit angewendet werden sollte, um auf eine sichere und augenfällige Weise von dem merkwürdigen Einflusse sich zu überzeugen, welchen die Blutkörperchen auf den noch übertragbaren Sauerstoff des Erzeugnisses der langsamen Aetherverbrennung ausüben. Sonderbarer Weise wirkt in diesem Falle der Platinmohr nicht wie die Blutkörperchen: er lässt die vorhin erwähnten Gemische ungefärbt, während der Kleber des Weizenmehles bald eine starke Bläuung verursacht.

Aus den mitgetheilten Thatsachen geht als allgemeines Ergebniss hervor, dass der mit gewissen Materien vergesellschaftete Sauerstoff, obwohl er schon im thätigen Zustande sich befindet und desshalb ohne weitere Vermittelung manche Substanzen zu oxidiren vermag, gegen welche der gewöhnliche Sauerstoff gleichgültig sich verhält, noch stärker erregt, d. h. zu einer raschern Wirksamkeit durch die Anwesenheit sehr verschiedenartiger Stoffe bestimmt wird. Mit dem in Weingeist gelösten Guajak vermag sich das  $\overset{\circ}{\text{O}}$  des Wasserstoffsuperoxides, ozonisirten Terpentinöles u. s. w. nicht zu dem blauen  $\overset{\circ}{\text{O}}$ -haltigen Harze zu verbinden ohne Beisein des Platins, der Blutkörperchen und des Klebers; das in Schwefelsäure gelöste Indigoblau wird durch die gleichen  $\overset{\circ}{\text{O}}$ -führenden Materien nur langsam zu Isatin oxidirt, rasch aber unter dem Berührungseinflusse des

Platins und der Blutkörperchen. Eben so scheiden die besagten O-Träger nur allmählig Jod aus dem Jodkalium ab, während sie diess rasch thun bei Gegenwart von Blutkörperchen.

Es würde viel zu früh sein, jetzt schon etwas über die Art und Weise sagen zu wollen, in der das Platin, die Blutkörperchen und der Kleber die beschriebenen Wirkungen hervorbringen, und wahrscheinlich wird es noch langen Forschens bedürfen, bevor die Natur dieses merkwürdigen Einflusses erforscht ist.

Schliesslich muss ich noch beifügen, dass die in Wasser gelösten Blutkörperchen durch freien ozonisirten Sauerstoff entfärbt und ihres Vermögens beraubt werden, die oben erwähnten Wirkungen zu verursachen, wie z. B. die  $\text{HO}_2$ -haltige Guajakinctur zu bläuen. In ganz gleicher Weise werden die Blutkörperchen auch durch das Wasserstoff-superoxid, das ozonisirte Terpentinöl und das Erzeugniss der langsamen Verbrennung des Aethers verändert, welchen Flüssigkeiten sie sehr rasch den in ihnen enthaltenen activen Sauerstoff entziehen, in Folge dessen sie ihr Contactvermögen einbüssen. Aus diesen Angaben erhellt, dass die Blutkörperchen nicht nur fähig sind, den übertragbaren Sauerstoff mancher Substanzen zu bestimmen, die Oxidation gewisser unorganischen und organischen Materien zu bewerkstelligen, sondern diesen Sauerstoff auch selbst aufzunehmen und dadurch eine wesentliche Veränderung ihres ursprünglichen chemischen Bestandes zu erleiden, ein Verhalten, das der Vermuthung Raum gibt, dass die Blutkörperchen bei der Respiration eine wichtige chemisch-physiologische Rolle spielen.

Eine Untersuchung über die Einwirkung des freien ozonisirten Sauerstoffes auf das Blut, mit welcher Herr Dr. Hiss auf meine Aufforderung hin seit einiger Zeit sich emsigst

beschäftiget, hat bereits zu Ergebnissen geführt, welche für die physiologische Chemie von Interesse sind. Für jetzt genüge die Angabe, dass Herr Hiss eine nicht ganz unbedeutende Menge Blutes durch längere Behandlung mit ozonisirtem Sauerstoff beinahe vollständig verbrannt hat, so dass sich darin kein Fibrin, Eiweiss, Blutkörperchen u. s. w. finden und dasselbe wasserhell ist.

Ueber die Berührungswirkungen des Platins. Die Untersuchungen Davy's und Döbereiner's haben uns in diesem Metall einen Körper kennen gelehrt, welcher seiner eigenthümlichen Beziehungen zum Sauerstoffe halber ein hohes theoretisches Interesse besitzt. Dass das Platin den gewöhnlichen Sauerstoff schon bei niedern Temperaturen zur Oxidation des Wasserstoffes, zur raschen Umwandlung des Wein- und Holzgeistes in Essig- und Ameisensäure, des  $\text{SO}_2$  in  $\text{SO}_3$  u. s. w. bestimmt, sind eben so bekannte als augenfällige Beweise von dem grossen Einflusse, welchen dieses Metall auf die chemische Wirksamkeit jenes Stoffes ausübt. In dem Voranstehenden ist erwähnt, dass das Platin die chemische Thätigkeit auch des an gewisse Materien gebundenen Sauerstoffes zu steigern vermag, und im Nachfolgenden sollen einige neuen durch dieses Metall hervorgebrachten Berührungswirkungen mitgetheilt werden.

Obigen Angaben gemäss vermag  $\text{HO}_2$  für sich allein die Guajaktinctur nicht zu bläuen, diess aber wohl unter dem Einflusse des Platinmohres zu thun, welche Färbung dem  $\overset{\circ}{\text{O}}$  von  $\text{HO} + \overset{\circ}{\text{O}}$  beizumessen ist, welches  $\overset{\circ}{\text{O}}$  durch das Metall bestimmt wird, als solches mit dem gelösten Guajak sich zu vergesellschaften. Ueberlässt man, getrennt vom Platinmohr, die so gebläute Harzlösung sich selbst, so entfärbt sie sich langsam, weil das in ihr enthaltene  $\overset{\circ}{\text{O}}$  allmählig wirklich oxidirend auf die Grundbestandtheile des Guajakes einwirkt; wird aber die noch blaue Tinctur mit

einer hinreichenden Menge Platinmohres zusammen geschüttelt, so entfärbt sie sich beinahe augenblicklich, und es ist nicht nöthig zu bemerken, dass, wie auch eine Guajaktinctur gebläuet worden sein mag, dieselbe mittelst Platinmohres gerade so rasch sich entfärben lässt, als diejenige, welche man durch  $\text{HO}_2$  unter dem Einflusse des erwähnten Metalles, der Blutkörperchen u. s. w. gebläuet hat.

Wie nach meinen Erfahrungen der freie ozonisirte Sauerstoff das Platin nicht oxidiren kann, so vermag diess auch nicht das in der blauen Harzlösung enthaltene  $\overset{\circ}{\text{O}}$  zu thun, und wenn der Platinmohr dennoch die gebläute Tinctur beinahe augenblicklich entfärbt, so geschieht diess deshalb, weil unter dem Einflusse des Platins das  $\overset{\circ}{\text{O}}$  derselben bestimmt wird, rasch auf die Bestandtheile des Harzes oxidirend einzuwirken. Man kann daher sagen, dass das Platin wie Sonnenlicht wirkt, unter dessen Einfluss die blaue Harzlösung ungleich schneller sich entfärbt, als sie diess unter sonst gleichen Umständen in der Dunkelheit thut, und der Unterschied zwischen Licht und Platin besteht nur darin, dass die Wirksamkeit des Metalles diejenige des Lichtes um Vieles übertrifft. Dass das Platin die Entfärbung der Tinctur in der angegebenen Weise bewirkt, geht daraus hervor, dass die durch  $\text{HO}_2$  und Platinmohr wiederholt gebläute und entfärbte Harzlösung die Fähigkeit verliert, durch irgend ein  $\overset{\circ}{\text{O}}$ -haltiges Mittel sich weiter bläuen zu lassen, was offenbar beweist, dass unter den erwähnten Umständen eine Veränderung des chemischen Bestandes des Harzes bewerkstelliget wird, die, wie man leicht begreift, im vorliegenden Falle nur durch das zweite Sauerstoffequivalent von  $\text{HO}_2$  herbeigeführt werden kann.

Aus der Thatsache, dass der Platinmohr die  $\text{HO}_2$ -haltige Guajaktinctur erst tief bläut und dann wieder entfärbt,



erhellte mit Gewissheit, dass die eigentliche Oxidation des Guajakes durch das zweite Sauerstoffequivalent von  $\text{HO}_2$  nicht plötzlich bewerkstelliget wird, sondern so zu sagen ruckweise erfolgt oder Stadien durchläuft: erst vergesellschaftet sich das Harz mit dem  $\overset{0}{\text{O}}$  des besagten Superoxi-des, um die blaue Verbindung zu bilden, in welcher sich der Sauerstoff noch im übertragbaren Zustande befindet, und dann erfolgt unter dem fortdauernden Berührungseinflusse des Metalles der eigentliche Oxidationsact des Harzes durch das mit ihm vergesellschaftete  $\text{O}$ .

Schon vor Jahren ist von mir ermittelt worden, dass die Guajaktinctur über frischen mit atmosphärischer Luft in Berührung stehenden Platinschwamm gegossen, sofort sich bläue. Natürlich zeigt der Platinmohr diese Wirksamkeit in einem noch viel höhern Grade, wesshalb sich mit demselben auch folgende lehrreiche Versuche anstellen lassen. Füllt man mit frisch bereiteter (harzarmer) Guajaktinctur ein Fläschchen völlig an, führt in diese Flüssigkeit vollkommen sauerstofffreien (unter Wasser gehaltenen) Platinmohr ein und schüttelt unter sorgfältiger Ausschliessung der Luft das Ganze zusammen, so wird natürlich unter diesen Umständen die Harzlösung durchaus unverändert bleiben. Lässt man aber in die so beumständete Guajaktinctur einige Blasen reinen gewöhnlichen Sauerstoffgases oder atmosphärischer Luft eintreten und schüttelt man den Inhalt des Fläschchens nur einige Augenblicke, so erscheint die Harzlösung tief gebläuet. Wird nun das noch im Gefäss vorhandene Sauerstoffgas durch Auffüllen mit gewöhnlicher Guajaktinctur wieder entfernt, das Gefäss luftdicht verschlossen und dann einige Augenblicke lebhaft geschüttelt, so ist die Harzlösung wieder entfärbt, um bei wiederholtem Einführen von Sauerstoffgas unter dem Berührungseinflusse des Platins sich abermals zu bläuen. Schüttelt man

längere Zeit hindurch mit Sauerstoffgas oder Luft eine gegebene Menge frischer Guajakinctur zusammen, so wird diese gerade so verändert, als hätte man sie mit freiem  $\overset{0}{O}$ ,  $HO_2$  u. s. w. behandelt, d. h. verliert sie die Fähigkeit, durch irgend eine  $\overset{0}{O}$ -haltige Materie oder auch durch gewöhnlichen unter dem Berührungseinflusse des Platins stehenden Sauerstoff sich zu bläuen.

Aus den erwähnten Thatsachen erhellt, dass das Platin erst den mit ihm in Berührung gesetzten gewöhnlichen Sauerstoff ozonisirt und dadurch befähiget, mit dem Guajak sich zu vergesellschaften, ohne dieses eigentlich zu oxidiren, dann aber den so veränderten Sauerstoff zur raschen Oxidation des Harzes bestimmt, so also, dass auch in diesem Falle der eigentlichen Oxidation des Guajakes mehrere chemische Acte vorangehen: Ozonisation des gewöhnlichen Sauerstoffes durch den Platinmohr, Vereinigung dieses  $\overset{0}{O}$  mit dem Guajak und schliesslich die wirkliche Oxidation des Harzes. Diese verschiedenen Acte erfolgen unter gegebenen Umständen (bei Anwendung verhältnissmässig grosser Mengen Platinmohres und Sauerstoffes und kleiner Quantitäten einer harzarmen Tinctur) so schnell auf einander, dass es scheint, als ob die eigentliche Oxidation des Guajakes augenblicklich stattfinde, und wir können nur durch die Anwendung des Kunstgriffes, den Sauerstoff mit wenig Platinmohr und verhältnissmässig viel Guajakinctur in Berührung zu setzen, augenfällig machen, dass die besagte Oxidation ein wirklicher Processus ist, d. h. mehrere Stadien durchläuft.

Ausser den eben erwähnten Fällen gibt es noch andere bekannte Thatsachen, welche zeigen, dass die scheinbar durch gewöhnlichen Sauerstoff unmittelbar bewerkstelligte Oxidation mancher Substanzen stadienweise erfolgt. Der

gewöhnliche Sauerstoff wird unter dem Berührungseinfluss des Phosphors erst ozonisirt, bevor er diesen Körper wirklich oxidirt, das Terpentingöl verwandelt erst  $O$  in  $\overset{O}{O}$  und tritt mit letzterem als solchem zusammen, ehe es eine Oxidation erleidet, und ich zweifle nicht daran, dass weitere Untersuchungen uns noch mit einer grossen Zahl ganz ähnlicher Oxidationsfälle bekannt machen werden.

Es ist unlängst von mir die Thatsache ermittelt worden, dass die wässrige phosphorichte Säure mit ozonisirtem Sauerstoff sich vergesellschaftet lässt, ohne von ihm sofort zu  $PO_5$  oxidirt zu werden, und eine solche Säure bei der langsamen Verbrennung des Phosphors entstehe. (Siehe Poggendorff's Annalen.) Dieser Sauerstoff wirkt allerdings oxidirend auf die phosphorichte Säure ein, langsam in der Kälte und Dunkelheit, rascher unter dem Einflusse des Lichtes und der Wärme. Platin bringt die gleiche Wirkung augenblicklich hervor, wie daraus erhellt, dass ozonhaltige phosphorichte Säure, welche Jodkaliumkleister sofort auf das Tiefste bläut, dieses Vermögen nicht mehr zeigt, nachdem sie nur einige Augenblicke mit Platinmohr geschüttelt worden. Das Platin bestimmt das in der wässrigen phosphorichten Säure enthaltene  $\overset{O}{O}$ , diese Verbindung zu Phosphorsäure zu oxidiren, gerade so wie das gleiche Metall das in der blauen Guajaktinctur vorhandene  $\overset{O}{O}$  zur raschen Oxidation des Harzes antreibt. Ozonisirter Aether, welcher trockenes jodkaliumhaltiges Stärkepapier ziemlich bald auf das Tiefste bräunt oder das feuchte bläut, verliert diese Eigenschaft beim Schütteln mit Platinmohr augenblicklich, und durch eine gleiche Behandlung büsst auch das Erzeugniss der langsamen Verbrennung des Aethers sein oxidirendes Vermögen ebenfalls beinahe augenblicklich ein.

Aus den angeführten Thatsachen erhellt somit, dass

dem Platinmoor das Vermögen zukommt, das in  $\text{HO}_2$ ,  $\text{PO}_2$ , dem Aether und dem Erzeugniss der langsamen Aetherverbrennung enthaltene  $\overset{0}{\text{O}}$  rasch auf die mit ihm vergesellschafteten oxidirbaren Materien zu werfen und in denselben wirklich Oxidationen zu verursachen.

Ueber einige Berührungswirkungen der schweflichten Säure. Ich habe zu seiner Zeit gezeigt, dass  $\text{SO}_2$  den gewöhnlichen Sauerstoff bestimme, unter dem Einflusse des Sonnenlichtes das in Schwefelsäure gelöste Indigoblau ziemlich rasch zu Isatin zu oxidiren, wie auch die Bleichwirkung der Eisenoxidsalze auf die Indigotinctur zu beschleunigen. An diese Thatsachen reihen sich folgende an. Bekanntlich zerstören die ozonisirten Camphenöle die Indigolösung, aber nicht augenblicklich, wie daraus erhellt, dass ozonisirtes Terpentinöl, welches das Zweihundertfache seines Gewichtes von meiner Normalindigolösung zu zerstören vermag, einige Zeit mit dieser Menge geschüttelt werden muss, bevor völlige Entbläuung eintritt. Setzt man aber zu einem Gemenge des Oeles mit Indigotinctur etwas wässriges  $\text{SO}_2$ , so erfolgt die Zerstörung der Tinctur augenblicklich. Und eben dieses Verhalten bietet uns das bequemste Mittel dar, selbst verschwindend kleine Mengen activen Sauerstoffes in einem Camphenöle nachzuweisen. Zu diesem Behufe schüttele man einige Tropfen des zu prüfenden Oeles mit etwas Wasser zusammen, das man mittelst Indigolösung nicht stark, aber doch noch merklich gebläut hat, und füge nun unter Schütteln einige Tropfen wässriges  $\text{SO}_2$  zu. Entfärbt sich das Gemeng sofort, so ist das Oel ozonisirt.

Wie oben erwähnt worden, enthält die frisch bereitete sogenannte phosphorichte Säure noch nachweisbare Mengen ozonisirten Sauerstoffes, wesshalb dieselbe nicht nur den Jodkaliumkleister bläut, sondern auch gelöstes Indigoblau

zerstört, was jedoch langsam geschieht. Fügt man aber zu einer solchen mittelst Indigolösung nur schwach gebläueten Säure einige Tropfen wässriges  $\text{SO}_2$  zu, so findet augenblickliche Entfärbung statt. Gemäss den obigen Angaben wird die Indigolösung auch durch das Erzeugniss der langsamen Verbrennung des Aethers allmählig zerstört, unter dem Einflusse von  $\text{SO}_2$  aber augenblicklich. Natürlich wird durch die erwähnten Mittel die Indigolösung nicht zerstört, falls man erst die schweflichte Säure mit dem ozonisirten Terpentinöl u. s. w. vermischt und dann die Tinctur beifügt, weil in diesem Falle  $\text{SO}_2$  sich des activen Sauerstoffes bemächtigt, um sich zu  $\text{SO}_3$  zu oxidiren. Eine stark verdünnte Lösung von Chromsäure oder Kalibichromat bewirkt in der Kälte die Zerstörung der Indigolösung höchst langsam, während ein solches Gemisch beim Zufügen von  $\text{SO}_2$  sofort entfärbt wird. Kalichloratlösung ist bekanntlich in der Kälte ohne alle Wirkung auf die verdünnte Indigolösung, selbst dann, wenn die erwähnte Salzlösung etwas freie Schwefelsäure enthält, fügt man aber zu chlorathaltigem und durch Indigotinctur stark gebläuetem Wasser einige Tropfen  $\text{SO}_2$ , so verschwindet die Färbung des Gemisches augenblicklich und ist der Farbstoff zerstört.

Einige andere augenfälligen Beweise von dem Einflusse, den  $\text{SO}_2$  auf die Thätigkeit chemisch gebundenen Sauerstoffes ausübt, sind folgende Thatsachen. Sehr stark verdünnte Chromsäure färbt die Guajaktinctur entweder gar nicht mehr oder doch nur höchst langsam blau, unter dem Einflusse von  $\text{SO}_2$  jedoch augenblicklich. Eben so verhält sich das gelöste Kalibichromat. Um sich hievon zu überzeugen, vermische man einige Tropfen besagter Lösungen mit frischer Guajaktinctur und nähere die geöffnete Mündung einer  $\text{SO}_2$ -haltigen Flasche auf einige Augenblicke dem Gefäss, worin sich jenes Gemisch befindet. Indem letzteres bewegt wird, tritt in dasselbe schon genug gasförmige  $\text{SO}_2$ , um die

Flüssigkeit auf das Tiefste zu bläuen, welche Färbung jedoch in Folge einer weitem Einwirkung von  $\text{SO}_2$  rasch verschwindet. Unter den erwähnten Umständen lässt sich die Guajaktinctur auch mittelst des frisch bereiteten Erzeugnisses der langsamen Verbrennung des Aethers oder verdünnter Kalichloratlösung bläuen.

Aus den voranstehenden Thatsachen ergibt sich, dass  $\text{SO}_2$  das Vermögen besitzt, schon bei gewöhnlicher Temperatur zur raschen oxidirenden Thätigkeit eine Reihe sauerstoffhaltiger Materien anzuregen, welche unter sonst gleichen Umständen für sich allein entweder gar keine oder nur langsame Oxidationswirkungen hervorbrächten, und dass es mehr als einen Fall gibt, wo  $\text{SO}_2$  gerade so wirkt, wie das Platin, die Blutkörperchen u. s. w.

### Ueber eine eigenthümliche Bildungsweise der salpetrichen Säure.

Von C. F. SCHÖNBEIN.

(Den 26. Nov. 1856.)

Bei gewöhnlicher Temperatur verhält sich bekanntlich der Sauerstoff, so wie er in der atmosphärischen Luft enthalten ist oder in den Laboratorien dargestellt wird, völlig gleichgültig gegen das gasförmige, wie gegen das wässerige Ammoniak, während nach meinen frühern Versuchen der ozonisirte Sauerstoff die beiden Bestandtheile des Ammoniakes: den Wasserstoff zu Wasser, den Stickstoff zu Salpetersäure oxidirt, woher es kommt, dass  $\overset{\text{O}}{\text{O}}$  mit  $\text{NH}_3$  salpetersaures Ammoniak erzeugt.

Die Thatsache, dass der unter dem Berührungseinflusse des Platins stehende Sauerstoff schon bei gewöhnlicher Tem-

peratur eine Reihe von Oxidationswirkungen hervorbringt, welche er für sich allein unter sonst gleichen Umständen nicht zu verursachen im Stande ist, liess mich vermuthen, dass unter Mitwirkung dieses Metalles auch der gewöhnliche Sauerstoff schon in der Kälte die Elemente des Ammoniak oxidiren könnte, und nachstehende Angaben werden zeigen, dass dem so ist.

Bringt man mit wässrigem Ammoniak benetzten Platinmohr in Sauerstoffgas oder atmosphärische Luft und zieht man, nachdem diese Substanzen einige Zeit mit einander in Berührung gestanden, besagtes Metallpulver mittelst destillirten Wassers aus, so findet sich in dieser Flüssigkeit Ammoniaknitrit vor, wie schon daraus erhellt, dass dieselbe bei Zusatz verdünnter Schwefelsäure, Phosphorsäure u. s. w. den jodkaliumhaltigen Stärkekleister auf das Tiefste bläut. Im Vorbeigehen will ich bemerken, dass es nach meinen Erfahrungen auf die Nitrite kein empfindlicheres Reagens gibt, als den verdünnten Stärkekleister mit einigem Jodkalium versetzt, welches Salz jedoch aus leicht einsehbarem Grunde durchaus frei von Jodat sein muss. Enthält die zu prüfende Flüssigkeit auch nur verschwindend kleine Mengen von Ammoniak-, Kali-, Natronnitrit u. s. w., so wird dieselbe bei Zusatz verdünnter Schwefelsäure das jodkaliumhaltige Kleisterwasser augenblicklich auf das Stärkste bläuen, welche Reaction die Nitrate nicht hervorbringen. Beifügen will ich noch, dass die schwach angesäuerte Lösung des Ammoniaknitrites u. s. w. auch die Guajakinctur sofort bläuet, welche Wirkung die gleich beumständeten Nitratlösungen ebenfalls nicht verursachen.

Dichtes Platin wirkt bei gewöhnlicher Temperatur nicht merklich auf Sauerstoff und Ammoniak ein, unter der Mithilfe der Wärme erhält man jedoch mittelst Platindrahtes augenblicklich merkliche Mengen Ammoniaknitrites, und zwar in folgender Weise. Führt man das eine zur Spirale

aufgewundene und erhitzte Ende eines etwas dicken Platindrahtes in eine gewöhnlichen Sauerstoff haltende Flasche ein, welche vorher mit starkem Salmiakgeist ausgespült worden, und hält man über die Spirale einen mit angesäuertem jodkaliumhaltigen Kleister behafteten Papierstreifen, so wird sich letzterer augenblicklich tief bläuen in Folge des unter diesen Umständen sich bildenden Ammoniaknitrites. In dem Gefässe selbst sieht man bald während der Anwesenheit des erhitzten Platindrahtes dicke weissliche Nebel erscheinen, welche von salpetrichtsauerm Ammoniak herrühren; denn lässt man dieselben von destillirtem Wasser aufnehmen, so bläut dieses den angesäuerten Stärkekleister auf das Tiefste, selbst wenn man die erhitzte Spirale nur wenige Augenblicke in dem ammoniakhaltigen Sauerstoffgas hat verweilen lassen. Durch wiederholtes Einführen der erhitzten Spirale in ein etwas grösseres sauerstoffhaltiges Gefäss, dessen Boden mit starkem Salmiakgeist bedeckt ist, lässt sich bald so viel Nitrit erzeugen, dass man damit alle die übrigen diesem Salze zukommenden Reactionen hervorbringen kann. Anstatt des reinen Sauerstoffgases lässt sich auch atmosphärische Luft anwenden.

Was die Temperatur betrifft, bei welcher der Platindraht die Nitritbildung einleitet, so liegt sie noch unter der Rothgluth, wie daraus erhellt, dass eine erhitzte Spirale, welche selbst in völliger Dunkelheit kein Glühen mehr zeigt, immer noch die Nitriterzeugung zu veranlassen im Stande ist. Ich will hier nicht unbemerkt lassen, dass auch Eisen- und Kupferdrähte die besagte Wirkung hervorbringen, zu welchem Behufe sie jedoch bis zum stärksten Glühen erhitzt sein müssen.

Merkwürdiger Weise vermag auch das Kupfer ähnlich dem Platinmohr den Sauerstoff zu bestimmen, schon bei gewöhnlicher Temperatur mit Ammoniak Nitrit zu erzeugen,



worüber nachstehende Angaben keinen Zweifel übrig lassen. Befeuchtet man mit starker Ammoniaklösung in einer sauerstoff- oder lufthaltigen Flasche 50 Gramme fein zertheilten Kupfers, so wie man dasselbe bei der Reduction des Kupferoxides mittelst Wasserstoffes erhält, so erwärmt sich bald das Metallpulver und sieht man in dem Gefäss weissliche Nebel erscheinen, welche wieder nichts Anderes als Ammoniaknitrit sind, wie man sich hievon leicht durch folgende Mittel überzeugen kann. Führt man in das mit solchen Nebeln erfüllte Gefäss einen mit verdünnter Schwefelsäure angesäuerten Jodkaliumkleister behafteten Papierstreifen ein, so färbt sich dieser rasch blau; hält man das gleiche Gefäss nur kurze Zeit bedeckt mit einer feuchten Glasplatte, so wird deren nach Innen gerichtete Seite darauf gegossenes angesäuertes jodkaliumhaltiges Kleisterwasser bläuen, oder hängt man mit Wasser benetzte Streifen von Filtrirpapier in dem Reactionsgefäss auf, auch nachdem die vorhin erwähnten Nebel verschwunden sind und das Kupferpulver abgekühlt ist, so beladen sie sich bald mit so viel Ammoniaknitrit, dass ihr wässriger Auszug den angesäuerten jodkaliumhaltigen Stärkekleister augenblicklich auf das Tiefste bläut.

Wird in einer mit Sauerstoffgas gefüllten Flasche fein zertheiltes Kupfer mit wässrigem Ammoniak übergossen und das Gefäss luftdicht verschlossen, so findet beim Schütteln eine Gasverschluckung statt, wie man daraus ersieht, dass beim Oeffnen der Flasche unter Wasser in dieselbe die Flüssigkeit einströmt und damit das Gefäss entweder nur theilweise oder gänzlich gefüllt wird, je nachdem dessen Inhalt kürzere oder längere Zeit geschüttelt worden und die Menge des angewendeten Kupferpulvers kleiner oder grösser gewesen. Wendet man anstatt reinen Sauerstoffes atmosphärische Luft an, so wird der Sauerstoff derselben natürlich ebenfalls verschluckt, und zwar so rasch, dass

ein mässig grosses Luftvolumen im Laufe weniger Minuten seines Sauerstoffgehaltes vollständig beraubt werden kann. Bringt man z. B. in eine graduirte mit atmosphärischer Luft gefüllte Röhre von 42 Cubiczoll Inhalt fünf Gramme Kupferpulvers und so viel einer schwachen Ammoniaklösung, dass noch 35 □" Luft in der Röhre vorhanden sind, so braucht man den Inhalt des luftdicht verschlossenen Gefässes nur wenige Minuten lang lebhaft zu schütteln, damit beim Oeffnen der Röhre unter Wasser 7 □" dieser Flüssigkeit eintreten. Bei Anwendung gehörig grosser Mengen Kupferpulvers und lebhaftem Schütteln habe ich selbst einem Cubicfuss Luft in wenigen Minuten allen Sauerstoff entzogen. Wie sich von selbst versteht, erlöschen brennende Körper augenblicklich im Rest der so behandelten Luft, der nichts Anderes als Stickgas ist.

Der so grossen Raschheit wegen, mit welcher unter den erwähnten Umständen der Sauerstoff vom Kupfer und Ammoniak aufgenommen wird, könnten diese Substanzen als Mittel zur Darstellung grösserer Mengen von Stickstoff aus atmosphärischer Luft, wie auch zu eudiometrischen Zwecken dienen.

Was die lasurblaue Flüssigkeit betrifft, welche man unter diesen Umständen erhält, so ist sie keineswegs nur eine Kupferoxidammoniaklösung, sondern enthält auch noch salpetrichtsaures Ammoniak, wie die nachstehenden Angaben darthun werden. Wird besagter Flüssigkeit etwas Natronlösung zugefügt und lässt man das Gemisch einige Zeit sieden, so scheidet sich schwarzes Kupferoxid aus und wird beim Filtriren eine etwas gelblich gefärbte Flüssigkeit erhalten, welche bei Zusatz von verdünnter Schwefelsäure den Jodkaliumkleister auf das Tiefste bläut. Bis zur Trockniss eingedampft, lässt sie einen gelblich-weissen noch alkalisch reagirenden Rückstand, welcher mit Kohle vermengt und erhitzt verpufft, mit Schwefelsäure übergossen

Dämpfe von Untersalpetersäure und Stickoxidgas entwickelt, die mit Schwefelsäure angesäuerte Eisenvitriollösung braun färbt und die mit der gleichen Säure versetzte Indigolösung rasch zerstört. Natürlich bläut eine wässrige und mit verdünnter Schwefelsäure versetzte Auflösung des besagten Rückstandes den Jodkaliumstärkekleister, wie auch die Guajaktinctur. Diese Thatsachen berechtigen zu der Annahme, dass die beim Schütteln des Kupferpulvers mit wässrigem Ammoniak und Sauerstoff entstehende lasurblaue Flüssigkeit neben Kupferoxid auch noch salpetrichtersaures Ammoniak enthält, welches Salz bei Zusatz von Natron zersetzt wird unter Bildung von Natronnitrit. Der erwähnte gelbe Rückstand besteht dem grössern Theile nach aus letzterem Salz, dem freies und kohlen-saures Natron nebst einer Spur von Kupferoxid beigemischt ist. Schliesslich bemerke ich noch, dass Herr Hofrath Wöhler mir diesen Sommer eine Notiz mittheilte, welcher gemäss einer seiner Schüler mittelst Schwefelsäure aus der blauen Flüssigkeit, welche er beim Aussetzen von Kupferspänen und wässrigem Ammoniak an die Luft erhielt, rothbraune Dämpfe entwickelt, die Sache aber nicht weiter verfolgt habe.

### **Ueber die Verbindbarkeit metallischer Superoxide mit Säuren.**

VON C. F. SCHÖNBEIN.

(Den 11. Febr. 1857.)

Bei meinen Untersuchungen über die verschiedenen Zustände des chemisch gebundenen Sauerstoffes habe ich mich vielfach mit den metallischen Superoxiden beschäftigt und eine Reihe von Thatsachen ermittelt, deren nähere Kenntniss für die Chemiker nicht ohne Interesse sein dürfte.

Essigsäures Bleisuperoxid. Schüttelt man in der Kälte concentrirte Essigsäure mit einer hinreichenden Menge fein geschlemmter Mennige etwa 15 Minuten zusammen und filtrirt man dann das Gemeng ab, so wird, ohne dass sich Bleisuperoxid ausgeschieden, eine klare Flüssigkeit erhalten, welche gegen 9 % Mennige gelöst enthält. Aus dieser anfänglich süßlichsauer, hintennach eigenthümlich stechend schmeckenden Lösung tritt allmählig braunes Superoxid aus, und zwar um so früher und reichlicher, je stärker die Essigsäure mit Mennige beladen worden. Aber auch eine und eben dieselbe Lösung zerfällt langsamer oder rascher in sich ausscheidendes Superoxid und gelöst bleibendes Bleiacetat, je nach der obwaltenden Temperatur: in der Kälte ungleich langsamer als bei erhöhter Temperatur, in der Siedhitze sehr rasch, während bei etwa  $18^{\circ}$  unter Null die Verbindung beständig ist. Verdünnung mit Wasser wirkt wie Wärme.

Lässt man unter lebhaftem Umrühren in eine frisch bereitete Mennigelösung so lange verdünnte Schwefelsäure tröpfeln, bis eine abfiltrirte Probe weder mit dieser Säure noch mit Mennigelösung sich mehr trübt, und trennt man hierauf durch Filtration das entstandene Bleisulfat ab, so wird eine farblose Flüssigkeit erhalten, die nichts anderes als in Essigsäure gelöstes Bleisuperoxid ist, und aus welcher letzteres mit Kali, Ammoniak u. s. w. sich fällen lässt. Aber auch das reine gelöste essigsäure Bleisuperoxid zeigt keine Beständigkeit, indem sich aus demselben auch bei gewöhnlicher Temperatur Superoxid abtrennt; bis jedoch alles  $PbO_2$  unter diesen Umständen ausgeschieden ist, können Tage vergehen, während bei der Siedhitze die Zersetzung sehr rasch erfolgt und bei  $18^{\circ}$  unter Null gar nicht eintritt. Ich bemerke hier, dass wie die Wärme und das Wasser, auch die Anwesenheit von freier Schwefelsäure oder Salpetersäure in unserer Lösung ein rasches Zerfallen des es-

sigsauren Bleisuperoxides verursacht, wogegen die Gegenwart von Phosphorsäure das Austreten des braunen Bleioxides verhindert. (Siehe weiter unten.)

Da das Bleisuperoxid in Essigsäure sich nicht auflöst, von dieser Säure aber die Mennige ziemlich reichlich aufgenommen wird, so könnte es scheinen, als ob das rothe Bleioxid als solches mit der Essigsäure eine lösliche Verbindung einginge. Folgende Gründe sprechen jedoch gegen eine solche Annahme und machen es gewiss, dass die Mennigelösung ein Gemeng von essigsauerm Bleioxid und essigsauerm Bleisuperoxid ist. Wäre in besagter Lösung die Mennige noch als solche vorhanden, so müsste aus jener durch Kali u. s. w. auch wieder Mennige gefällt werden können. Nun wird allerdings aus der Mennigelösung durch Kali u. s. w. eine gelbrothe Materie niedergeschlagen, welche sich jedoch durchaus wie ein Gemeng von Bleioxid und Superoxid verhält. Die Mennige für sich allein bläut nämlich weder die Guajakinctur noch den jodkaliumhaltigen Stärkekleister, während diess das freie Bleisuperoxid oder auch ein inniges Gemeng desselben mit Oxid wohl thut. Der in erwähnter Weise aus der Mennigelösung erhaltene Niederschlag bläut aber die Guajakinctur und den Jodkaliumkleister, woraus erhellt, dass in der gelbrothen Materie Oxid und Superoxid nicht wie in der Mennige chemisch verbunden, sondern nur gemengt sind. Zu erwähnen ist hier auch noch, dass besagtes Oxidgemeng in kalter concentrirter Essigsäure vollständig löslich ist und damit eine Flüssigkeit liefert, wieder völlig gleich der Mennigelösung. Die Thatsache, dass mittelst Schwefelsäure die Mennigelösung von ihrem Oxidgehalt gänzlich sich befreien lässt, so dass die rückständige Flüssigkeit nur noch essigsaueres Bleisuperoxid enthält, zeigt deutlich, dass die Löslichkeit des letztern in Essigsäure nicht durch das mit ihm vergesellschaftete Bleioxid bedingt wird. Hiezu kommt noch die

weitere Thatsache, dass aus der Mennigelösung das Bleisuperoxid wie aus der reinen essigsauren Superoxidlösung freiwillig sich abtrennt.

Aus den angeführten Thatsachen darf man daher wohl schliessen, dass beim Auflösen der Mennige in Essigsäure die in ersterer Substanz chemisch mit einander verbundenen Oxide sich trennen und in der entstandenen Lösung essigsaures Bleioxid und essigsaures Bleisuperoxid neben einander vorhanden sind.

Warum sich das gewöhnliche Bleisuperoxid in Essigsäure nicht auflöst, während das mit Bleioxid in der Mennige verbundene gleiche Superoxid diess thut und warum das einmal mit Essigsäure vergesellschaftete Superoxid allmählig von ihr wieder sich abtrennt, sind Fragen, welche ich nicht beantworten kann. Nur das geht aus den vorliegenden Thatsachen hervor, dass das Bleisuperoxid in zwei Zuständen existiren kann: in einem Zustande, in welchem es mit Essigsäure verbindbar ist, und in einem andern, in welchem es eine solche Verbindung nicht eingehen kann. Ein ähnliches verschiedenartiges Verhalten zeigen auch noch andere Oxide, wie z. B. Zinnoxid, welches je nach seiner Darstellungsweise in Salpetersäure entweder löslich oder das Gegentheil ist.

Bei weitem das Interessanteste an der Mennigelösung und dem essigsauren Bleisuperoxid ist jedoch das oxidirende Vermögen dieser Flüssigkeiten, welches demjenigen des freien ozonisirten Sauerstoffes gleich kommt, wie aus nachstehenden Angaben erhellen wird.

Die Indigotinctur wird von beiden Flüssigkeiten schon in der Kälte eben so rasch wie durch ozonisirten Sauerstoff, Chlor oder ein unterchlorichtsaures Salz zerstört, wie auch durch dieselben die Guajakinctur auf das Tiefste gebläut wird. Die oxidirbarern Metalle entziehen ebenfalls schon in der Kälte den besagten Lösungen den activen

Sauerstoff ziemlich rasch und berauben die letztern deshalb auch ihres Vermögens, die Indigolösung zu zerstören oder die Guajaktinctur zu bläuen. Schüttelt man z. B. fein zertheiltes Zink, Eisen, Blei, Kupfer u. s. w. nur kurze Zeit mit Mennigelösung oder reinem essigsäurem Bleisuperoxid, so entstehen die Acetate dieser Metalle unter Verlust der Bleichkraft besagter Lösungen. Auch Quecksilber wirkt auf die letztere noch ziemlich rasch desoxidirend ein unter Bildung von essigsäurem Quecksilberoxidul; ja selbst fein zertheiltes Silber thut diess noch, obgleich etwas langsamer als das letztgenannte Metall.

Schweflichte Säure fällt aus beiden Lösungen sofort Bleisulfat, woraus erhellt, dass  $\text{SO}_2$  augenblicklich zu Schwefelsäure sich oxidirt. Arsenigte Säure zerstört sofort das oxidirende Vermögen unserer Lösungen unter Bildung von Arsensäure. Schwefelblei wird durch beide Flüssigkeiten zu Bleisulfat oxidirt, was sich am bequemsten dadurch zeigen lässt, dass man in dieselben einen von Schwefelblei gebräunten Papierstreifen eintaucht, unter welchen Umständen das gefärbte Papier beinahe augenblicklich gebleicht wird. Beide Lösungen zersetzen das Jodkalium unter Bildung von Jodblei und Ausscheidung freien Jodes, welchem letztern Umstände es beizumessen ist, dass unsere Flüssigkeiten den Jodkaliumkleister augenblicklich auf das Tiefste bläuen.

Fügt man zu dem so gebläueten Kleister eine hinreichende Menge von essigsaurer Mennige oder essigsäurem Bleisuperoxid, so verschwindet die Färbung, um bei Zusatz von einiger schweflichten Säure wieder zum Vorschein zu kommen, woraus zu erhellen scheint, dass die erwähnten Lösungen das anfänglich von ihnen ausgeschiedene Jod selbst in der Kälte zu Jodsäure zu oxidiren vermögen.

Voranstehende Angaben genügen zu zeigen, dass das in Essigsäure gelöste Bleisuperoxid schon bei gewöhnlicher

Temperatur gegen viele unorganische oxidirbare Materien als ein kräftig oxidirendes Agens sich verhält und dem freien ozonisirten Sauerstoff durchaus analog wirkt; es gibt aber auch organische Substanzen, welche dem in Essigsäure gelösten Bleisuperoxid schon bei gewöhnlicher Temperatur sein  $O$  rasch entziehen, in welcher Beziehung das Terpen-  
 tinöl und das in Wasser gelöste Eiweiss als besonders ausgezeichnet hervorzuhellen sind. Vermischt man in gehöriger Menge die genannten Substanzen mit Bleisuperoxidlösung, so verliert diese sofort ihre Fähigkeit, Jodkaliumkleister und Guajakinctur zu bläuen, oder irgend eine der oben erwähnten Oxidationswirkungen hervorzubringen, was zeigt, dass der im Superoxid enthaltene active Sauerstoff sich auf das Terpen-  
 tinöl oder Eiweiss wirkt, in diesen Materien un-  
 streitig mancherlei Oxidationswirkungen hervorbringend, welche ich jedoch noch nicht näher untersucht habe.

Essigsäures Mangansuperoxid. So wenig als das Bleisuperoxid löst sich auch das Mangansuperoxid in Essigsäure auf, unter gegebenen Umständen können jedoch die beiden letztgenannten Substanzen ebenfalls eine chemische Verbindung mit einander eingehen. Fügt man zu einer frisch bereiteten Mennigelösung so viel gelöstes Mangan-  
 oxidulsulfat, dass kein Niederschlag von schwefelsaurem Blei mehr erfolgt, und trennt man letzteres durch Filtriren vom Uebrigen ab, so wird eine tief rothbraune Flüssigkeit erhalten, welche neben essigsäurem Manganoxidul essig-  
 säures Mangansuperoxid enthält, welchem letztern die Flüssigkeit ihre tiefe Färbung verdankt. Setzt man zu der reinen essigsäuren Bleisuperoxidlösung gelöstes schwefelsäures Manganoxidul, so bildet sich Bleisulfat und essigsäures Man-  
 gansuperoxid, woraus erhellt, dass das zweite Sauerstoff-  
 equivalent des gelösten Bleisuperoxides unter den erwähnten Umständen auf das Oxidul des Mangansulfates übertragen



wird, um Mangansuperoxid zu bilden, welches sich mit Essigsäure verbindet, während das entstandene Bleioxid mit der Schwefelsäure unseres Sulfates zusammen tritt.

Die so erhaltene Lösung von essigsaurem Mangansuperoxid ist bei gewöhnlicher Temperatur ungleich beständiger, als das essigsaure Bleisuperoxid, bis zu ihrem Siedpunkt erhitzt, trübt sie sich jedoch ebenfalls in Folge des sich ausscheidenden Mangansuperoxides. In der Kälte lässt sie letzteres langsam fallen, so dass Wochen vergehen, bis alles Superoxid ausgeschieden ist. Es bedarf kaum der Erwähnung, dass sowohl das in der Siedhitze, als das bei gewöhnlicher Temperatur ausgeschiedene Mangansuperoxid in Essigsäure nicht mehr löslich ist.

Wie die essigsaure Bleisuperoxidlösung bewirkt auch diejenige des Mangansuperoxides schon in der Kälte die Zerstörung der Indigotinctur, ebenso die augenblickliche Bläuung des Jodkaliumkleisters und der Guajaktinctur. Die oxidirbarern Metalle, das Quecksilber und das Silber noch eingeschlossen, im fein zertheilten Zustande mit der essigsauren Mangansuperoxidlösung geschüttelt, entfärben letztere, indem sie dem gelösten Superoxide seinen activen Sauerstoff entziehen und in Acetate verwandelt werden. Durch schweflichte Säure wird die Färbung unserer Lösung augenblicklich zerstört unter Bildung von Mangansulfat.

Wenn auch gemäss den gemachten Angaben das oxidirende Vermögen des in Essigsäure gelösten Mangansuperoxides demjenigen des essigsauren Bleisuperoxides ähnlich ist, so lässt sich doch sagen, dass das letztere rascher und energischer als das erste oxidirt.

**Phosphorsaures Bleisuperoxid.** Aehnlich der Essigsäure verhält sich die Phosphorsäure gegen das gewöhnliche freie und das in der Mennige an basisches Oxid gebundene Bleisuperoxid; ersteres löst sie nicht, letzteres aber ziemlich reichlich auf. Schüttelt man in der Kälte mässig

concentrirte Phosphorsäure nur kurze Zeit mit Mennige zusammen und filtrirt dann ab, so wird eine farblose Flüssigkeit erhalten, welche die Indigolösung zerstört, den Jodkaliumkleister augenblicklich auf das Tiefste bläut, wie überhaupt die oxidirenden Wirkungen des essigsäuren Blei- und Mangansuperoxides hervorbringt. Ausser dem Bleisuperoxid enthält jedoch die besagte Lösung auch noch Bleioxid, welches mittelst Schwefelsäure sich ausfällen lässt. Noch rascher nimmt die Phosphorsäure das Superoxid aus der Mennige auf, wenn jene mit etwas Schwefelsäure versetzt ist, weil letztere mit dem basischen Oxid zu Sulfat sich verbindet. Wendet man beide Säuren im rechten Verhältniss an, so wird eine Lösung erhalten, die nur Bleisuperoxid und kein Oxid enthält. Auch die mit Salpetersäure oder Essigsäure versetzte Phosphorsäure nimmt das Superoxid der Mennige rascher auf, als diess die reine Säure thut.

So weit meine Erfahrungen bis jetzt gehen, ist die phosphorsaure Bleisuperoxidlösung bei gewöhnlicher Temperatur von noch grösserer Beständigkeit, als das essigsäure Mangansuperoxid. In der Siedhitze wird jedoch das Superoxid unter Sauerstoffverlust in basisches Oxid verwandelt, welches in der Phosphorsäure gelöst bleibt, woher es kommt, dass die Superoxidlösung, nachdem sie nur kurze Zeit im Sieden erhalten worden, ihre Fähigkeit Indigotinctur zu zerstören, Jodkaliumkleister zu bläuen u. s. w. verloren hat. Selbst in der Kälte verliert, obwohl sehr langsam, die phosphorsaure Bleisuperoxidlösung ihre oxidirenden Eigenschaften, ohne dass sich Superoxid ausschiede, woraus erhellt, dass  $PbO_2$  allmählig in  $PbO$  übergeführt wird.

Weiter oben ist bemerkt worden, dass die Anwesenheit von Phosphorsäure in der essigsäuren Bleisuperoxidlösung das Austreten von  $PbO_2$  verhindere. Diese Thatsache wird aus der erwähnten grössern Beständigkeit des phosphor-

sauren Bleisuperoxides begreiflich, welches entsteht, wenn  $\text{PbO}_5$  zu der Lösung des essigsauren Bleisuperoxides gefügt wird.

**Arsensaures Bleisuperoxid.** Auch diese Säure vermag einiges  $\text{PbO}_2$  aus der Mennige aufzunehmen; denn schüttelt man eine Lösung der erstern mit dem rothen Oxide zusammen, so bläut die filtrirte farblose Flüssigkeit den Jodkaliumkleister und die Guajaklösung, wie sie auch die Indigotinctur zerstört. Es sind jedoch diese Reactionen weniger stark, als die durch die oben erwähnten Lösungen von  $\text{PbO}_2$  hervorgebrachten, und werden nach kurzem Stehen der Flüssigkeit nicht mehr erhalten, weil das Bleisuperoxid sich bald in basisches Oxid verwandelt.

**Weinsaures Bleisuperoxid.** Eine Lösung von Weinsäure mit Mennige geschüttelt und hierauf filtrirt, enthält merkliche Mengen von  $\text{PbO}_2$ , wie daraus erhellt, dass sie ebenfalls Jodkaliumkleister stark bläut u. s. w.; nach kurzer Zeit hat sie jedoch dieses Vermögen eingebüsst, weil das zweite Sauerstoffequivalent von  $\text{PbO}_2$  oxidirend auf die Weinsäure einwirkt, in Folge dessen sich weinsaures Bleioxid ausscheidet.

**Salpetersaures Silbersuperoxid.** Bis jetzt lässt sich das reine  $\text{AgO}_2$  nur mittelst  $\overset{0}{\text{O}}$  und Ag darstellen, denn das auf electrolytischem Wege gewonnene enthält bekanntlich immer noch etwas Salpeter- oder Schwefelsäure. Nach meinen Erfahrungen löst sich, wie letzteres, auch das reine Superoxid als solches in Salpetersäure auf, derselben schon in sehr kleiner Menge eine tiefbraune Färbung verleihend. Verdünnt man eine mit Superoxid reich beladene Salpetersäure stark mit Wasser, so scheidet sich daraus ein grosser Theil von  $\text{AgO}_2$  als schwarzes Pulver wieder aus. In der Kälte hält sich das gelöste Silbersuperoxid lange unzersetzt, wie man am Dunkelbleiben desselben bemerkt; bei

erhöhter Temperatur setzt es sich rasch in Silbernitrat und frei werdenden Sauerstoff um.

Aus den voranstehenden Angaben erhellt, dass die Superoxide des Bleies, Manganes und Silbers fähig sind, als solche selbst mit kräftigen Säuren sich zu vergesellschaften, und in diesem Verbindungszustande ein grosses oxidirendes Vermögen besitzen. Es ist desshalb zu vermuthen, dass es auch noch andere Superoxide und Säuren gebe, welche unter geeigneten Umständen sich wie die Essigsäure mit Bleisuperoxid mit einander verbinden lassen. Ob solche Verbindungen nach stöchiometrischen Verhältnissen gebildet sind und im festen Zustande existiren können, müssen künftige Untersuchungen zeigen.

### **Ueber Mennigebildung auf nassem Wege.**

Von C. F. SCHENBEIN.

(Den 29. April 1857.)

Die unlängst von mir ermittelte Thatsache, dass unter dem Berührungseinflusse des Platins und des Kupfers der gewöhnliche Sauerstoff bestimmt wird, schon in der Kälte die Elemente des Ammoniakes zu oxidiren und das Nitrit dieser Basis zu bilden, veranlasste mich zu untersuchen, ob auch das Blei einen gleichen Einfluss ausübe, und ich will bemerken, dass das von mir angewendete Metall mittelst Zinkstäbchen aus Bleizuckerlösung abgeschieden und durch Waschen mit Wasser sorgfältigst von den anhaftenden Salzen befreit wurde.

Solches Blei in einen lufthaltigen Kolben gebracht und mit wässrigem Ammoniak übergossen, wurde durch Schütteln an den Wandungen des Gefässes so vertheilt, dass das Metall hier anhaftend nicht vom Salmiakgeist bedeckt und

der unmittelbaren Einwirkung des mit Ammoniakgas geschwängerten atmosphärischen Sauerstoffes ausgesetzt war. Unter diesen Umständen sieht man schon nach wenigen Stunden das Bleipulver angegriffen und da und dort eine röthlich-gelbe Materie gebildet, deren Menge im Laufe einiger Tage (falls man während dieser Zeit dem Blei durch Schütteln zuweilen eine neue Oberfläche gibt und die Luft des Gefässes erneuert) schon so viel beträgt, dass die chemische Natur derselben ermittelt werden kann. Es ist bemerkenswerth, dass in verschiedenen Gefässen unter scheinbar gleichen Umständen ein verschieden stark gefärbtes Oxidationsproduct erhalten wird, von nahezu weiss bis zu ziemlich starker roth-gelber Färbung. Wie es scheint, wird diese Verschiedenheit hauptsächlich bedingt durch den Grad der Vertheilung des angewendeten Bleies: je feiner zertheilt das Metall, je weniger gefärbt das Oxidationsproduct, und es scheint, dass ein mittlerer Grad von Zertheilung der Bildung der roth-gelben Substanz am günstigsten sei. Hat sich eine merkliche Menge Metalles oxidirt, so schlemmt man die roth-gelbe Materie von dem noch vorhandenen metallischen Blei ab und behandelt dieselbe mit verdünnter von  $\text{NO}_4$  völlig freier Salpetersäure, wobei sich einige Kohlensäure entbindet unter Ausscheidung von Bleisuperoxid und Bildung von Bleinitrat. Hieraus erhellt, dass die gefärbte Materie Mennige und kohlen-saures Bleioxid enthält, und dass es Mennige und nicht freies  $\text{PbO}_2$  sei, welche besagte Materie färbt, geht daraus hervor, dass dieselbe für sich allein weder die Guajaktinctur noch den Jodkaliumstärkekleister bläut, während, wie schon bemerkt, das freie  $\text{PbO}_2$  diese Reactionen verursacht. In einer frühern Mittheilung ist gezeigt worden, dass die Lösung der Mennige in Essigsäure eine kräftigst oxidirende Flüssigkeit sei, z. B. Jodkaliumkleister augenblicklich schwarzblau färbe u. s. w.,

und ganz so verhält sich auch die Lösung unserer rothgelben Substanz in Essigsäure.

Aus den angeführten Thatsachen erhellt somit, dass der atmosphärische Sauerstoff unter dem Einflusse des Ammoniakes schon bei gewöhnlicher Temperatur das Blei zu Mennige zu oxidiren vermag, zu gleicher Zeit aber auch ein Theil des Metalles erst in Oxidhydrat und dann (durch die atmosphärische Kohlensäure) in Carbonat verwandelt wird, je nach Umständen in vorwaltender oder zurücktretender Menge. Es lässt sich daher vermuthen, dass unter geeigneten Bedingungen sich nichts anderes als Mennige bilde, und einige Male bin ich diesem Ziele sehr nahe gekommen, wie die vorliegenden Proben zeigen. Warum die Anwesenheit von Ammoniak die Bildung von Mennige veranlasst, weiss ich nicht zu sagen, bemerken aber muss ich noch, dass in wässrigem Ammoniak, wie lange es auch mit metallischem Blei und atmosphärischer Luft in Berührung gestanden haben mag, keine Spur von Nitrat oder Nitrit sich entdecken lässt.

Ueber den riechenden Flussspath von Weserdorf in Bayern Schon 1843 machte Schafhäütl auf einen bei Weserdorf im Granit brechenden dunkelblauen Flussspath aufmerksam, welcher die sonderbare Eigenschaft besitzt, beim Reiben einen ziemlich starken Geruch nach Chlor zu entwickeln, und schloss aus seiner mit diesem Mineral vorgenommenen Untersuchung, dass es Spuren von Kalkchlorit enthalte. Da das Vorkommen eines solchen Salzes unter den erwähnten Umständen merkwürdig genug wäre, aber seiner Einzigkeit halber zweifelhaft erscheinen könnte, so habe ich mich, neulich durch die Güte der Herren von Kobell und Buchner in den Besitz einer kleinen Menge solchen Flussspathes gesetzt, veranlasst gefunden, mit demselben einige Versuche anzustellen, welche zu folgenden Ergebnissen geführt haben:

1. Die von Herrn Schafhüttl gemachten Angaben über den durch Reiben aus besagtem Flussspath entwickelten Geruch kann ich vollkommen bestätigen. Derselbe ist ganz gleich demjenigen, welcher sich aus dem an der Luft liegenden Chlorkalk entwickelt. Das ungeriebene Mineral zeigt keinen Geruch, ein solcher tritt aber sofort ziemlich stark auf, wenn ein etwas grösseres Stück Flussspathes in einer Agatschaale zerrieben wird, und zwar ist der Geruch beim Beginn dieser Operation ungleich stärker, als bald nachher. Je länger man das Mineral reibt, um so schwächer wird auch der Geruch, und nach einiger Zeit kann hievon selbst die feinste Nase nichts mehr wahrnehmen, wie lebhaft man auch reiben mag.
2. Durch Indigolösung ziemlich stark gebläuetes Wasser mit einer gehörigen Menge unseres Flussspathes zusammen gerieben, erscheint beim Abfiltriren vollständig entfärbt.
3. Zerreibt man unter verhältnissmässig wenig Wasser ein Stück des fraglichen Flussspathes möglichst fein, so zeigt die abfiltrirte Flüssigkeit das Vermögen, jodkaliumhaltiges Kleisterwasser merklich stark zu bläuen. Hält man unmittelbar über das in Zerreibung begriffene Mineral einen feuchten Streifen ozonoscopischen Papiers, so färbt sich derselbe bald blau; am bequemsten und raschesten erhält man diese Wirkung, wenn in einer Agatschaale über ein erbsengrosses Stück Flussspathes ein trockener Streifen besagten Reagenspapiers gelegt und das Mineral mittels eines Pistilles zerdrückt wird. Unter diesen Umständen färbt sich das Papier da, wo es mit dem zerdrückten Flussspath in Berührung kommt, bräunlich, und beim Benetzen mit Wasser schwarz-blau.
4. Frische (etwas harzarme.) Guajaktinctur mit dem

Mineral erst zusammen gerieben und dann abfiltrirt, erscheint merklich stark gebläuet.

5. Beim Erhitzen des Flussspathes in einem Probegläschen färbt sich ein in dasselbe gesteckter Streifen feuchten ozonoscopischen Papieres blau, und lässt man das Mineral nur kurze Zeit glühen, so hat es das Vermögen, irgend eine der vorhin erwähnten Wirkungen hervorzubringen.
6. Destillirtes Wasser, nachdem es einige Zeit mit dem Flussspath zusammen gerieben und dann vom Mineral abfiltrirt worden, wird sowohl durch Silberlösung als oxalsaures Ammoniak getrübt, welche Reactionen aber sehr schwach sind, selbst wenn verhältnissmässig viel Flussspath mit wenig Wasser behandelt worden.

Alle die angeführten Wirkungen des Weserdorfer Flusspathes bringt auch der unterchlorichtsaurer Kalk hervor: Zerstörung der Indigolösung, Bläuung des Jodkaliumkleisters u. s. w. Es erklären sich daher nach meinem Ermessen alle die Reactionen und Eigenthümlichkeiten des besagten Flusspathes vollkommen genügend durch die Annahme, dass dieses Mineral kleine Mengen Kalkhypochlorites enthalte. Dass dieses so leicht zersetzbare Salz in dem Weserdorfer Flussspath so lange sich erhalten konnte, muss nach meinem Dafürhalten dem Umstande beigemessen werden, dass es in dem krystallisirten Mineral so gut als hermetisch verschlossen liegt. Würde sich doch auch künstlich bereiteter Chlorkalk in einer zugeschmolzenen Glasröhre sicherlich Jahrtausende und für immer unzersetzt erhalten, falls derselbe nicht den Einfluss einer hohen Temperatur erführe. Durch das Zerreiben des Flusspathes wird das den Hypochlorit einschliessende Gefäss so zu sagen geöffnet und dieses Salz der Einwirkung der Reibungswärme und der kohlenensäurehaltigen atmosphärischen Luft ausgesetzt, in



Folge dessen aus ihm gerade so, wie aus gleich beumstän-  
detem und künstlich bereitetem Chlorkalk, Chlor entbunden  
wird. Unschwer erklärt sich auch die Thatsache, dass beim  
Beginne des Reibens der Chlorgeruch am stärksten aus dem  
Mineral sich entwickelt und jener nach und nach aufhört  
sich zu zeigen, aus der äusserst geringen Menge des vor-  
handenen Hypochlorites, welcher unter den erwähnten Um-  
ständen bald zersetzt sein muss.

So viel mir bekannt, steht das Vorkommen dieses Sal-  
zes im Weserdorfer Flussspath bis jetzt noch einzig da,  
und es wäre daher zu wünschen, dass auch der Flussspath  
anderer Fundorte auf dasselbe von den Mineralogen geprüft  
würde, was durch die oben angegebenen Mittel leicht ge-  
schehen kann.

Die Beantwortung der Frage, wie Kalkhypochlorit in  
den Weserdorfer Flussspath gekommen und jenes Salz sich  
ursprünglich gebildet, will ich Andern überlassen, nur so  
viel wage ich zu behaupten, dass der besagte Flussspath  
seit seinem Bestande keinem hohen Hitzgrad ausgesetzt  
gewesen ist, weil er sonst kein unterchlorichtsames Salz  
enthalten könnte. Und nehmen wir an, was zu thun wir  
kaum umhin können, dass das Gemeng von Fluorcalcium und  
Hypochlorit, wie es sich in unserem Flussspathe darstellt,  
schon beim Krystallisationsacte des Mineralen bestanden  
habe, so folgt hieraus, dass dasselbe unter gewöhnlichen  
Wärmeverhältnissen, höchst wahrscheinlich also auf nassem  
Wege gebildet worden sei.

---

### **Ueber das Verhalten des Bittermandelöles zum Sauerstoffe.**

Von C. F. SCHÖNBEIN.

(Den 8. Juli 1857.)

Die Beantwortung der Frage, ob der gewöhnliche Sauer-  
stoff als solcher mit irgend einer Materie chemisch verge-

sellschaftet werden könne, oder ob derselbe immer im ozonisirten Zustande sich befinden müsse, damit er mit andern Stoffen verbindbar sei, ist für die theoretische Chemie von nicht geringer Wichtigkeit.

Schon seit Jahren suche ich darzuthun, dass den Oxidationen, welche der atmosphärische Sauerstoff oder O überhaupt scheinbar als solcher (in so vielen Fällen selbst bei gewöhnlicher Temperatur) bewerkstelliget, die Ozonisation dieses Elementes als eine *Conditio sine qua non* derselben vorausgehe, und es ist von mir als einer der Hauptgründe für diese Annahme das Verhalten des Phosphors zum gewöhnlichen Sauerstoff geltend gemacht worden, von welchem letztern ich gezeigt habe, dass alle die Umstände, welche dessen Ozonisation verhindern, auch die langsame Verbrennung des Phosphors hemmen, und umgekehrt, dass Alles, was die Ozonisation von O begünstigt, auch die Oxidation des Phosphors befördert. (Man sehe unter Anderm in Liebig's Annalen meinen Aufsatz „Üeber die verschiedenen Zustände des Sauerstoffes“.)

Ich glaube ferner an einer Anzahl organischer Materialien, namentlich an den Camphenölen, nachgewiesen zu haben, dass sie ähnlich dem Phosphor sich verhalten, d. h. erst den gewöhnlichen Sauerstoff ozonisiren und dann von diesem  $\overset{0}{\text{O}}$  oxidirt werden.

Da aber die Zahl der Thatsachen sicherlich nicht genug gehäuft werden kann, aus welchen eine von den bisherigen Vorstellungen so stark abweichende Folgerung gezogen werden soll, es überdiess auch höchst wünschenswerth ist, dass derartige Thatsachen so augenfällig und unzweideutig als möglich seien, so geht schon längst mein Bemühen dahin, eine organische Materie aufzufinden, an welcher die Richtigkeit meiner Annahme in überzeugendster und anschaulichster Weise sich darthun lässt.

Und ich habe mich ganz geflissentlich nach einer solchen Substanz umgesehen, weil auf dem organischen Gebiete die scheinbar durch den atmosphärischen Sauerstoff schon bei gewöhnlicher Temperatur bewerkstelligten Oxidationen so recht eigentlich zu Hause sind, wie uns hievon die Verwesung und die thierische Respiration die grossartigsten Beispiele liefern.

Ich glaube nun die gesuchte Materie gefunden zu haben und erlaube mir, im Nachstehenden die Ergebnisse meiner Untersuchungen über das Verhalten der fraglichen Substanz zum gewöhnlichen Sauerstoff mitzutheilen.

Von dem Bittermandelöl, dessen chemische Natur uns Liebig und Möhler aufgeschlossen in einer der schönsten und interessantesten Arbeiten, mit welchen diese ausgezeichneten Chemiker die Wissenschaft bereichert haben, ist längst bekannt, dass es schon bei gewöhnlicher Temperatur Sauerstoff aus der Luft aufnimmt und dadurch zu Benzoessäurehydrat oxidirt wird.

Hat nun die Annahme Grund, dass O erst in  $\overset{O}{O}$  übergeführt sein muss, damit es zu oxidiren vermag, so wird auch die Umwandlung des Bittermandelöles in Benzoessäure nicht durch gewöhnlichen — sondern durch ozonisirten Sauerstoff bewerkstelliget, d. h. geht auch in diesem Falle die Ozonisation von O der Oxidation des Benzoylwasserstoffes voraus.

Dass dem wirklich so ist, werden, denke ich, die nachstehenden Angaben zur vollen Genüge zeigen, und um diesen Beweis zu führen, wird mir obliegen darzuthun, dass der Sauerstoff im Augenblicke, wo er das Bittermandelöl zu Benzoessäurehydrat oxidirt, das Vermögen besitzt, auch diejenigen Oxidationswirkungen hervorzubringen, welche nur der ozonisirte — nicht aber der gewöhnliche Sauerstoff zu bewerkstelligen vermag.

Zu den am meisten charakteristischen Merkmalen von  $O$  gehört nun, wie wohl bekannt, seine Fähigkeit, schon in der Kälte Jod aus dem Jodkalium abzuscheiden (daher den jodkaliumhaltigen Stärkekleister zu bläuen), die frische Guajakinctur blau zu färben, das in Schwefelsäure gelöste Indigoblau zu Isatin zu oxidiren und mit den Manganoxidulsalzen Mangansuperoxid zu erzeugen.

Schüttelt man dünnen mit Jodkalium versetzten Stärkekleister, sei es im Lichte, sei es im Dunkeln, auch noch so lange mit gewöhnlichem Sauerstoffe zusammen, so wird er sich nicht im mindesten bläuen. Werden zu solchem Kleister kleine Mengen Bittermandelöles gefügt unter völligem Ausschlusse von  $O$ , so bläut sich begreiflicher Weise dieses Gemeng ebenfalls nicht, und eben so wenig tritt Bläuung auch bei Anwesenheit von  $O$  ein, falls die mit einander in Berührung gesetzten Substanzen in völliger Dunkelheit gehalten werden. Ganz anders aber verhält sich die Sache unter Mitwirkung des Lichtes.

Schüttelt man dünnen jodkaliumhaltigen Stärkekleister mit etwas Bittermandelöl und atmosphärischer Luft zusammen, so wird er sich schon im zerstreuten Lichte bläuen, und zwar um so rascher, je lebhafter das Schütteln und je stärker die Beleuchtung. Die besagte Operation im unmittelbaren Sonnenlichte vorgenommen, führt schon in wenigen Sekunden die tiefste Bläuung des Kleisters herbei.

Etwas dicker auf Papier ausgestrichener Jodkaliumkleister mit einigen Tropfen Bittermandelöles benetzt, färbt sich in völliger Dunkelheit nicht, während er im unmittelbaren Sonnenlichte sich ziemlich rasch bläut.

Ein feuchter Streifen ozonoscopischen Papiere in einer mit atmosphärischer Luft oder reinem Sauerstoffgas gefüllten Flasche aufgehangen, deren Boden mit Bittermandelöl bedeckt ist, erscheint noch nach Wochen ungefärbt, falls

man das Gefäss in vollkommener Dunkelheit gehalten, während das Papier sich bläut, langsamer im zerstreuten — rascher im unmittelbaren Sonnenlichte.

Mit der raschern oder langsamern Bläuung des Jodkaliumkleisters geht aber auch die Schnelligkeit oder Langsamkeit der Bildung von Benzoesäure Hand in Hand; unter sonst gleichen Umständen findet nämlich die Oxidation des Bittermandelöles im unmittelbaren Sonnenlichte viel rascher als im zerstreuten statt, und in der Dunkelheit erfolgt sie nur mit äusserster Langsamkeit.

Von zwei gleichen Portionen Bittermandelöles, unter möglichst gleiche Umstände gebracht, die Eine aber in völligem Dunkel gehalten, die Andere der Einwirkung des unmittelbaren Sonnenlichtes ausgesetzt, war die letztere in wenigen Stunden zu Benzoesäurehydrat oxidirt, während hievon in ersterer noch keine Spur nachgewiesen werden konnte.

Die erwähnte Bläuung des Jodkaliumkleisters rührt selbstverständlich von Jod her, welches aus dem Jodsalz ausgeschieden wird, und da diess der gewöhnliche Sauerstoff nicht zu thun vermag, wohl aber der ozonisirte, so muss in Betracht, dass bei unserem Versuche nur  $O$  in Anwendung kommt, letzteres unter dem gedoppelten Einflusse des Lichtes und Bittermandelöles in  $\overset{O}{O}$  übergeführt werden, welches  $\overset{O}{O}$ , zwischen Benzoylwasserstoff und Jodkalium sich theilend, jenes zu Benzoesäure oxidirt und aus dem Salze Jod abscheidet.

Ich glaube daher schon aus den angeführten Thatsachen zu dem Schlusse berechtigt zu sein, dass der Oxidation des Bittermandelöles die Ozonisation des gewöhnlichen Sauerstoffes voran gehe, gerade so, wie diess auch bei der langsamen Verbrennung des Phosphors in atmosphärischer Luft oder bei der unter gleichen Umständen erfolgenden

Oxidation des Terpentinöles der Fall ist. Es werden aber weiter unten noch andere Thatsachen angeführt werden, welche über die Richtigkeit meiner Folgerung nicht den geringsten Zweifel übrig lassen und als demonstratio ad oculos gelten können.

Frische Guajakinctur färbt sich nicht, wie lange man sie auch im Dunkeln mit reinem Sauerstoffgas oder atmosphärischer Luft schütteln mag, eine an Guajak arme Harzlösung bläut sich zwar unter diesen Umständen im unmittelbaren Sonnenlichte, jedoch nur äusserst schwach; fügt man aber derselben nur kleine Mengen Bittermandelöles zu, so färbt sie sich bei lebhaftem Schütteln schon im zerstreuten Lichte bald blau und sehr rasch in der Sonne, woraus erhellt, dass unter gleichen Umständen die Guajakinctur dem Jodkaliumkleister ganz ähnlich sich verhält.

Bekanntlich besitzt auch das Terpentinöl die Eigenschaft, unter Lichteinfluss den gewöhnlichen Sauerstoff zu ozonisiren, aber auch zu gleicher Zeit das Vermögen, dieses  $\overset{0}{O}$  bis zu einer beträchtlichen Menge in sich anhäufen zu lassen und mit ihm als solchem bei gewöhnlicher Temperatur längere Zeit vergesellschaftet zu bleiben, woher es eben kommt, dass das ozonisirte Terpentinöl als kräftig oxidirendes Agens sich verhält, d. h. das in ihm vorhandene  $\overset{0}{O}$  leicht auf andere oxidirbaren Substanzen übertragen lässt.

Es übertrifft jedoch das ozonisirende Vermögen des Bittermandelöles bei Weitem dasjenige des Terpentinöles, wie schon daraus sich vermuthen lässt, dass unter sonst gleichen Umständen der Benzoylwasserstoff viel rascher zu Benzoessäurehydrat, als das Terpentinöl zu Harz u. s. w. sich oxidirt: denn wie man sogleich sehen wird, folgen sich im Bittermandelöl Ozonisation und Oxidation einander gleichsam auf dem Fusse nach.

Trotz dieses Umstandes lässt sich aber nachweisen,

dass beide Vorgänge nicht gleichzeitig stattfinden, sondern die Oxidation des Oeles noch durch einen merklichen Zeitraum von der vorausgehenden Ozonisation des Sauerstoffes getrennt ist.

Wendet man ein Bittermandelöl an, welches bei Ausschluss von Sauerstoffgas die Guajaktinctur ungefärbt lässt, und schüttelt man ein solches Oel selbst im zerstreuten Lichte nur zwanzig bis dreissig Sekunden lang mit atmosphärischer Luft lebhaft zusammen, so wird es die Eigenschaft erlangt haben, für sich allein die Guajaktinctur, wie auch den dünnen Jodkaliumkleister zu bläuen. Lässt man aber das so beschaffene Oel unter völligem Ausschlusse von atmosphärischer Luft sich selbst über, so wird es schon nach kurzer Zeit (einer Stunde) sein Bläuungsvermögen eingebüsst haben, um es natürlich bei erneuertem Schütteln mit beleuchtetem Sauerstoff sofort wieder zu gewinnen.

Diese Thatsachen zeigen, dass unter dem Einflusse des Lichtes das Bittermandelöl sich rasch ozonisirt und  $\overset{0}{\text{O}}$  noch als solches, d. h. im activen oder übertragbaren Zustand zu enthalten vermag; es erhellt aber auch aus derselben, dass dieser ozonisirte Sauerstoff nicht lange als solcher mit dem Benzoylwasserstoff vergesellschaftet bleiben kann, sondern nach meinen Beobachtungen selbst bei einigen Graden unter Null ziemlich rasch zur Bildung von Benzoesäurehydrat verwendet wird.

In einer meiner letzten der Akademie in München mitgetheilten Arbeiten habe ich der Thatsache erwähnt, dass selbst das noch so stark mit  $\overset{0}{\text{O}}$  beladene Terpentinöl für sich allein die Guajaktinctur nicht zu bläuen vermöge, diess aber unter dem Einflusse der Blutkörperchen thue. Nach meinen Erfahrungen kann auch das Bittermandelöl auf kurze Zeit ozonisirten Sauerstoff enthalten, der nur unter Mitwirkung

von Blutkörperchen auf das gelöste Guajak sich werfen lässt. Zeigt das im Lichte mit atmosphärischer Luft geschüttelte Oel das Vermögen, für sich allein die Guajaktinctur zu bläuen, so warte man ab, bis es diese Reaction entweder nur noch äusserst schwach oder gar nicht mehr verursacht; fügt man nun zu einem Gemische solchen Oeles mit Guajaklösung einige Tropfen gelöster Blutkörperchen, so wird sich die Flüssigkeit augenblicklich bläuen. Bei noch längerem Zuwarten fällt diese Reaction schwächer aus, und nach einiger Zeit vermag das von der Luft völlig ausgeschlossene Oel auch unter Beisein von Blutkörperchen die Guajaktinctur nicht mehr zu bläuen, was beweist, dass es nun keinen übertragbaren Sauerstoff mehr enthält. Nach diesen Angaben brauche ich kaum noch ausdrücklich zu bemerken, dass Bittermandelöl, welches für sich allein schon die Guajaktinctur bläut, unter Mitwirkung der Blutkörperchen eine noch tiefere und raschere Bläuung der Harzlösung verursacht.

Durch Indigotinctur gebläuertes Wasser mit O oder atmosphärischer Luft geschüttelt, entfärbt sich selbst im unmittelbaren Sonnenlichte nur äusserst langsam, ist aber der gefärbten Flüssigkeit einiges Bittermandelöl beigemischt, so findet unter diesen Umständen eine ziemlich rasche Zerstörung des gelösten Indigoblaues statt, welche Substanz gerade so wie durch ozonisirten Sauerstoff zu Isatin oxidiert wird.

Eine Unze Wassers, durch Indigotinctur beinahe bis zur Undurchsichtigkeit gebläut und mit einigen Tropfen Bittermandelöles vermischt, war bei ununterbrochenem Schütteln in einer nicht sonderlich kräftigen Sonne schon nach sieben Minuten vollständig entbläut. Feuchte mittelst Indigotinctur gefärbte Papierstreifen in einer lufthaltigen Flasche aufgehängt, deren Boden mit Bittermandelöl bedeckt ist, bleiben in der Dunkelheit unverändert, bleichen sich



aber, wenn beleuchtet, vollständig aus, und zwar um so rascher, je grösser die Intensität des einwirkenden Lichtes.

Aus den eben mitgetheilten Thatsachen erhellt, dass der unter dem Einflusse des Bittermandelöles und des Lichtes stehende gewöhnliche Sauerstoff gerade so auf das gelöste Indigoblau wirkt, wie diess der ozonisirte Sauerstoff thut.

Ich habe zu seiner Zeit gezeigt, dass ein spezifisches Reagens auf den freien ozonisirten Sauerstoff die Manganoxidulsalze und namentlich das Sulfat seien, mit deren Basis  $\overset{0}{\text{O}}$  Mangansuperoxid erzeugt, was bekanntlich der gewöhnliche Sauerstoff durchaus nicht zu thun vermag. Daher kommt es, dass aus einer wässrigen Lösung des letztgenannten Salzes beim Schütteln mit ozonisirtem Sauerstoff sich bräunliche Flimmerchen von Mangansuperoxidhydrat ausscheiden, oder mit der gleichen Lösung auf Papier geschriebene Buchstaben sichtbar werden, wenn man dasselbe in ozonisirter Luft aufhängt.

Schüttelt man gelöstes Mangansulfat mit einigem Bittermandelöl und atmosphärischer Luft lebhaft zusammen, so bräunt sich nach einiger Zeit die Flüssigkeit schon im zerstreuten Licht, welche Färbung von gebildetem Mangansuperoxidhydrat herrührt. Hängt man ein mit Mangansulfatlösung beschriebenes Papierstück in einer durch zerstreutes Licht beleuchteten und lufthaltigen Flasche auf, deren Boden mit Bittermandelöl bedeckt ist, so kommt allmählig (im Laufe einiger Tage) eine bräunliche Schrift zum Vorschein, ganz gleich derjenigen, welche auf demselben Papier die ozonisirte Luft sichtbar machen würde. Im unmittelbaren Sonnenlichte erscheint unter den erwähnten Umständen die Manganschrift schon im Laufe weniger Stunden.

Wie aus den voranstehenden Angaben hervorgeht, erlangt der unter dem Berührungseinflusse des Bittermandel-

öles stehende gewöhnliche Sauerstoff ganz und gar die gleichen Eigenschaften, welche als durchaus charakteristische dem ozonisirten Sauerstoffe zukommen, wesshalb ich auch nicht anstehe, aus dieser Gleichheit des chemischen Verhaltens beider Sauerstoffarten auf die Gleichheit ihrer chemischen Zustände zu schliessen, d. h. anzunehmen, dass  $O$  wie durch den Phosphor, so auch durch das Bittermandelöl, in  $O$  übergeführt werde.

Und da obigen Angaben gemäss in dem mit  $O$  geschüttelten Bittermandelöl noch  $O$  als solches sich nachweisen lässt, dieses aber schnell verschwindet, indem es zur wirklichen Oxidation des Benzoylwasserstoffes verwendet wird, so können wir wohl auch kaum umhin, anzunehmen, dass aller in das Oel tretende gewöhnliche Sauerstoff erst in  $O$  übergeführt werde, und dieses allein es sei, welches nachher das Bittermandelöl zu Benzoesäure oxidire.

Wenn aber der bei gewöhnlicher Temperatur erfolgenden Oxidation des Phosphors, der Camphenöle, des Aethers und des Benzoylwasserstoffes eine solche Zustandsveränderung (Allotropie) des gewöhnlichen Sauerstoffes erfahrungsgemäss vorangeht, ist es nicht als eine an Gewissheit gränzende Wahrscheinlichkeit zu betrachten, dass allen übrigen, scheinbar durch gewöhnlichen Sauerstoff unmittelbar bewerkstelligten Oxidationen eine solche allotrope Modification dieses Elementes vorausgehe und dieselbe eine Grundbedingung für die chemische Verbindungsfähigkeit des gewöhnlichen Sauerstoffes sei?

Ich stehe nicht an, diese Frage im bejahenden Sinne zu beantworten, und zweifle auch keinen Augenblick daran, dass früher oder später diese Annahme als ein ganz allgemeiner Erfahrungssatz gelten wird.

Der Umstand, dass es manche Oxidationsfälle gibt, bei

welchen die ihnen vorangehende Ozonisation des gewöhnlichen Sauerstoffes nicht in der Art sich nachweisen lässt, wie diess bei der langsamen Oxidation des Phosphors, Benzoylwasserstoffes, Terpentinöles u. s. w. so leicht geschehen kann, beweist, wie mir scheint, ganz und gar nicht, dass in jenen Fällen die Allotropie von O nicht stattfindet und letzteres als solches die Oxidation bewerkstellige.

Die Unmöglichkeit, das Vorhandensein von  $\overset{0}{\text{O}}$  nachzuweisen, kann seinen Grund einfach in der grossen Schnelligkeit haben, mit welcher Ozonisation und Oxidation sich auf einander folgen, so dass es den Anschein hat, als ob die beiden Vorgänge gleichzeitig stattfänden.

In dieser Beziehung ist das verschiedenartige Verhalten des Terpentinöles und des Benzoylwasserstoffes sehr belehrend. Ersteres vermag, wie wohl bekannt, O in  $\overset{0}{\text{O}}$  überzuführen und mit diesem  $\overset{0}{\text{O}}$  als solchem längere Zeit (Monate lang) in der Kälte verbunden zu bleiben, weil unter diesen Umständen der ozonisirte Sauerstoff nur sehr langsam auf das mit ihm vergesellschaftete Oel wirklich oxidirend einwirkt. Desshalb lässt sich auch das Terpentinöl bei niedrigen Temperaturen verhältnissmässig so stark mit  $\overset{0}{\text{O}}$  beladen und kann ihm dieses  $\overset{0}{\text{O}}$  durch oxidirbare Materien entzogen werden.

Das Bittermandelöl lässt sich nach obigen Angaben allerdings noch viel leichter und rascher als das Terpentinöl mittelst gewöhnlichen Sauerstoffes ozonisiren, und es kann das in ihm vorhandene  $\overset{0}{\text{O}}$  durch Jodkaliumkleister und Guajakinctur noch nachgewiesen werden; allein dieser ozonisirte Sauerstoff wird so rasch zur Oxidation des Benzoylwasserstoffes verbraucht, dass man selbst bei niedern Temperaturen nicht lange zuwarten darf, um ihn noch als solchen im Oel anzutreffen.

Würde im Bittermandelöl die Oxidation der Ozonisation noch viel rascher folgen, d. h. fielen beide Vorgänge der Zeit nach noch viel näher zusammen, als diess in Wirklichkeit geschieht, so sieht man leicht ein, dass es den Anschein haben müsste, als ob der gewöhnliche Sauerstoff als solcher das Bittermandelöl zu Benzoessäurehydrat oxidirte und dieser chemischen Action die Ozonisation jenes Elementes nicht vorausginge.

Das Stibaethyl und ähnliche Verbindungen der Alkoholradikale mit metallischen Elementen, welche Verbindungen bekanntlich selbst bei niedrigen Temperaturen scheinbar durch gewöhnlichen Sauerstoff so rasch oxidirt werden, liefern ein schlagendes Beispiel dieser Art; denn in ihnen lässt sich kein  $\overset{0}{\text{O}}$  als solches anhäufen, weil die Ozonisation von  $\text{O}$  und die Oxidation des Stibaethyles u. s. w. so rasch auf einander folgen, dass beide Vorgänge gleichzeitig stattzufinden scheinen.

Durch die Anwendung eines kleinen Kunstgriffes ist es jedoch leicht zu zeigen, dass auch in diesem Falle die Ozonisation des gewöhnlichen Sauerstoffes der Oxidation des Stibaethyles u. s. w. vorgeht. Zu diesem Behufe braucht man bloss in verdünnte Indigotinctur einige Tropfen jener Verbindung einzuführen und das Gemeng mit gewöhnlichem Sauerstoff oder atmosphärischer Luft zu schütteln, unter welchen Umständen das Indigoblau gerade so zerstört wird, als ob dasselbe mit Phosphor oder Bittermandelöl und  $\overset{0}{\text{O}}$  oder auch mit blossem  $\overset{0}{\text{O}}$  in Berührung gesetzt worden wäre. Der durch das Stibaethyl ozonisirte Sauerstoff theilt sich unter den erwähnten Umständen zwischen diesem Radikal und dem Indigoblau, letzteres zu Isatin oxidirend.

Bei diesem Anlasse bringe ich noch die von mir schon vor Jahren ermittelten Thatsachen in Erinnerung, welche zu der im Eingange dieser Mittheilung aufgestellten Frage

in nächster Beziehung stehen, und denen gemäss eine Reihe organischer Substanzen, die schon bei gewöhnlicher Temperatur in der atmosphärischen Luft sich oxidiren, fähig sind, die ihnen beigemengte Indigotinctur zu zerstören, wie z. B. die Weinsäure, das Leinöl, die Oelsäure, gewöhnlicher Wein, Bier u. s. w. Es wirken daher diese Materien, wenn auch dem Grade nach schwächer, doch der Art nach wie der in der atmosphärischen Luft schon bei gewöhnlicher Temperatur sich oxidirende Phosphor, der Benzoylwasserstoff, das Terpentinöl, das Stibaethyl u. s. w., und natürlich führen auch diese Thatsachen zu dem gleichen Schlusse, welchen wir aus den oben erwähnten Erscheinungen gezogen haben, zu dem Schlusse nämlich, dass die Ozonisation des gewöhnlichen Sauerstoffes jeder scheinbar durch ihn bewerkstelligten Oxidation vorausgehe.

Zum Schlusse sei mir gestattet, an die voranstehende Mittheilung noch einige Bemerkungen zu knüpfen, von welchen ich glaube, dass sie sich uns gleichsam von selbst aufdringen, wenn wir die weiter oben besprochenen, wie überhaupt in der neuesten Zeit ermittelten und auf die verschiedenen Zustände des Sauerstoffes sich beziehenden Thatsachen einer unbefangenen Betrachtung unterwerfen.

Der ungeheuern Massenhaftigkeit und allgemeinen Verbreitung des freien Sauerstoffes halber würde offenbar das Bestehen so vieler oxidirbaren Materien in der atmosphärischen Luft eine Unmöglichkeit sein, wäre jener elementare Körper in dem normalen Zustande seines Vorkommens der chemischen Verbindung leicht fähig: es müssten die meisten Stoffe einfacher und zusammengesetzter Art in diesem Sauerstoffmeer sich oxidiren und könnte von dem Bestande einer organischen Welt, wie die vorhandene ist, der Oxidirbarkeit ihres Materiales wegen, durchaus keine Rede sein.

Sollte die jetzige Ordnung der irdischen Dinge ermög-

lichkeit werden, so durfte der in reichlichster Fülle überall gegenwärtige Grundstoff der Erde nicht in einem chemisch thätigen Zustande vorkommen, müsste derselbe unter den gewöhnlichen Umständen gegen die übrigen Elemente und deren Verbindungen gleichgültig sein.

Da aber der heutige Haushalt der Natur es durchaus auch wieder erfordert, dass der atmosphärische Sauerstoff in die mannigfaltigste Wechselwirkung mit einer grossen Zahl von Materien trete, so musste die chemische Thätigkeit dieses Urstoffes an bestimmte Bedingungen geknüpft werden und auf das Feinste berechnet sein, wo die allverbreitete Substanz zu oxidiren, wo sie wirkungslos zu bleiben habe.

Diese Einschränkung der chemischen Wirksamkeit des Sauerstoffes in möglichst feste Gränzen ist für die organische Natur im Allgemeinen und für die Thierwelt insbesondere von unerlässlichster Nothwendigkeit; denn gewisse Theile des thierischen Körpers müssen zum Behufe seines Bestandes ohne Unterlass in Oxidation begriffen sein, und es darf dieselbe eben so wenig über gewisse Gränzen hinaus gehen, als diese nicht erreichen. Würde durch irgend eine Ursache auf einmal die ganze Masse des atmosphärischen Sauerstoffes in den ozonisirten Zustand versetzt, so müsste schnelle Vernichtung alles organischen und namentlich des thierischen Lebens die unmittelbarste und unausbleibliche Folge dieser Veränderung sein; denn bei der oxidirbaren Natur des sämmtlichen organischen Materiales träte unter solchen Umständen überall Oxidation ein und somit auch da, wo sie ohne Gefährdung des Organismus entweder gar nicht stattfinden oder gewisse Gränzen nicht überschreiten darf. Stirbt doch ein Kaninchen schon an den Folgen eines Complexes heftigster Entzündungen, nachdem das Thier nur eine Stunde lang atmosphärische Luft eingeathmet hat, welche höchstens  $\frac{1}{2000}$  ihres Gewichtes

an thätigem Sauerstoff enthält. Neuere Forschungen haben es in hohem Grade wahrscheinlich gemacht, dass in dem Blute der Thiere Substanzen vorhanden seien mit dem Vermögen begabt, den eingeathmeten unthätigen Sauerstoff der Atmosphäre in ähnlicher Weise zu verändern, wie der Phosphor und auch manche organischen Materien, z. B. das Bittermandelöl, diess thun, d. h. welche den Sauerstoff da thätig machen, wo er zur Förderung der Lebenszwecke Oxidationswirkungen hervorbringen soll.

Nur unter solchen Umständen scheint es möglich zu sein, dass ein aus oxidirbaren Materien zusammengesetzter Organismus in dem sauerstoffhaltigen Luftmeer bestehe, ohne von diesem vernichtet zu werden, und kann es geschehen, dass im lebenden Thiere Oxidationsvorgänge erfolgen und dennoch auf bestimmte Oertlichkeiten eingeschränkt bleiben.

Freilich ohne das Vorhandensein von Substanzen, welche vermögen  $O$  in  $\overset{0}{O}$  überzuführen, würde ein Thier mitten in einem Ocean des reinsten aber unthätigen Sauerstoffes eben so rasch ersticken, als diess in einem luftleeren Raume geschähe.

Wenn es für den Forscher irgend eines Gebietes der Natur nicht dem geringsten Zweifel unterliegt, dass alle ihre Theile in der innigsten Zweckbeziehung zu einander stehen, dass Absichtlichkeit und weise Berechnung aus Jeder ihrer Einrichtungen hervorleuchte, und wenn ebenfalls gewiss ist, dass die eigentliche Wissenschaft gerade in der Kenntniss der Zweckbeziehungen der verschiedenen Theile der Natur zu einander bestehe, so dürfte wohl kaum Jemand in Abrede stellen, dass auch den Erscheinungen des terrestrischen Chemismus teleologische Verhältnisse zu Grunde liegen und deren Aufdeckung von der grössten

Wichtigkeit sei. Dass eines der wichtigsten dieser Verhältnisse eben in der Doppelnatur des Sauerstoffes auf das Augenfälligste zu Tage trete, d. h. in der Fähigkeit dieses Elementes, in einem chemisch thätigen und unthätigen Zustande zu existiren, ist eine Ansicht, zu der ich mich offen bekenne.

---



## PALEONTOLOGIE.

---

### Ueber lebende und fossile Schweine.

Von Prof. L. RÜTIMEYER.

(Den 28. Jan. und 25. März 1857.)

Linné in der ersten Ausgabe des *Systema naturae* vertheilte die geringe und ihm noch nicht vollständig bekannte Anzahl von Genera lebender Pachydermen in vier Säugthierordnungen, den Elephant zu den Bruta, das Schwein zu den Ferae, das Rhinoceros zu den Glires, das Pferd und Flusspferd zu den Belluae, und genau genommen würden zu diesen letztern selbst mehrere Geschlechter seiner Pecora gehören, so dass nur eine einzige seiner ursprünglichen Ordnungen, die Anthropomorpha, und dann die später hinzugekommenen Cete keine Pachydermen enthalten.

Bezeichnender konnte wohl kaum der Reichthum an zoologischen Charakteren ausgedrückt werden, der innerhalb dieser, schon in der dritten Ausgabe des *Systema* zu einer einzigen Ordnung, Jumenta, vereinigten kleinen Gruppe von Säugthieren angehäuft ist, und betrachtet man dieselbe erst in ihrer einstigen historischen Grösse, so erscheint sie uns wie ein Knotenpunkt, von welchem mehrere der wichtigsten Säugthierordnungen gleichsam in divergirender Rich-

tung ausgehen, oder — um auch den Schein einer Zurückführung verschiedener Thiergruppen auf einen gemeinsamen Urtypus in Lamark'schem Sinne zu vermeiden — so enthält doch die alte Classe der Pachydermen Charakteren, die heute auf verschiedene andere Ordnungen isolirt erscheinen.

Die neuere Systematik stellte über die von Linné und seinen Vorgängern in erster Linie angewandten Merkmale der Fussbildung und Bezaehlung erst noch der Entwicklungsgeschichte entnommene höhere Merkmale, und benutzte dann in der Gruppe der Säugethiere mit multipler Placenta die Fussbildung erst zur Bildung tertiärer Abtheilungen, wie der Cetaceen, der Ungulata etc., die Bezaehlung endlich zur Begrenzung noch geringerer Werthe; die Paläontologie hat indes bekanntlich diese Grenzen grossentheils wieder verwischt und zur Eintheilung der Ungulata in Imparidigitata und Paridigitata genöthigt. Unter diesen letztern können endlich zwei kleinere Abtheilungen gebildet werden, behornete mit verschmolzenen Metacarpal- und Metatarsalknochen und meist fehlenden Caninen und obern Incisiven (Wiederkauer), und hornlose mit getrennten Mittelfussknochen und mit drei Zahnarten.\*)

Die letztere Gruppe, die unter dem Namen der Schweine zusammengefasst werden kann (lebend: Schwein und Flusspferd), bildet demnach, wie schon Aristoteles bemerkte, ein Kettenglied zwischen den (unpaarigfingrigen) Pachydermen und den Wiederkauern, und dadurch gewissermassen das Centrum der Ungulata, und ragt überdies durch einen Theil ihres Zahnsystems in ihren Verbindungen selbst über die Classe der Thiere mit multipler Placenta hinaus, an die Ferae sich annähernd.

Diese centrale Stellung und historische Wichtigkeit

---

\*) S. hierüber vorzüglich Owen, Quart. Journ. of the Geol. Soc. 1848, N. 14 und A. Wagner in Schrebers Säugeth. 1855. 490.

dieser Gruppe mag auch durch den Umstand bezeichnet werden, dass dieselbe bekanntlich die einzigen lebenden Thiere (das gemeine Schwein) enthält, welche die vollständige typische Zahnformel von placentalen Säugethieren mit Zahnwechsel besitzen.

$$\left( \frac{3}{3} + \frac{1}{1} + \frac{4+3}{4+3} \right).$$

Das frühere Genus *Sus* speciell diente immer als Beispiel eines sehr elastischen Genus, mit grosser Modificationsbreite seiner Species. Während besonders die Incisivbezaehlung zu einer Abtrennung desselben in mehrere Genera einlud, schienen doch die gemeinschaftliche Bildung des Fingersystems, Form und Lage der Caninen, Structur und Anlage der Nasenlöcher und Nase und endlich die allgemeine Form des Kopfes und Körpers ein natürliches Genus zu bilden, von wesentlich omnivoren Thieren, charakterisirt durch herbivore Molaires und Incisiven, carnivore Prémolaires und Caninen, und diesem indifferenten Charakter entsprach auch die Lebensart und die Verbreitung dieser in allen Climates lebenden Thiere. Nichtsdestoweniger wechselt die Zahnformel unter den verschiedenen Arten des Linné'schen Genus *Sus* bedeutend ab, so dass eine allgemeine Zahnformel desselben lauten müsste:

$$\frac{0-1-2-3}{0-3} + \frac{1-1-3-7}{1-3-7}.$$

Auf die genauern Details dieses so wichtigen Zahnsystems einzugehen, ist unnöthig, da dasselbe sehr bekannt und an mehreren Orten vortrefflich beschrieben ist, am besten wohl durch A. Wagner in Schreber's Säugethieren.

Auf Boden des Zahnsystems und theilweise auch der Skelettbildung hat die neuere Systematik mit vollem Recht die meisten Linné'schen Species von *Sus* zu Genera und das letzte zum Rang einer Sippe erhoben, in folgender Weise:

1. *Sus* mit mehrern Species, die theilweise wesentlich den Gegenstand dieser Mittheilung machen sollen. Es trägt dieses Genus den Charakter der Zunft in ausgesprochenster Masse und enthält vor allem einzig das normale Zahnsystem

$$\frac{3}{3} + \frac{1}{1} + \frac{4+3}{4+3}$$

Verbreitung in der ganzen alten Welt, dagegen ursprünglich fehlend in der neuen.

2. Ihm nahe verwandt folgt das Genus *Porcus* Klein

$$\left( \frac{2}{3} + \frac{1}{1} + \frac{2+3}{2+3} \right)$$

mit einer einzigen Species *Babirussa* von den Molukken bis Neu-Guinea. Der Hauptcharakter beruht in der Bildung der Backzähne, die nicht nur an Zahl reducirt sind, sondern auch in der Form wesentlich von denjenigen von *Sus* abweichen, vorzüglich durch einfachere Bildung, wodurch sie auffallend an viele fossile Genera, *Palaeochoerus*, *Anthrocotherium* etc. erinnern. (Fehlen der Kerbung der *Prémolaires* und der Zwischenwarzen der *Molaires*, und besonders sehr einfacher, kaum gelappter *Talon* von Mol. 3.) Zahnbildung und Schädelform deuten auf mehr herbivores Regime.

3. Lediglich auf Continental-Africa beschränkt ist das Genus *Phacochoerus* F. Cuvier, zwei Species mit ausserordentlich abweichendem Zahnsystem

$$\frac{0}{(3)} \text{ oder } \frac{1}{3} + \frac{1}{1} + \frac{3}{3} \left( \frac{4}{3} \text{ beim jungen Emgallo} \right).$$

Die Backzahnformel  $\frac{4}{3}$  ist zu deuten als

$$P. 2. 3. 4. M. 1$$

$$P. 3. 4. M. 1$$

Die Annahme A. Wagners, dass die einzige und äusserst eigenthümliche *Molaire* durch Verschmelzung der drei normal zu erwartenden hintern Backzähne entstanden sei, wird

unwahrscheinlich gemacht durch das Wachsthum derselben, das in der ganzen Thierwelt kein Analogon findet als beim Elephant, wo ebenfalls, freilich nicht nur Ein, sondern wahrscheinlich sechs Backzähne nicht in verticaler Richtung vortreten, sondern horizontal sich von hinten nach vorn schieben, die andern Zähne vor sich her drängend und sich selbst vorn abnutzend, bis endlich der letzte, beim Warzenschwein die einzige Molaire, beim alten Thier der einzige Maxillarzahn ist. Auch die Schädelbildung weicht, wie zu erwarten steht, besonders im Hintertheil stark von derjenigen der bisherigen Genera ab.

4. Auf dem americanischen Continent lebt endlich das vierte eben so charakteristische Genus vom Schwein, *Dicotyles*, wieder in zwei Species. Die Zahnformel

$$\frac{2}{3} + \frac{1}{1} + \frac{3+3}{3+3}$$

ist von derjenigen von *Porcus* nur verschieden durch das Zutreten einer mehrern *Prémol.*; abweichender ist indes die Zahnform. Wie bei allen vorherigen Genera sind auch hier wieder *Incisiven* und *Caninen* dem Gepräge von *Sus* am treuesten. doch sind die obern *Incisiven* *reducirt*, die untern zur *Reduction* geneigt durch Tendenz der äussern zum frühen Ausfallen, ferner die obern weniger nach innen gebogen, die untern dicker und steiler aufgerichtet, palettenartig, eine auffallende Annäherung an die *Incisivbezaehlung* des *Tapirs*. Die *Caninen* bekanntlich durch ihre Form und noch mehr durch Stellung von allen bisherigen Genera abweichend. Allen *Backzähnen* kömmt als gemeinschaftlicher Charakter zu die Abwesenheit der *Zwischenwarzen*, die schon *Porcus* auszeichnete, und die ausschliessliche Ausbildung der *Haupthöcker* von *Sus*. Schon dadurch wird das Gebiss demjenigen *herbivorer Pachydermen* ähnlicher, allein diese Tendenz wird noch mehr ausgesprochen durch die grosse Annäherung der Bildung der *Prémolaires* an diejenige der *Molaires*,

also durch Zurücktreten des carnivoren Prémolarcharakters von *Sus*. Die Prémol. sind alle weit weniger comprimirt als bei *Sus*, die Basalwülste fehlen gänzlich oder finden sich nur als kleiner vorderer Ansatz an obern Prém. 2, 3, alle Prémol. sind ferner in ihrer hintern Hälfte wesentlich dicker als in der vordern durch sehr starke Entwicklung des hintern Talon, der sich bei allen, ausser Prém. inf. 2, 3 in 2—3 Hügel spaltet, während er einfach bleibt bei *Sus*. Auch der vordere Hauptkegel ist nicht comprimirt, sondern rundlich, und zeigt bei Prém. 2, 3 und 4 oben und unten ebenfalls eine deutliche Spaltung in zwei Höcker, so dass Prémol. 4 oben und unten und 3 oben den eigentlichen Molaires sehr ähnlich werden.

Die Molaires sind oben und unten quadratisch, sehr regelmässig vierhöckrig, ohne Warzenbildung, mit ganz leise angedeutetem vordern Ansatz oben und hinterm Talon überall. Mol. inf. 3 überdies mit einem sehr starken hintern Talon aus drei in einen Kreis gestellten und einem medianen Höcker, und einem kürzern Talon an Mol. sup. 3. — Mol. inf. 3 erinnert wieder sehr an *Anthracotherium*, allein das ganze Gebiss trägt ein auffallend herbivores Gepräge.

Damit stimmt auch die Schädelbildung überein; die ganze Physiognomie ist bedeutend verändert; es ist nicht mehr ein Wühlkopf, alle Formen sind ruhiger, milder, gerundeter, und fügt man dazu die bekannte Modification des Hinterfusses und der Magenbildung, so hat man bei *Dicotyles* innerhalb des Linné'schen Genus *Sus* einen Wiederkauer mit wenigstens äusserlich so viel als bisulkem Hinterfuss, mit schwindenden obern Incisiven und mit herbivoren Praemolaren und Molaren.\*)

\*) Ohne auf die Speciesunterscheidung in den genannten aussereuropäischen Genera von *Sus* einzugehen, benutze ich diesen Anlass nur, um noch auf einige auch von den trefflichen Diagnosen von A. Wagner übergangene differentielle spezifische Merkmale für die beiden letztgenannten american-

Für das Genus *Sus* galt lange Zeit als einzige Species *Sus Scrofa* mit verschiedenen Varietäten, die indes später oft zum Rang von Species erhoben werden sind, so dass die Zahl der als solche aufgestellten auf 13 angewachsen ist.\*) Für die meisten asiatischen Arten beziehen sich indes die angegebenen Charakteren lediglich auf äussere Verschiedenheiten, wie Grösse, Farbe, Haarkleid u. s. f. Einige anatomische Angaben betreffen in der That die Schädelform, deren äusserste Grenzen etwa durch das Schwein von Timor und durch die äusserst schlanke Schädelform von *Sus barbatus* von Borneo gegeben sind, wobei indes die Charakteren des Gebisses durchaus nicht zu wechseln scheinen. Die einzigen wesentlichen Unterschiede betreffen die mehr oder weniger starke Ausbildung der Callositäten, welche die Alveolen der obern Caninen und den Infraorbital-

---

schen Species aufmerksam zu machen. Ausser den Verschiedenheiten der Schädelbildung, in welcher neben die von Wagner genannten Eigenthümlichkeiten noch manche kleinere gefügt werden könnte, (verschiedene Richtung der Proc. styloidei, sehr verschiedene Bildung des Process. zygomaticus Maxillae, verschiedene Ausbildung der Gefässrinnen am harten Gaumen) bietet besonders die letzte untere Prémol. (4) sehr gute differentielle Merkmale für beide Species. Beim *Tagnicati* (*Dicot. labiatus*) ist der Talon dieses Zahnes sehr breit, breiter als die Hauptspitze und deutlich dreihöckrig, fast vierhöckrig, wie diese selbst, während beim *Tajassu* (*Dic. torq.*) dieser Talon schmaler ist als die Hauptspitze und kaum getheilt, wodurch diese letzte Prémol. den zwei vorhergehenden ziemlich ähnlich wird. Ein ähnlicher, doch schwächerer Unterschied trennt auch Prémol. 4 sup. bei beiden Species. Auch die übrigen Prémolaires zeigen übrigens einige leichte aber constante Verschiedenheiten; bei *D. torquatus* liegt hinter der eigentlichen Hauptspitze der obern Prémol. ein starker Talon, der sich um die ganze Innenseite der Hauptspitze herumlegt. Bei *Dic. labiatus* ist die Anlage ähnlich, allein die Höcker dieses Talon sind selbstständiger, die Hauptspitze daher weniger als solche vortretend und dadurch, durch scheinbare Mehrhöckrigkeit die Prémolaires den Molaires ähnlicher als bei *torquatus*, daher wohl *labiatus* mit noch mehr herbivorem Gepräge des Zahnsystems als *torquatus*.

\*) Siehe hierüber vorzüglich A. Wagner in Schrebers Säugethieren, und Schinz, Monographien der Säugethiere.

kanal umgeben, Merkmale, die indes für sich allein sicherlich nicht auf spezifische Geltung Anspruch machen können.

Erheblichere Abweichungen, die anderwärts oft als spezifisch gelten müssten, sind höchstens angegeben für *Sus leucomystax* Temm. von Japan, welches alle 7 Zähne in ununterbrochener Reihe tragen, und für *Sus papuensis* Less. von Neu-Guinea, das nur 5 Backzähne besitzen soll statt 7. Allein auch ohne diese Angabe geht aus der Beschreibung des Kopfes und besonders der Zähne genügend hervor, dass Lesson ein Milchgebiss vor sich hatte, das vortrefflich mit demjenigen von *Sus Scrofa* übereinstimmt, und auch die Angaben über *Sus leucomystax* sind so ungenügend, dass man auf Boden aller bisherigen Angaben wohl vollkommen berechtigt ist, alle die 11 vorgeschlagenen ostasiatischen, theils continentalen, meist aber insularen und schon deshalb zur Vorsicht auffordernden Species zu vereinigen mit der ursprünglichen Art *Scrofa*, die demnach über Europa, Continental- und Insular-Asien und Nord-Africa verbreitet gelten kann.

Weit wichtiger sind die Angaben über zwei fernere Species, die auch einem andern Wohnort angehören, nemlich Süd-Africa, während bekanntlich Nord-Africa, als zum Periplus des Mittelmeeres gehörig, sowohl in pflanzen- als thiergeographischer Beziehung nicht von den benachbarten Theilen Europas und Asiens getrennt werden kann.

Die zwei südafrikanischen Species sind:

*Sus larvatus* F. Cuv.

*Sus penicillatus* Schinz.

Die Angaben über die erstere dieser Species, welche, wie bekannt, von F. Cuvier auf Boden eines von Daubenton bei Buffon XIV, 390 unter dem Titel Sanglier de Madagascar erwähnten und wahrscheinlich aus der Comerson'schen Sammlung stammenden Schädels aufgestellt worden,



lauten leider äusserst spärlich.\*) Und auch die davon vorhandenen Abbildungen (Wagner a. a. O. Schinz a. a. O. Cuvier, Mém. du Musée. 1822) entbehren der wünschbaren Genauigkeit; allein sie genügen nichtsdestoweniger ohne Zweifel, dieser Art den Werth einer eigenthümlichen Species in vollem Masse zu sichern. Als Hauptmerkmal wird meistens die starke Entwicklung des äussern Randes der Alveole des obern Eckzahns angegeben, die eine lange Apophyse mit callosem Rand bildet, und ihr gegenüber ähnliche Callositäten an den Nasenknochen; ferner starkes Vortreten des Jochbogens und breite Insertionsstelle der Rüsselmuskeln. Wichtiger noch als diese in geringerem Grad schon bei einigen asiatischen Varietäten erwähnten Merkmale ist indes die übereinstimmende Angabe der wesentlich von *Sus Scrofa* abweichenden Zahnformel: Backzähne  $\frac{7}{5}$ , wonach untere Prémol. 1, 2 fehlen. Es war mir leider unmöglich, mir bis dahin einen Schädel dieses auf vielen Museen vorhandenen, allein bisher nur ungenügend bekannten Thieres zu verschaffen.

Dagegen besitzt das hiesige Museum einen trefflich erhaltenen Balg sammt Schädel einer fernern Species aus Africa, von der Goldküste, welche von Schinz 1848 in seinen Monographien mit dem Namen *Sus penicillatus* belegt worden ist. Die Diagnose von Schinz bezieht sich gänzlich auf äussere Merkmale, für welche ich auf die oben angeführte Quelle als genügend verweisen kann; sie hebt wesentlich die Bildung von Haarpinseln an den Spitzen der Ohren und des Schwanzes hervor, und überdies ist angegeben, dass auch hier, wie bei *Sus larvatus*, auf jeder Seite der Wange eine knorplige starke Warze steht. Besonders

---

\*) S. die Geschichte derselben bei A. Wagner a. a. O. Genaueste bisherige Angaben in den Suppl. 1855, p. 502.

lückenhaft sind die Angaben über das Zahnsystem. Es hat diese Species seither nirgends Erwähnung gefunden als durch Gray,\*) der nach einem Exemplar vom Camaroon River in West-Africa ebenfalls nur die äussern Merkmale ohne Rücksicht auf das Skelet und Zahnsystem beschreibt, und mit *Sus larvatus* unter ein besonders auf Africa beschränktes Genus *Chaeropotamus* bringt, als *Chaeropotamus pictus*, wogegen Wagner a. a. O. (Supplem. 1855) den richtigen Einwand erhebt, dass der Name *Chaeropotamus* aufzugeben sei, da er einestheils schon verwendet sei für fossile Schweine und überdies kein Grund da sei, *Sus larvatus* aus dem Genus *Sus* auszuschneiden.

Die Zahnformel für *Sus penicillatus* ist

$$\frac{3}{3} + \frac{1}{1} + \frac{3+3}{3+3}$$

Sie unterscheidet sich also von derjenigen von *Sus Scrofa* durch das Fehlen der vordersten obern und untern *Prémolaires*, und scheint sich demnach derjenigen von *Dicotyles* zu nähern, welche in der That nur eine obere *Incisive* weniger hat. Allein der Bau der Zähne und des Schädels trennen das Pinselschwein weit vom amerikanischen Schwein und bleiben dem Typus von *Sus* so treu, dass eine Abtrennung von diesem Genus unstatthaft erscheint. Es blieben demnach für dasselbe drei lebende Arten, *Sus Scrofa* für Europa, Asien und Nord-Africa, *Sus larvatus* für Madagascar und *Sus penicillatus* für Süd- und West-Africa.

Die *Incisivpartie* von *Sus penicillatus* zeichnet sich im Verhältniss zu derjenigen von *Scrofa*, wie das ganze Gebiss sammt Schädel, von vorn herein aus durch weit bedeutendere Kräftigkeit. Der knöcherne Gaumen ist weit breiter

---

\*) *Annals and Magazine of Natural history* X, sec. Series 1852. Es sollen lebende Exemplare dieses Thieres nunmehr im zoologischen Garten von London vorhanden sein.

und stärker, die Foramina incisiva rundlich, kurz, durch eine kräftige Knochenbrücke getrennt. Während seine Breite bei einem erwachsenen Schädel des Wildschweins direct vor den obern Caninen kaum mehr als 4 Centim. misst, beträgt sie bei *Sus penicill.* 6 Centim., wovon indes  $1\frac{1}{2}$  auf eine starke flügelartige Ausbreitung der Gaumenränder kommen, an welche sich die untern Caninen anlegen. Der Winkel, in welchem die obern Incisiven von beiden Seiten zusammentreffen, ist daher nach hinten weit offener als bei *Scrofa*, oder bildet nahezu einen Bogen; die Incisiven selbst sind nicht wie bei *Scrofa* durch Lücken getrennt, sondern stossen unmittelbar an einander; Incis. 3 ist weit stärker entwickelt als bei *Scrofa*, und alle nach vorn gerichtet und auf dem freien Rand, Inc. 3 auch am hintern Rand durch Can. inf. stark abgenutzt. Inc. 1 misst an der Basis der Krone 15 Millim. in der Breite, Inc. 2 12 Mm., Inc. 3 10 Mm., während diese Maasse bei einem grössern Schädel von *Scrofa* nur 12, 10, 6 Mm. betragen.

Noch kürzer, abgerundeter und kräftiger ist die untere Incisivpartie. Der Unterkiefer ragt bei *Scrofa* vor den Caninen in einem spitzen Winkel nach vorn; die auf der Symphysenlinie gemessene Distanz von dem hintern Rand der Caninalveolen bis zur Symphysenspitze beträgt 5—6 Centim. Beim Pinselschwein bildet der vordere Rand des Unterkiefers einen ganz schwachen Bogen, fast eine quere Linie unmittelbar vor den Caninen, und jene Distanz beträgt nur  $3,3$  Centim., trotzdem dass die Quer-Distanz zwischen dem Innenrand der Alveolen hier 38 Mm., dort nur 21 Mm. ausmacht. Die Incisiven legen sich auch hier unmittelbar an einander an und platten sich daher an den Seitenrändern gegenseitig ab; Incis. 3 ist noch sehr stark, obschon sie auch hier zum frühen Ausfallen geneigt scheint, denn sie fehlt bei unserm Schädel auf der rechten Seite und ihre Alveole ist schon fast gänzlich obliterirt, trotzdem dass ihr

linker Gegner sehr kräftig entwickelt ist. Alle tragen auf ihrer fast horizontalen Hinterfläche und auch auf der vertikalen Kronfläche sehr starke Usuren durch die obern Schneidezähne. Dennoch ist die Form derselben trotz grösserer Kräftigkeit noch ganz dieselbe wie bei Scrofa, und verschieden von der fast tapirähnlichen Palettenbildung dieser Zähne bei Dicotyles.

Die Caninen geben zu den nämlichen Bemerkungen Anlass. Sie unterscheiden sich von denjenigen von Scrofa nur durch weit grössere Kräftigkeit, die sich schon in der mächtigen Entwicklung der Alveolen zeichnet; die Furchung der untern Caninen ist weit stärker ausgeprägt, die Rippen weniger zahlreich, allein vortretender und rauher, die Furchen daher breiter und tiefer, die Usurflächen weit ausgehnter.

Noch ausgeprägter sind diese charakteristischen Merkmale an der Molarpartie. Dieselbe ist vorerst, wie die Zahnformel dies schon aussprach, oben und unten um Prémolaire 1 ärmer als bei Scrofa, und daher der Zwischenraum zwischen der Backzahnreihe und dem Eckzahn grösser. Nichtsdestoweniger trägt diese ganze Zahnpartie wieder das deutlichste Gepräge weit grösserer Kräftigkeit, die Zahnreihen bilden, besonders am Oberkiefer, nicht gerade Linien, sondern nach aussen convexe Bogen und sind, auch abgesehen von dem Fehlen des vordersten Zahns, kürzer als bei Scrofa (11 Centim. oben und unten, 11, 5—12 bei Scrofa, nach Abzug von Prém. 1), dagegen auffallend gedrungener. Dieses Gepräge grösserer Kräftigkeit spricht sich besonders auch aus durch grössere Dicke des Schmelzüberzuges, die unwillkürlich an Hippopotamus erinnert, und durch das Zurücktreten der Zwischenwarzen der Molaires und der Kerben der Prémolaires, welche für das Gebiss gemeiner Schweine so charakteristisch sind, allein dessen pachydermes Gepräge stark maskiren, während dies

letztere, ähnlich wie bei Porcus und Dicotyles, weit stärker hervortritt beim Pinselschwein, daher die Annäherung an fossile Verwandte wie Anthracotherium, Chaeropotamus etc. durch den Namen, den Gray ihm gab, an sich durchaus nicht so unrichtig wäre.

Gehen wir genauer auf die Charakteristik der Backzähne ein,\*) so zeigen die obern Prémol. nicht die schwache seitlich comprimirt Krone mit innern, durch tiefe Gruben davon getrennten und durch verticale Kerben geschwächten Talons, wie bei Scrofa, sondern die Hauptspitze ist bei Prém. 2 und 3 sehr massig entwickelt, conisch, auf der ganzen Breite der Zahnbasis, nicht nur auf deren äusserm Rand aufsitzend, die Basalfläche ein längliches Viereck bildend und der vordere Rand durch einen sehr mächtigen queren Basalwulst geschützt. An diesen mächtigen, regelmässigen Hauptkegel, der die vordere Hälfte des Zahns bildet, stösst dann nach hinten ein kräftiger, auf beiden hintern Ecken des Zahnes, besonders aber an der Innenseite von Prém. 3, etwas weniger von Prém. 2, stark vortretender Talon, der allein die innere hintere Ecke der Zahnbasis bildet und daselbst durch eine leichte Grube von der Hauptkrone sich abtrennt, allein dennoch durch einen Basalwulst längs der ganzen Innenseite der Zahnbasis sich mit dem vordern Ansatz in Verbindung setzt.

Ausser der erwähnten und am frühesten durch die Kronspitzen von Prém. 3 und 4 inf. bewirkten Usur des hintern Talons findet sich an diesen zwei vordersten obern Backzähnen eine schwache Schlifffläche, die von der Kronspitze direct nach der Mitte des vordern Randes absteigt, und eine weit stärkere, welche die nach dem hintern und äussern Winkel des Zahnes verlaufende Kante des Hauptkegels abnutzt. Durch

\*) S. die beigegefügte Tafel. Erklärung derselben am Schluss dieser Mittheilung.

diese der äussern Kante der Krone folgende Usur erhält dann diese selbst bei höhern Graden der Abnutzung ebenfalls den Anschein seitlicher Compression und nähert sich dadurch mehr dem entsprechenden Zahn von *Sus Scrofa*. Prém. 4 folgt in alle Details vollständig dem gleichen Zahn des gemeinen Schweins, obschon auch hier das nämliche kräftigere Gepräge sehr stark sich dadurch ausspricht, dass der starke innere Talon, der diesen Zahn auszeichnet, kaum durch eine schwache Grube von der die Aussenwand des Zahnes bildenden Krone getrennt ist. Dennoch ist selbst die bei *Scrofa* deutliche Dreitheiligkeit des Talons sowohl, als der Krone, d. h. das Vortreten von vier vertikalen Pfeilern an den vier Ecken des Zahns auch hier bemerklich.

Die Molaires kenne ich nicht in frischem Zustand, ausser Mol. 3. Doch lässt auch die ziemlich weit vorgeschrittene Abnutzung von 1 und 2 wahrnehmen, dass sich alle diese Zähne von denjenigen von *Scrofa* nur durch die schon für das ganze Gebiss berührten Merkmale unterscheiden. Die typischen Hügelpaare omnivorer Pachydermen treten weit deutlicher auf als dort, weil nicht Zwischenwarzen und Kerben, wie bei *Scrofa*, sie verdecken; überdies sind diese Zähne auch wirklich etwas breiter als bei *Scrofa*, bei gleicher Länge; dabei sind auch die an allen Molaires vorhandenen, die ganze Zahnbreite einnehmenden vordern Talons stärker entwickelt, sowie der einfache hintere Talon von Mol. 2 und besonders von Mol. 3, der nur ganz schwach eine Andeutung von vier Lappen zeigt; in Folge davon ist auch Mol. 3 vom Pinselschwein nicht länger als der gleiche Zahn von *Scrofa* ohne Talon, 28 Mm. Durch das Fehlen der tiefen Furchen und Buchten der Krone wird auch hier dieselbe einfacher und erscheint kräftiger. Specielles Merkmal ist überdies das gänzliche Fehlen der Basalhöcker, welche alle drei obern Mol. von *Scrofa* in der Mitte ihrer Aussenfläche zwischen den zwei Hügelpaaren tragen;

und endlich bilden die zwei Hügelpaare von Mol. 2, das vordere und hintere, weit stärker nach vorn und aussen schiefe Linien als bei *Scrofa*, wo sie fast quer einander gegenüberstehn.

Die gleichen Bemerkungen, wie für die obern Backzähne, gelten auch für die untern. Doch geht hier die Reduction noch weiter als bei den obern, indem nicht nur Prém. 1 fehlt, sondern auch Prém. 2 so schwach entwickelt ist, dass sie gar nicht zur Usur kömmt; in der Form bleibt sie indes der Bildung von Prém. 3 treu, auf welche allein, nebst 4, sich also die Vergleichung mit *Sus Scrofa* beziehen kann. Es sind diese Zähne, obschon comprimierter als die obern, noch sehr stark und stellen nicht die comprimierten und gekerbten Platten ohne charakteristische Spitze dar, wie bei *Scrofa*, sondern an eine mächtige, nur wenig seitlich abgeplattete, steiler nach vorn als nach hinten abfallende Hauptspitze lehnt sich vorn ein nach oben zugespitzter Basalansatz und nach hinten ein starker, von der Hauptspitze etwas abgeschnürter hinterer Talon, der besonders bei Prém. 4 stark ist und, mit einer starken Usurfläche versehen, eine vortretende Ecke am hintern äussern Winkel des Zahnes bildet. Sonstige Usurflächen sind eine schwache am vordern Abhang der Zahnspitze und eine starke, welche über den ganzen Kamm der Krone hinläuft.

Auch die untern Molaires sind etwas quadratischer als bei *Scrofa*, massiver und — hier gilt der Ausdruck nun völlig — denjenigen von *Hippopotamus* ähnlicher, denn die, übrigens der Zahnbildung vom Flusspferd ja genug nahe Aehnlichkeit geht nun so weit, dass auf der hintern Hälfte von Mol. 1 die charakteristische Kleeblatt- (Vierblatt-) Usur von *Hippopotamus* auftritt (die freilich selbst beim Hauschwein angedeutet ist). Auch Mol. 2 hält durch deutliches Vorwiegen der vier Hauptpyramiden und Anlehnen eines schwächern vordern und eines stärkern hintern queren Ba-

salvulstes bei fehlenden Zwischenwarzen die Mitte zwischen Schwein und Flusspferd. Eine starke, beim gemeinen Schwein kaum angedeutete Warze oder Schmelzcyylinder erhebt sich hier in der Mitte des Aussenrandes. — Der letzte Backzahn ist wieder wesentlich einfacher gebaut und compacter, als beim gewöhnlichen Schwein, und merklich kürzer, weil der Talon weit einfacher ist, zwar wie dort aus einem medianen und vier umgebenden Lappen gebildet, allein die Lappen legen sich dicht an einander an und bilden nicht selbstständige, gekerbte und durch Gruben getrennte Höcker, gleichsam einen neuen Zahnanhang wie dort.

Mit den angegebenen Charakteren des Gebisses stimmt nun auch das Gepräge der Schädelbildung vollkommen überein. Der Schädel des Pinselschweins stimmt am meisten zusammen mit demjenigen von *Sus*, und beiden nähert sich *Porcus* und, abgesehen von den durch die Bezahnung motivirten Eigenthümlichkeiten, auch *Phacochaerus*, während *Dicotyles* weit isolirter dasteht. Der Schädel des Pinselschweins unterscheidet sich von dem des Hausschweins durch eine sehr auffällige grössere Gedrungenheit und Kräftigkeit, kürzere und breitere, nicht so lang ausgezogene Schnauze bei höherem Hinterkopf; die ganze Pyramide des Kopfes ist kürzer, mit breiterer Basis als dort, und auch der Unterkiefer nimmt hieran vollen Antheil. Bei einer Schädellänge von 33 Centim. (von der Spitze der *Ossa nasalia* bis an den Occipitalrand) stehen die Jochbogen an der Occipitalfläche um  $15\frac{1}{2}$ , die Unterkieferwinkel, am äussern Rand gemessen, um 14 Centim. aus einander, während bei einem Wildschwein diese Distanzen nur  $13\frac{1}{2}$  und 10 auf  $37\frac{1}{2}$  Schädellänge betragen; am obern Rand beträgt die Breite der Occipitalfläche 8 Centim. bei jenem, 7 bei diesem. Die Neigung dieser Fläche, der Winkel mit der Schädeloberfläche ist bei beiden ähnlich.

Die Schädeloberfläche ist weniger geradlinig als bei



Scrofa, weil die hier nur schwach angedeutete Einknickung in der Mitte des Schädels, an der Nathstelle zwischen Nasen- und Stirnbein, beim Pinselschwein stärker ausgesprochen ist. Die Stirne steigt daher etwas steiler auf, ist auch breiter ( $10\frac{1}{2}$  gegen 9 Centim. direct hinter den Augenhöhlen,  $3\frac{1}{2}$  gegen 3 Centim. zwischen den Schläfengruben), weit gewölbter als beim Hausschwein, erreicht ihre grösste Höhe nicht erst am Occipitalrand und fällt in wulstig aufgetriebenen Rändern, nicht wie dort in scharfen Kanten in die Orbitae und Wangengegend ab. Die Supraorbitallöcher sind gross und die daraus vortretenden Rinnen, statt wie bei Scrofa und selbst noch bei Porcus seichte Kanäle zu bilden, bilden hier sehr tiefe, sich rasch nach aussen krümmende und daher bald den Aussenrand der Schädeloberfläche erreichende Furchen, welche nach aussen durch sehr starke rundliche Knochenwülste begrenzt sind, welche die Wangenfläche überdachen; ein stark vorspringender Knochenrand bildet daher von der Orbita an die bei allen andern Schweinen einfache rundliche Kante zwischen Seitenwand und Oberfläche des Gesichts; am bedeutendsten schwillt dieser vorspringende Rand da an, wo der Zwischenkiefer in dem Winkel zwischen Nasalia und Maxilla sup. anhebt. An dieser Stelle, der schmalsten und am meisten gewölbten der Gesichtsoberfläche beim Wildschwein (kaum 3 Centim.), ist die Gesichtsoberfläche beim Pinselschwein am breitesten ( $6\frac{1}{2}$  Centim.) und stark concav; der Rand selbst, stark callos, verliert sich nach oben und nach unten allmählig, so dass die ganze, beim gemeinen Schwein gar nicht angedeutete Callosität 9 Centim. Länge hat und beidseits wohl  $1\frac{1}{2}$ —2 Centim. breit die Maxillarwand überdacht. Die ganze Stelle ist mit einem Netz von Gefässrinnen überzogen und trägt die starke Fleischwarze, welche bei diesem und dem andern südafricanischen Schwein, dem Maskenschwein, das Gesicht entstellt.

An der Seitenwand der Schädelpyramide fällt beim Pinselschwein vor allem auf der ausserordentlich breit vortretende, kurze und ungemein kräftige Jochbogen, der nicht eine dünne verticale Knochenplatte darstellt, wie bei *Sus Scrofa*, sondern eine massive, wulstig vortretende, stark gekrümmte Knochenbrücke; (quere Distanz zwischen den vorragendsten Punkten der beiden Jochbogen 17 Centim., Stärke (Dicke) des Jochbogens selbst, am Jochbein 2 Centim.; 12 Centim. und 1 Centim. beim Wildschwein); ferner die grosse verticale Höhe der Maxillarwand (7 gegen 6 Centim. über Mol. 1) und vor allem der der Callosität des Gesichtsrands entsprechende enorme Knochenfortsatz, der, kaum angedeutet beim Hausschwein, über den Alveolen der Canine und Prém. 2, 3 anhebt und eine ganz frei dastehende Apophyse von 43 Mm. Länge und 35 Mm. Höhe mit sehr stark verdicktem callosem freiem Rand darstellt, wodurch die Infraorbitalrinne in ein mächtiges Thal von über  $2\frac{1}{2}$  Centim. Oeffnung und  $3\frac{1}{2}$  Centim. Tiefe mit starken Knochenwänden verwandelt wird. Die Kürze der Schnauze wurde bei der Betrachtung der Incisiven angegeben.

Wie angegeben, ist diese Apophyse zum Schutz der Infraorbitalgefässe und der Musculatur der Wühlscheibe — denn zur Verstärkung der Alveole kann sie nichts beitragen, — die bekanntlich auch charakteristisch ist für das Maskenschwein, auch beim Wildschwein, obschon nur ganz schwach, angedeutet, und es bildet daher die Gestaltung der Umgebung der obern Caninen ein gutes Merkmal für die verschiedenen Genera der *Suina*. Ein ähnliches tiefes Thal, obschon ganz eng, wird bei *Porcus* gebildet durch ganz andere Mittel, durch die aufwärts gerichtete Alveole des Eckzahns, wieder in ganz andrer Weise bei *Phacochaerus*, und bei *Dicotyles* wäre diese Rinne gar nicht angedeutet, wenn nicht das Zurückweichen des vordern Rands

der obern Caninalveole vor dem untern Eckzahn sie wieder erzeugte.

Am Unterkiefer bemerke ich neben der schon angeführten grössern Oeffnung des Winkels der beiden Aeste nur noch, dass durch die Einschnürung des Unterkiefers an der Stelle der fehlenden Prémol. 1 und direct hinter den stark nach aussen tretenden Alveolen der untern Caninen die löffelartige Ausbreitung der kurzen und abgerundeten Incisivpartie wieder sehr an die ähnliche Bildung bei Pferd und Tapir erinnert. Es ist dies ganz besonders auffallend auf der Unterseite des Unterkiefers sichtbar. Von dieser Einschnürung in der Hälfte der Symphysenlänge ist bei allen andern Schweinen fast nichts bemerkbar, sondern die beiden Unterkieferäste laufen in ziemlich geraden Linien in schwachen Winkeln (von 20 bis höchstens 30°) von der Symphyse nach hinten.

Bei *Sus penicillatus* beträgt dieser Winkel über 50°. Allein die Backzahnlinien verlaufen nichtsdestoweniger nahezu parallel oder eher in schwach nach innen concaven Bogen, und es ragt daher (bei umgestürztem Unterkiefer) die ganze Alveolarpartie der Molares sehr stark nach innen vor, so dass der Querraum, den der Unterkieferast in der Gegend der letzten Molare einnimmt, nicht weniger als 4 Centim. beträgt. Der Rand des horizontalen Unterkieferastes ist dabei ausserordentlich dick (bis 2½ Centim.); auch der senkrechte Ast ist in seiner ganzen Ausdehnung weit dicker und kräftiger als bei irgend einem andern Schwein, mit sehr verdicktem, durch starke Rippen und Höcker an der Innenseite verstärktem Rand (ähnlich *Palaeotherium*), dabei indes nur wenig steiler aufgerichtet als bei einem gleichaltrigen Schädel von *Sus Scrofa*, also weit weniger steil als bei *Porcus* und *Dicotyles*, und mit ganz kurzem und stumpfem *Processus condyloideus*.

Es genügen wohl diese mit fortwährender Vergleichung

des gemeinen Schweins gemachten Angaben über das Pinselschwein reichlich, um die schon durch die Zahnformel ausgedrückte, allein durch anderweitige Merkmale bedeutend erweiterte Selbstständigkeit dieser Species festzustellen. Wichtiger erscheint nun die Frage nach dem Verhältniss von *Sus penicillatus* zu dem dieselbe zoologische Provinz bewohnenden *Sus larvatus* (das ja nicht allein auf Madagascar beschränkt sein soll). Hierüber stehen mir leider nur sehr ungenügende Hilfsmittel zu Gebote;\*) dennoch reichen sie aus, um wenigstens die Unabhängigkeit unserer Species auch von dem Maskenschwein nachzuweisen. Der auffälligste Charakter des Pinselschweins, die knöchernen Protuberanzen und Callositäten, welche den Infraorbitalcanal umgeben, stimmen, wie schon gesagt, vollständig überein mit denjenigen des Maskenschweins. Ein wesentliches differentielles Merkmal bietet indes die Backzahnformel. Dem Maskenschweine fehlen Prémol. 1, 2 inf. des gemeinen Schweins, dem Pinselschwein Prémol. 1 sup. und 1 inf. Beim letztern ist selbst Prémol. 2 inf. äusserst reducirt, und daher Tendenz zur Zahnformel  $\frac{6}{5}$ ; und würde sich dabei vielleicht herausstellen, dass das Pinselschwein in der Jugend noch eine vorderste obere Praemolare besässe, und das Maskenschwein eine hinfällige untere Praemolare 1, so würde es uns, so lange ein Schädel dieses letztern uns nicht zu Gebote steht, gewagt erscheinen, die Selbstständigkeit dieser beiden Species behaupten zu wollen, da über die genauern Eigenthümlichkeiten der Bezahlung des Maskenschweins die bisherige Litteratur ausser der Angabe der Formel nichts enthält. Eine gütige Mittheilung des Herrn Dr. Mettenheimer in Frankfurt konnte

---

\*) Die wenig ausreichenden Abbildungen an den a. O., besonders von F. Cuvier und Schinz.

mich indes vollständig beruhigen über diese Hypothese, dass vielleicht die Differenz der Zahnformel beider Schweine nur Alters-Eigenthümlichkeit sein möchte. Der vollständig erwachsene Schädel des Frankfurter Museums enthält sieben obere Backzähne, von welchen der vorderste freilich der kleinste ist, wie bei allen Schweinen, allein keineswegs von so unbedeutenden Dimensionen, dass man auf ein Ausfallen desselben in späterm Alter schliessen dürfte, und dass auch die untere Zahnreihe wirklich nur fünf Zähne enthält, darüber lässt derselbe Schädel auch keinen Zweifel.

Allein auch neben diesen Verschiedenheiten in der Zahnzahl, zu welchen die genauere Vergleichung wohl ohne Zweifel auch solche in der Form fügen würde, giebt die Abbildung des Schädels des Maskenschweins, die am meisten Zutrauen zu verdienen scheint,\*) auch Kenntniss von Differenzen des Schädelbaues von eben so grosser Tragweite, als diejenigen, welche die Abtrennung des Pinselschweins vom gemeinen Schwein, mit Absehen von den immerhin weit bestimmtern Differenzen der Bezahnung, unterstützen. Mit Absehen von jenen den beiden südafrikanischen Arten gemeinschaftlichen Knochenauswüchsen, welche die ebenfalls ähnlich gebildeten Gesichtswarzen tragen, stimmen alle absoluten wie relativen Grössenverhältnisse im Schädel des Maskenschweins vollständig überein mit denjenigen des gemeinen Schweins; Schädellänge, Neigung der Oberfläche des Schädels, Verhältniss zwischen Schädellänge und Höhe, Länge der knöchernen Schnauze vor den Callositäten derselben, Länge und Form des Jochbogens. Nur der grosse Querdurchmesser des Schädels auf der Höhe der Krümmung der Jochbogen stimmt überein mit dem Pinselschwein, und trotz der weit bedeutendern Länge der Jochbogen beim erstern erhält dadurch dessen hintere

\*) Mém. du Musée d'histoire naturelle VIII, Pl. 22. 1822.

Schädelhälfte gerade wie beim Pinselschwein den Ausdruck grosser Breite, der stark contrastirt mit der schlanken Keilgestalt dieses Schädeltheils am Wildschwein. Allein auf diese breite Jochgegend folgt von der Stirn-Nasenbeinnath an nach vorn beim Maskenschwein ein sehr allmählig und schlank sich auskeilender Gesichtsschädel von den Verhältnissen des gemeinen Schweins, mit schlanken Umrissen, welche durch die callosen Umgebungen der Suborbitalrinne nicht modificirt, sondern nur unterbrochen werden, während dieser Gesichtstheil beim Pinselschwein sehr auffallend kurz und durch die erwähnten Callositäten beträchtlich in die Breite ausgedehnt wird. Diese Verhältnisse finden wohl ihren besten Ausdruck in der Angabe, dass die beiden nicht callosen Theile der Oberfläche des Gesichtsschädels, von der Stirn-Nasenbeinnath bis zum hintern Ende der Callositäten, und von deren vorderm Rand bis zur Nasenspitze beim Maskenschwein an Länge dieselben Stellen beim Pinselschwein fast ums Doppelte übertreffen. Directe Messungen dieser Verhältnisse gestattete die Cuvier'sche Abbildung freilich nicht. Allein eine auf denselben Grad ( $\frac{1}{4}$ ) reducirte genaue Zeichnung des Schädels vom Pinselschwein neben die Cuvier'sche Abbildung vom Maskenschwein gehalten, setzte diese Verhältnisse in ein helles Licht. Ich wage bei der Unsicherheit von Messungen an Zeichnungen, deren vollständige Treue man nicht verbürgen kann, als übersichtlichen Ausdruck dieser Verhältnisse nur die vor der Schnauzenspitze gemessenen Winkel neben einander zu stellen, welche die Schädeloberfläche mit der Basis des Unterkiefers bildet. (Modificirt auch die Form des Unterkiefers diesen Winkel etwas, so gehört dies mit zum Gepräge des Schädels.) Dieser Winkel beträgt bei *Sus Scrofa* und *larvatus* 20—21°, bei *Sus penicillatus* 25°.

Die blossen Differenzen der Schädelform zwischen *Sus Scrofa* und den beiden africanischen Maskenschweinen sind

nach dem Gesagten, trotz der höchst bemerkenswerthen knöchernen Umgebung der Infraorbitalrinne, kaum viel bedeutender als diejenigen, welche die insularen Varietäten Asiens unter sich zeigen, und berechtigen daher sicher so wenig wie jene zur Aufstellung eines besondern Geschlechts der Maskenschweine. Nichtsdestoweniger ist die starke Abweichung der Zahnformel bei beiden letzten von der so constanten Formel aller asiatischen Arten auffallend, und ich verhehle mir nicht, dass die Annäherung des Gebisses des Pinselschweins an die Palaeochaeriden manchem ausschliesslichen Palaeontologen vielleicht für eine solche Abtrennung, wie sie schon Gray vorgeschlagen, genügen würde. Inwiefern nun eine genauere Vergleichung des Gebisses von *Sus larvatus* einen solchen Versuch unterstützen würde, bin ich leider ausser Stand zu entscheiden, da alle Bücherangaben hiezu nicht ausreichen, und bis dahin lasse ich auch dem Pinselschwein seine bisherige Stelle neben *Sus Scrofa* und *larvatus*.

Stellt man die Schädel sämmtlicher lebender Schweine neben einander, so ist jedenfalls die Selbstständigkeit der zwei americanischen Arten als eines besondern Genus am meisten motivirt; sie stehen beide auf ganz anderem Boden als diejenigen der alten Welt; die ganze Schädelform zeigt ein ruhigeres und milderes Gepräge, das sich von der Physiognomie des so charakteristischen Wühlkopfes der Schweine der alten Welt wesentlich unterscheidet, wie dies auch in der schwachen Ausbildung aller Gefäss- und Nervenrinnen des Rüssels und in den Insertionsstellen der Nackenmuskeln bis in die speciellsten Details verfolgt werden kann; alles weist auf ein anderes Regime, was auch in dem Bau des Magens eine Bestätigung findet, und bildet in vielen Beziehungen, in der starken Ausbildung eines Sagittalkammes und dem Charakter aller Zahnpartieen einen unverkennbaren Schritt zum Tapir hin.

Die Abzweigungen in den Schweinen der alten Welt sind offenbar von weit geringerem Werth, als diese Abtrennung von *Dicotyles*. Eigenthümlich ist hier zumeist die Verbindung des Wühlkopfes von *Sus* mit einem Elefantenbackzahn, mit enormen Caninen, mit reducirten Incisiven und Molaren bei *Phacochaerus*. Schwächer sind die Grenzen für die zwei Maskenschweine von Africa, deren Hauptcharakter, ausser der beim Pinselschwein dem Flusspferd sich nähernden, bei beiden in der Praemolarzahl reducirten Bezahnung, in der colossalen Ausbildung aller Gefäss- und Muskelrinnen für die Schnauze, oder also wohl in der maximalen Ausprägung des Wühlercharakters liegt. Beim Hirscheber der Molukken finden wir in der noch mehr reducirten Backzahnreihe mit Gepräge von *Palaeochaeriden* und in der sehr eigenthümlichen Schwächung der ihrer ursprünglichen Function sicher sehr entfremdeten Caninen eine fernere Modification des Schweins, welche ohne Zweifel wieder auf sehr verschiedene, sicher sehr harmlose Lebensart und Ernährung hinweist; der Schädel selbst steht ohne Zweifel demjenigen des gemeinen Schweins am nächsten, hat aber sein Wühlergepräge fast in eben so hohem Masse verloren als *Dicotyles*. Sicher lebt auch dieses Thier nicht von unterirdischen Vegetabilien, und bekanntlich wird es als besonders in Rohrgebüsch und Wasserpflanzen sich aufhaltend geschildert. Durch den alleinigen Besitz der vollständigen typischen Zahnzahl bildet endlich das gemeine Schwein gewissermassen einen Mittelpunkt aller dieser Thiere, und kann auch wohl sein ganzes Gepräge als Typus für die ganze Zunft gelten, obschon die starke Ausbildung von Zwischenwarzen auf der Kronfläche der Backzähne und von Kerben an den Praemolaren eine neue Modificationsreihe andeutet, die in den zahlreichen Abarten eine grosse Breite, allein nur schwer eine bestimmte Definition finden mag; sie trübt und verwischt einigermassen den Charakter, der



sonst das Schweinsgebiss wesentlich auszeichnet, Verbindung von herbivoren Molaren mit carnivoren Praemolaren, das heisst den Charakter einer sehr ausgebildeten Omnivorität, der bei *Porcus* und *Phacochoerus* durch Schwinden, bei *Dicotyles* durch Umbildung der Praemolaren nach dem Vorbilde der Molaren so stark zurücktritt und nur durch das Genus *Sus* im oben bezeichneten Umfang, mit Einschluss der zwei Maskenschweine, deutlich vertreten wird, und sich wesentlich zu verbinden scheint mit einer auch im Schädel durch die Gefäss- und Muskelrinnen des Rüssels und die Art der Befestigung des Hinterhaupts abgeprägten Ausbildung eines Wühlrüssels.

Die obige vergleichende Durchsicht der Arten lebender Schweine nöthigte in natürlicher Weise, dieselbe auf die bisher bekannt gewordenen Reste fossiler Schweine auszu dehnen, und wenn auch eine gleichmässige Uebersicht aller in diese Zunft gehörigen Thierreste weder in der Absicht dieser Arbeit noch in dem Bereich meiner Hülfsmittel lag, so mag doch der Besitz einiger neuen, dem Museum in Solothurn gehörigen und von dorthier mir freundlich mitgetheilten Reste fossiler Schweine dazu berechtigen, wenigstens innerhalb der Grenzen des Genus *Sus* die bisherige Untersuchung auch auf diese letztern auszudehnen.

Wenn ich auch hier es so viel als möglich vermeide, schon Bekanntes zu wiederholen, und daher für alle als Basis dieser Durchsicht dienenden Details auf die darauf bezügliche Litteratur verweise,\*) so muss ich mich, unge-

---

\*) Goldfuss, Nova Acta 1823. Kaup, Oss. foss. de Darmstadt. H. v. Meyer, Georgensgmünd. Croizet et Jobert, Recherches. Marcel de Serres, Dubreuil et Jean-Jean, Recherches. Blainville, Ostéographie. Pomel, Bibl. univ. de Genève, Archives VIII, 1848. Gervais, Zool. et Paléontol. franç. Ferner die Sammelwerke von Cuvier, Owen, Pictet, Giebel etc. etc.

nügende Angaben bei Seite lassend und nicht im Stande, die Originalien zu vergleichen, unter etlichen 30 in der Literatur aufzählbaren fossilen Species zu meinem Zweck auf eine geringe Anzahl beschränken.

Ich schliesse nämlich von meiner Vergleichung aus:

1. Das schon berührte Wildschwein *Sus Scrofa*, das auch diluvial auftritt, *Sus ogygius* Nau und die längst gerichtete Art *Sus Erymanthis* Geoffroy.
2. Als mit Hülfe der vorhandenen Angaben nicht mit Sicherheit vergleichbar die tertiären Arten: *Sus Lockharti*, *chaeroides*, *leptodon*, *armatus* Pomel; *Sus simorreensis* Blainv.; *Sus chaerotherium* und *Doati* Lartet.\*)
3. Als zu andern Genera gestellt: *Sus americanus* Harlan (*Harlanus* Owen); *Sus aethiopicus* Duv.? (*Phacochoerus*); *Sus Sömmeringii*, *tener* und *trux* H. v. M. (*Hyotherium* und *Calydonius* H. v. M.); *Sus mastodontoideus* Duv. (*Trachytherium* Gerv.); *Sus Tapirotherium* Blainv. (*Tapirotherium* id.); *Sus lemuroides* Blainv. (*Anthracootherium*? Pomel); *Sus sivalensis* und *hysudricus*? (*Chaerotherium* Falc. et Cautl.); *Sus collaris*, nebst 5 Species *Dicotyles* Lund.

Und beschränke mich auf die diluvialen Arten:

*Sus priscus* Goldf.

„ *priscus* Marcel de Serres.

Und auf die tertiären:

*Sus provincialis* Gerv.

„ *major* Gerv.

\*) *Sus leptodon* mag wohl bei näherer Untersuchung ganz von *Sus* sich entfernen. Die für *Sus armatus* angegebene Eigenthümlichkeit der Ausbildung von drei grossen Höckern am Talon von Mol. 3 ist ganz gewöhnlich beim Wildschwein. Am meisten Anrecht auf Selbstständigkeit innerhalb des Genus *Sus* hat wohl von diesen Species *Sus Chaerotherium* durch die merkwürdige Reduction des Talon von Mol. 3 sup.

*Sus belsiacus* Gerv.

„ *arvernensis* Croizet et Jobert.

„ *antiquus* Kaup.

„ *palaeochoerus* Kaup.

„ *antediluvianus* Kaup.

In Bezug auf die beiden diluvialen Arten *Sus priscus* Marc. de Serres und *Sus priscus* Goldf. macht wohl Giebel mit Recht die Bemerkung, dass sie wohl keine grössern Eigenthümlichkeiten bieten möchten als die Spielarten des lebenden Schweins.

Es gilt dies besonders von *Sus priscus* Goldf.; die einzige Basis dieser Species, ein zahnloses Kinnstück mit sehr schwachen untern Caninen von der Form derjenigen des Wildschweins (mit hinterer Schneide) und sehr grosser Distanz zwischen Canine und erstem Backzahn, mit schwachen Wurzeln der Molaren und Praemolaren, genügte Goldfuss als Beweis der einstigen Gegenwart einer unser Schwein an Grösse bedeutend übertreffenden, an Stärke des Baues indes bedeutend hinter ihm zurückstehenden Art, die indessen bis auf weitere Angaben durchaus ignorirt werden muss, da diese äusserst spärlichen Angaben nicht zu einer irgendwelchen Diagnose genügen.

*Sus priscus* Marcel de Serres, Dubreuil et Jean-Jean wird bekanntlich von den Autoren, denen ein bis auf wenige Incisiven vollständiger Schädel und eine Menge Kinnladen von jedem Alter vorlagen, in die Nähe von *Sus larvatus* gestellt, mit welchem es sich durch die starke knöcherne Protuberanz an der Alveole der Canine und durch die gedrungene Schädelform vom Wildschwein unterscheidet. Die Zahnformel entspricht vollständig derjenigen des Hauschweins, und es ist auch Prém. 1 inf. isolirt wie dort. Auch Gervais stellt diesen Schädel sowohl in Bezug auf Bezahnung als auf allgemeine Formverhältnisse in die Mitte zwischen *Sus larvatus* und *Scrofa*. Es lässt sich indes bei

genauer Durchlesung der Beschreibung obiger Reste nicht die Bemerkung unterdrücken, dass die Autoren dieser Species sich zur Vergleichung eines Schädels des zahmen Schweines bedienen; die Angaben, dass bei *Sus Scrofa* die Callosität der Umgebung des Eckzahns fehle, dass die Gaumenfläche mit der Occipitalfläche einen rechten Winkel bilde u. s. f., passen auf das Hausschwein, nicht aber auf das Wildschwein. In Bezug auf die ganze Form ist auch der Schädel von Lunel-Viel in der That kürzer und gedrungener als derjenige des Wildschweins, allein er steht doch diesem ausserordentlich viel näher als dem Maskenschwein und könnte füglich als ein sehr kräftiger Wildschweinschädel gelten. Schon das Schwinden der Schädelnäthe beurkundet grössere Kräftigkeit, allein überdies sind alle Grössenverhältnisse etwa um  $\frac{1}{4}$  stärker als bei einem Schwein mittlerer Grösse. Auch die Zähne sind stärker, mit einer dickern Schmelzschicht belegt, massiver, die obern Molaren quadratischer, die basalen Schmelzwarzen am Aussenrand von obern und untern Molaren reducirt und im Allgemeinen ein stärkeres Vortreten der Haupthügel und Schwinden der Zwischenwarzen an den Molarkronen bemerklich; die Zahl und Anordnung derselben folgt übrigens vollständig *Scrofa*, während das Maskenschwein zwei untere Praemolaren entbehrt.

Eben so wesentlich, wie die Annäherung an *Sus Scrofa*, erscheinen die Abweichungen von *Sus larvatus*. Schon in Bezug auf den angeblichen Hauptcharakter des Maskenschweines geben die Autoren selbst an, dass die Protuberanzen der Nasenknochen, welche bei *Sus larvatus* dem Eckzahnhöcker gegenüberstehen, bei *Sus priscus* fehlen, allein auch der Eckzahnhöcker selbst ist kaum bedeutender als er bei einem so grossen Wildschweinschädel zu erwarten wäre, und in Form und Richtung sehr abweichend von der sehr eigenthümlichen Bildung dieses Auswuchses

bei beiden Maskenschweinen. Ein noch mehr diese letztern bezeichnendes Gepräge besteht überdies in der im Verhältniss zu der grossen Schädellänge besonders bei *Sus larvatus* sehr beträchtlichen Wölbung und daherigen Kürze des Jochbogens; dieser Charakter fehlt gänzlich bei *Sus priscus*, das auch in dieser Beziehung (immer bei Anlegung eines um  $\frac{1}{4}$  grössern Maassstabes) vollständig mit *Sus Scrofa* übereinstimmt, so dass alle Verhältnisse sich vereinen, um das Schwein von Lunel-Viel von *Sus larvatus* weit abzutrennen und es so nahe mit dem gemeinen Schwein zu vereinigen, dass der einzige Unterschied, grössere Verhältnisse und bedeutendere Stärke, besonders im Gebiss von fraglichem specifischem Werthe wird.\*)

*Sus arvernensis* Croizet et Jobert wird überall als dem Schwein von Siam ähnlich erklärt. Es scheint mir unmöglich, aus der Abbildung dieser Species mehr zu schliessen, als dass dieses die Praemolaren noch als Milchzähne zeigende Gebiss, wie die Autoren dies selbst äussern, mit dem Wildschwein „die grösste Aehnlichkeit zeigt“,\*\*) und selbst in den Grössenverhältnissen mit einem gleich alten Frischling des Hausschweines ganz gut übereinstimmt. Inwieferne die Vermuthung von Pomel Grund hat, dass dieses Milchgebiss zu *Sus provincialis* Gerv. gehören möge, — wofür die Gleichaltrigkeit des Terrains zu sprechen schiene — wird natürlich nur nach Auffindung der Milchzähne dieser letztern Art zu entscheiden sein.

*Sus antiquus*, *palaeochoerus* und *antediluvianus* Kaup, obschon theilweise auf weit spärlichern Resten beruhend als die bisher genannten Arten, ja die letztere

\*) Die Grössenverhältnisse sind fast ganz dieselben, wie bei *Sus priscus* Goldf., das aber durch bedeutende Schwäche der Bezahnung sich unterscheidet, welche kaum auf blossem Geschlechtsunterschied, wohl aber auf Racenunterschied beruhen könnte.

\*\*\*) Recherches pg. 158.

nur auf zwei Zähnen, sind dennoch weit besser vom Wildschwein abgegrenzt, und es darf wohl ihre Berechtigung als besondere Species nicht in Zweifel gezogen werden. Sie folgen in dem allgemeinen Gepräge ihres Gebisses gänzlich dem Genus *Sus* im engern Sinn, und zwar am treuesten demjenigen des Wildschweins, mit welchem sie daher sehr wahrscheinlich auch übereinstimmten in der Zahnzahl und Isolirung von *Praem. inf. 1* und in der Form der Caninen. Der gemeinschaftliche Charakter dieser drei miocenen Arten besteht wesentlich in dem an die *Palaeochoeriden* erinnernden Zurücktreten der Zwischenwarzen und Kerben der Backzähne und daheriger stärkerer Ausprägung der vier oder fünf Haupthügel der Molaren und der Hauptzacken der Praemolaren; damit stimmt zusammen die grössere Kräftigkeit der Zähne überhaupt, der mehr quadratische Umriss der Molaren und die regelmässiger Kegelgestalt der Praemolaren; charakteristisch erscheint zumal die Vereinfachung des Talon des letzten Backzahns, sowohl in seinem Kron- als Wurzeltheile.

Gleiches Zutrauen verdienen ohne Zweifel die drei von Gervais vorgeschlagenen Species *Sus belsiacus*, *major* und *provincialis*. Sie gehen in der an *Palaeochoeriden* erinnernden und überhaupt die fossilen Schweine im Vergleich zu den lebenden charakterisirenden Vereinfachung des Zahnbaues durch Zurücktreten der Zahnwarzen und accessorischen Talons und Vorwiegen der Hauptelemente der Zahnkronen noch weiter als die drei Species des Rheinthaales. Sie finden in dieser Beziehung ihre nächsten Nachbarn an den zwei lebenden Maskenschweinen, mit welchen sie überdies durch ein noch auffälligeres Merkmal verbunden sind, nämlich durch die bei *Sus penicillatus* erwähnte, beim gemeinen Schwein gänzlich fehlende Schiefstellung der Höckerpaare von obern und untern Molaren (von hinten und innen nach vorn und aussen).

An *Sus belsiacus* speciell fällt vor allem auf die äusserst starke Trennung der vier Höcker der Molaires, die theilweise auf Rechnung jugendlichen Alters gesetzt werden muss, welche auch, wenn man die Abwesenheit aller Usur bei den von Gervais abgebildeten Zähnen in Anschlag bringt, dennoch bei keinem lebenden Schwein so weit geht; und eben so auffallend ist die fast rein conische Form der Prémolaires, die ebenfalls noch weiter geht als z. B. unter den lebenden beim Pinselschwein, und dem Genus *Palaeochœrus* sich sehr annähert, (wo indes Prémol. 1 inf. dicht neben 2 steht und die Molaires andere Kronhöcker zeigen); denn dass bei *Sus belsiacus* wie bei *Sus Scrofa* vor Praem. inf. 2 noch eine isolirte Praem. 1 stehe, glaube ich daraus schliessen zu dürfen, dass Praem. 2 noch ein beträchtliches Volumen hat und kaum viel geringer ist als Praem. 3, während bei *Sus penicill.* mit fehlender Praem. 1 schon Praem. 2 so klein ist als Praem. 1 bei *Scrofa*.

*Sus major* mit einer einzigen bekannten Mol. sup. 7 von fast doppelter Grösse als der entsprechende Zahn von irgend einem lebenden Schwein ist ebenfalls genügend als Species begründet durch die bedeutende Reduction der Zwischenwarzen, durch die Einfachheit des gänzlich dem Pinselschwein ähnlichen Talon und durch die Schiefstellung der ebenfalls vereinfachten Höckerpaare des genannten Zahnes, der, dem gleichnamigen Zahn des Pinselschweins am meisten ähnlich, wie dieser stark an *Anthracotherium* erinnert.\*)

Die breiteste Basis von allen von Gervais aufgestellten und, nach Abzug von *Sus priscus* von Lunel-Viel, von allen fossilen Arten überhaupt hat *Sus provincialis*, von welchem Gervais alle untern Backzähne bis an Prémol. 1,

(\*) Die genaueren Details siehe bei Gervais a. a. O.

und überdies Mol. sup. 2, 3 darstellt. Gervais und Blainville bezeichnen sie als *Sus larvatus* sehr nahe stehend.

Das Museum von Solothurn besitzt aus der Umgegend von Montpellier, aus dem nämlichen Terrain, worin die durch Gervais beschriebenen und vortrefflich abgebildeten Reste lagen (Sables marins pliocènes), Mol. 3 inf. und sup. noch wurzellos aus ihren Alveolen gefallen, also ohne alle Spur von Usur, Mol. 2 sup. rechter- und linkerseits, ferner ein Stück des linken Unterkiefers mit Mol. 1, Prémol. 4, 3, 2 bis zur Alveole von Prém. 1, und endlich ein Stück des rechten Oberkiefers mit Prém. 2, Wurzel von Prém. 1 und Alveole von Canine. — Ich kann daher zu den Angaben von Gervais noch solche über Prémol. 1 inf. und Prémol. 2 und 1 nebst Canine sup. fügen, was besonders von Werth sein wird in Bezug auf das Verhältniss dieser Art zu *Sus larvatus* und *penicillatus*.

Mol. 3 sup. Unser noch durchaus intakte Zahn hat genau die Grösse des von Gervais abgebildeten schon abgenutzten (34 Mm. Länge), und ist etwas kürzer als ein gleich alter Zahn von *Sus Scrofa*, und länger als bei *Sus penicillatus*, dabei die zwei Hügelpaare wieder, wie schon bei *Sus belsiacus* und *major*, schief nach vorn und aussen gerichtet, der Talon weit kleiner, weniger stark gelappt, äussere und innere Basalwarzen schwächer angedeutet, und durch alle diese Merkmale genau in die Mitte gestellt zwischen *Sus Scrofa* und *Sus penicillatus*, wo die Basalwarzen ganz geschwunden, die Lappen des Talon fast gar nicht mehr bemerkbar, auch die weniger gelappten Hügelpaare schief gestellt sind als bei *Scrofa*. Auch der vordere Basalansatz ist bei *Sus provincialis* stärker als bei *Scrofa*, ähnlich wie bei *Sus penicillatus*.

Mol. 3 inf. weicht noch mehr von *Sus Scrofa* ab, als der obere. Länge nur 37 Mm., 41 bei dem alten Zahn von Gervais, während 40 bei einem jungen vom Wildschwein,



34 bei *Sus penicillatus*. Auch hier sind die Haupthügel stärker vortretend, schiefcr gestellt, die Basalwarze am Aussenrand zwischen beiden Hügelpaaren schwächer angedeutet, und der hintere Talon noch mehr reducirt im Verhältniss zu *Scrofa*, ja selbst mehr als bei *penicillatus*. Er besteht bei *Scrofa* aus einem dritten Hügelpaar nebst unpaarem Schlusshöcker, bei *penicillatus* sind alle diese Theile nur angedeutet durch Lappen, welche sich zu einer rundlichen Masse vereinigen und an einander schliessen, bei *Sus provincialis* ist nur der Schlusshöcker da, und das dritte Hügelpaar fehlt gänzlich.

Mol. 2 sup. ist im Umriss quadratischer, allein gleichzeitig schiefcr als bei *Sus Scrofa*, und das vordere Hügelpaar an querer Ausdehnung das hintere wesentlich überrciffend, gänzlich wie bei *Sus penicill.*; die Zwischenwarzen treten ebenfalls bedeutend zurück im Vergleich zu den Haupthöckern, und die äussern Basalwarzen zwischen vorderer und hinterer Zahnhälfte sind schwächer als bei *Scrofa*, während sie gänzlich fehlen bei *Sus penicillatus*.

Mol. 1 inf. folgt in allen Details der gleichen Bildung und hält somit, wie alle bisherigen Zähne, genau die Mitte ein zwischen beiden verglichenen lebenden Arten.

Die nämliche Bemerkung bezieht sich auf Prém. 4, 3, 2 inf., wie dies auch aus den trefflichen Zeichnungen bei Gervais hervorgeht. Alle diese Zähne sind bei *Sus provincialis* kräftiger als bei *Scrofa*, fast ohne Kerbung der Kronen, allein auch 4 und 3 unter sich gleichartiger, mit mächtigem, besonders an der Aussenseite vortretendem hinterm Talon, der bei *Sus Scrofa* die Stärke der Hauptzacke kaum übertrifft, während bei *Sus penicillatus* Prém. 3 und noch mehr 2 schon rasch an Grösse abnehmen. Prémol. 2, bei *penicillatus* schon ganz klein und die Praemolarreihe schliessend, ist bei *Sus Scrofa* und *provincialis* noch bedeutend und unterscheidet sich, besonders bei letzterer Art, von

den bisherigen nur durch fast völliges Schwinden des hinteren Talon, der nun sogar geringer ist, als der vordere Ansatz.

Schon aus dem Umstand, dass die Abnahme an Grösse von Prém. 4 bis 2 nur ganz allmählig erfolgt, liesse sich schliessen, dass *Sus provincialis* wie *Sus Scrofa* noch eine Prémol. 1 besass, und wirklich findet sich noch ein Stück Alveole von Prém. 1 direct über der Alveole der Canine, von Prém. 2 durch eine Lücke von 10 Mm. getrennt, während diese letztere bei *Sus Scrofa* 15 Mm. beträgt.

Prém. sup. 2, 1 folgen bei *Sus provincialis* gänzlich dem Typus von *Scrofa*, immer mit denselben Eigenthümlichkeiten grösserer Stärke, Vorwiegen der den Zahn charakterisirenden Hauptspitze und Rücktreten der dieselbe modificirenden Kerben. Es tritt hier die Annäherung an *Scrofa* und die Abweichung von *Sus penicillatus* noch stärker hervor als bisher. Bei *Sus provincialis* und *Scrofa* bestehen die vordersten Praemolaren aus einer comprimierten Hauptspitze mit vorderem Ansatz und hinterem innerem Talon, der bei *Scrofa* durch tiefe Buchten von der Hauptspitze isolirt ist; bei *Sus provincialis* fehlt diese Abtrennung, allein dennoch ist der ganze Zahn deutlich comprimirt und nur hinten durch den nach innen vortretenden Talon verdickt, während bei *Sus penicillatus* dieser Zahn durch die regelmässige Kegelgestalt seiner Hauptspitze am vorderen Rand weit dicker ist als hinten, wo der Talon sich ziemlich stark von dem blos auf der vorderen Wurzel aufsitzenden Hauptkegel abschnürt. — Praemol. 1 von *Sus provincialis* besitze ich nur in den Wurzeln, die indes eine Krone wie von Praemol. 2, nur von geringerer Stärke, erwarten lassen, und durch keine Lücke von dem letzten getrennt sind.

Ganz unerwartet sind die Aufschlüsse, welche die vorliegenden Reste über die Caninen geben. Die Alveole der

obern Canine ist von Praemol. 1 durch eine Lücke von 7 Mm. getrennt, allein sie lässt auf einen äusserst kleinen Eckzahn schliessen, der weder die eigenthümliche Gestalt und noch weniger die Richtung der obern Eckzähne lebender Schweine besass, sondern als relativ schwacher Zahn von etwas geringerer seitlicher Abplattung als der gleichnamige Zahn von *Dicotyles* nach abwärts gerichtet war. Die Alveole zeigt eine regelmässige schiefe Richtung nach vorn und unten; sie besitzt an dem vorliegenden Stück, das mit Sicherheit auf einen Schädel von wenigstens eben so bedeutender Grösse als bei einem starken Wildschwein schliessen lässt, Durchmesser von 14 Mm. Länge und 10 Mm. Breite (30 und 21 Mm. bei einem Wildschwein von gleichem Alter!), und die Umgebungen der Alveole zeigen kaum eine schwache Auftreibung, die schon über der Alveole von Prém. 1 erlischt.

Mag nun auch diese auffallende Form und Richtung des Eckzahns theilweise auf Rechnung des Alters gesetzt werden, indem gesagt worden, dass die hintersten Backzähne noch nicht aus ihren Alveolen getreten waren, wenigstens noch nicht Spuren von Thätigkeit zeigten, so finde ich Alveolen von dieser Richtung und Grösse im Hausschwein nur bei Frischlingen, welche noch das volle Milchgebiss tragen; allein auch in diesem Fall ist die Anschwellung der Maxillarwand zu Gunsten des Eckzahns schon eine weit bedeutendere als in dem fossilen Kieferstück, und überdies der Umriss der Alveole verschieden, das heisst schwach dreieckig mit hinterer Basis, während diese Alveole bei *Sus provincialis* nach vorn sich erweitert und hinten etwas ausspitzt, ähnlich wie etwa bei *Dicotyles*, wo indes die Anschwellungen der Umgebung auch sehr früh weit bedeutender sind.

Fügen wir bei, dass nach Maassstab des lebenden Schweines auch das Unterkieferstück von *Sus provincialis*

eine weit bedeutendere Spur der Alveole der untern Canine tragen sollte, so kann selbst mit aller Berücksichtigung möglicher späterer Veränderungen der Canine auch nach völliger Ausbildung des gesammten übrigen permanenten Gebisses festgestellt werden, dass *Sus provincialis* ungleich schwächere Eckzähne trug als alle lebenden Schweinearten. Die grosse Stärke des übrigen Gebisses, das nach dem obigen kräftiger ist als beim Wildschwein, die wenigstens eben so bedeutende, nach einigen Resten bei Gervais \*) selbst weit bedeutendere Grösse des ganzen Thieres steht damit in merkwürdigem Contrast; allein er tritt zurück, wenn wir uns erinnern an die ebenfalls auffallend geringe Grösse dieses Zahnes von *Sus antiquus* Kaup, und noch mehr der Palaeochoeriden, an welche sich ja alle diese fossilen Schweine annähern durch Vereinfachung der Sculptur aller Backzähne. Wir sehen daher in dem Zurückweichen der den lebenden Schweinen zukommenden abnormen Grösse und Richtung der Caninen nicht etwa ein Abweichen vom typischen Gebiss des Schweines, sondern im Gegentheil eine Bestätigung des durch so viele Thatsachen nahe gelegten Schlusses, dass wir auch hier, wie in manchen Geschlechtern von langer historischer Dauer, oft Schritt für Schritt einem Centrum, einem medianen Ausgangspunkt uns nähern, sowie wir in der Reihenfolge ihres Erlöschens von der Gegenwart rückwärts schreitend immer ältere Species untersuchen. Die grosse Disharmonie in der Ausbildung der verschiedenen Theile des Gebisses der lebenden Schweine ist nicht eine Andeutung einer Annäherung an einen vielleicht noch zu erwartenden Gipfelpunkt, sondern der Ausdruck der immer grössern Entfernung von einem noch leicht nachweisbaren Grundtypus, dem freilich das gemeine Schwein in der Beibehaltung seines vollständigen

\*) Mol. inf. 3, 2, Pl. 3, fig. 3.

Gebisses weniger fremd geworden als viele andere Geschlechter dieser oder jener Entwicklungsbahn, wohl aber schon die Maskenschweine, und in noch höherem Maasse die Vertreter dieser Zunft an den Grenzen ihres heutigen Verbreitungsbezirkes, der Hirscheber und der Emgallo, und endlich die Schweine der neuen Welt. Die Vermuthung ist daher nicht unberechtigt, dass auch die übrigen fossilen Schweine, *Sus belsiacus* und *major*, sowie *palaeochoerus* und *antediluvianus* wohl geringere Caninen zeigen werden als die lebenden Arten.

Es ist kaum nöthig, besonders hervorzuheben, dass die soeben verglichenen Reste von *Sus provincialis* den werthvollen Beweis gestatten, dass, während die Details der Backzahnbildung in der That, wie schon Gervais nachwies, diese fossile Art in die Mitte stellen zwischen das gemeine Schwein und die Maskenschweine, die Zahnformel vollständig dem erstern folgt; Mol.  $\frac{3 + 4}{3 + 4}$ , wovon Praem. 1 inf. isolirt, während dem einen Maskenschwein zwei untere, dem andern je ein oberer und unterer Praemolarzahn fehlen. Als Incisivformel darf wohl mit um so grösserem Rechte  $\frac{3}{3}$  erwartet werden.

Unter den hinlänglich bekannten fossilen Arten von Schweinen würden sich demnach neben die drei lebenden, im Hausschwein über den grössten Theil der alten Welt, in den beiden Maskenschweinen über Süd-Africa verbreiteten Arten drei nordische, zuerst im Rheinthale gefundene (miocene) stellen, die trotz bedeutenderer Grösse im Allgemeinen dem Gepräge des gemeinen Schweines folgen, doch schon weit treuer als dieses die bei den Palaeochoeriden vorgezeichnete einfache Anlage der Kronbildung behalten, und ferner drei dem Süden von Europa bisher eigenthümliche Species (pliocen), welche, den heutigen Mas-

kenschweinen näher stehend als dem gemeinen Wildschwein, wieder — allein nicht nur in der Zahnsulptur wie diese, — sondern auch in dem ganzen Reichthum und Harmonie des Gebisses das rein omnivore Gepräge miocener hornloser Ungulata paridigitata weit ungetrübter tragen als ihre heutigen Verwandten. — Eine letzte Art endlich, von dem lebenden Schwein schwer unterscheidbar, allein von sehr bedeutender Grösse, ist vielleicht durch die Reste aus den Höhlen von Lunel-Viel und Sundwich und wohl auch anderwärts angedeutet.\*)

#### Erklärung der Tafel.

Dieselbe stellt das Gebiss (Molaren und Praemolaren) von *Sus penicillatus* in natürlicher Grösse dar.

- Fig. 1. Obere rechte Backzahnreihe von der Innenseite.  
 „ 2. Untere linke Backzahnreihe von der Innenseite.  
 „ 3. Untere rechte Backzahnreihe von aussen.  
 „ 4. Praemol. super. dextri 2, 3, 4 von innen.  
 „ 5. Praemol. super. sin. von aussen.  
 „ 6. Praemol. infer. dextri von innen.

\*) Die Abbildung des Zahnes Fig. 174 in Owen, British Fossil Mammals lässt auf ein neuer-pliocenes Schwein in England schliessen, das sowie *Sus priscus* Marc. de S., *Sus armatus* Pomel an Mol. 3 inf. einen in drei Haupthöcker zerfallenden Talon trägt, wodurch der ganze Zahn drei Hügelpaare und einen Talon zu besitzen scheint. Durch dieses Merkmal, das diese jünger-tertiären, zum Theil nur diluvialen Schweine mit *Sus Scrofa* theilen, sowie durch quere, nicht schiefe Stellung der Hügelpaare selbst, unterscheiden sie sich wesentlich von den Maskenschweinen und noch mehr von allen obigen sechs definitiv-tertiären Arten.

## Ueber *Encheiziphius*, ein neues Cetaceen-Genus.

VON Prof. L. RÜTIMEYER.

(Den 3. Juni 1857.)

Duvernoy<sup>1)</sup> hat nach dem Vorgang von Desmarest und Blainville unter dem Namen der Heterodonten eine Gruppe von carnivoren Cetaceen vereinigt, die durch die Abwesenheit von Alveolarzähnen des Oberkiefers und durch Reduction derselben im Unterkiefer bis auf ein oder höchstens zwei Paare die Mitte einnimmt zwischen den Monodonten mit einem einzigen terminalen und im erwachsenen Alter sogar nur einseitig vorhandenen Oberkieferzahn, und den Pottfischen mit starken Mandibularzähnen und zahnllosem Oberkiefer. Alle diese drei Gruppen bilden eine Reihe von Walthieren, die nach beiden Seiten sehr natürliche Grenzen findet in den Delphinen mit reichlich bezahntem Ober- und Unterkieferrand und den im erwachsenen Zustand gänzlich zahnllosen Walfischen. Die Heterodonten speciell stehen insofern an der obern Grenze dieser Mittelreihe, den Delphinen angenähert, als sie den normalen Zahnreichtum dieser letztern noch angedeutet behalten durch eine unbestimmte Zahl von alveolenlosen Zähnen, die in einem gefässreichen Zahnfleischstreifen nur des Ober- oder des Unter- oder auch beider Kiefer stecken. Als einziger Repräsentant dieser Gruppe war bis auf Cuvier bekannt der Butzkopf des atlantischen Oceans, *Hyperoodon Boussarti* F. Cuv. (*Balaena rostrata* Camper.). G. Cuvier fügte hiezu drei, wie er glaubte, sämtlich fossile Schädelstücke aus den tertiären Umgebungen des Mittelmeers und der Manche, unter dem Namen *Ziphius cavirostris*, *planirostris* und *longi-*

1) *Annales des Sciences natur.* 3. Sér., XV, 1851.

rostris.<sup>1)</sup> Die erstere dieser Species erwies sich nach den Untersuchungen von Gervais<sup>2)</sup> als noch der Gegenwart angehörig, und fernere Entdeckungen brachten endlich den Inhalt der Heterodonten oder Ziphioiden Gervais auf sieben lebende<sup>3)</sup> und vier tertiär-fossile Species. Ueber die Abgrenzung derselben in Genera verweise ich auf die zwei trefflichen Abhandlungen von Gervais und Duvernoy an den angeführten Orten.<sup>4)</sup> Nur die auffallende Bemerkung drängt sich billigerweise auch hier auf, dass fast alle diese eilf Species, lebende sowohl wie fossile, nur in äusserst seltenen Resten erhalten sind, welche diese ganze Walthierreihe zu einer der am spärlichsten vertretenen und daher auch deshalb des Interesses in hohem Grade werthen Thiergruppe stempeln.<sup>5)</sup>

1) Ossemens fossiles V. I, 349 u. f., Pl. XXVII.

2) Zoologie et Paléontologie franç. Tom. I, 153; Tom. II, Text zu Planches 37—40. Ann. d. Scienc. natur. 3. Sér., XIV, 1850.

3) Unter der Voraussetzung, dass *Hyperoodon latifrons* Gray nach Gervais nur eine Altersstufe von *Hyp. Butzkopf* darstellt.

4) Vergl. überdies die besonders in Bezug auf Litteratur äusserst reichlich ausgestattete Arbeit von Gray, Catalogue of Mammalia in the Collection of the British Museum Part. I., Cetacea Lond. 1850.

5) Selbst der häufigste lebende Vertreter derselben, der Butzkopf, ist nur wenigen Sammlungen zugänglich geworden. *Hyperoodon Gervaisi* Duv. aus dem Mittelmeer findet sich nur in zwei Köpfen in der Parisersammlung; einer derselben, von Cuvier fossil gehalten, diente als Basis seines *Ziphius cavirostris*. *Berardius Arnouxii* Duv. von Neu-Seeland ein einziger Kopf in Paris. *Mesoplodon* (*Mesodiodon* Duv.) *sowerbyensis* und *micropterus* Gerv., aus dem Atlant. Ocean, von Gervais als zwei Altersstufen derselben Art betrachtet, in wenig Exemplaren in England und in Frankreich. *Dioplodon* (*Mesodiodon* Duv.) *densirostris* Gerv. von den Seychelles, ein Kopf in Paris. *Dioplodon europaeus* Gerv. aus der Manche, ein Kopf in Caen. *Diopl. Becarii* und *longirostris* Gerv. (*Mesodiodon longirostris* Duv.), je ein fossiler Schädel, letzterer von unbekanntem Fundort, in Antwerpen und in Paris. *Choneziphius planirostris* Duv. (*Ziphius* Cuv.), ein Schädelstück, ebenfalls aus dem Crag d'Anvers, in Paris, und eine fernere Species von *Dioplodon* vermuthet Gervais in einem fossilen Schädelstück in London.



Die zoologischen Merkmale, welche zur Begrenzung dieser seltenen Walthierarten in verschiedene Genera dienen, beruhen in der Zahl und Lage der Zähne und in der Modification der knöchernen Schnauze, die mit der Reduction der Oberkieferzähne Schritt hält. Während die mit zwei reich besetzten Zahnreihen und langen Alveolarfurchen versehenen Delphine einen in dem Praenasaltheil stark abgeplatteten und in die Quere ausgedehnten Gesichtsschädel zeigen, gebildet seitlich aus den flügelartig nach aussen tretenden Maxillen, dazwischen durch eine breite bis zur Schnabelspitze reichende und daselbst die Incisiven tragende Intermaxillarzone, in deren Mitte wieder eine eben so lange, oft sehr weite Längsfurche verläuft, deren Boden der Vomer einnimmt, schwinden die Maxillarzähne und mit ihnen die Alveolarfurchen schon bei *Hyperoodon* grossentheils und sind nur noch angedeutet durch eine Reihe von kleinen Zähnen, die in einem Zahnfleischstreifen in einer ganz schwachen Alveolarrinne stecken; gleichzeitig dehnen sich die Maxillen sehr stark in verticaler, statt wie bisher in horizontaler Richtung aus, und die Intermaxillarzone und die Vomerrinne werden dadurch zusammengedrängt und der Schnabel somit schmal und allmählig zugespitzt. — Comprimirter ist der Schnabel bei *Berardius*; die Maxillae treten von der Schnabelspitze zurück, welche lediglich von den Intermaxillae gebildet ist; diese treten ihrerseits in der Medianlinie näher an einander, so dass die obere Vomerrinne zu schwinden beginnt und der Vomer an der Gaumenfläche auf einer langen Strecke zu Tage tritt. Diese Genera tragen ein oder wenige Paare Unterkieferzähne in der Spitze der Mandibel, und wie am Oberkiefer geht von da eine seichte Alveolarrinne mit Zahnfleischzähnen nach hinten und erhält dadurch das Zahnsystem dieser Thiere noch in einer deutlich erkennbaren Nähe mit demjenigen der reicher bezahnten Delphine. Wahrscheinlich gehört

auch hieher *Choneziphius* Duv. (*Ziphius planirostris* Cuv.), dessen Unterkiefer unbekannt ist. Trotz der Abplattung des Schnabels ist hier die Vomerrinne geschlossen durch Zusammentreten der Intermaxillaria. Der Vomer tritt nur an der Gaumenfläche zu Tage.

Eine neue Reihe von Heterodonten besitzt statt terminaler Unterkieferzähne ein einziges Paar sehr starker conischer und vertical gestellter Alveolarzähne in der Mitte oder Anfangs des zweiten Dritttheils der Mandibel, und wenn auch von diesem Zahn eine schwache Alveolarrinne nach vorn, bei einigen selbst nach hinten sich etwas fortsetzt, so ist doch die Mandibelspitze und ebenso der Oberkiefer zahnlos oder doch höchstens nur mit Zahnfleischzähnen versehen. Das Motiv der Abplattung des Oberkiefers fehlt daher, und wir finden hier nur lange, schmale, schnabelförmige Formen des Gesichtsschädels; Blainville gründete darauf sein Genus *Delphinorhynchus*, das passender von Duvernoy durch *Mesodiodon* ersetzt und von Gervais in *Dioplodon* und *Mesoplodon* gespalten worden.<sup>1)</sup>

Auf dieser letztern Bahn von Mesodiodonten, deren Charakter sehr gut durch den Namen bezeichnet ist, lässt sich nun eine neue und der vorigen der Hyperoodonten, oder, um einen richtigern Ausdruck zu benutzen, der „Teleodiodonten, parallele Reihe von Schädelformen erkennen, von weiter getrennten Intermaxillaria mit offener Vomerrinne bis zum Schluss derselben durch die von allen Seiten sich

1) Vielleicht nicht mit Unrecht, da in der That der Unterkiefer und somit das generische Merkmal nicht von allen von Duvernoy unter *Mesodiodon* vereinigten Species bekannt ist. Doch würde dies den oben hervorgehobenen Parallelismus der Schädelmodificationen bei *Mesodiodonten* und *Teleodiodonten* (die Reihe von *Hyperoodon*) nicht stören können. Der Lacépède'sche Name *Hyperoodon*, der auf der Vergleichung von Gaumenpapillen mit Zähnen beruht, ist äusserst unglücklich gewählt und verdiente bei der seither ähnlich gebildeten Namengebung von Gervais' und Duvernoy vielleicht gar einst gestrichen zu werden.

an einander legenden Intermaxillaria und Maxillaria; der Schluss der Reihe wird natürlich gebildet durch einen compacten soliden Schnabel mit innerer Vomeraxe. Die beiden Species von *Mesoplodon* Gervais, *Mesodiodon sowerbiensis* und *micropterus* Duv., beginnen die Reihe; der Schnabel ist noch gekielt durch die offene Vomerrinne und noch ziemlich abgeplattet. Die Vomerrinne ist dagegen verschwunden und der Schnabel solid bei *Dioplodon* Gervais, (vier, nach Gervais fünf Species, *densirostris*, *Becanii*, *longirostris*, *europaeus* und eine fernere unbestimmte Art; alle bei *Mesodiodon* Duvernoy). Der Schnabel ist noch merklich abgeplattet bei *densirostris*, nicht mehr bei *longirostr.*, Vomerrinne und Alveolarrinnen des Oberkiefers sind verschwunden; nichtsdestoweniger tritt der Vomer noch breit, nur nicht als Rinne, auf der ganzen Schnabellänge zwischen den Intermaxillen zu Tag, am meisten bei *Diopl. Becanii*, am schmalsten bei *Diopl. densirostris*, und die Maxillarränder des Schnabels treten zurück und erreichen die Schnabelspitze nicht mehr.

Einen neuen Beitrag und gewissermassen ein Schlussstück zu diesen Heterodonten, sei es nun der *Mesodiodonten* oder der *Teleodiodonten*, bietet nun in erwünschter Weise ein ferneres Schädelstück aus einer im Besitz des naturhistorischen Museums von Solothurn stehenden und durch Herrn Prof. Lang mir freundlich mitgetheilten Sammlung von fossilen Wirbelthierresten aus den *Sables marins pliocènes* von Montpellier, wo schon Gervais einen so grossen Reichthum an Cetaceen aufgedeckt hat.<sup>1)</sup>

1) Die Solothurner Sammlung besitzt von dorthen an anderweitigen Cetaceen sehr grosse Wirbelkörper von Delphinen, zum Theil von sehr bedeutender Grösse, und mindestens zwei Species angehörig, einen prächtigen Zahn von *Physeter antiquus* Gerv. von 0,2 M. Länge nach der grössten Krümmung und 0,057 Querdurchmesser an der Basis, und mehrere Wirbel- und andere Skeletstücke von *Halitherium Serresii* Gerv.

Es bildet dieses werthvolle Stück, das auf den ersten Anblick einen Gesichtsschädel eines Säugethieres auch nicht von ferne zu verrathen scheint, einen einfachen, durchaus gerade gestreckten und regelmässig zugespitzten compacten Speer von fast kreisrunden, nur wenig von oben nach unten abgeplatteten Durchschnitten. Länge 0,53, Durchmesser an der Basis 0,058 und 0,05. An der Basis ist dieser Speer zersplittert und tritt in zwei divergirenden Aesten aus einander, doch ohne die conische Gestalt dadurch merklich zu beeinträchtigen, und eine tiefe Furche, die hier bis in die Mitte der Kegellänge geht, bezeichnet diese Fläche als untere oder Gaumenfläche dieser merkwürdigen, einem einzelnen Zahn weit mehr als einem ganzen Gesichtstheil ähnlichen Schnauze. Auf der entgegengesetzten oder obern Seite des Gesichts ist die Oberfläche dieses Speeres sehr glatt, als ob sie hier von einer dicht anliegenden gefässlosen Haut bedeckt gewesen wäre, rauher an der Unter- oder Gaumenfläche und sehr rauh, fast schwammig, mit deutlichen starken und sinuosen Gefässrinnen versehen auf beiden Seitenflächen, an welchen daher sehr wahrscheinlich ein gefässreicher Zahnfleischstreifen, vielleicht mit rudimentären Zahnfleischzähnen bis gegen die Spitze verlief, doch ohne die leiseste Andeutung einer Alveolarrinne, denn es hatte wirklich dieser Gesichtskeil sicherlich die Function des einzelnen Intermaxillarspeers der Monodonten, denn nicht nur ist die Knochenmasse, welche denselben bildet, äusserst dicht und schwer, sondern es ist die Spitze des Speeres vorn deutlich von beiden Seiten abgeschliffen und daher seitlich comprimirt, während der Speer noch in der leisen Depression seines Durchchnitts die letzte Spur der starken Abplattung der Delphinschnauze zeigt.

Diese Deutung dieses merkwürdigen Schädels wird bestätigt durch die Gefässkanäle und durch die zackigen Knochennäthe, die an Bruchstellen im Innern des Speeres, und

durch die schnurgerade verlaufenden und scharflinigen Suturen (oder vielmehr Harmonieen der Anthropotomen), die an der Oberfläche desselben sichtbar sind. Mit Hülfe dieser Merkmale erscheint der Speer wirklich als ein sehr schöner und vollständiger, obschon wahrlich kaum so vollständig erwarteter, und jedenfalls nicht zu übertreffender Schlusspunkt der Modificationen, welche wir im Schädel der Heterodonten von *Hyperoodon* bis *Choneziphius*(?), und auf der Bahn der Mesodonten von *Mesodonton sowerbiensis* bis *Dioplon densirostris* nachzuweisen suchten. Leider gestattet das Fehlen der Mandibel nicht mit Bestimmtheit zu entscheiden, welcher der beiden Reihen dieser neue und, wie es scheint, einstweilen wieder durch ein *Unicum* vertretene Schädel als Gipfelpunkt dient; aus diesem wie auch aus andern noch zu erwähnenden Gründen benütze ich daher auch nicht einen der bisherigen Genusnamen, sondern füge nach dem Vorgang von Duvernoy für *Choneziphius planirostris* diese neue Heterodontenform den bisherigen als Schlusspunkt an unter dem Namen *Encheiziphius teretirostris*.<sup>1)</sup>

Mit Hülfe obiger osteologischer Merkmale ergibt sich der Schädel oder vielmehr die Schnauze von *Encheiziphius* insofern als ein Schlusspunkt des Delphinschädels (das anderseitige Extrem wäre etwa zu suchen in der gänzlich horizontal ausgebreiteten Schnauze von *Phocaena*), als hier die Vomerrinne nicht nur verengt, sondern vollständig geschlossen, und die beiden Schenkel des Vomer nach oben an einander gelegt und in der Mittellinie zu einer „Harmonia“ vereinigt sind, als ferner die Intermaxillae ebenfalls, wenigstens an der Basis der Schnauze, sich über dem Vomer schliessen und in einer Liniennath zusammentreten, während sie nach vorn immer mehr zurücktreten

1) Von *Ἐγχιος*, der runde Speer oder Schaft.

und die Vomerfläche (nun nicht mehr Rinne) zwischen sich frei lassen, als endlich die Maxillae in gleicher Weise sich dicht an die Intermaxillae schliessen, diese an der Basis der Schnauze ebenfalls von unten her umfassen und bis auf eine schmale Zone auf der Gesichtsoberfläche einhüllen, nach vorn zu aber nicht abnehmen, sondern bei zurückgebliebenen Intermaxillae (sehr spitze Auskeilung in 0,2 Entfernung von der Spitze) mit dem Vomer allein die Keilspitze bilden. Die Maxillae bilden daher auf der ganzen Erstreckung des Gesichtes die untere Hälfte und mehr als dies von dem Keil, und enthalten auch die in der Medianlinie fast zusammentretenden Canales alveolares superiores. Nach oben bilden sie eine weit offene Rinne, in welcher der in seinen beiden Schenkeln zusammengefaltete und völlig geschlossene und compacte Vomer als obere kleinere Hälfte des Speeres liegt, von der Basis bis über die Hälfte der Länge noch eingefasst von den zwei erst sehr mächtigen und auch von Canales incisivi durchsetzten, allein im gleichen Maass, wie der Vomer wächst, nun schwindenden und in 0,2 M. Entfernung von der Spitze sich auskeilenden Intermaxillae. Ein glücklicher Bruch an der Basis des Speeres bestätigt ferner die Deutung der Intermaxillae, indem er die eigenthümliche wellige, knorrige Structur der Basis derselben blosslegt, welche bei allen Delphinen sichtbar ist, da wo die Intermaxillae die wulstigen Ränder der Vomerrinne zu bilden anfangen; durch denselben Bruch ist auch der Vomer in der Mitte des Speeres sichtbar als ein zusammengelegtes Blatt, über welchem sich die Intermaxillae, wie gesagt, an der Basis völlig schliessen. Der Vomer beginnt an der Oberfläche des Gesichtes zwischen den sehr spitzwinklig zusammentretenden Zwischenkiefern zu erscheinen bei 0,41 M. Entfernung von der Spitze. Leider muss als fester Punkt bei diesen Messungen die Spitze des Schnabels benutzt werden, da die Basis desselben, die Oeffnung

des Intermaxillarcanales oder die Ausbreitung der Maxilla in den wahrscheinlich sehr rundlichen Umriss des Gehirnschädels nicht mehr erhalten ist. Von andern als den genannten Knochen ist nur die Stelle sichtbar, bis zu welcher sich an der Gaumenfläche die Ossa palatina anlegten. Ueber die Form und Zusammensetzung des Gehirnschädels, Bildung der Nasenöffnung und ihrer Umgebung etc. erhalten wir daher keinen Aufschluss und müssen uns begnügen, in dem zahn- und alveolenlosen Oberkieferstück eine neue und extreme Modification des Cetaceenschädels zu finden, die sich in erwünschter Weise an die schon bekannten und schon genug extremen Formen von Choneziphius und gewisser Dioplodonten anschliesst, die aber in der Verwendung des zahnlosen knöchernen Gesichtes zu der Function eines Stosszahnes in dem ganzen Bereich der Säugethiere nicht ihresgleichen, und nur in der Verwendung der Schnauzenknorpel des Schweins zum Wühlen, und weit besser in dem ohnehin vom Cetaceenschädel lebhaft genug zur Vergleichung gerufenen Vogelschnabel eine entferntere, die nächste Analogie aber sicher nur unter den Knochenfischen in der äusserst ähnlich zusammengesetzten, nur statt zum Speer zum Schwerdt umgewandelten Schnauze des Schwerdtfisches und selbst, — um auch die gefässreiche Zahnpulpe dieses Speeres von Encheiziphius nicht zu vergessen, — unter den Knorpelfischen in der gezähnten Vomersäge des Sägehaies findet. Die mir zugänglichen Schilderungen von Sitten der Cetaceen genügen nicht zur Untersuchung, ob nicht vielleicht in grösserer Nähe, unter den langschnabli- gen und zahnarmen Delphinen, wie etwa Beluga, Platanista u. s. f. sich ähnliche Verwendung der Schnauzenspitze zu mechanischen Zwecken finden liesse; doch ist dies kaum wahrscheinlich, da die Abtheilung des Magens in mehrere Taschen und die grosse Länge des Darmes bei diesen letztern grossentheils piscivoren Delphinen gerade die Kau-

wirkung des Mundes zu ersetzen scheint.<sup>1)</sup> Eine freilich nicht zur Vertheidigung und Angriff, wie wahrscheinlich bei Ziphioiden, sondern zur Kauung dienende, also immerhin mechanische Verwendung der knöchernen, zahnlosen und daher auch schnabelartig zugespitzten Schnauze wäre übrigens selbst zu erwähnen bei den im Sinne Lacépède's ebenfalls hyperoodonten, d. h. der Gaumenhaut zur Kauung sich bedienenden Wiederkauern unter den Landsäugethieren.

Die positiven Gründe, die mich neben den obigen negativen, der Unkenntniss über den Unterkiefer, bestimmen, die neue Walthierart mit keinem der bisherigen Genera von Heterodonten zu vereinigen, sind schliesslich folgende:

Neben der Bezahnung und den, continentalen Arbeitern leider meist unzugänglichen, für Palaeontologie oder Osteologie überdies nutzlosen äussern Merkmalen, wie Farbe, Form und Lage der Flossen etc., bildet in der Classe der Cetaceen unzweifelhaft der Antheil, den die verschiedenen Kopfknochen an der Bildung des in seinem ganzen Plan so abnorm scheinenden, allein doch in so reichlichen Variationen auftretenden Schädels nehmen, eines der wichtigsten systematischen Hülfsmittel. Vor allem ist es der Antheil, den die Maxillae an Schädel und Schnauze nehmen, und die specielle Form derselben, die bekanntlich in ausserordentlichem Maasse wechselt und jene bizarren und extremen Eigenthümlichkeiten hervorbringt, welche den Butzkopf, den Pottfisch, den Susu (Platanista) und viele andere Genera bezeichnet. Die Eigenthümlichkeiten der Oberkieferknochen und der relative Antheil, den sie nebst Zwischenkiefer und Pflugschar an der Schnauze nehmen, sind auch fast die einzigen Hülfsmittel, welche der Palaeontologie bleiben, da bei fossilen Schädeln Zähne und meist auch das neuerdings

---

1) Doch fand Roxburgh im Magen von Platanista noch unverdauten Reis. F. Cuvier, Hist. nat. des Cétacés p. 257.



ähnlich benutzte knöcherne Gehörorgan verloren gegangen sind.

Gerade diese Merkmale aber, bei allen bisher bekannt gewordenen fossilen Ziphioiden überdies zufälligerweise die einzigen, da dieselben nur in mehr oder weniger vollständigen Schnauzenstücken vorhanden sind, trennen den neuen Schnabel von Montpellier wesentlich ab sowohl von seinen Analoga (*Choneziphius*?) auf der Reihe von *Hyperoodon*, als von *Dioplodon densirostris* auf der Reihe der Mesodiodonten. Bei sämtlichen Mesodiodonten ist der Schnabel in seiner vordern Hälfte<sup>1)</sup> wesentlich aus den Intermaxillae gebildet, zwischen welchen der Vomer meist selbst die Schnabelspitze erreicht. Der Knochen, der am ehesten seinen Antheil an dem Schnabel aufgiebt, ist der Oberkiefer, der als äussere Scheide blos die Basis des Intermaxillarschnabels umhüllt und vor der Hälfte der Schnabellänge gänzlich zurückbleibt.

Einen eben so grossen Antheil nehmen die Zwischenkiefer bei Teleodiodonten; doch nicht so ausschliesslich, indem Maxillarränder dieselben bis an die Spitze begleiten, den gewöhnlichen Delphinen ähnlich; so bei beiden Species *Hyperoodon*, bei *Berardius* und auch bei *Choneziphius*, wo der Vomer verborgen liegt zwischen den sehr erweiterten und in der Medianlinie zusammentretenden Zwischenkiefen.

Sehr verschieden sind diese Verhältnisse bei *Encheiphius*. Am vordern Drittheil des Schnabels nehmen die Zwischenkiefer keinen Antheil, sondern blos Vomer in der obern und Maxillae in der untern Hälfte. Nur nach hinten nehmen die Intermaxillae sehr rasch zu an Breite, so dass

1) In seiner hintern Hälfte besteht er bei allen Cetaceen überhaupt aus den nemlichen Theilen, Maxilla, Intermaxilla, Vomer und nach unten überdies Palatina und Pterygoidea.

sie im hintersten Drittel des Schnabels den Vomer von der Oberfläche verdrängen, wie bei *Choneziphius* dies auf der ganzen Schnabellänge geschieht. Dieser Umstand lässt mit Gewissheit erkennen, dass die Schnabelspitze niemals Zähne tragen konnte, während rudimentäre Terminal-Zähne noch erwartet werden können in der Intermaxillarspitze des Schnabels aller andern Heterodonten; allein er gestattet auch einen Schluss auf den Anfangstheil des Schnabels; der Intermaxillarkanal ist bei diesem schnellen Auskeilen der Intermaxillae natürlich äusserst schwach bei *Encheiziphius*. Er wird daher auch nicht die trompetenartig erweiterten Eingänge haben, die seinem Verwandten *Choneziphius* den Namen gaben. Auch die Maxillaria, deren Antheil an der Schnabelspitze relativ fast bedeutender ist als an der Schnabelbasis, werden kaum sehr wesentliche Anschwellungen im hintern Theil des Schädels zeigen, und wir erwarten daher an der Basis dieses zahnlosen oder höchstens seitlich und mit schwachen Zahnfleischzähnen versehenen Gesichtsspeeres einen fast kreisrunden Kopf ohne wesentliche Abweichungen vom Delphintypus, ähnlich etwa wie bei *Mesodiodon micropterus* und *densirostris*. Der Unterkiefer eines solchen, den Teleodonten mithin im Schnabel, den Mesodonten dagegen wahrscheinlich im übrigen Schädel näher stehenden Kopfes konnte jedenfalls nicht terminale Zähne tragen, und musste daher, wenn er je Alveolarzähne trug, mesodont sein; allein das Fehlen einer Zahnrinne am Oberkiefer und die Umwandlung desselben in eine Art Stosszahn, wie ihn der Narval in einer Alveole trägt, berechtigen eher zu der Erwartung, dass wie beim Narval, so auch bei *Encheiziphius* die Mandibularzähne gänzlich fehlten und das Thier, wie dort, in der eigenthümlichen Ausbildung des Nahrungskanals einen Ersatz für die mechanische Mundverdauung ge-

funden haben mochte. Jedenfalls rechtfertigen wohl nicht nur diese auf die Bildung der Schnauze gebauten Schlüsse, sondern die so eigenthümliche Zusammensetzung derselben selbst die Isolirung dieser neuen Art unter ein selbstständiges Genus vollständig.

---

## MINERALOGIE.

### Ueber einige Pseudomorphosen und Umwandlungen.

Von ALB. MÜLLER.

(Sitzung vom 11. Merz 1857.)

Es sind mir in letzter Zeit auf meinen Excursionen einige Pseudomorphosen zu Gesicht gekommen, die meines Wissens bisher theils noch nicht beschrieben wurden, theils einige bemerkenswerthe Eigenthümlichkeiten darbieten.

1. Brauneisenstein nach Granat, aus der Mine jaune zu Framont (Vogesen), an Ort und Stelle selbst gefunden. Es ist die gewöhnliche Form des Rhombendodecaeders. Die meisten dieser Granaten, die sich in den Klüften der dortigen zu Tage liegenden Brauneisenerzgrube vorfinden, sind noch mehr oder weniger frisch, glänzend, rothbraun, andere aber sind bereits stellweise zerfressen oder mit mikroskopischen Eisenglanzkryställchen bedeckt, andere endlich haben den Glanz verloren, sind an der Oberfläche matt, rauh und zerfressen, und bestehen aus dichtem Brauneisenstein oder einem Gemenge desselben mit Brauneisenocher, der einen Ueberzug über dieselben bildet. Innen sind diese Pseudomorphosen entweder hohl, oder mit einer graulich-weisslichen erdigen Substanz, vielleicht die

Ueberreste der zersetzten Granatsubstanz, erfüllt. Der Brauneisenerz selbst ist mit feinen Adern von Eisenglanz durchzogen, in einer Weise, dass es schwer ist zu sagen, ob dieser aus jenem entstanden ist, oder umgekehrt, doch hat die erstere Annahme mehr Wahrscheinlichkeit. Quarz kommt mit vor, gleichfalls von Eisenglanzädern durchzogen. Wie die Umwandlung des Granates zu Brauneisenerz vor sich gegangen, lässt sich nach den wenigen vorliegenden Daten nicht leicht ermitteln. Man könnte annehmen, dass Gewässer, beladen mit Kohlensäure oder kohlensauren Alkalien, die Zersetzung des Granates bewirkt, und die Bestandtheile ganz oder theilweise mit Hinterlassung des zu Brauneisenerz hydratirten ursprünglichen Eisengehaltes, ausgelaugt haben. Da indess auch das umliegende Gestein bis zur Unkenntlichkeit zersetzt und in Brauneisenerz oder ein Gemenge desselben mit Quarz und thonigen Theilen umgewandelt erscheint, so ist wohl eher anzunehmen, dass stark eisenhaltige (Eisenoxydulcarbonat) kohlensaure Gewässer diese Gesteine und Mineralien durchzogen und mit Hinterlassung ihres durch höhere Oxydation unlöslich gewordenen Eisengehaltes deren Zersetzung und gemeinsame Umwandlung zu Brauneisenstein bewirkt haben. Bekanntlich bildet das Gestein dieser Grube die Lagerstätte des Phenakites, der, zwar gleichfalls braun gefärbt, doch vermöge seiner Zusammensetzung der allgemeinen Umwandlung entgangen zu sein scheint.

2. Brandisit (Disterrit) nach Fassait, vom Monzoniberg in Tyrol. Ich verdanke eine Suite von Handstücken dieser Pseudomorphose, welche an zahlreichen Zwischenstufen die allmähliche Umwandlung schön verfolgen lassen, der Güte meines verehrten Freundes, des Herrn H. Weber in Mülhausen, der dieselben mit einer Anzahl anderer Mineralien direct vom Fundorte erhielt. Der Brandisit (Disterrit) ist bekanntlich ein lauchgrüner (bisweilen auch

röthlicher oder graulicher) Glimmer, der sich aber von dem gewöhnlichen einaxigen und zweiaxigen Glimmer nach von Kobell's Analyse durch seine Zusammensetzung merklich unterscheidet. Im Aussehen ist er vom Glimmer nicht zu unterscheiden. Seine Farbe ist an den vorliegenden Handstücken dunkel lauchgrün, stellweise stark ins Bräunliche sich neigend. Bei näherer Untersuchung einzelner Blättchen ist jedoch die Farbe keine gleichförmige, es wechseln grünliche und bräunliche Schichten an demselben Krystalltäfelchen. Auch in horizontaler Ausdehnung ist die Farbe keineswegs gleichartig. Wir sehen schon mit blossem Auge, noch besser durch eine scharfe Loupe, äusserst scharfe und regelmässige, vollkommen parallel laufende, bandförmige Linien, abwechselnd braune und grüne, welche regelmässige concentrisch in einander geschachtelte Sechsecke bilden, deren Seiten jedoch nicht immer mit den Seitenkanten des Krystalls parallel laufen. Die Nuancen der grünen und braunen Farben sind verschieden, hellere Streifen wechseln mit dunklern, breitere mit feinem. Diese zierlichen, äusserst regelmässigen Zeichnungen haben grosse Aehnlichkeit mit denjenigen der sogenannten Festungsachate, nur sind sie feiner und schwächer. Die verschiedenen Nuancen von Grün und Braun entsprechen wahrscheinlich verschiedenen Oxydationsstufen des als Silicat darin befindlichen Eisens.

Es ist nicht anzunehmen, dass die vorliegende Branditglimmerpseudomorphose der Aufmerksamkeit der Mineralogen bisher entgangen ist. Dennoch finde ich dieselbe in Blum's trefflichem Werke nirgends verzeichnet. Es scheint, dass den bisherigen Beobachtern die Zwischenstufen gefehlt haben, welche mir die Erkenntniss dieser Pseudomorphose erleichterten. Jedenfalls dürften diese der nähern Erwähnung werth sein. Einige der vorliegenden Fassaitgruppen sind anscheinend noch ganz frisch und zeigen die von diesem Fundort bekannten Formen, nämlich: Das verticale

Prisma M. nach Dufrenoy's Bezeichnung ( $\infty P$ . Naumann), die sehr vorherrschende Querfläche  $h^1$  (Orthopinakoid  $\infty P \infty$ ), welche den Krystallen ihren dick-tafelförmigen Habitus giebt, viel schwächer ausgebildet die Längsfläche  $g^1$  (Klinopinakoid  $\infty P \infty$ ), ferner das vordere schiefe Prisma  $e_3$  ( $2 P$ ) und stark entwickelt das basische Prisma oder Klinodoma  $e^{1/2}$  (das nach Naumann als ein vorderes schiefes Prisma bezeichnet würde). Die Krystalle haben eine Länge von 3 bis 5 Linien und bilden Zwillinge, die in der vorherrschenden Querfläche zusammengewachsen sind. An Andern Stücken sind die Fassaite nicht mehr vollkommen intact. Schon schmiegen sich hie und da an die Oberfläche der Krystalle, besonders an die breite Querfläche  $h^1$ , auch an die Flächen des basischen Prismas  $e^{1/2}$ , einzelne perlmutterglänzende Glimmerblättchen, fast von derselben Farbe, wie die Fassaite, an, andere sind bereits, besonders in der ersten Richtung, in die Krystalle eingedrungen, von denen einige, obgleich sie ihre Form noch sehr gut erhalten haben, sogar vollständig in den grünen Glimmer umgewandelt erscheinen und sich in der Richtung der Querfläche so leicht wie Glimmer spalten lassen. Auch auf der Rückseite unserer Fassaitdruse, wo sie als eine grob-körnig krystallinische Masse erscheint, haben sich die grünen perlmutterglänzenden Blättchen, bald vereinzelt, bald gruppenweise, eingedrängt, und bilden mit der Fassaitsubstanz ein regelloses Gemenge. An den folgenden Handstücken gewinnt der Brandisit immer mehr die Oberhand, die Fassaitkrystalle werden von den Glimmertafeln überwuchert und durchdrungen, während ihre Form und Substanz bis zur Unkenntlichkeit verschwindet, so dass wir zuletzt nur eine Brandasitdruse vor uns sehen, deren hexagonale Tafeln ein scheinbar regelloses Gewirre bilden. Aber auch hier erkennt der aufmerksame Beobachter in den Gruppen, welche die Glimmertafeln bilden, noch die rohen Umrisse oder

Schatten der einstigen Fassaitkrystalle, aus deren Umwandlung jene hervorgingen. Alle erwähnten Vorkommnisse sprechen für eine Umbildung auf nassem Wege.

Umwandlungen von Pyroxen in Glimmer kommen wohl häufiger vor, als man nach der Seltenheit der bisher gefundenen deutlichen Pseudomorphosen meinen sollte. Die Pyroxengattung besteht aus einer grossen Anzahl von Varietäten, von denen mehrere sich in ihrer chemischen Zusammensetzung, wie besonders Th. Scheerer nachgewiesen hat, gewissen Amphibolen so sehr nähern, dass für beide nahestehende Reihen eine gemeinschaftliche Formel aufgestellt werden kann. Auch kommen Augit und Hornblende nicht selten gleichzeitig in einer und derselben Felsart, ja, wie im Uralit, in einem und demselben Krystallindividuum vor, weshalb Th. Scheerer (Bemerkungen und Beobachtungen über Afterkrystalle, 1856) mit Recht, von der chemischen Uebereinstimmung der Amphibol- und der Pyroxensubstanz ausgehend, den Uralit zu den Paramorphosen rechnet. Selbst ihre Krystallformen lassen sich, neuen Untersuchungen zufolge, auf dieselbe Grundform, resp. auf dasselbe Axenverhältniss zurückführen, wenn gleich die Spaltungsrichtungen nicht übereinstimmen. Jedenfalls geht aus dem Angeführten die nahe chemische Verwandtschaft zwischen den Gattungen Pyroxen und Amphibol hervor, woraus wir schliessen dürfen, dass unter ähnlichen Umständen beide auch gleiche Umwandlungen erleiden werden. Von Pseudomorphosen des Glimmers nach Hornblende sind bereits mehrere Fälle bekannt (siehe Blum's Nachtrag II), und die häufigen Einmengungen von dunkelfarbigem Glimmer in Hornblendegesteine werden sich in vielen Fällen als wirkliche Umwandlungen der Amphibolsubstanz ergeben, auch wo solche nicht mehr durch deutliche Pseudomorphosen nachweisbar sind. Dasselbe dürfen wir auch von den augitischen Felsarten annehmen. Es steht demnach



zu erwarten, dass in der Folge auch Pseudomorphosen von eigentlichem Glimmer nach dieser oder jener Pyroxenvarietät werden aufgefunden werden. Winkler (die Pseudomorphosen des Mineralreiches, 1855) führt die Namen der in Glimmer umgewandelten Mineralien auf, und stellt in diese Namenreihe auch den Augit, jedoch ohne irgend welche nähere Angabe.

3. Brookit nach Titanit (Sphen) von der Carrière St. Philippe bei Markirch (Vogesen). So viel mir bekannt, ist diese schöne Pseudomorphose, die ich in zahlreichen Exemplaren in der stattlichen Sammlung des Herrn Lesslin, Fabrikant in Markirch vorfand, bisher noch nicht beschrieben worden. Den Fundort habe ich dieses Frühjahr mit Herrn Weber besucht, doch, da wir uns nur kurze Zeit dort aufhalten konnten, waren wir nicht so glücklich, selbst Exemplare zu finden. Der dortige weisse körnige Kalk bildet ein ziemlich mächtiges Lager im Gneiss, und ist den Mineralogen durch seine Einschlüsse, wie Glimmer, Pyroxen, Titanit u. a. schon lange bekannt. Die Titanitkrystalle haben eine Länge von 1 bis 3 Linien, und ähneln, obgleich zum klinorhombischen Septun gehörend, einem sehr stumpfen rechteckigen Octaeder, bilden aber bekanntlich eine Combination des vordern schiefen Prismas  $b^1$  Dufrénoy ( $\frac{2}{3} P \ 2$  Naumann) mit zwei Schiefendflächen  $P$  und  $a^1$  ( $o P$  und  $P \infty$ ). Die vorliegenden Pseudomorphosen sind jedoch nicht, wie gewöhnlich die dortigen Titanite, in dem körnigen Kalk eingebettet, sondern in einem sehr weichen, milden, blaugrünen, stark durchscheinenden, dichten Silicat von unebenem, splittrigem, mattem Bruch, angeblich Pyrosklerit, obgleich die von letzterer Species in den Lehrbüchern angegebenen Merkmale nicht alle mit den an unserm grünen Silicat gefundenen übereinstimmen. Namentlich fehlt an unserm Silicat alle und jede Spaltbarkeit, es ist

ganz homogen und dicht, gleicht im Bruch sehr dem gewöhnlichen Serpentin, ist aber durchscheinender und viel weicher, ungefähr von der Härte des Gypses. Frisch aus der Grube gebrochen zerbröckelt es ungemein leicht, an der Luft wird es allmählig fester, auch etwas härter. Obgleich auf den Absonderungsflächen einen fettigen Wachsglanz zeigend, fühlt es sich doch nicht fettig an. Im Kolben giebt es ziemlich viel Wasser. Vor dem Löthrohr wird es sofort undurchsichtig, weiss und matt, stellenweise graulich, und schmilzt nur schwer an Spitzen unter Aufwallen zu weissem Email. In der Boraxperle anfangs Blasen gebend, löst es sich nur langsam und zeigt schwache Eisenreaction, heiss erscheint die Perle gelbgrün, kalt völlig farblos. Keine Chromfärbung. In heisser Salzsäure ist das gepulverte Silicat wenigstens theilweise löslich. Aus der Lösung lassen sich als Hauptbestandtheile Talkerde, Thonerde und etwas Eisenoxydul fällen, von Kalkerde jedoch nur Spuren abscheiden.

Dieses grüne Talk-Thonsilicat bildet grobe Adern und kopfgrosse Nester in dem körnigen Kalk. Es scheint gleichfalls durch Umwandlung entstanden zu sein, und zwar aus weissem feinkörnigem oder undeutlich krystallinischem Albit oder albitähnlichem Feldspath, der ähnliche Einlagerungen in dem körnigen Kalk bildet, und stellenweise durch unmerkliche, jedoch allmählig durch grünliche Färbung und grössere Weichheit erkennbare, Uebergänge in unser grünes Silicat verläuft. Bruchstücke von kaum zwei Zoll Länge zeigen an dem einen Ende den weissen harten Albit, an dem andern das weiche grüne Silicat. Dieses scheint die Uebergangsstufe zu einer weitem Umwandlung des Albites, nämlich zu rothbraunem Glimmer zu bilden, der die Oberfläche der Albitmassen wie ein Sahlband zu beiden Seiten umgiebt (die Glimmerblättchen unter sich parallel und senkrecht gegen jene Oberfläche gestellt) und an andern Stellen

in die grüne Silicatsubstanz eingedrungen ist oder sie bereits bis auf wenige Ueberreste verdrängt hat. Durch diese Umhüllungen des rothbraunen Glimmers über die bald aderförmigen, bald knollenartigen Albit- und grünen Silicatmassen entstehen seltsame schlangen- und ringförmige Figuren, die sich in dem weissen körnigen Kalk auffallend auszeichnen.\*)

Auch hier wie in so manchen andern Fällen können wir die Umwandlung des einen Minerals in das andere durch die Uebergangsstellen eben so sicher constatiren, als wenn uns eine wirkliche durch die erhaltene Krystallform bestimmbare Pseudomorphose vorläge. Wir hätten demnach, wenn sich das grüne Silicat, trotz den abweichenden Merkmalen, als zum Pyrosklerit gehörend erweisen, und wenn das weisse Silicat, nach den vorläufigen Löthrohrversuchen zu schliessen, wirklich Albit sein sollte, die Umwandlung von Albit in Pyrosklerit und Glimmer nachgewiesen, und könnten diese in die Pseudomorphosen einreihen. Die so ähnlichen Concretionen des Albites, des sogenannten Pyrosklerites und des Glimmers in diesem körnigen Kalk würden schon durch die Uebereinstimmung ihrer äussern Umrisse (auch eine Art von Gestalt) auf gegenseitige Umwandlungen schliessen lassen, selbst wenn sich diese nicht durch Uebergänge nachweisen liessen. Das Vorhandensein deutlich erhaltener Krystallformen der frühern Mineralsubstanz hängt oft von zufälligen günstigen Umständen ab, die nicht häufig zusammentreffen, und in den meisten Fällen wird die dem neuen Mineral eigenthümliche Krystallisationskraft die Form

\*) Delesse gibt im Bulletin de la Soc. géol. de France Bd. 9, 1852, S. 122 die Analyse dieses grünen Silicates, das er zum Pyrosklerit stellt, obgleich seine Analyse von der Kobell'schen merklich abweicht, und S. 139 (sur l'Origine de la Pyrosklerite) gibt er eine sorgfältige Beschreibung jener merkwürdigen Concretionen, mit welcher meine obigen, auf eigene Untersuchung gestützten, Angaben übereinstimmen.

des in Auflösung begriffenen alten bis zur Unkenntlichkeit verhüllen. Nur wo ein äusserst langsamer, atomweise erfolgender Umtausch der Stoffe stattfindet, wird die Form deutlich erhalten bleiben, und in der Regel um so schärfer, je weniger das neue Mineral geneigt ist sich in grossen, deutlichen Krystallen auszubilden, dagegen mehr in mikrokrystallinischen Aggregaten aufzutreten pflegt. Mir scheint, solche bloss an Uebergängen erkennbaren Umwandlungen verdienen eben so sehr studirt zu werden, wie die eigentlichen Pseudomorphosen und sollten wenigstens anhangsweise in einem Werke, welches die bisher beobachteten Fälle der letztern Art zusammenstellt, aufgeführt werden. Die chemischen Vorgänge sind dieselben, ob nun von dem frühern Mineral zufällig deutliche Krystallformen vorhanden waren und sich in der Umwandlung erhielten, oder nicht. Für das Studium der Bildungsgeschichte der Mineralien und Felsarten sind beide Arten von Umwandlungen, wie Volgers schöne Untersuchungen zeigen, gleich lehrreich, beide sind gleich geeignet, für die Mineralogie und Geologie wichtige Resultate zu ergeben und alte Vorurtheile zu beseitigen. Auch die hohlen Eindrücke früher vorhandener Krystalle gehören hieher und sind nicht minder beachtenswerth.

Die oben unter Nro. 3 erwähnten Pseudomorphosen nach Titanit sind also in der gleichfalls durch Umwandlung entstandenen grünen sogenannten Pyroskleritmasse eingewachsen. Einzelne Titanite sind anscheinend noch ganz frisch, glatt, glänzend und haben die ursprüngliche chokoladebraune Farbe. Andere sind bereits an einem Ende in Umwandlung begriffen, während das andere noch frisch erscheint. Wieder andere sind zu einem Haufwerk kleiner, dünntafeliger, bläulichgrauer, stark metallglänzender Kryställchen völlig umgewandelt. Die kleinen Zwischenräume finden sich hie und da mit einer weisslichen, stellenweise

durch Eisenoxydhydrat gelblich gefärbten, erdigen oder feinkörnigen Substanz, wohl die Reste der zersetzten Titanit-substanz, vielleicht zum Theil Kieselerde, ausgefüllt. Die Täfelchen stellen sich meistens senkrecht gegen die Oberfläche der einstigen Titanitkrystalle, so dass ihre dünnen Ränder in die Ebene der betreffenden Krystallflächen zu liegen kommen, und zwar mit einer solchen Genauigkeit, dass dieses lose Haufwerk der fast mikroskopischen Täfelchen die ursprüngliche Form der einstigen Titanite aufs Schärfste bewahrt hat, Dank der engen Umschliessung der umgebenden grünen Silicatmasse. Die Zersetzung der Titanite scheint erst nach der Umwandlung der weissen albitartigen Masse in grünes Silicat erfolgt zu sein. Vielleicht ist der Albit selbst aus einer Metamorphose des Kalksteines hervorgegangen, als der ursprünglichen Lagerstätte der Titanite, deren grosse Mehrzahl jetzt noch direct in dem körnigen Kalk des genannten Steinbruches eingewachsen sich vorfindet. Einen directen Uebergang des Kalkes in grünes Silicat habe ich nicht beobachtet. Die einzelnen grauen Täfelchen haben ganz den Habitus der Brookitkrystalle und tragen kleine Abstumpfungsflächen an ihren Ecken. Der bläulich-graue Metallglanz kam mir anfangs befremdend vor, so dass ich eher an ein wirkliches Erz, als an Brookit dachte. Bei näherer Betrachtung mit der Loupe liessen aber einzelne Täfelchen deutlich ein violett-blaues Licht durchschimmern, ganz wie es mit gewissen stahlgrauen Anataskrystallen der Fall ist. Bläulich-graue Brookite sind mir überdiess aus dem Maderanerthal bekannt. Unsere Kryställchen blieben, in den stärksten Säuren erhitzt und vor der heftigsten Flamme des Löthrohrs, unverändert, nur wurde die Oberfläche matt, mit Phosphorsalz gaben sie im Reductionsfeuer eine schön violette Perle, also Titanreaction. Die Lösung geschah nur sehr langsam, aber gleich am Anfang der Behandlung mit Phosphorsalz verschwand die me-

tallgraue Farbe, die Kryställchen wurden durchsichtig, blassbräunlich, fast farblos, ein Beweis, dass nur eine sehr dünne metallglänzende Schicht, wahrscheinlich durch Desoxydation entstanden, die Oberfläche bedeckt hatte. Ausserdem entdeckt man bei genauer Untersuchung einzeln und sparsam durch die grüne Silicatmasse zerstreute, äusserst kleine, mit blossem Auge kaum sichtbare, roth-braune, glatte Blättchen von starkem Glanz, die gleichfalls Brookit sein könnten. Ueber die chemischen Vorgänge, welche die Umwandlung der Titanite in Brookit bewirkten, sind nach den wenigen mir zu Gebote stehenden Beobachtungen nur flüchtige Vermuthungen möglich. Als einfachste Annahme erscheint auch hier wieder die Wirkung von kohlensäurehaltigen Quellen, welche die von Feuchtigkeit augenscheinlich sehr leicht durchdringbare grüne Silicatmasse durchtränkten und einen Angriff auf die im Titanit befindliche Kalkerde machten. Diese wurde als Carbonat ausgelaugt, die Kieselerde ausgeschieden oder zu anderweitiger Silicatbildung verwandt, und zurück blieb als Hauptbestandtheil die Titansäure, welche bei der langsamen Zersetzung des Titanites krystallinisch aus der bisherigen Verbindung ausscheiden konnte. Die mitvorkommenden weisslichen erdigen Theilchen scheinen gleichfalls ausgeschiedenen Bestandtheilen des Titanites anzugehören. Wenn ich mich recht erinnere, so hat Herr D. F. Wisser in Zürich schon vor mehreren Jahren mir Pseudomorphosen von Titanit nach Rutil aus seiner ausgezeichneten Sammlung vorgewiesen; die soeben betrachteten von Brookit nach Titanit würden das Gegenstück zu jenen bilden.

---

## GEOLOGIE.

Den 12. November 1856. Herr Rathsherr PETER MERIAN theilt nachstehende Beobachtung des Herrn Ingenieur G. Dollfus, über eine Wirkung des Erdbebens vom 25. Juli 1855 an der Sitterbrücke bei St. Gallen, mit.

Die besagte Brücke, deren Bau von Hrn. Dollfus ausgeführt worden ist, führt die Eisenbahn von St. Gallen nach Winterthur, in der Richtung von Ost nach West, und in einer Höhe von annähernd 200 Fuss über dem Niveau des Flusses, über das Thal der Sitter. Sie ruht auf drei eisernen Pfeilern.

Der östlichste, am rechten Ufer gelegene Pfeiler dieser Brücke, war zur Zeit des Erdbebens auf seine ganze Höhe vollendet, mit Ausnahme der nur etwa einen Fuss hohen Kopfstücke, welche den obern Theil des Pfeilers bilden, und als unmittelbare Unterlage der Gitterbrücke dienen. Die Unterlage oder der Sockel des Pfeilers ist von Mauerwerk, auf eine Höhe von ungefähr 29' über dem aufgeschwemmten Boden oder 35' über dem Wasserstand der Sitter. Das Fundament ist etwa 8' tief, und ruht auf dem aus Meeres-Mollasse bestehenden festen Fels. Auf diesem Sockel erhebt sich der eiserne Pfeiler in einer Höhe von 160'. Derselbe ist aus gusseisernen Rahmen von 1' Breite und 6' Höhe,

die mit Schrauben fest unter einander verbunden sind, zusammengesetzt. Er bildet eine rechteckige Säule von 15' Länge und 11' Breite, mit 8 von unten gegen oben an Breite abnehmenden Strebepfeilern. Vermittelst der Streben hat der gusseiserne Pfeiler eine Basis von 34',5 nach der einen, von Nord nach Süd gerichteten, und von nur 17',5 nach der andern von Ost nach West gerichteten Seite. Am Tage vor dem Erdbeben wurden zwei das Kopfstück bildende eiserne Balken, jeder von 13' Länge und von einem Gewicht von 22 Centner, in rechtem Winkel auf die Achse der Brücke, auf den Pfeiler und genau an die Stelle gebracht, an der sie festgeschraubt werden sollten. Zwei andere Kopfstücke, welche nach der Richtung der Brückenachse selbst über die erstern zu liegen kommen, waren noch nicht auf dem Pfeiler, so dass also die erwähnten beiden Balken ohne alle Befestigung auf dem obersten, ziemlich genau horizontal liegenden Rahmen ruhten.

Das Erdbeben trat kurz vor 1 Uhr Mittags ein, zu welcher Zeit kein einziger Arbeiter auf dem Pfeiler war, die Bewegung desselben daher auch nicht unmittelbar beobachtet worden ist. An demselben Nachmittag waren die Arbeiter auf den beiden andern Pfeilern beschäftigt. Am folgenden Morgen, als die beiden noch fehlenden Kopfstücke auf den ersten Pfeiler aufgezogen werden sollten, machten die Arbeiter die Anzeige, dass die erwähnten Balken von ihrer Stelle verrückt seien. Hr. Ingenieur Lorenz, der den Bau der Pfeiler leitete, wollte anfänglich der Aussage keinen Glauben schenken, überzeugte sich jedoch bald, zu seinem nicht geringen Erstaunen, von deren Richtigkeit. In Gegenwart des ebenfalls herbeigerufenen Hrn. Dollfus wurde sodann die Verrückung der beiden gusseisernen Balken näher untersucht. Beide waren genau in der Achse der Brücke, und parallel mit ihrer ursprünglichen Lage, von Westen nach Osten um 20—21 Linien verschoben. Es



fällt diese Verschiebung allerdings mit der Richtung zusammen, nach welcher die Pfeiler die geringste Stabilität besitzen. Doch ist dabei zu bemerken, dass während dem Aufstellen der Gerüste zum Hinüberschieben der Gitter, wo die Pfeiler sehr bedeutenden Stößen in der Richtung der Brückenachse ausgesetzt waren, deren Schwankung, mit dem Theodolith gemessen, am obersten Ende nie mehr als höchstens 3 Linien betragen hat, obgleich dieselbe von den Personen, welche sich zu dieser Zeit auf den Pfeilern befanden, auf einige Zoll geschätzt worden ist.

Es muss noch erwähnt werden, dass Hr. Ingenieur Lorenz selbst zugegen war, als die beiden in Frage stehenden eisernen Balken an ihren Platz gelegt wurden, und dass er sowohl als der Monteur und die übrigen Arbeiter einstimmig die Ueberzeugung aussprachen, dass die Balken genau an der Stelle waren, von welcher sie um 20—21<sup>'''</sup> verschoben worden sind.

Hr. Rathshr. Merian fügt bei, dass aus der obigen Beobachtung sich noch nicht der Schluss ableiten lässt, dass der Erdstoss genau in der Richtung der Brückenachse sich fortgepflanzt habe. Bei den Erdbeben überhaupt, und namentlich auch bei dem im Monat Juli 1855 eingetretenen, hat man vielfach bemerkt, dass die durch die Erschütterung veranlassten Bewegungen nach derjenigen Seite hin gerichtet sind, nach welcher der geringste Widerstand stattfindet. Der Brückenpfeiler musste sich daher in der Richtung der Brückenachse, nach welcher die Stabilität am geringsten war, in Schwankung versetzen. Immerhin bleibt die so genau konstatarirte Verschiebung der aufgelegten schweren Balken gegen Ost eine interessante Thatsache.

Den 11. März 1857. Hr. Rathshr. PETER MERIAN: Ueber das sogenannte Bonebed.

Schon seit längerer Zeit ist in Schwaben, auf der Grenze des Keupers und des untersten Lias, eine nur we-

nige Zoll mächtige Schicht bekannt, welche aus Koproolithen und einer Menge ausgewaschener kleiner Zähne und Knochenreste besteht. Hr. Quenstedt, welcher auf ihre Uebereinstimmung mit einer im westlichen England in ähnlichen Niveau vorkommenden Knochenschicht hingewiesen, hat sie mit dem dem englischen Vorkommen von Buckland und Conybeare beigelegten Namen Bonebed, in seinem neuesten Werke über den Jura mit demjenigen der schwäbischen Kloake, bezeichnet. In enger Verbindung mit diesem Bonebed kommt an einigen Stellen in Schwaben ein feinkörniger, hellgrauer oder gelblichweisser Sandstein vor, der bis zu einer Mächtigkeit von 20—30 Fuss anschwillt, aber sehr ungleichmässig verbreitet ist, und öfter ganz fehlt. Er enthält Ueberreste von Schalthieren, die schon von Hrn. von Alberti erwähnt werden, aber erst neulich von Hrn. Quenstedt in seinem Werke über den Jura, und von den Herren A. Opper und Ed. Suess, in einer im 21ten Bande der Sitzungsberichte der Wiener Akademie enthaltenen Abhandlung genauer bestimmt worden sind. In der letzterwähnten Abhandlung wird auf die Identität einer Anzahl dieser Schalthierarten mit denjenigen des von den österreichischen Geologen unter dem Namen der Kössner Schichten unterschiedenen Gebildes aufmerksam gemacht, so dass wir in dem schwäbischen Bonebed das geologische Aequivalent der Kössner Schichten der östlichen Alpen zu erkennen hätten. Es wird unter Anderm, um nur ein Beispiel anzuführen, nachgewiesen, dass eine der Hauptleitmuscheln der Kössner Schichten der Vorarlbergischen Alpen, die von mir als *Avicula Escheri* aufgestellte Art, die mich seiner Zeit auf die Identifizirung der Schichten der *Scesa plana* mit denjenigen des Val Gorno in den Bergamasker Alpen geführt hat, identisch ist mit Quenstedts *Gervillia striocurva* aus Schwaben, und dass dieselbe bereits im Jahr 1843 von Portlock in der

Gegend von Londonderry in Irland aufgefunden und als *Avicula contorta* abgebildet und beschrieben worden ist.

Das Bonebed ist an verschiedenen Orten des Kantons Basel ebenfalls aufgefunden worden. Auf ein schönes, am Ufer der Ergolz bei Nieder-Schönthal entblösstes Profil hat zuerst Hr. Gressly aufmerksam gemacht. Unter den mit *Gryphaea arcuata* erfüllten Kalkbänken erscheinen daselbst wenig mächtige, dunkelgrau gefärbte Mergelschiefer, in welchen noch keine deutlichen Versteinerungen aufgefunden werden konnten; darunter ein ganz schwaches Band von rothem Keupermergel, und von diesem bedeckt das Bonebed. Es besteht dasselbe aus einem wenig mächtigen grauen Mergellager, welches ganz erfüllt ist von schwarzen Fischzähnen, grössern und kleinern schwarzen Knochenbruchstücken verschiedener Art und einer Menge von Koproolithen. Unmittelbar darunter stehen, bis zum Flussbette, die bunten Mergel des obern Keupers in ansehnlicher Mächtigkeit an. Unter den vielen Zähnen und Knochenbruchstücken ist bis jetzt eine einzige Schale einer unbestimmbaren Bivalve von Hrn. Friedr. Becker gefunden worden. Von dem feinkörnigen Sandsteine des Bonebeds zeigt sich an diesem deutlich entblössten Profile keine Spur.

Hingegen kömmt ein solcher Sandstein, und zwar von sehr ähnlicher Beschaffenheit mit dem muschelführenden schwäbischen, an verschiedenen andern Orten des Kantons auf der Grenze des Keupers und Lias vor, an Stellen, wo aber keine so deutlich aufgeschlossenen Profile sich darbieten, wie das eben erwähnte. Ein solcher Sandstein findet sich im untern Theile des Kantons an dem Wege von Muttenz nach dem Gruth; im obern Theile beim Lauwyler Berg, wo schon vor Jahren Hr. Dr. Christoph Burekhardt in dem Sandstein eine grosse Anzahl kleiner Fischzähne eingesammelt hat. Ferner oberhalb der Schwengi bei Langenbruck und auf der Weide ober-

halb des Kilchzimmers. An den beiden letzten Fundorten zeigen sich auch Abdrücke von Muscheln in dem Sandsteine, welche mit mehrern von Quenstedt abgebildeten Aehnlichkeit besitzen, aber von zu unvollkommener Erhaltung, um eine genauere Bestimmung zu ermöglichen. Es steht zu hoffen, dass wenn diesem Gegenstande grössere Aufmerksamkeit zugewendet wird, wir nicht nur mehrere Fundorté dieses Sandsteins, sondern auch bessere Muschelversteinerungen in demselben entdecken werden.

Hr. Ooppel führt in seiner Arbeit über die Juraformation eine Anzahl von Fundstellen an, welche beweisen, dass das Bonebed sich über ganz Frankreich und England verbreitet. Dass die Verbreitung selbst bis Irland nachgewiesen worden, ist bereits oben angeführt. Diese grosse Verbreitung einer so wenig mächtigen und dabei dennoch so veränderlichen Schicht, ist unstreitig eine höchst merkwürdige Thatsache.

Nicht minder merkwürdig ist aber die durch Vergleichung der Schalthier-Versteinerungen nachgewiesene geologische Uebereinstimmung des Bonebeds mit den Kössner Schichten der österreichischen und italienischen Alpen. Escher und ich fanden den Totalhabitus der in den Kössner Schichten enthaltenen Versteinerungen gänzlich verschieden von demjenigen des ihnen aufgelagerten Lias, und glaubten ungleich mehr Aehnlichkeit mit der Fauna von St. Cassian anzuerkennen, daher wir die Kössner Schichten der Oesterreicher unter der Benennung der obern St. Cassianformation noch zur Trias gezogen und sie mit den obersten Lagern des westeuropäischen Keupers parallelisirt haben. Die mächtigen Dolomitlager, welche in Vorarlberg und Nord-Tirol die unmittelbare Unterlage der Kössner Schichten bilden, würden nach unserer Ansicht dem mittlern Keuper entsprechen, während die unter diesen Dolomiten anstehenden Sandsteine, welche in Nord-Tirol mit

Kalkbänken wechseln, die mit eigentlichen St. Cassian-Versteinerungen erfüllt sind, das Aequivalent des untersten Keupers, der sogenannten Lettenkohlen-Gruppe, bilden. Früher, als man die Conchylien des Bonebeds noch nicht genauer kannte, ist schon mehrfach darauf hingewiesen worden, dass die Wirbelthierreste des Bonebeds ungleich mehr Aehnlichkeit mit denjenigen der Triasformation als mit denen des Lias zeigen. Es stände das folglich im Einklang mit dem Eindruck, den wir gleich anfänglich von der Gesammtheit der Mollusken-Fauna der Kössner Schichten erhalten haben.

Bekanntlich werden in den österreichischen Alpen die Kössner Schichten noch von dem sogenannten Dachsteinkalke überlagert, ehe die Schichten beginnen, die unzweifelhaft mit dem untern Lias parallelisirt werden können. Die Kössner Schichten, welche mit Inbegriff des Dachsteins an einigen Stellen eine Mächtigkeit von 2000 Fuss und darüber annehmen, sind also in den östlichen Alpen das geologische Aequivalent der schwachen Bonebed-Schicht des westlichen Europa. Die Ablagerung so mächtiger Schichten, in denen eine ganz eigenthümliche Fauna sich entwickelt hat, und nachher allmählig wieder abgestorben ist, hat offenbar einen sehr langen geologischen Zeitraum erfordert. Es entspricht also auch das Bonebed, trotz seiner geringen Mächtigkeit, einem sehr langen Zeitraume, während welchem sich, im Gegensatz zu den Vorgängen in den Ostalpen, im Westen nur wenige Ablagerungen gebildet haben. Es scheint das einigermassen die Erklärung zu geben von der weiten Verbreitung und der Veränderlichkeit des Aussehens, welche das Bonebed, ungeachtet seiner geringen Mächtigkeit, besitzt.

Durch Betrachtungen dieser Art erweitern sich die Begriffe, die wir uns von der Zeitdauer machen müssen, welche zur Ablagerung der geologischen Gebilde erforderlich

sind. Je mehr die Geologie sich ausbildet, desto mehr wächst die Dauer der geologischen Zeiträume, wenn wir eine Erklärung der beobachteten Thatsachen versuchen. Zur Entwicklung und zum allmählichen Verschwinden einer der eigenthümlichen Schöpfungen organisirter Wesen, die wir in einer bestimmten Formation der Erde begraben finden, bedarf es offenbar eines sehr langen Zeitraumes, von dessen Dauer wir uns keinen bestimmten Begriff zu machen vermögen. Früher wurde z. B. der Lias als eine solche bestimmte, eine eigenthümliche Schöpfung umschliessende Formation betrachtet, und es ergab sich ein für uns erstaunenswerther Zeitraum für die Entwicklung der Folge von Formationen von ähnlichem Umfange wie der Lias, die unter und über demselben in der festen Erdrinde unterschieden worden sind. D'Orbigny unterschied im Lias drei Abtheilungen, deren jeder eine eigenthümliche Schöpfung angehört, und in der ganzen Folge der bekannten geologischen Formationen 27 solcher Abtheilungen mit eigenthümlicher Schöpfung. Quenstedt gieng weiter und stellt mit Inbegriff des Bonebeds und der untersten Abtheilung des braunen Jura, die d'Orbigny noch zum obern Lias rechnet, acht Abtheilungen auf, welche den drei von d'Orbigny unterschiedenen liassischen entsprechen. Dieselbe Folge von Gebirgsschichten theilt Opperl nunmehr in 17 besondere Lager, deren jedes eine Schöpfung enthält, welche mit den nächst angrenzenden nur sehr wenig gemeinschaftliche Arten enthält, und sich in weiter Erstreckung über den geologisch genauer untersuchten Theil von Europa verfolgen lässt. Unstreitig werden die übrigen Formationen, wie der Lias, sich in ähnliche Unterabtheilungen trennen lassen. Man mag nun über die Bedeutung und Eigenthümlichkeit dieser einzelnen Lager verschiedene Meinungen hegen, die Zeiträume, die zu ihrer successiven Entwicklung erforderlich sind, wachsen in das Unermessliche.

---

## METEOROLOGIE.

Herr Rathsherr PETER MERIAN: Meteorologische Uebersicht des Jahres 1856. Vorgelegt den 11. März 1857.

Die Mitteltemperaturen der einzelnen Monate, aus den Mitteln der täglichen höchsten und niedrigsten Thermometerstände berechnet, sind nachstehende:

Jan. + 1<sup>o</sup>, 6 R.

Febr. + 2, 4

März + 3, 6

April + 8, 8

Mai + 9, 7

Juni + 14, 7

Juli + 14, 4

Aug. + 16, 5

Sept. + 11, 8

Oct. + 8, 9

Nov. + 1, 4

Dec. + 1, 3

Jahresmittel + 7<sup>o</sup>, 9

Verglichen mit der Uebersichtstabelle der 20 Jahre 1829—1848, welche in unserm Bericht IX ist mitgetheilt worden, erzeigen sich die Monate Januar und Februar als verhältnissmässig warm. Der erstere übersteigt um 2<sup>o</sup>, 5,

der zweite um  $1^{\circ}, 2$  das allgemeine zwanzigjährige Mittel. Der März kommt dem Mittelstande nahe; der April übersteigt denselben um  $1^{\circ}, 4$ . Hingegen bleibt der Monat Mai um  $1^{\circ}, 6$  hinter dem allgemeinen Mittel zurück. Der Juni übersteigt dieses Mittel um  $0^{\circ}, 8$ , der Juli bleibt um  $0^{\circ}, 7$  zurück. Der August ist aber ein verhältnissmässig sehr warmer Monat gewesen, indem seine Temperatur um  $1^{\circ}, 8$  höher steht als die allgemeine. In der obgedachten zwanzigjährigen Periode kommt ihm nur der August von 1837 gleich, und bloss im Jahr 1842 zeigt der gleiche Monat mit  $16^{\circ}, 9$  einen höhern Mittelstand. Der September stimmt mit dem allgemeinen Mittel völlig überein, der October übersteigt dasselbe um  $0^{\circ}, 9$ . Der November war ein ungewöhnlich kalter Monat, indem er um volle  $2^{\circ}, 8$  zurückbleibt. In jenen 20 Jahren ist einzig der November 1835 mit  $+ 1^{\circ}, 3$  Mitteltemperatur noch etwas niedriger. Doch hatte dieser niedrige Stand für den kommenden Winter keine weitere Folge, indem der December wieder eine um  $0^{\circ}, 6$  höhere Mitteltemperatur zeigt als die durchschnittliche. Das Mittel des ganzen Jahres  $7^{\circ}, 9$  ist etwas höher als die durchschnittliche  $7^{\circ}, 6$  R. betragende allgemeine mittlere Jahrestemperatur.

Der höchste Thermometerstand mit  $27^{\circ}, 1$  wurde den 11. August beobachtet, ein verhältnissmässig sehr hoher Stand. In gewöhnlichen Jahren pflegt der höchste Thermometerstand schon im Juli oder Juni einzutreten. Der niedrigste Thermometerstand trat am 3. Februar mit  $- 11^{\circ}, 8$  ein, für unser Klima kein sehr niedriges Extrem.

Die Anzahl der Regentage beträgt 150, der Schneetage 22, der Tage an welchen überhaupt Regen oder Schnee gefallen sind 167, eine höhere Zahl als das gewöhnliche Mittel. Die Zahl der fast ganz bedeckten Tage 119 ist hingegen etwas geringer als die Mittelzahl. Riesel ist an 2 Tagen, Hagel einmal gefallen. Gewitter ereigneten sich an 20 Tagen.



Durch Hrn. Hämmerlin ist im botanischen Garten in diesem Jahr auch die gefallene Regenmenge wieder gemessen worden. Es betrug dieselbe im

Jan.	1,020	Pariser Zoll,
Febr.	0,930	
März	1,800	
April	1,050	
Mai	5,925	
Juni	5,003	
Juli	1,200	
Aug.	0,822	
Sept.	2,800	
Oct.	0,804	
Nov.	} 2,636	
Dec.		

im ganzen Jahr 23,990 Pariser Zoll.

Der mittlere Rheinstand am Pegel der Rheinbrücke betrug 5, 72 Schweizerfuss. Der höchste Rheinstand den 17. Mai 13', 0, der tiefste am 6—8. Januar und am 20—23. November 2', 5.

Mittlerer Barometerstand um 1 Uhr Nachmittag auf 0° R. und den frühern Standpunkt reduziert 27'' 3''', 38 Pariser Mass. Das barometrische Mittel um 9 Uhr Morgens ist 0''', 37 höher als dasjenige um 3 Uhr Nachmittags. Die Extreme des Barometerstandes traten in diesem Jahre in dem Abstände von wenigen Tagen ein. Der höchste Stand wurde beobachtet den 21. December um 9 Uhr Vormittags mit 27'' 9''', 96, der tiefste den 26. December um 7 Uhr Vormittags mit 26'' 4''', 20. In dem kurzen Zeitraum von 5 Tagen ergab sich also eine Verminderung des Luftdruckes von 17''', 76; und es ist diese schnelle Aenderung ganz ruhig vor sich gegangen. Es ereigneten sich weder Stürme noch andere erhebliche Veränderungen in der Atmosphäre.

## BOTANIK.

Den 24. März 1857. Hr. Pfr. CHRISTIAN MÜNCH: Ueber *Fragaria Hagenbachiana* Langii.

Diese neue Pflanze wurde im Frühling des Jahrs 1842 von Herrn Kraft bei Zunzigen unfern Müllheim entdeckt und von Koch als eigenthümliche Art bestimmt und beschrieben. Verschiedene Botaniker wie Godron in seiner mit Grenier herausgegebenen Flore française, Moritzi in seiner Flora der Schweiz, Godet in der Flore du Jura halten sie für nicht spezifisch verschieden von *F. collina* Ehrh. Da hingegen Koch in seiner Synopsis, Hagenbach im Suppl. zur Basler Flora und im Text zu Labrams Abbildungen von Schweizerpflanzen, Doell in der Rheinischen Flora, und Kittel im Taschenbuch der Flora Deutschlands die Selbstständigkeit der Art nachzuweisen suchen. Referent schliesst sich der letztern Meinung an, da die erwähnten Botaniker in der Beschreibung der Pflanze vollkommen übereinstimmen, und er dieselbe vor zwei Jahren an ihrem Standorte bei Zunzigen noch ganz in ihrer ursprünglichen Beschaffenheit aufgefunden hat.

## GESCHENKE

an das naturwissenschaftliche Museum

im Jahr 1856.

### 1. Geldbeiträge.

Von löbl. gemeinnützigen Gesellschaft, Jahres-	beitrag für 1856 . . . . .	Fr. 300. —
Von löbl. Museumsverein, desgleichen . . . . .	„	829. 50
Aus E. E. Trauerhause, durch Vermittlung	löbl. Museums-Vereins . . . . .	„ 500. —
Von Herrn Rathsherr Peter Merian, zur Ver-	wendung für die Bibliothek . . . . .	„ 300. —
		Fr. 1929. 50

### 2. Geschenke an die Sammlungen.

- Von Herrn Alt-Postdirector J. Bernoulli:  
Zwei Globen, von seinen Vorfahren herrührend.
- Von Herrn A. Romberg in Hamburg:  
30 Arten brasilianischer Conchylien.
- Von Herrn Mechanicus Linder:  
Falco cyaneus L. Weibchen, aus der Gegend von Basel.
- Von Herrn F. Caillaud in Nantes:  
Echinus lividus L. in Sandstein eingebohrt,  
Pholas dactylus L. in Glimmerschiefer eingebohrt,  
beide von der Küste der Bretagne.

Von Herrn Prof. A. Kölliker in Würzburg:

*Pentacrinus europaeus* Thomps. von der schottischen Küste.

Von Herrn Prof. Gerlach:

*Palinurus Locusta* Oliv. von Havre.

Von Herrn Adolf Burckhardt-Bischoff:

Eine ansehnliche Sammlung amerikanischer Coleopteren.

Von Herrn Jos. Köchlin-Schlumberger in Mülhausen:

Eine Sammlung von Versteinerungen aus England.

Von Herrn Rudolf Kelterborn:

Versteinerter Fisch aus dem bunten Sandstein von Riehen bei Basel.

Von der K. K. geologischen Reichsanstalt in Wien:

Sammlung von 100 Arten Tertiär-Versteinerungen aus dem Wiener Becken.

Von Herrn Friedr. Goppelsröder, Stud. Phil.:

Sammlung von Fischabdrücken aus dem Glarner Plattenberge.

Verschiedene fossile Knochen und Pflanzenabdrücke aus der Braunkohle der Mollasse am Speer, Kanton St. Gallen.

Von Herrn Prof. C. G. Jung:

Gebirgsarten und Pflanzenabdrücke aus der Braunkohle der Wetterau.

Von Herrn Prof. E. Desor in Neuchatel:

Verschiedene fossile Echiniden.

Von Herrn Dr. Greppin in Delemont:

3 *Chara*-Arten und Süßwasser-Conchylien aus dem Bohnerzthone des Delsberger Thals.

Von Herrn Dr. Albr. Müller:

Verschiedene Versteinerungen aus der Gegend von Basel.

Von Herrn F. Becker, Lehrer an der Gewerbschule:

Versteinerungen aus der Gegend von Basel.

Von Herrn Rathsherr Peter Merian:  
 Verschiedene Versteinerungen.

3. Für die naturwissenschaftliche Bibliothek:

Von dem Württembergischen naturwissenschaftl. Verein:  
 Württembergische naturwissenschaftliche Jahreshefte  
 XII. 1, 2.

Von dem Verein für Naturkunde in Batavia:  
 Natuurkundig Tijdschrift voor Nederlandsch Indie VIII.  
 5, 6. IX. 3—6. X und XI. 1—3.

Von der physikalisch-medicinischen Gesellschaft in Würz-  
 burg:

Verhandlungen der Gesellschaft VI. 2, 3. VII. 1, 2.  
 Zweiter Nachtrag zum Verzeichniss ihrer Bibliothek.

Von der Smithsonian Institution in Washington:  
 Smithsonian Contributions to Knowledge VII. 4<sup>o</sup>.  
 8th and 9th annual Report of the Smiths. Instit.

Von der Akademie der Wissenschaften in New-Orleans:  
 Constitution and Bylaws of the New Orleans Academy.  
 Proceedings No. 1.

Von der naturforschenden Gesellschaft zu Emden:  
 41ter Jahresbericht.

*Prestel*, die Temperatur von Emden.

Von der deutschen geologischen Gesellschaft:  
 Zeitschrift VII. 2—4. VIII. 1, 2.

Von der K. K. geologischen Reichsanstalt in Wien:  
 Jahrbuch VI. 2—4. VII. 1.

*Hörnes*, die fossilen Mollusken des Tertiärbeckens von  
 Wien No. 9 und 10.

Von der K. Akademie der Wissenschaften in Wien:  
 Sitzungsberichte. Mathemat. naturw. Classe XVI. 2.  
 XVII—XX und XXI. 1, 2, nebst Reg. zu Bd. VI—XX.

Von der Royal Institution in London:  
 Notices of the Meetings II. No. 20, 21.

- Von der K. Akademie der Wissenschaften zu St. Petersburg:  
 Bulletin de la Classe physico-mathem. XIV. No. 10—24.  
 XV. No. 1, 2.
- Von der naturforschenden Gesellschaft in Bern:  
 Mittheilungen No. 331—350.
- Von dem geognostisch-montanistischen Verein für Steiermark:  
 5ter Bericht.  
*Andrae*, geognost. Forschungen im Sommer 1854.
- Von der Gesellschaft für Beförderung der Naturwissensch. zu Freiburg im Br.:  
 Berichte über die Verhandlungen No. 12—15.
- Von der Société industrielle in Mülhausen:  
 Bulletin No. 133—135.
- Von der Société Vaudoise des Sciences naturelles:  
 Bulletin No. 37. 38.
- Von der K. Gesellschaft der Wissenschaften zu Göttingen:  
 Nachrichten von der Georg Augusts-Universität und der K. Gesellschaft vom Jahr 1855.
- Von der Société des Sciences naturelles in Cherbourg:  
 Mémoires II.
- Von der K. Akademie der Wissenschaften in Berlin:  
 Monatsberichte. Juli bis December 1855.
- Von der Académie des Sciences, arts et belles lettres in Dijon:  
 Mémoires 2e Ser. IV.
- Von dem naturhistorischen Verein der Preussischen Rheinlande in Bonn:  
 Verhandlungen XII. 3, 4. XIII. 1—3.
- Von der Linnean Society in London:  
 Transactions XXI. 4.  
 Proceedings No. 59—66.
- Von der Chemical Society in London:  
 Quarterly Journal IX. 1.

- Von der K. Bayerischen Akademie der Wissenschaften:  
 Gelehrte Anzeigen XLI.  
*Vogel*, über die Zersetzung salpeters. Salze durch Kohle.  
 — Beitrag zur Kenntniss der oxalsauren Salze.  
*Fischer*, Beitrag zur Kenntniss der Ostracoden.  
*Harless*, Beiträge zu einer wissensch. Begründung der  
 Lehre vom Mienenspiel.  
*Schönbein*, über die Bläuung einiger Pilze.
- Von dem physikalischen Verein zu Frankfurt a. M.:  
 Jahresbericht für 1854—55:
- Von der naturforschenden Gesellschaft Graubündens:  
 Jahresbericht. Neue Folge I.
- Von dem Verein für Naturkunde des Herzogth. Nassau:  
 Jahrbücher X.
- Von dem zoologisch-mineralogischen Verein in Regensburg:  
 Correspondenzblatt IX.  
 Abhandlungen 6s und 7s Heft.
- Von dem naturhistorischen Verein in Augsburg:  
 II—VII. und IX. Bericht.
- Von der Oberlausitzischen Gesellschaft der Wissenschaften  
 in Görlitz:  
 Neues Lausitzisches Magazin XXXII. 1, 2.
- Von dem zoologisch-botanischen Verein in Wien:  
 Verhandlungen V.  
 Bericht über die österreichische Literatur der Zoolo-  
 gie, Botanik und Paläontologie aus den Jahren 1850  
 bis 1853.
- Von dem naturwissensch. Verein für Sachsen und Thürin-  
 gen in Halle:  
 Zeitschrift für die gesammten Naturwissenschaften V. VI.
- Von der Gesellschaft Pollichia:  
 13r und 14r Jahresbericht.  
 Statuten.

- Von der naturforschenden Gesellschaft in Zürich:  
Vierteljahrsschrift I. 1, 2.
- Von der K. Schwedischen Akademie der Wissenschaften:  
Oefversigt af Forhandlingar XII.
- Von der Société imp. d'Agriculture etc. in Lyon:  
Annales VI und VII. 1.
- Von dem Mannheimer Verein für Naturkunde:  
22ter Jahresbericht.
- Von der K. Sächsischen Akademie der Wissenschaften in  
Leipzig:  
Berichte der mathem. phys. Classe 1854. III. 1855.  
I, II. 1856. I.  
*Drobisch*, über musikalische Tonverhältnisse.  
*Hansen*, Berechnung der absoluten Störungen der kleinen Planeten.  
*Kohlrausch* und *Weber*, elektrodynamische Messbestimmungen.  
*d'Arrest*, Nebelflecken und Sternhaufen.
- Von der Société des Sciences médicales et naturelles in  
Mecheln:  
Annales 12e Année.
- Von der Société des Sciences naturelles in Neuchatel:  
Bulletin IV. 1.
- Von der K. Akademie der Wissenschaften in Amsterdam:  
Verhandelingen I—III. 4<sup>o</sup>.  
Verslagen en Mededeelingen I—IV.  
Catalogus de Boekerij I.
- Von löbl. Lesegesellschaft:  
Monatsberichte der Berliner Akademie vom J. 1855.
- Von dem Ohio State Board of Agriculture:  
9th. Report.
- Von dem Superintendent of the Census in Washington:  
The 7th. Census 1853.



Von den Herren Herausgebern:

*Silliman* and *Dana*, American Journal of Science 2d. Ser.  
No. 1, 4—7 und No. 52—57.

Von Herrn Prof. James D. Dana in Newhaven:

*Dana*, on the Homaeomorphism. of mineral species of  
the Trimetric system.

— Chemical contributions to Mineralogy. 1854.

— First Supplement to Dana's Mineralogy.

Von dem Herrn Verfasser:

*Trask*, Report on the Geology of the Coast Mountains,  
California.

Von den Herren Verfassern:

*F. v. Hauer* und *F. Foetterle*, Geolog. Uebersicht der  
Bergbaue der Oesterreich. Monarchie.

Von Herrn Dr. A. Erlenmeyer, als Verfasser:

Verhandlungen der deutschen Gesellschaft für Psychia-  
trie in Göttingen.

Bericht über die Fortschritte im Gebiete der Krank-  
heiten des Nervensystems während des Jahres 1854.

Die Soolthermen zu Nauheim.

Das Sinzinger Mineralwasser.

Von dem Herrn Verfasser:

*Phil. David*, Vollständiges Handbuch der Färberei. 1855.

Von Herrn Dr. Cornaz in Neuchatel:

*Cornaz*, des abnormités congéniales des yeux.

— Observations des abnormités congéniales des yeux.

— Notice sur les établissements consacrés au traite-  
ment des maladies des yeux.

— Notice sur Florent Cunier.

— la fièvre typhoïde à l'hôpital Pourtalès.

— de l'Albinisme.

— Revue ophthalmologique Suisse.

*Hasner*, de l'étiologie de la Cataracte.

Von Herrn Adolf Burckhardt-Bischoff:

*Boisduval et Lacordaire*, Faune entomologique des environs de Paris I.

*Heer*, Fauna Coleopterorum helvetica I.

Von Herrn Prof. C. F. Schönbein:

De la Rive traité d'Electricité II.

*Jäger*, über eine neue Species von Ichtyosauren.

3—7ter Bericht der Pollichia.

*Geubel*, zoologische Notizen.

*Gümbel*, die Wirbelbewegung an Stoffen.

*Eisenlohr*, Lehrbuch der Physik. 7. Auflage,  
und verschiedene kleinere physikalische und chemische  
Schriften.

Von dem Herrn Verfasser:

*Fritz Burckhardt*, über den naturgeschichtl. Unterricht  
auf lateinischen Schulen.

Von Herrn Prof. Retzius in Stockholm:

Förhandlingar vid de Skandinaviske Naturforskarnes  
sjette Möte i Stockholm.

Von dem Herrn Verfasser:

*J. Marcou*, Cours de Géologie paléontologique. Leçon  
d'ouverture.

Von dem Herrn Verfasser:

*L. Rütimyer*, über Schweizerische Anthracotherien.

Von dem Herrn Verfasser:

*C. H. Schauenburg*, der Augenspiegel.

— das Accomodationsvermögen der Augen.

— die künstliche Pupille vor und in dem Auge.

— Ophthalmiatrik.

Von dem Herrn Verfasser:

*Mich. de Mayora*, Réfutation de la Base établie par  
Newton à la force de l'attraction universelle.

Von dem Herrn Verfasser:

*Fred. Caillaud*, Mémoire sur les Mollusques perforants.

*Fred. Caillaud*, Observations sur les Oursins perforants.  
— Procédé employé par les Pholades dans la perforation.

Von dem Herrn Verfasser:

*Arn. Escher v. d. Linth*, Brief von Leop. v. Buch über die Anthracitpflanzen der Alpen.

Von dem Herrn Verfasser:

*Alexis Jourdan*, de l'origine des diverses variétés d'Arbres fruitiers.

— Mémoire sur l'*Aegilops triticoides*.

Von dem Herrn Verfasser:

*J. M. Ziegler*, Hypsometrischer Atlas. Quer-Fol.

Von Herrn Rathsherr Peter Merian:

Eine Anzahl grösserer und kleinerer meist mineralogischer und paläontologischer Schriften.

---

## VERZEICHNISS DER MITGLIEDER

DER

## NATURFORSCHENDEN GESELLSCHAFT

IN BASEL.

---

### **Ehrenmitglieder.**

- Herr *Cuming*, Esq. in London (1851).  
 „ *Daniell*, Prof. in London (1839).  
 „ *Nic. Fuss*, Prof. der Math. in St. Petersburg (1843).  
 „ *John Will. Herschel*, Baronet in Slough (1839).  
 „ *Richard Philipps*, Prof. in London (1839).  
 „ *Ed. Rüppel* in Frankfurt a. M. (1851).  
 „ *Schattenmann* in Buxwiller (1851).  
 „ *Wheatstone*, Prof. in London (1839).

---

### **Correspondirende Mitglieder.**

- Herr *Louis Agassiz*, Prof. in Cambridge, V. St. (1836).  
 „ *Bider*, Med. Dr. in Langenbruck (1839).  
 „ *Karl Ludw. Blume*, Med. Dr. in Leyden (1842).

- Herr *Charles Bovet* in Fleurier, Ct. Neuchâtel (1840).
- „ *Alexander Braun*, Prof. in Berlin (1836).
- „ *Ad. Brongniart*, Prof. am Jardin d. plantes in Paris (1836).
- „ *Karl Brunner*, Prof. der Chemie in Bern (1835).
- „ *Heinr. Buff*, Prof. der Chemie in Giessen (1830).
- „ *Karl Bruch*, Prof. in Giessen (1850).
- „ *Thomas Cooper*, Esq. in London (1839).
- „ *Ed. Cornaz*, Med. Dr. in Neuchâtel (1856).
- „ *Louis Coulon*, Dir. des Museums in Neuchâtel (1856).
- „ *Ed. Desor*, Prof. in Neuchâtel (1856).
- „ *Aug. de la Rive*, Prof. in Genf (1836).
- „ *Adolphe De Lessert* in Paris (1839).
- „ *Detwylser*, Med. Dr. in Hellertown, V. St. (1836).
- „ *Drew*, Dr. in Southampton (1853).
- „ *Felix Dunal*, Prof. in Montpellier (1836).
- „ *Alex. Ecker*, Prof. in Freiburg i. B. (1844).
- „ *Thomas Everit*, Esq. in London (1839).
- „ *Mich. Faraday*, Prof. in London (1836).
- „ *J. G. Fischer*, Dr. in Hamburg (1852).
- „ *F. Frey-Herosé*, Bundesrath in Bern (1835).
- „ *Alphonse Gacogne* in Lyon (1854).
- „ *Gassiot*, Esq. in London (1839).
- „ *Golding-Bird*, Dr. in London (1839).
- „ *Thomas Graham*, Prof. in Glasgow (1836).
- „ *Grove* in London (1839).
- „ *C. F. Gurll*, Prof. in Berlin (1838).
- „ *Rud. Häusler*, Med. Dr. in Lenzburg (1851).
- „ *Jäger*, Prof. in Stuttgart (1839).
- „ *E. Im Thurn*, Dr. in Schaffhausen (1837).
- „ *J. Kettiger*, Seminardirector in Wettingen (1837).
- „ *H. Kunze*, Prof. der Botanik in Leipzig (1838).
- „ *Löwig*, Prof. in Breslau (1838).
- „ *C. F. Ph. von Martius*, Prof. in München (1838).
- „ *J. J. Matt*, Med. Dr. in Bubendorf (1839).

- Herr *J. B. Melson*, Dr. in Birmingham (1839).
- „ *Ernst Meyer*, Prof. der Botanik in Königsberg (1838).
- „ *Philipp Meyer*, Militär-Apotheker in Batavia (1841).
- „ *Hugo Mohl*, Prof. der Botanik in Tübingen (1836).
- „ *Mohr*, Dr. in Coblenz (1839).
- „ *Mougeot*, Dr. in Bruyères (1838).
- „ *Mowatt*, Med. Dr. in England (1830).
- „ *E. Mulsant*, Bibliothekar der Stadt Lyon (1851).
- „ *Müller*, Prof. in Leyden (1842).
- „ *Alexis Perrey*, Prof. in Dijon (1842).
- „ *Theod. Plieninger*, Prof. in Stuttgart (1838).
- „ *C. G. C. Reinwardt*, Prof. in Leyden (1842).
- „ *Rüs*, Missionar (1840).
- „ *Retzius*, Prof. in Stockholm (1853).
- „ *J. Roeper*, Prof. in Rostock (1826).
- „ *Fried. Ryhiner*, Med. Dr. in Nordamerika (1830).
- „ *Dan. Schenkel*, Prof. in Heidelberg (1839).
- „ *Rud. Schinz*, Prof. in Zürich (1835).
- „ *von Schlechtendal*, Prof. in Halle (1838).
- „ *Schlegel*, Dr., Conservator etc. in Leyden (1842).
- „ *J. L. Schönlein*, Prof. in Berlin (1839).
- „ *Schrötter*, Prof. der Chemie in Wien (1853).
- „ *J. R. Schuttleworth*, Dr. in Bern (1836).
- „ *von Seckendorff* (1838).
- „ *C. Th. von Siebold*, Prof. in Breslau (1846).
- „ *P. F. von Siebold*, Prof. in Leyden (1842).
- „ *Herm. Stannius*, Prof. in Rostock (1846).
- „ *Bernh. Studer*, Prof. in Bern (1835).
- „ *Temmink*, Prof. in Leyden (1842).
- „ *Ad. Tschudy*, Dr. von Glarus (1839).
- „ *F. A. Walchner*, Prof. in Karlsruhe (1836).
- „ *Ben. Wölfflin* von Basel (1840).
- „ *Heinr. Wydler*, Med. Dr. in Bern (1830).
-

### Verzeichniss der ordentlichen Mitglieder.

- Herr *Karl Aichner*, Med. Dr. (1856).  
 „ *Sigmund Alioth*, Med. Dr. (1844).  
 „ *Autenheimer*, Lehrer an der Gewerbschule (1856).  
 „ *J. Ballmer*, Ph. Dr. (1847).  
 „ *F. Becker*, Lehrer an der Gewerbschule (1853).  
 „ *Gustav Bernoulli*, Med. Dr. (1855).  
 „ *J. J. Bernoulli*, Ph. Dr. (1826).  
 „ *Joh. Bernoulli* zur goldenen Münz (1856).  
 „ *Leonh. Bernoulli-Bär* (1840).  
 „ *Ach. Bischoff*, Nationalrath (1840).  
 „ *Ed. Bischoff* (1855).  
 „ *Bischoff-Ehinger* (1841).  
 „ *Bischoff-Iselin* (1840).  
 „ *Bischoff-Respinger*, Stadtrathspräsident (1838).  
 „ *Bischoff-Keller*, Oberst (1852).  
 „ *Markus Bölger*, Sohn (1839).  
 „ *Fried. Brenner*, Med. Dr. und Prof. (1830).  
 „ *Bulacher*, Ph. Dr., Staatschemiker (1852).  
 „ *Chr. Burckhardt*, Med. Dr., App. (1834).  
 „ *Ach. Burckhardt*, Med. Dr. (1840).  
 „ *Aug. Burckhardt*, Med. Dr. (1834).  
 „ *J. J. Burckhardt*, J. U. D., Bürgermeister (1838).  
 „ *Fried. Burckhardt-Brenner* (1853).  
 „ *Hier. Burckhardt-Iselin* (1838).  
 „ *Rud. Burckhardt-Burckhardt*, Med. Dr. (1839).  
 „ *Wilh. Burckhardt-Forcart* (1840).  
 „ *L. Burckhardt-Schönauer* (1847).  
 „ *Martin Burckhardt*, Med. Dr. (1847).  
 „ *Daniel Burckhardt*, Stadtrath (1849).  
 „ *Karl Leon Burckhardt* (1849).  
 „ *Louis Dizerens* (1849).  
 „ *Daniel Ecklin*, Med. Dr. (1856).

- Herr *Alfred Frey*, Med. Dr. (1845).  
 „ *Chr. Grimm*, Med. Dr. (1852).  
 „ *W. Geigy*, Oberst (1826).  
 „ *Ed. Hagenbach*, Phil. Dr. (1855).  
 „ *F. Hagenbach*, Apotheker (1829).  
 „ *Mich. Hämmerlin* (1840).  
 „ *Herbst*, Chemiker (1849).  
 „ *Andr. Heusler*, Prof. (1830).  
 „ *Friedr. Heusler* (1817).  
 „ *Hindermann-Hauser* (1842).  
 „ *Wilh. His*, Med. Dr. und Prof. (1854).  
 „ *J. Hoppe*, Prof. (1852).  
 „ *L. Imhof*, Med. Dr. (1826).  
 „ *J. Iselin-Burckhardt* (1817).  
 „ *H. Iselin*, Med. Dr. (1833).  
 „ *C. G. Jung*, Prof. (1825).  
 „ *Andr. Laroche* (1840).  
 „ *German Laroche*, Deputat (1817).  
 „ *Laroche-Gemuseus* (1853).  
 „ *Albert Lotz* (1841).  
 „ *Rud. Maas*, Med. Dr. (1856).  
 „ *Fried. Meissner*, Prof. (1828).  
 „ *Georg Meissner*, Prof. (1855).  
 „ *H. Merian-VonderMühl* (1843).  
 „ *J. J. Merian-Burckhardt* (1822).  
 „ *P. Merian*, Rathsherr (1819).  
 „ *Rud. Merian*, Prof. (1824).  
 „ *Rud. Merian-Iselin* (1844).  
 „ *Rud. Merian-Burckhardt* (1847).  
 „ *Ed. Merian-Bischoff* (1851).  
 „ *Sam. Merian-Merian* (1840).  
 „ *F. Miescher*, Prof. (1837).  
 „ *J. J. Mieg*, Prof. (1819).  
 „ *Albr. Müller*, Ph. Dr. (1846).



- Herr *Müller*, Med. Dr. (1856).
- „ *Münch*, Pfarrer (1835).
  - „ *Münch*, Med. Dr. (1853).
  - „ *Oswald-Hoffmann* (1839).
  - „ *Eml. Passavant-Bachofen* (1841).
  - „ *Eml. Raillard*, Med. Dr. (1830).
  - „ *Rauch*, Apotheker (1855).
  - „ *J. W. Rumpf* (1852).
  - „ *Bernh. Rumpf*, Med. Dr. (1855).
  - „ *L. Rütimeyer*, Prof. (1855).
  - „ *Karl Respinger*, Eisenbahndirector (1843).
  - „ *Felix Sarasin*, Bürgermeister (1826).
  - „ *W. Schmidlin*, Rector und Director (1844).
  - „ *Schwarzkopf*, Phil. Dr. (1854).
  - „ *C. F. Schönbein*, Prof. (1828).
  - „ *J. H. Sigg*, Med. Dr. (1856).
  - „ *Ben. Stähelin-Bischoff* (1836).
  - „ *Aug. Stähelin*, Ständerath (1837).
  - „ *Chr. Stähelin*, Prof. (1830).
  - „ *J. J. Stähelin*, Prof. (1830).
  - „ *Emil Stähelin*, Med. Dr. (1841).
  - „ *Georg Stehlin*, Fabrikant (1856).
  - „ *J. J. Stehlin*, d. R., Nationalrath (1838).
  - „ *F. Stehlin*, Ingenieur (1853).
  - „ *Karl Streckeisen*. Prof. (1837).
  - „ *J. Sulger-Heussler* (1840).
  - „ *Rud. Sulger* (1842).
  - „ *E. Thurneysen-Paravicini*, Stadtrath (1840).
  - „ *Karl Vischer-Merian* (1843).
  - „ *W. Vischer*, Prof. (1838).
  - „ *J. J. Vonbrunn*, Pfarrer (1842).
  - „ *Karl VonderMühl-Merian* (1856).
  - „ *J. J. Uebelin*, Bauschreiber (1835).
  - „ *Uebelin*, Apotheker (1855).

- Herr *Andr. Werthemann* (1834).  
„ *Ch. Weiss*, S. M. C. (1843).  
„ *L. deWette*, Med. Dr. 1838).  
„ *G. Wiedemann*, Prof. (1854).  
„ *Wimmer*, Apotheker (1846).  
„ *Hans Wieland*, Commandant (1855).  
„ *Wybert*, Med. Dr. (1838).
-

## BEAMTE

vom 1. Juli 1854 bis 1. Juli 1856.

Präsident:	Herr Rathsherr <i>P. Merian.</i>
Vice-Präsident:	„ Prof. <i>Karl Bruch.</i>
Secretär:	„ Dr. <i>Alb. Müller.</i>
Vice-Secretär:	„ Dr. <i>Karl Bulacher.</i>

---

## BEAMTE

vom 1. Juli 1856 bis 1. Juli 1858.

Präsident:	Herr Prof. <i>C. F. Schönbein.</i>
Vice-Präsident:	„ Prof. <i>L. Rütimeyer.</i>
Secretär:	„ Dr. <i>Alb. Müller.</i>
Vice-Secretär:	„ Prof. <i>Wilh. His.</i>

---

REAR VIEW

View of the rear of the building

Architect: [illegible]  
Engineer: [illegible]  
Contractor: [illegible]

REAR VIEW

View of the rear of the building

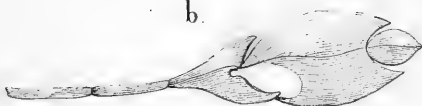
Architect: [illegible]  
Engineer: [illegible]  
Contractor: [illegible]



a



b



*Alipes multicostis.*



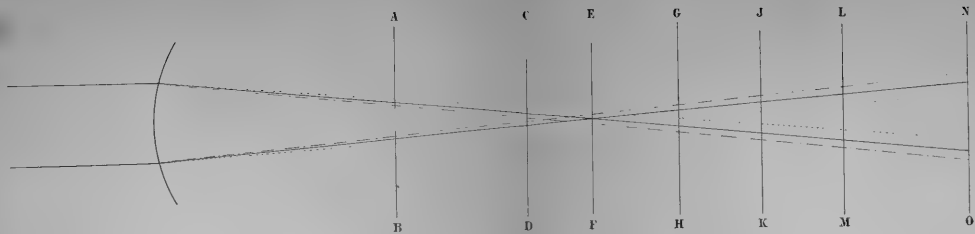
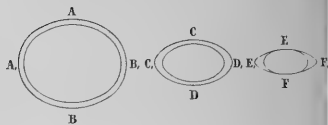
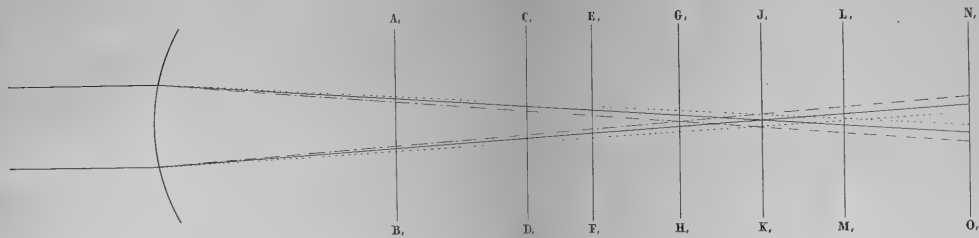
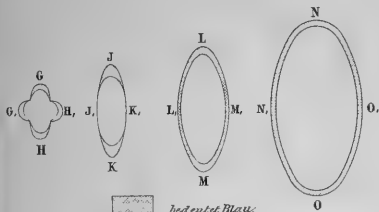


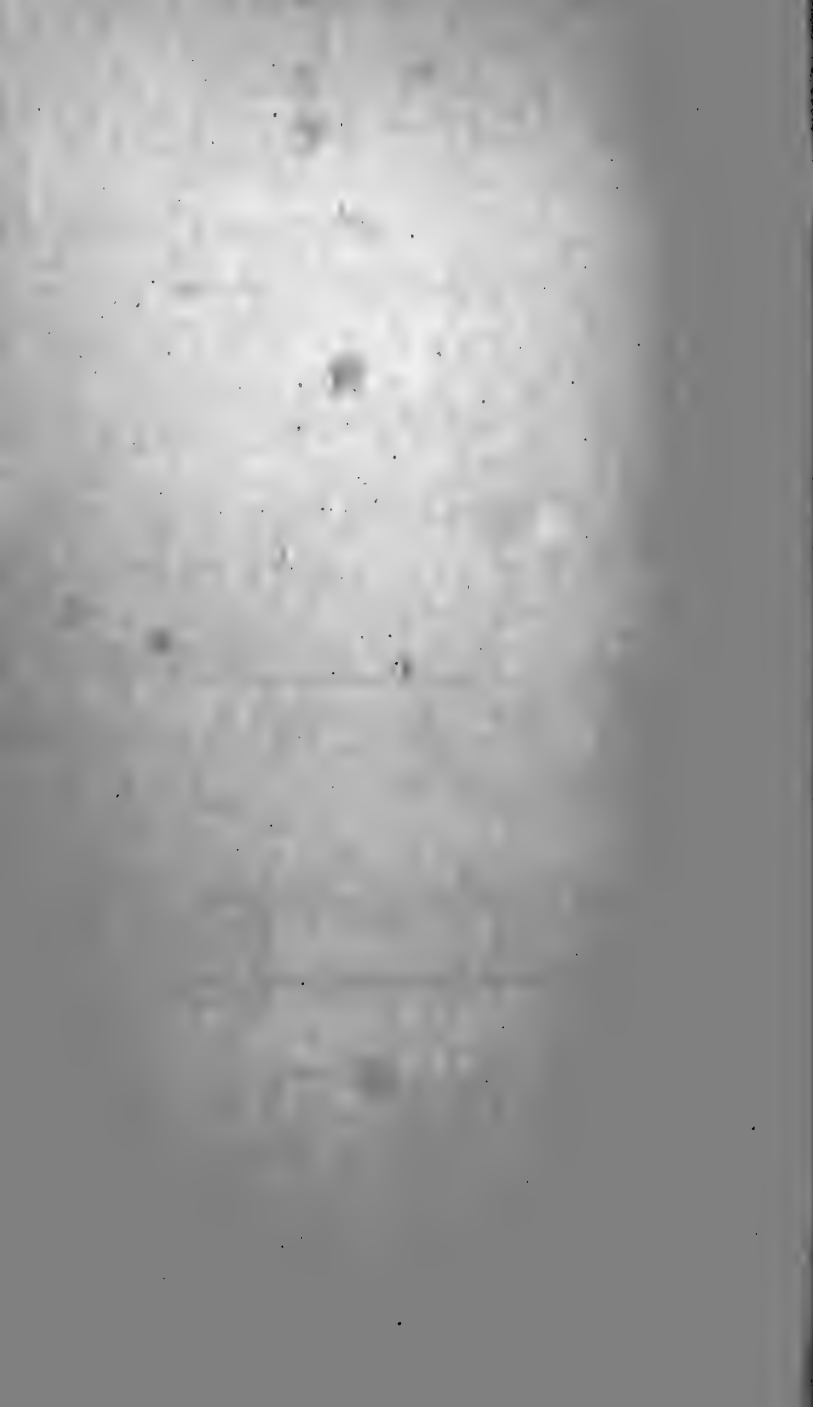
Fig. I.



 bedeutet Roth.

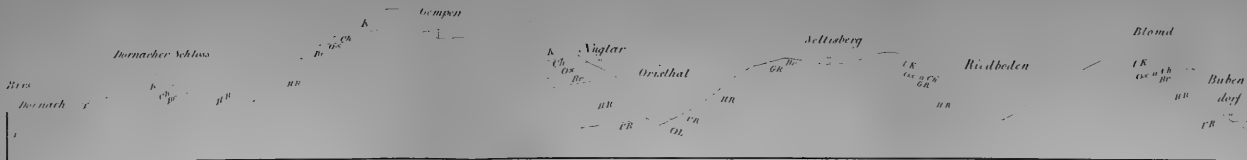


 bedeutet Blau.

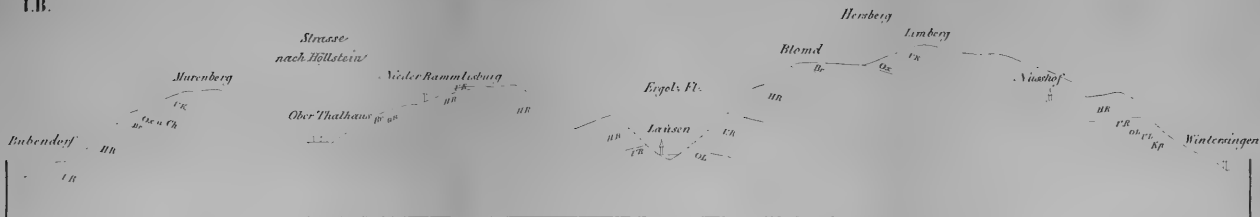




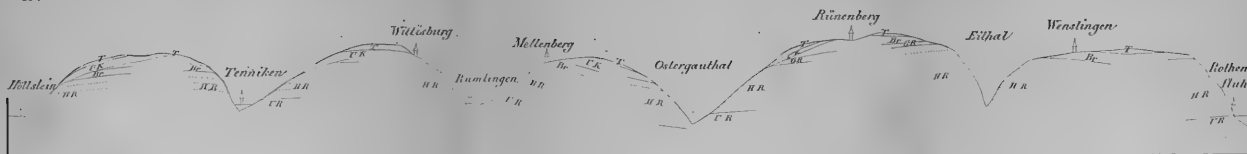
I.A.



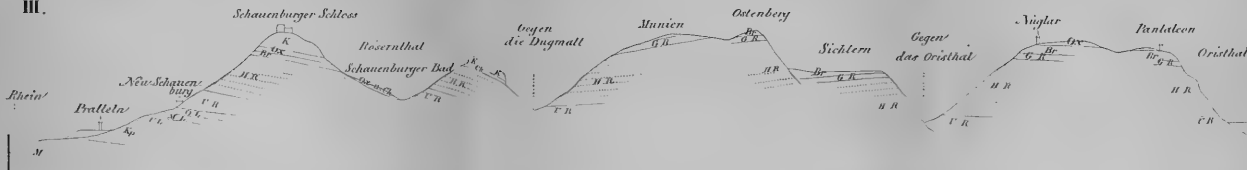
I.B.



II.



III.







*Fig. 1.*



*Fig. 4.*



*Fig. 2.*



*Fig. 5.*



*Fig. 3.*



*Fig. 6.*





3 2044 106 305 956

