

Chemische Annalen

für die Freunde der Naturlehre,
Arzneugelahrtheit, Haushaltungskunst,
und Manufakturen:

von

D. Lorenz von Crell

Herzogl. Braunschw. Lüneb. Bergrathe, der Arzney-
gelahrtheit und Weltweisheit ordentl. öffentl. Lehrer,
der Röm. Kaiserl. Academie der Naturforscher Ad-
juncts; der Russisch. Kaiserl. Academie zu Peters-
burg, der Königl. und Churfürstl. Academien und
Societäten der Wissenschaften zu London, Berlin,
Frankfurt a. d. Oder, Stockholm, Upsala, Edin-
burg, Dublin, Kopenhagen, Dijon, Orleans, Lyon,
Siena, Erfurt, Mannheim, Burghausen und Haarlem,
der Kön. Dänischen Gesellsch. der Aerzte, d. K. freyen
ökonomischen Gesellsch. zu Petersburg, der Uderwirts-
schaftsfreunde zu Florenz, d. Gesellsch. naturforsch.
Freunde zu Berlin, Halle, Danzig, Genf, Manchester,
Göttingen, der Naturgeschichte zu Paris, der Bergbau-
kunde, der Amerikan. zu Philadelphia Mitgliede; u. d.
Akad. der Wissensch., u. d. Societät der Aerzte zu Paris,
der Kön. Großbritt. Gesellsch. zu Göttingen u. zu
Turin Correspondenten.

Erster Band.

Helmstädt,

bey C. G. Fleckelsen.

1794.

Vorbericht.

Den Anfang des zweiten Jahrzehnds, seitdem das Gemische Publikum diese Annalen mit seinem geneigten Beyfalle beehrte, lege ich meinen gefälligen Lesern mit vorzüglichem Vergnügen vor. Der Rückblick auf das, was in der verfloffenen Decade geschah, war eben so natürlich, als die Freude, welche aus dem darin wahrgenommenen Wachsthum der Wissenschaft entsprang. Diese Empfindung erzeugte die Hoffnung, daß dies angefangene Jahrzehnd nicht minder vortheilhaft für die Schelbekunst ausfallen werde: und der erste Jahrgang desselben ist jener Hoffnung nicht unglücklich, so wenig vortheilhaft auch die beklagenswürdige äußere Lage Europas in der nächstverfloffenen Zeit für die Cultur jeder Wissenschaft an sich war. Auch einige neue Schritte zur Vervollkommnung sind gemacht, manche Wahrheiten berichtigt und erweitert, mancher Irrthum der täuschenden Schein der Gründlichkeit bemannt. Hr. Prof. Klaproth hat zuerst in Deutschland entdeckt, daß die weiße kalte Strontianerde sich im Wasser ganz auflöse, und alsdann bloß für sich zu regelndigen Krystallen sich bilden könne; und Hr. Wepfer bemerkte zuerst, daß auch diese Erde sich in Deutschland, und zwar im Freybergischen Schwespathe, auffinden lasse. Ich weiß nicht, ob viele leicht nicht eben dieser, nunmehr im gedachten Schwespathe entdeckten, Strontianerde die werthwürdigen Erscheinungen zuschreiben seyn mögten, die Hr. Wastling erzählte, und nach welchem er, aus jenem, ein neues Metall erhalten zu haben versicherte? Mehrere

erte Leser werden zwar, durch Erfahrung gewarnt, bey der ersten Nachricht einer neuen Metallisation erdigter Substanzen, manche bis an den Unglauben gränzende Zweifel übertraktiren; bey noch feiner Metallisation sorgmüthiger Erden war, das quantitative Verhältniß so groß, daß die Versuche mit den Aufschüngen und Niederschlägen, so so gleich und abgedruckt; indessen darf es doch wohl nicht übersehen werden, daß seine Zweifel nur erst nach vollständiger Wiederholung der Versuche mit gleichem Erfolg gehn, aufhört. — Die Untersuchung der neuen Erdenart, des Natron, die dem Tremolith nahe kommt, und einer neuen Zeolithart vom Hrn. Prof. Senggen, so wie dessen Beschreibung der Russischen Serpentinarten, sind sehr merkwürdig. In dem Zerlegungen neuer, oder wenigstens nach ihren Bestandtheilen nicht gehörig bekannten, Mineralien gehört die Untersuchung des erharteten Nickerkalks vom Hrn. H. G. W. (dem wir außerdem auch die Entdeckung des Boerischen Pulvers verdanken,) und der gelben Erde, und des atmosphärischen Bolus vom Hrn. Dr. Wetzel. Von einer andern Seite ist und dasjenige sehr schön, was Hr. Dr. Wetzel über die Edelgesteine sagt, die einen sechsseitigen Stern geben; und über die Veränderungen im Basalt. — Die merkwürdigen Versuche der Holländ. Chemisten, Deiman, v. Trost, u. s. w., deren die vorzüglichen Annalen erwähnen, (und welche Hr. D. Richter nach seinem Systeme vollständig erklärt), veranlaßten sie, zu versuchen, ob die Metalle, und vorzüglich das Kupfer, mit Schwefel vermischt, auf dem nassen Wege auch Hitz hervorbrächten, und sie bemerkten die Nothwendigkeit: nicht festeren

re haben. — Für die technische Chemie, besonders die Zärberkunst, erhielten wir abermals vom Hrn. H. N. B a g e l e r treffliche Besuche; bezuglichen wir auch Hrn. K a b e b r o n t verdanken. Eben dieser einflussvolle Naturforscher hat auch ein bisheriges schwieriges Problem des Uterthums zu einer Erfahrung gemacht, und uns auf dem Wasser schwimmende Backsteine ausführlich bereiten gelehrt. — Hr. Prof. L o w i g zeigte, wie man ohne Frostkälte einen concentrirten, von aller Beymischung fremder Säuren freien, Essig leicht bereiten könne; so wie er uns auch noch mehrere schätzbare chemische Bemerkungen mittheilt. Hr. D. H a h n e m a n n giebt eine etwas abgedänderte Bereitung seiner Wetzprobe an, nach welcher sie, auch in den dagegen sonst aufgeführten Fällen, ihrer Absicht völlig entspricht. Hrn. Prof. S i l b e r t a n d t verdanken wir viele schätzbare Untersuchungen, wovon ich unter andern nur die Zersetzung des flammenden Salpeters, in bloße wässrige Salpetersäure, und die Scheidung des Silbers vom Kupfer, theils durch das Hornsilber, theils durch eine Verkalkung, die das meiste Metall zerstört, und hernachmalige Schmelzung, anführen will. Vom Hrn. B i l l e erhielten wir sehr gute Nachrichten von dem Lauterberger Kupfer, Berg, und Hüttenwerke; und von Hrn. D r u n g u a t e l l i die Entdeckung der wahren Ursache, warum so manche Körper auf dem Wasser eine willkürliche Bewegung zu äußern scheinen. Sollte ich alle schätzbaren Aufsätze hier anführen; so müßte ich viele einzelne chemische Untersuchungen und Bemerkungen vom Hrn. Prof. W u r z e r, vom Hrn. Prof. F u c h s, vom Hrn. v. M o u s und seinem Freunde K r a s t e l e p n, (den uns

aber,

aber, selbst! der Tod bereits entriß); so wie auch vom
 Hrn. D. E. Westrum und Hrn. D. R. v. Unger, über
 die Bereicherung der armen Salzsohlen durch den Pfan-
 nenstein; vom Hrn. Dr. Vearson, über die angeblich
 e Entstehung der Kohle aus der Luftsäure; vom Hrn.
 Hoyer, über die Schwärmittel; vom Hrn. Rose,
 über die Unauflösbarkeit der Bittersalzerde im kausischen
 Laugensalze; vom Hrn. Prof. Wolf, über die Schwie-
 rigkeiten eines festzusetzenden vierten Naturreichs; vom
 Hrn. Gratschef, über die Verhüllung des Ges-
 chmacks des Kornbranntweins mit dem Franzbrannt-
 weine: — ja, ich müßte alsdann fast alle Aufsätze aus-
 zeichnen, und, ich möchte sagen, ein Register der Haupt-
 gegenstände der vorliegenden Bände hier abermals ver-
 fassen. Was den innern verhältnißmäßigen Werth jeder
 der Abhandlung gegen die andern betrifft; so besitzen
 meine gefälligen Leser alle die erforderlichen Kenntnisse,
 um sie gehörig zu würdigen, und den Dank zu bestim-
 men, welchen ihre Verfasser verdienen: außer diesem
 Danke haben aber meines Freunde noch den gerechtesten
 Anspruch auf den meinigen für ihre wohlwollende Un-
 terstützung auch bey diesem Jahrgange. Ich statte ih-
 nen daher denselben mit allen den Bestimmungen der an-
 richtigsten Erkenntlichkeit und Verpflichtung öffentlich ab,
 und ich habe die begründetste Hoffnung zur ungedach-
 ten Fortdauer ihrer Freundschaft gegen mich, deren
 Werth ich in ihrem ganzen Umfange zu schätzen weiß.

Helmstädt, den 24sten Dec. 1794.

D. L. v. Crell.

Chemische Versuche
und
Beobachtungen.

I.

Untersuchung eines erhärteten Niselsalkes.

Von Hrn. Hofr. Smellin.

Unter andern merkwürdigen Mineralien, die in den hessischen Gruben bey Niegelsdorf brechen, kommt auch der Nisel in mancherley Gestalten vor; vornehmlich findet man ihn da als einen hellen und graulichten, hier und da sehr blaßgrünen, Kalk; feuchtet man ihn an, so wird die Farbe etwas höher; sein Strich ist weiß; an die Zunge hängt er sich ein wenig an, auch gibt er, wenn man ihn anhaucht oder beneht, einen Thongeruch; er ist ganz undurchsichtig, von außen und innen ohne Glanz, von gemeiner Gestalt, ziemlich zäh, so daß er sich etwas schwer entzweyschlagen läßt, und dann in Stücke von unbestimmter Gestalt zerspringt, dicht, und im Bruche theils erdig, theils splittrigt ist; man findet ihn ziemlich verb, oft mit weißem schaligtem Schwerspath gemengt. Von solchem Niselsalke, welcher, so weit ich sehen konnte, von eingemengtem Schwerspath rein war, nahm ich ein Quentchen, und gab, nachdem es recht

zart abgerieben war, in einem Glase 4 Loth und $\frac{1}{2}$ Qu. Säure darauf, die durch Scheidewasser aus Kochsalz ausgetrieben war; es stiegen sogleich Bläschen auf; ich setzte das Glas in warmen Sand, und gab Feuer, bis zuletzt die Säure kochte; der Kalk löste sich fast ganz auf, und theilte der Säure eine satte grasgrüne a) Farbe mit.

Von Nitriolöhl, von Sauerkleesalz, das ich mit reiner Pottasche gesättigt und in abgezogenem Wasser auflöset hatte, von Glaubersalz, das ich auch in solchem Wasser aufgelöst hatte, wurde diese Auflösung kaum trübe; sie schien also von Kalk, und Schwererde nichts zu enthalten; als ich aber Blutlauge eintröpfelte, zeigten sich gelbliche, b) so wie vom Galläpfelabsud braune c) Wolken.

Ein eiserner Nagel, welchen ich in diese Auflösung legte, bekam keine rothe Kupferrinde; doch hatte sich seine Oberfläche geändert, und war hier und da gelblicht, und als ihn länger darin liegen ließ, vermuthlich von der vorschlagenden Säure, schwärzlich; auch

a) diese Eigenschaft hat schon der erste Erfinder dieses Metalls, Cronstedt, Kongl. Svensk. Vetensk. Acad. Handl. 1751. XII. 4. Viertelj. n. 7. S. 387. 10. an ihm wahrgenommen.

b) auch Bergman de praecipitatis metallicis. V. M. Opusc. B. II. S. 388. und N. Kongl. Svensk. Vetensk. Acad. Handl. B. I. 1780. 4. Viertelj. n. 5. S. 3 sah ihn dadurch mit dieser Farbe gefällt.

c) so schien demnach die Säure kein Eisen aufgelöst zu haben.

auch fielen einige weißlichtgraue Metallblättchen nieder. Die Feuchtigkeit selbst wurde nun, nachdem ihre überflüssige Säure mit Pottasche gesättigt war, vom Galläpfelabsude zu Dinte; so war also das Eisen, statt des Nikels, in die Säure übergegangen, und Eisen ist demnach im Stande, Nickel aus der Säure niederzuschlagen. d)

Auf einen andern Theil der erwähnten Auflösung goß ich mit Pottasche bereiteten Salmiakgeist; er brausete heftig damit auf, und machte sie, zwar nicht gleich anfangs, aber doch bald trübe, und es fiel nach und nach ein Saß zu Boden, von welchem sich aber das meiste wieder auflöste, als ich den Geist über den Sättelungspunkt zugoß. Zu gleicher Zeit nahm die ganze Flüssigkeit eine schöne himmelblaue e) Farbe an. Was unaufgelöst zurück, und bey dem Durchsiehen auf dem Löschpappier liegen blieb, kochte ich noch feucht mit Aetzlauge, welche es größtentheils auflöste, f) zum Beweise, daß Alaunerde mit diesem Kalke verbunden war; was diese Lauge nicht aufgelöst hatte, löste sich sehr leicht und mit blauer Farbe im Salmiakgeiste auf.

U 3

Auf

d) eine ähnliche Veränderung sah auch Bergman, diss. de niccolo §. 12. Opusc. B. II. S. 259.

e) die, wie schon Cronstedt a. a. O. bemerkte, dieses Metall sowohl, als das Kupfer, dem Salmiakgeiste mitgetheilt.

f) da sich keine andere Erde auf dem feuchten Wege im feuerfesten Laugensalze auflöst, wie Herrn Prof. Klapproths Schriften der Berlin. Gesellschaft naturforschender Freunde, Berlin 8. B. 9. 1789. Hft. 2. S. 178 16. zuerst gezeigt hat.

Auf $\frac{1}{2}$ Loth eben dieses Minerals goß ich, nach dem es sehr zart abgerieben war, 6 Loth Säure, die durch Bittrloßhol aus Küchensalz angetrieben war, und setzte das Glas damit in die Wärme, welche doch nicht so stark war, daß die Säure kochte. Da der größte Theil aufgelöst zu seyn schien, goß ich alles zum Durchsiehen auf Löschpappier, und spülte dieses mit vielem abgezogenem Wasser, das ich nachgoß, aus; ich trocknete das Löschpappier; es waren nicht mehr, als 3 Gran, unaufgelöst geblieben, welche leicht von eingemengtem Schwerspath kommen konnten.

Von dieser mit vielem Wasser verdünnten Auflösung hatte ich also 14 Loth; auf 8 Lt. derselben gab ich mit Pottasche bereiteten Salmiakgeist; anfangs stiegen viel Wolken auf; sie verloren sich aber, und die Flüssigkeit hatte eine sehr schöne blaue Farbe. Ich goß sie mit dem noch unaufgelösten Bodensatz zum Durchsiehen auf Löschpappier, und, um jenen wieder aufzulösen, immer frischen Salmiakgeist nach; es lief alles ganz klar und mit schöner Farbe g) durch; was zuletzt durchließ, und was ich eben bewegen auch besonders aufbewahrte, spielte vielmehr in die Purpurfarbe. h)

Es

g) noch sehe ich nicht, wie Hr. Macocb theoria affinitatum. Tornau 1776. 8. behaupten kann, Nickel löse sich in flüchtigem Laugensalze nicht auf, auch nicht, wie Koboldkalk, durch Salmiakgeist vom Nickelkalk gereinigt werden kann, was Hr. Geh. R. Gerhard Memoir. de l'acad. reujel. des scienc. à Berl. 1779. S. 17. 18. vorschlägt.

h) Hr. Dürande versichert Elem. de Chymie de l'acad. de Dijon, à Dijon. 8. B. III 1778. Kap. 15.

Ro

Es blieb kaum 1 Gran Bodensaß übrig, der sich nicht wieder aufgelöst hatte.

Jene schön blaue Flüssigkeit brachte ich in eine Glasretorte, und zog bey ganz schwachem Feuer den größten Theil des Salmiakgeistes farbenfrey über; so blieb, nebst einer noch ziemlich beträchtlichen Menge Flüssigkeit, auf dem Boden der Retorte, ein, theils braunschwarzer, theils blaß, aber angenehmer grüner, Kalk bey nahe ausgetrocknet hängen.

Der schwarze Kalk, der mir anfangs als Koboldkalk vorkam, (denn vom Koboldkalk wußte ich, daß er schon bey schwachem Feuer schwarz wird,) wog kaum 2 Gran, und gab mit Borax ein Glas, das nur hier und da braune Flecken hatte; da aber der, (i) nicht der Kobold, dem Boraxgase diese Farbe mittheilt, so muß es entweder bloßer Niselskalk seyn, (was auch daraus glaublich ist, daß ein anderer Theil davon, mit Borax und Kohlenstaub geschmolzen, zwar keine Metallkörner, aber gelbgrüne Schlacken, zurückließ,) der doch nur wenig Kobold in sich habe; aber auch daran läßt sich zweifeln, da (k) bemerkt haben will, daß, wenn auch ein weit größerer Antheil von Niselskalk in einer weit geringeren Menge Koboldkalk steckt, solcher Koboldkalk doch dem Glase eine blaue Farbe mittheile.

U 4

Der

Kobold velleicht, wenn er mit Nisels verunreinigt ist, theile diesem Geiste Purpurfarbe mit.

i) Cronstedt a. a. O.

k) Neueste Entdeckung in der Chemie B. X. S. 161. 162.

❦❦❦

Der grüne Kalk, der 1 Quentchen wog, spielte als ich ihn 3 Stunden lang in einem reinen irdenen Tiegel bey starker Glühitze erhielt, auch nicht einen Anfang von Fluß; nur spielte er nunmehr in die gelbe Farbe. l) Borax, womit ich ihn 3 Stunden lang im Kupellirfeuer schmolz, nahm keine Farbe davon an. m) Mit Borax und Kohlenstaub zugleich, erhielt ich daraus, ohne die ganze Zeit über Arsenikdampf wahrzunehmen, glänzende wahre Metallkugeln, die aus der röthlichen in die Silberfarbe spielten, vom ersten Schlage des Hammers in Stücken zersprangen, und vom Magnet nicht gezogen wurden; in beyden letztern Rücksichten also nach der Behauptung Bergman's vom Niselskönig abweichen; wenigstens ließ sich derjenige, den Bergman durch wiederholtes Rösten und Schmelzen mit Schwefel erhielt, unter dem Hammer strecken, n) und er möchte auf diese oder eine andere Weise bereitet oder gerei-

l) daß Niselskalk freylich unreiner, wie er ihn zu seinen Versuchen gebrauchte, bey starkem Feuer dunkelbraun werde, versichert Cronstedt a. a. O. Jahrg. 1754. Merckl. 1. S. 38.

m) daß sich bey starkem Feuer eine vioßblaue Farbe zeige, in noch stärkerm aber alle verschwinde, bezeugt Cronstedt a. a. O., daß, wenn das Feuer lange genug darauf spielt, sich alle verliere, und Bergman de tubo ferruminatorio S. 30. Opusc. B. 2. S. 500. doch schränkt der letztere diss. de niccolo S. 14. D. ebend. S. 270. dieses dahin ein, wenn der Nisels nicht wohl gereinigt seye.

n) de niccolo. S. V. G. a. a. O. S. 242.

gereinigt seyn, vom Magnete ziehen; o) er schloß daraus, entweder steck p) das Eisen so fest im Nikel, daß es durch keine Kunst ganz daraus geschieden werden könne; oder es sey der Nikel selbst ein verlarvtes oder besonders modificirtes Eisen, q) und hielt sich, ohne an den Einwurf zu gedenken, der neuerlich bey Gelegenheit des Koboldkönigs r) wieder rege wurde, daß das Eisen vielleicht nicht das einzige Metall seyn dürfte, s) welches vom Magnete gezogen wird, überzeugt, es werde auch im Nikel durch Verwidelung mit fremden Stoffen verhindert, vom Magnete gezogen zu werden. t) Was könnte aber in diesem erhärteten, und auf die beschriebene Weise behandelten, Nikelkalk der Stoff seyn, der die Wirkung des Magneten aufhält? Vom Schwefel und Arsenik, welche in andern natürlichen Verbindun-

X 5 gen

o) a. e. a. D. §. III. G. L. O. §. IV. D. F. H. K. §. V. E. G. H. §. VI. D. §. VII. B. G. §. VIII. E. §. X. A. B. §. XI. XII. Opusc. B. 2. S. 236, 260. und Neueste chemische Entdeckungen, B. 8. S. 201.

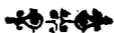
p) de niccolo §. XI. Opusc. B. 2. S. 256. 257. Neueste chem. Entdeckungen a. e. a. D.

q) de niccolo §. XII. Opusc. B. 2. S. 260. Neueste chem. Entdeckungen a. e. a. D.

r) der sel. Wenzel bey Hrn. Hofr. Leonhardi neue Zusätze und Anmerkungen zu Macquers Chem. Wörterbuche ersten Ausgabe Leipz. 8. B. 2. 1792. S. 896.

s) der sel. Hr. von Sickingen neueste chem. Entdeckungen, B. 6. S. 147.

t) de niccolo §. 6. Opusc. B. 2. S. 246. und Neueste chem. Entdeckungen a. a. D.



gen des Nickels häufig genug vorkommen, fand ich bey meinen bisherigen Versuchen mit diesem Kalke nichts; und eine auch noch so schwache Spur von Kobold oder Braunstein würde sicherlich dem Borax eine blaue oder dunklere, und der ersten eigne bleibende Farbe mitgetheilt haben; und sollte auch ein kleiner Antheil von Braunstein oder Kupfer darin seyn, wie er doch durch keinen mir bekannten Versuch darin erwiesen werden kann, so ist mir kein Beispiel bekannt, daß sie die Wirkung des Magnets auf Eisen, welches noch seinen ganzen Metallglanz hat, hindern könnten.

Die gefärbte, vormals blaue Flüssigkeit, welche über jenem grünem Kalke stand, dampfte ich noch einmal, und um so weit ab, bis der Rückstand ganz trocken war; er wog, nachdem ich ihn mehrmals mit abgezogenem Wasser ausgefüßt und getrocknet hatte, 43 Grauc über 3 Quentchen, war auch grün, aber stärker gefärbt, und spielte mehr in die gelbliche Farbe; sonst war er auch in seinen übrigen Eigenschaften dem vorhergehenden Kalke ähnlich, und gab mit Borax im Kupellirofen geschmolzen, eine undurchsichtige grünlicht gelbe Schlacke, in welcher auch einige glänzende Metallglimmerchen wahrzunehmen waren.

Auch den letzten purpurrothen Theil jener Flüssigkeit, die ich durch Vermischung jener Auflösung in Kochsalzsaure mit Salmiakgeist erhalten hatte, rauchte ich ab; ihr rother Strich ließ noch Kobold vermuthen; auch wurde er immer stärker, je mehr Feuchtigkeit abdampfte. Am Ende blieb ein röthliches Salz zurück, das, als ich es in Scheidewasser auflöste, zwar eine Schrift gab,

gab, die bey dem Trocknen verschwand, und in der Wärme mit gelber Farbe wiederkam, aber nun an der kalten Luft nicht wieder verschwand, u) übrigens aber, sowohl auf Zugießen von Vitriolöhl, Kochsalzsaures Gas, als bey der Vermischung mit Kalk, laugenhaftes gab, also die Gegenwart des Salmiaks offenbarte. Außer diesem röthlichen Salze erhielt ich noch 12 Gran Kalk, welche, nachdem ich sie mit Wasser rein ausgewaschen und getrocknet hatte, nur noch 5 Gran wogen, eine schmutzig grünliche Farbe hatten, x) und sich im Kupferfeuer schwarz brannten. y)

In ein Loth dieser Auflösung des erhärteten Nickelkalkes in Kochsalzsaure tauchte ich einen eisernen Nagel, den ich blank gefeilt hatte; nach einigen Tagen hatte er eine dünne Rinde von röthlicher Farbe, die doch von der Kupferfarbe merklich verschieden war.

In ein anderes Loth dieser Auflösung goß ich tropfenweise Vitriolöhl; sie wurde davon ein wenig trübe. Sollte wirklich ein wenig reine Schwer- oder Kalkerde in

u) daß diese Eigenschaft nicht, wie Hellot (Memoir. de l'Academ. des scienc. à Paris. Jahrg. 1757. S. 144 ff. 318 ff.) glaubte, dem Widmuth und seinen Erzen, sondern bloß dem Kobold zukomme, und einer selbner auszeichnendsten Eigenschaften anmache, hat unter andern Beaume (Chytn. experim. et raisonn. II. S. 277. 279.) sehr einleuchtend gezeigt.

x) vielleicht im eingetrockneten Koboldkalk?

y) sollte vielleicht auch diese Veränderung auf eine Vermischung von Koboldkalk weisen?



in diesem Mineral stecken? Denn vitriolsaure Schwefel-
erde, die allerdings in das Mineral so fein eingesprengt
seyn konnte, daß sie mit bloßem Auge nicht wahrzu-
nehmen war, war nicht in Kochsalzsäure übergegan-
gen. z)

In ein anderes Loth dieser Auflösung goß ich Sauer-
erkelesalz, nachdem ich es mit reiner Pottasche gesättigt
und in abgezogenem Wasser aufgelöst hatte; sie brannte
zwar auf, blieb aber doch klar; es schien also keine
Kalkerde darin zu seyn; doch war nach einigen Tagen
viel blaßgrünlicher Staub a) zu Boden gefallen, ob-
gleich die Flüssigkeit, welche darüber stand, als ich sie
durch Löschpappiet durchseihete, noch grün war, un-
auf
Zugießen von Salmiakgeist sogleich blau wurde; so war
also nicht aller Nickel, (denn daß der Bodensatz nicht bloß
daraus bestehe, erhellt aus Bergman's b) Beob-
achtung

z) Westrum's Kletue physikalisch-chemische Abhand-
lungen. Leipz. 8. B. 2. Heft 2. 1788. S. 234. Four-
croy me:decine eclai:ree par les sciences physiques à
Paris. 8. B. 3. 1792. S. 130.

a) Bergman erhielt aus der Verbindung der von
ihm sogenannten Zuckersäure oder unserer Sauerflee-
säure mit Nickel einen weißlichten Staub, der sich im
Wasser nur schwer auflöste, de niccolo §. XIV. B.
Opusc. B. 2. S. 268. einen unauflöslchen Staub,
de attractionibus electricis §. LXIV. Opusc. B. 3. S.
461. sie schlägt aus der Auflösung des Nickels in
Kochsalzsäure eine weißgrünliche, im Wasser wenig
auflöslche Rinde nieder, erzählt er in seiner Schrift
de acido sacchari §. XIX. Opusc. B. 1. S. 270.

b) a. e. a. D.

achtungen,) niedergefallen, oder ein Theil des Salzes, welches er hier bildet, wieder aufgelöst.

Auf ein anderes Loth der gleichen Auflösung goß ich Blutlauge; sie wurde sogleich trübe, und ließ gelbe Flocken zu Boden fallen.

Auf ein anderes Loth goß ich, nachdem ich die verschlagene Säure mit Pottaschenslauge gesättigt hatte, mit Galläpfeln gekochtes Wasser; es fiel sogleich ein Bodensatz nieder, der, nachdem er ausgewaschen und getrocknet war, 2 Gran wog. Ich schmolz ihn mit Borax, und erhielt so ein bläuliches Glas, und mitten darin ein grünes Klümpchen zusammengefügter Kalkes.

Endlich goß ich noch auf ein Loth dieser Auflösung bis zur Sättigung Pottaschenslauge; die Auflösung wurde sehr trübe. Ich goß sie zum Durchsiehen auf Leinwandpapier; die Flüssigkeit lief klar durch, und ließ vielen Satz auf dem Papiere liegen, der durch seine grünliche Farbe anzeigte, daß er Niekalk sey; als ich ihn aber doch noch feucht mit Aetzlauge kochte, und nach einiger Zeit in diese Scheibewasser goß, ließ sie weiße Flocken niederfallen, zur deutlichen Anzeige, daß dieser Niekalk ein wenig Alaunerde mit sich führt.

Endlich glühte ich einen Theil dieses Minerals, nachdem ich es sehr zart abgerieben hatte, in einem reinen offenen irdenen Tiegel eine Stunde lang; ich konnte keinen Dampf, der sich durch Geruch auszeichnete, wahrnehmen; aber es fiel mir auf, daß die Funken, welche von den Kohlen in den Tiegel spritzten, dort viel heller leuchteten.

leuchteten, als anderwärts. Ich nahm ein hölzernes Stäbchen, zündete es an einem Ende an, blies die Flamme aus, und stieß es mit diesem Ende, doch so, daß es den Tiegel und das Pulver in demselben nicht berührte, in den Tiegel; es entbrannte mit einigem Geräusch und mit heller Flamme wieder. Ich wiederholte diesen Versuch öfters nach einander, auch mit einer glühenden Kohle, immer mit gleichem Erfolge; ich schloß also daraus, daß dieses Mineral bey dieser Hitze Lebensluft giebt, daß sie es ist, die bey der Auflösung in Kochsalzsäure in Bläschen aufsteigt, daß sie einen Bestandtheil dieses Minerals ausmacht.

Auch hörte dieses Ausströmen von Lebensluft nicht sogleich auf, als ich Kohlenstaub in den Tiegel warf; nach und nach aber doch, als ich damit anhielt; und nun erst, zu gleicher Zeit, da ein großer Theil des Metalls in Kügelchen zusammenfloß, zeigte sich erst ein Dampf, der etwas nach Knoblauch roch, wie er sich bey keinem der vorhergehenden Versuche gezeigt hatte, und wies auf Arsenik. Diese Erscheinung, die auch Bergmann c) bey seinen trefflichen Versuchen mit Nickelzerzen öfters vorkam, wird man sich leicht erklären, wenn man weiß, daß reine Arseniksäure auch im stärksten, noch so lange anhaltenden Feuer, in Gefäßen, die unverlezt, von allem verbrennlichen Stoffe frey und sorgfältig zugebedet sind, zwar schmelze, d) aber nie im

c) de niccolo §. III. H. K. de arsenico §. V. Opusc. B. 2. S. 237. 239. 288.

d) Scheele neueste chem. Entdeck. B. 3. S. 130 u.

im Dampfe aufsteigt, wohl aber unter dieser Gestalt davon geht, sobald sie glühend mit Kohlenstaub oder einem andern verbrennlichen Stoffe in Berührung kommt, und so wieder zu Arsenikkalk oder weißem Arsenik wird; e) daß sie sich aber mit Nickelkalk zu einem grünen Klumpen vereinige, haben Scheele f) und Bergman g) bemerkt, und daß sie überhaupt mit Metallstoffen im Schooße der Natur vorkommt, zeigen die Beispiele des verwandten Kobolds, h) des Eisens, i) Kupfers k) und Bleys. l)

So ist also in diesem Mineral der Nickel nicht, wie in der gewöhnlichen Nickelocher m) mit Luftsäure,
sonst

e) Scheele a. e. a. D. S. 131.

f) a. e. a. D. S. 156.

g) de niccolo §. XIV. B. Opusc. B. 2. S. 268.

h) Bergman de minerarum decimasia humida §. XIV. D. Opusc. B. 2. S. 246. 247. sciagraphia regne mineralis, Lips. et Dessau 1782. 8. §. 228. S. 140.

i) Proust annales de Chimie par de Morveau, Lavoisier, Monge, Berthollet, de Fourcroy, le Bar. de Dietrich, Hallenfratz et Stolet, à Paris. 8. B. 1. 1789. S. 195.

k) Klaproth a. a. D. B. 7. S. 160.

l) Sage journal de physique 1789. Juill. S. 53. Proust ebendas. 1787 May. S. 394. Bindhelm Schrift der Berl. Gesellschaft naturforschender Freunde B. 10. S. 368.

m) Bergman de minerarum decimasia humida §. XII. Opusc. B. 2. S. 440. 441. und sciagraphia regni mineralis §. 217. S. 133.



sondern mit Lebensluft und Arseniksäure und weniger Alaunerde verbunden.

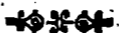
II.

Beschreibung eines gelben Krystalls, Dessen Steinart noch nicht entschieden ist.

Vom Hrn. Leibmed. Brückmann.

Dieser Krystall ist eine gedoppelte vlerseitige Pyramide, ganz wie der Alaun und die meisten Diamantkrystallen gebildet, von der Farbe des Bernsteins oder Honigs, daher er von Einigen zu dem Honigsteine gerechnet worden ist; ja Andere haben ihn sogar für krystallirten Bernstein gehalten. Er hat die Größe eines großen Kirchkerns; ist durchsichtig, doch wenn man ihn gegen das Licht hält, sind seine Ecken dunkelbräunlich und ungleich weniger durchsichtig, als der übrige mittlere und dickere Theil des Krystalls, welcher ganz seine Klarheit und gelbe Farbe erhält. Diese Erscheinung nehme ich an keinen Flußspathkrystallen wahr. Er ist weich, die Feile greift ihn leicht an, so wie sie einen Kalk oder Gypsspathkrystall angreift. Eine blättriche Fügung kann ich nicht an demselben wahrnehmen. Er ist ziemlich schwer, doch nicht ganz, wie der Bleyspath, ob er mir gleich für einen Bleyspathkrystall von Uspelsato, (diesen Ort kenne ich nicht,) aus Spanien verkauft

kauft worden. Indessen bin ich zweifelhaft, ob er wirklich Bleispath sey, denn meines Wissens ist er noch nicht chemisch untersucht worden, und weil ich bisher nur diesen einzigen Krystall durch den Gold- und Silberarbeiter, Hrn. Geigler in Leipzig, habe erhalten können, habe ich ihn zu chemischen Untersuchungen noch nicht aufopfern wollen, und wünsche, daß ein Anderer, welcher mehr von dieser Steinart besitzt, diese Untersuchung anstellen möge. Auch wünsche ich ihren Geburtsort zuverlässiger zu erfahren. Vor einigen Jahren sahe ich in dem Kabinette der Frau von Trebra auf dem Zellerfeld einen ganz ähnlichen Krystall, welchen diese Dame von dem sel. Hrn. Hofrath von Born für einen octoädrischen spanischen Topas erhalten hatte. Wie ich ihn sahe, hielt ich ihn, wegen seiner Krystallisation, für einen gelben Diamantkrystall; doch wie ich seine große Weiche mit der Feile wahrnahm, sahe ich, daß er weder Topas noch Diamant sey, und muthmaßte, daß er zum Fluß- oder Gyps-spath gehöre, denn von beyden finden sich ähnliche Krystallformen. Noch ist an diesen Krystallen merkwürdig, daß man an ihnen keine Stelle sieht, an der man wahrnehmen könnte, daß sie an einem Muttergestein festgesehen oder abgebrochen wäre.



III.

Verschiedene chemische Bemerkungen.

Vom Hrn. Prof. Hildebrandt.

I. Schwarzer Goldkalk.

Ich sättigte Königswasser, das aus gleichviel Salpeter- und Kochsalzsäure bestand, mit Ducatengolde, um bey dem chemischen Unterrichte daraus Goldkalk zu fällen. Ich goß allmählig so viel von einer Auflösung des Pflanzenalkali zu, daß die Säure völlig gesättigt war: die Auflösung blieb aber ungetrübt. Erst nach einer Weile von mehrern Minuten trübte sie sich ein wenig, dann allmählig von Stunde zu Stunde mehr, und wurde schwärzlich. Nach 24 Stunden seihete ich sie durch weißes Druckpappier, und behielt einen schwarzen Kalk. Die durchgestoffene klare Auflösung trübte sich wieder schwärzlich; ich seihete sie nach 24 Stunden wieder; die durchgestoffene klare Auflösung trübte sich von neuem; und so dauerte die allmähliche Trübung mehrere Tage hinter einander. Als die Auflösung schon viermal geseihet war, fiel doch noch so viel schwarzer Kalk daraus nieder, daß die ganze innere Fläche des Gefäßes schwärzlich wurde. Der Kalk war also lange Zeit hindurch in einer mittelsalzigem Auflösung aufgelöst geblieben. Der schwarze Kalk (ich finde, daß die chemischen Schriftsteller ihn gelb angeben,) wurde durch Ausglühen zu metallischem Golde hergestellt.

II. Phosphorsäure durch Verbrennung des Phosphors bereitet.

Ich ließ Phosphor in einer gläsernen Kolbens förmigen Flasche sich entzünden, indem ich dieselbe über Kohlerfeuer unter beständigem Umwenden allmählig erhitzte, nachdem ich ihre Mündung fest mit einem Kork verstopft hatte. Als der Phosphor anfang zu brennen, setzte ich die Flasche an einen kalten Ort, (auf nicht kaltes Papier, damit sie nicht zerspränge.) Weiße Dämpfe erfüllten die ganze Flasche. Als der Phosphor verloschen war, öffnete ich den Stöpsel, um wieder Luft hinein zu lassen, und steckte ihn dann wieder fest, um die Dämpfe zurückzuhalten. Die Dämpfe verdichteten sich allmählig und setzten sich als ein weißes festes Salz an der innern Fläche der Flasche an. Der Phosphor war nicht ganz verbrannt, sondern hatte einen rothgelben Rückstand (Phosphorhalbsäure) zurückgelassen. Ich goß allmählig destillirtes Wasser in die Flasche, und lösete die weiße Phosphorsäure auf; bey dem Herumspillen kam aber das Wasser auch mit der Phosphorhalbsäure in Berührung, und davon war es wahrscheinlich herzuleiten, daß die Auflösung gelb war. Sie blieb auch gelb, als ich sie durch weißes Druckpapier geseiht hatte. Als ich sie gelinde erhlitzte, wurde sie trübe, gelbliche Flocken schieden sich ab, und als ich sie nochmals durchgeseiht hatte, war sie farblos; doch hatte sie noch phosphorischen Geruch. Ich ließ sie in einem Kolben so lange gelinde sieden, bis sie den phosphorischen Geruch verlohren hatte, und dampfte sie nun in einem Zuckerglase ab, bis sie die

Consistenz eines sehr dicklichem Oehls erhielt, und kaum noch flüssig war. Sie war nun sehr dunkelbraun. Ich lösete sie wieder im Wasser auf, und erhielt eine farbenlose Auflösung. Als ich aber dieselbe wieder abdampfte, erhielt ich wieder eine dunkelbraune Säure. Dasselbe geschah, als ich noch zweymal die Säure wieder auflösete und abdampfte. Ich muß nun versuchen, ob eben dieses geschieht, wenn ich bey der ersten Auflösung der Phosphorsäure die Mitauflösung der Phosphorhalbsäure vermeide, und ob die dunkelbraune Farbe durch Ausglühen sich wegbringen läßt, so daß weiße Säure übrig bleibt.

III. Flüchtige Schwefelsäure, als festes Salz.

Es ist eine bekannte Sache, daß die Dämpfe, welche vom braunen Bitriolöhl durch Destillation ausgetrieben werden, sich oft in der Vorlage zu einem weißen festen Salze verdichten, bisweilen in spinnewebsähnlichen Fäden anlegen, oft aber auch nur eine bräunliche Feuchtigkeit in der Vorlage sich sammlet. Daß dieser Unterschied nicht bloß von der größern oder geringern Kälte abhängt, sondern wahrscheinlich auch von der Art des Bitriolöhl, scheint mir aus mehreren deshalb angestellten Versuchen zu erhellen, obwohl ich die Ursache des Unterschiedes noch nicht habe ausfindig machen können.

Vor einigen Tagen unterwarf ich käufliches braunes Bitriolöhl einer Destillation, um die flüchtige Säure davon zu treiben, und es zu entwässern. Bey einer

einer Hitze, die das Vitriolöl noch nicht zum Sieden brachte, gingen dicke weiße Dämpfe über, welche sich alle als festes weißes Salz in der Vorlage anlegten, ohne daß auch nur ein einziges Tröpfchen Flüssigkeit in derselben entstanden wäre. Dieses Salz hatte fast alles die Gestalt sternförmiger Krystallen, deren jeder aus sechs oder mehreren sich durchkreuzenden Stäbchen bestand. Als ich die Vorlage abnahm, stiegen dicke weiße Dämpfe aus ihr auf. Ich suchte durch gelinde Erwärmung die Krystallen zum Zerfließen zu bringen, anfangs, indem ich die Vorlage über Kohlenfeuer hielt, nachher, indem ich ein brennendes Wachlicht von außen an ihr herumführte; allein, so wie ein Krystall schwand, stieg er auch alsbald als Dampf auf, so, daß alles verflog. In Halse der Retorte hatte sich ein weißes Salz angelegt, das von ganz anderer Art war. Es hatte keine bestimmte Gestalt, und sah einem Schmalzklumpen ähnlich; als ich es mit einem Glasstäbchen herausziehen wollte, fand ich es zähe, wie erweichtes Wachs. Es stieß dicke weiße Dämpfe aus, und zerfloß in der Stubenwärme bald zu einer gelblichen dampfenden Flüssigkeit, die aber ihre dampfende Eigenschaft in wenigen Stunden verlor. Das übrige Vitriolöl war noch nicht entfärbt, und (obwohl die Retorte neu und rein war,) sehr trübe. (Um es als klare Flüssigkeit zu haben, mußte ich es mit Wasser verdünnen, durch Ruhe abklären, und nun in einem Kolben entwässern.) — Die Kälte reichte bey diesem Prozesse nicht unter den Frostpunkt des Wassers, und war in meinem Laboratorium, das mit Zim-

meru und Vorplätzen geschützt ist, nicht unter 29° Fahrenheit. *)

IV.

Chemische Untersuchung der grünen Erde.

Vom Hrn. D. C. Wiegler.

§. 1. Die grüne Erde, welche ich mir zum Segensstande gemacht hatte, wird in der Staffirmahlerey als Wasserfarbe gebraucht. Die meinige war aus der Gegend von Prag. Nach der sinnlichen Beschaffenheit schien sie eine thonigte Natur zu besitzen, sie war weich, fühlte sich etwas fettig an, zeigte einen feinerdichten Bruch, und war von dunkler schmutziggrüner Farbe. Nach völliger Austrocknung klebte sie an der Zunge an; durchs Glühen wurde ihre Farbe in die braune veräußert.

§. 2. Von dieser Erde, die zuvor in gelinder Wärme völlig ausgetrocknet worden war, wurden 500 Gran, oder 3 Drachmen 20 Gran, zu gröblichem Pulver zerrieben, und nochmals in einem Schmelztiegel

*) Ich sehe ein, daß dergleichen einzelne Bemerkungen, deren ich in der Folge vielleicht mehrere anzuführen werde, nicht von Wichtigkeit sind. Da ich aber nicht immer Zeit habe, jeden Versuch öfter zu wiederholen, so setze ich dieselben dennoch fürs erste an, um vielleicht Veranlassung zu einer oder der andern Untersuchung zu geben.

Zel bis zum Glühen erhitzt, wobey sie eine braune Farbe bekam. Nach der Erkaltung wog sie nur noch 7 Drachm. 58 Gr.; es waren also hierbey 22 Gr. an Feuchtigkeit verlohren gegangen.

S. 3. Es wurde hierauf die calcinirte Erde zart gerieben, und mit 2 Unzen Königswasser, das aus zwey Theilen mittelmäßig starker Salzsäure und einem Theile Salpetersäure gemischt worden war, in einer gläsernen Retorte übergossen. Es entstand dabey eine starke Aufbrausung, nach deren Beendigung das Glas in Sand gelegt, und etliche Stunden lang in einem solchen Grade der Hitze erhalten wurde, bis der Rückstand trocken geworden war. Die hierbey überdestillirte Flüssigkeit hatte nur einen sehr schwachen säuerlichen Geschmack, und gab dadurch zu erkennen, daß sich die Säure im Rückstande verbunden haben müsse. Um nun zu erfahren, was durch solche auflöselich gemacht worden, wurde der Rückstand mit 6 Unzen destillirtem Wasser übergossen, und bis zum folgenden Tage stehen gelassen. Man bemerkte dann, daß die abgeklärte Flüssigkeit zwar gelblich gefärbt war, aber der erdigte Rückstand schien an Farbe und Menge wenig verlohren zu haben. Die Flüssigkeit wurde indessen klar abgeschüttet, bey Seite gesetzt und mit Nr. 1. bezeichnet.

S. 4. Der Rückstand wurde hierauf zum andernmal mit 3 Unzen Königswasser, nach erstem Versuch gemischt, übergossen, und davon alle Flüssigkeit bis zur Trockeneheit abgezogen. Diese enthielt jetzt mehr Säure, als das erste Destillat, und demohngeacht

tet, als der Rückstand mit 6 Unzen destillirtem Wasser aufgeweicht worden war, besaß die jetzige Auflösung eine weit dunkelgelbere Farbe, als die vorhergehende. (S. 3.) Als sich die Flüssigkeit völlig abgeklärt hatte, wurde sie in ein besonderes Glas abgeschüttet, und mit Nr. 2. bezeichnet.

S. 5. Weil aber der vorige Rückstand in der Retorte immer noch stark gefärbt war, so wurde er jetzt zum drittenmal mit 3 Unzen vom vorigen Königswasser übergossen, und dasselbe abermals bis zur völligen Trockenheit wieder abgezogen. Die Säure ging hierbey so stark über, als sie aufgegossen worden war, und ließ daraus vermuthen, daß sie wenig gewirkt haben würde. Als hernach auf den Rückstand destillirtes Wasser geschüttet wurde, zeigte sich, daß er ziemlich fest angebackt war, und sich nur schwerlich aufweichen ließ; dabey aber dennoch eine dunkelbraune Farbe hatte. Am sonderbarsten aber war es, daß die abfiltrirte wäßrige Ausziehung, nachdem ich sie aufs Filtrum gebracht hatte, ganz wasserklar durchließ, und auch wenig Geschmack besaß. Sie wurde unterdessen unter Nr. 3. bey Seite gesetzt. Nach der Trocknung sahe das Pulver hellbraun aus, und wog noch 4 Drachm. 40 Gran. Dies war mir sehr unerwartet, daß die noch rückständige Portion des Eisengehalts von der überflüssigen Menge Königswasser wenig oder nicht angegriffen worden war. Ich konnte nicht anders vermuthen, als daß die mitgegenwärtige Portion Salpetersäure die Eisenerde an der Auflösung verhindert habe. Zur Entscheidung that ich in zwey kleine Gläschen, in jedes 10 Gran, vom

vom hellbraunen Rückstande, und schüttete in das eine Königswasser, in das andere aber reine Salzsäure, in gleicher Menge. Am andern Morgen hatte das Königswasser seine Farbe nicht verändert, die Salzsäure aber war sehr stark gelb gefärbt. Meine Vermuthung war also richtig, und ich sah daraus ein, daß Königswasser in dieser Absicht nicht so nützlich sey, als die bloße Salzsäure.

§. 6. Ich schüttete hierauf diesen Rückstand, nebst den beyden Proben, mit 4 Unzen Salzsäure in die Retorte, und setzte solche im Sande einer solchen Hitze aus, daß die Säure etliche Stunden lang das Pulver nur ausziehen konnte. Die Flüssigkeit wurde darauf stark gefärbt, das Pulver aber von aller Farbe entblößt gefunden. Es bestand aus reiner Kieselerde, und wog ausgeglühet 3 Drachm. 20 Gr.

§. 7. Hierauf wurde die salzsaure Extraction (§. 6.) in eine kleine Glasretorte geschüttet, und alle überflüssige Salzsäure bis zur Trockenheit davon abgezogen. Als ich anf den Rückstand destillirtes Wasser goß, löste sich derselbe größtentheils in gelblicher Farbe auf, doch blieb dabey ein brauner Eisenkalk unaufgelöst zurück, der nach der Ausfischung und Trocknung 28 Gran wog.

§. 8. Die gelbliche salzsaure Extraction (§. 7.) wurde jetzt mit der (§. 5.) beschriebenen Ausziehung Nr. 3. vermischt, um nicht so viel einzelne Niederschläge machen zu dürfen, und mit gehöriger Behutsamkeit so lange durch phlogisirtes Alkali gefällt, als

noch ein blauer Niederschlag erschien. Dieser betrug nach der Ausfällung und Trocknung, 44 Gran an Eisenblau, welches nach der Ausglühung 22 Gr. Eisenpulver hinterließ, dessen Gewicht aber nach Abzug des Eisengehalts des dazu gebrauchten phlogistisirten Alkali's nur 20 Gr. verbleibt. Aus der abfiltrirten Flüssigkeit konnte nichts mehr, als 21 Gr. luftsaure Kalkerde erlangt werden.

§. 9. Als hierauf die noch übrigen Extraktionen Nr. 1. und 2. (S. 3. und 4.) vorgenommen, und erforderlich gleichmäßig verbünnt worden, und sich im Ansehen, Geschmack und bei der Niederschlagung ganz gleich verhielten, wurden sie jetzt ebenfalls, der Kürze wegen, zusammengemischt, und zuerst mit phlogistisirtem Alkali gefällt. Die Farbe des Niederschlags war sehr dunkel, aber mehr schmutzig grün, als blau. Ausgegählet betrug dessen Gewicht 1 Drachm. 50 Gr. Der Eisengehalt des dazu gebrauchten phlogistisirten Alkali's betrug 3 Gran; mithin verbleibt das reine Gewicht dieses Eisenpulvers nur 1 Drachm. 47 Gran. Die abfiltrirte Lauge wurde von frischbereitetem kauftischem Salmiakgeiste nicht getrübt, gab aber nach der Fällung mit luftsaurem Alkali 97 Gran luftsaure Kalkerde. *)

§. 10.

*) Diese Erde muß hier im luftsauren Zustande gerechnet werden, weil sie sich in gleicher Beschaffenheit in der grünen Erde befindet.

§. 10. Hieraus ergibt sich folgendes Verhältniß der Bestandtheile dieser grünen Erde:

Kieselerde	3 Dr.	20 Gr.	§. 6.
Eisenerde	2	35	§. 7. 8. 9.
Luftsaure Kalkerde	1	58	§. 8. 9.
Wasser		22	§. 2.
	<hr/>		
	8 Dr.	15 Gr.	
Verlust		5	
	<hr/>		
	8 Dr.	20 Gr.	

Zugleich erhellet aber daraus die große Uebereinstimmung dieser Erde mit den grünen Granaten, die ich vor einigen Jahren untersucht habe, *) in Ansehung der Grundmischung. Die grüne Farbe derselben hat wahrscheinlich in der starken Portion Luftsäure ihren Grund.

*) S. Chem. Ann. J. 1788. B. 1. S. 200. ff.



V.

Bemerkungen über ein Schreiben des Hrn.
Prof. Grens zu Halle an Hrn. Apotheker
van Mons in Brüssel.

Vom Hrn. Apotheker P. J. Kasteleyn
in Amsterdam: *)

Herr Prof. Gren sagt: "Sie selbst gestehen ein, bey der Reduktion des Quecksilberkalts Wasser erhalten zu haben. So offenhertzig war noch kein Vertheidiger des Drygens gegen mich; und es ist mir ein neuer Beweis Ihrer Wahrheitsliebe." Hiebey muß ich bemerken, daß Hr. v. Mons selbst der erste war, welcher die Erscheinung des Wassers in diesem Zustande wahrnahm; wie er denn auch diese Erfahrung offenbar mitgetheilt hat. "Herr Westrumb (so meldet mir Hr. v. Mons in einem Schreiben vom 7ten April 1793,) leugnet beständig das Daseyn der dephlogistisirten Luft in dem für sich verkalkten Quecksilber, welches mit dem atmosphärischen Dunstkreise nicht in Berührung gewesen ist. Er erkennt dennoch mit

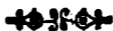
*) Das Schreiben des Hrn. Grens findet man in dessen Journal der Physik H. XXI. S. 346-352. und schon früher davon eine holländische Uebersetzung vom Hrn. Kasteleyn; in dessen Chem. en Physik Oefeningen, T. XI. S. 1-7. Amsterd. 1793. worauf diese Bemerkungen S. 8-17. folgen, durch den Hrn. Verf. für die Annales ins Deutsche übersetzt.

mit mir, daß dieser Kalt Wasser liefere, und bedient sich dieser Ausflucht, um einem Einwurfe zu begegnen; eine Ausflucht, welche ich ihm zu dem Ende selbst an die Hand gab."

Herr Gren sagt: "daß Hr. v. Mons und alle diejenigen, welche seinen Behauptungen widersprechen, bey ihren Versuchen die Bedingungen noch nicht erfüllt haben, die er verlange; nämlich den ausgeglüheten Kalk, ohne ihn erst weder abkühlen und hellroth werden zu lassen, so gleich aus einer abgeathmeten Retorte zu reduciren." — Mir scheint, daß Hr. Gren sich nicht wohl also ausdrücken könne, nachdem ihn die letzten Versuche des Hrn. v. Mons, wie auch die von Unbern bekannt waren! — Wenn ich vollkommen ohne alle Partheylichkeit urthellen will, (und dies ist ja eine angenehme Pflicht für jeden Wahrheitsliebenden,) so muß ich gestehen, daß auf obgemeldete Bedingungen schon oftmals geantwortet ist. Man lese nur die Versuche des Hrn. van Mons (in meiner Chem. en Phys. Oefeningen T. II. s. 417.), die des Hrn. Hermbstädt's (S. 415. 432.), und besonders den zweyten Versuch des zweyten Schreibens des Hrn. v. Mons (435. 436.) *) Wahr ist's, wir haben auch zugleich die diesen Versuchen widersprechende Resultate der Versuche des Hrn. Tromsdorf's (S. 406. 413.), wie auch die des Hrn. Westrumb's's (S. 414.) mitgetheilt; aber aus allen diesen kann keinesweges ge-

folgert

*) In Gren's Journal der Physik, n. a. D.



folgert werden: daß noch keiner den Quecksilberkalk, ohne vorhergehende Calcinirung, in einer zuvor abgeathmeten Retorte reducirt habe. Nein: wenn man diese angezeigten und Ihnen entgegengesetzten Versuche erwägt; so muß jeder Wahrheitsliebende fragen: entbehrt die eine oder die andere der streitenden Partheyen die Geschicklichkeit, welche solche Versuche erfordern? — oder besitzt die eine und andere von ihnen eine solche Vorliebe für das durch sie vertheidigte System, daß sie abwechselnd a u r w e s e n d e Phänomene übersieht, und a b w e s e n d e wahrzunehmen glaubt? — Denn das kann man kaum sich denken, daß sie aus Liebe ihres Systems die bekannte Wahrheit leugnen könne! — So wenig ich die eine oder andere dieser Hypothesen behaupten will; eben so wenig finde ich mich doch bey dieser Vergleichung im Stande, ohne jene die Resultate ihrer Bemühungen mit einander vereinigen zu können! — Um also nicht das eine oder andre zu behaupten, will ich lieber bekennen, daß ich das Räthselhafte hierin nicht aufzulösen vermag. —

Hr. Gren sagt gegen Hrn. v. M o n t: “Ihr zweyter Versuch im letzten Briefe spricht offenbar für mich; und schon das so sehr veränderliche Verhältniß der erhaltenen Lebensluft zum angewandten Kalk ist der sicherste Bürg, daß die Basis derselben nicht wesentlich zum Kalk gehöre.”

Sollte wirklich der angezogene Versuch für Hrn. Gren's seine Gründe sprechen? — Gewiß, wenn der Quecksilberkalk so lange calcinirt ist, daß er sich bey-

nahe

nähe im Stande der Reducirung befindet, daß eine leichte Reibung, oder die Berührung durch die Spitze eines Federmessers genug sey, die Theile zum lebendigen Quecksilber an einander zu fügen; wenn, sage ich, ein solcher Quecksilberkalk nun nicht den kleinsten Tropfen Wassers, sondern nur eine geringe Menge, (just angemessen der geringen Quantität von dem Antheile des Quecksilbers, welchen man sich vorstellen muß, hier noch im Stande eines wahren Kalks übrig seyn zu können,) Lebensluft liefert; so, daß nur von dem angewandten 2 Qu. Quecksilberkalk, 3 $\frac{1}{4}$ Lebensluft erlangt wird; alsdann spricht dieser Versuch laut wider Hrn. Gren und Alle, welche mit so vielen Worten versichert haben, daß ein solcher ausgeglüheter Quecksilberkalk keine Spur von Lebensluft liefern könne: von welcher Gewisheit Hr. Tromsdorf sich so sicher überzeugt hielt, daß er nichts weniger sagt, als: wenn man in diesem Zustande vom Quecksilberkalk Lebensluft erhalte, er keinen einzigen Versuch weiter machen werde, sondern es für Wahrheit halten müsse, daß er zum Scheidelinfiltr ganzlich verdrungen sey. Nicht allein also, daß gerade hier das Gegentheil des Ausspruchs des Herrn Grens statt findet, sondern diese Einwendung des Hrn. Professors dient selbst zum Beweise, *) daß er (sollte solches dem Hrn. Gren

ento

*) Dies dünkt mich nicht so: wenn 40 vom 100 des Kalks, und selbst noch mehr durch das vorherige Glühen reducirt sind, und es wäre nur noch ein kleiner Theil übrig, der nicht die metallische Gestalt hätte; so bliebe immer noch die Frage: was nimmt dem



entgangen seyn!) erkennt: daß ein so stark ausgeglüheter Quecksilberkalk bey seiner Reducirung Lebensluft gebe.

Wenn Hr. Gren meldet, seit 10 Jahren Quecksilberkalk in einem Glase stehn zu haben, ohne daß derselbe eine Veränderung seiner Farbe erlitten hätte; so muß ich versichern, daß kein rother Quecksilberkalk, wenn derselbe in einem Glase dem Lichte ausgesetzt ist, ungeändert bleibt, sondern daß er mehr und mehr an den Seiten, die gegen das Tageslicht gekehrt sind, braun und schwärzlich wird. (Man sehe meine Bemerkungen über die Quecksilberpräparate in dieser Absicht, in meinen Chem. en Phys. Oefnungen, T. II. S. 360.) Ich merke dies eben nicht an, daraus folgern zu wollen, daß hier in diesem verschlossenen Zustande, eine anfängliche Reducirung des Kalkes vorgehen sollte.

Welter erkenne ich, in diesem Schreiben des Hrn. Grens viele fruchtbare Gedanken in einem warmen,
nach

dem Metalle sein eigenthümliches natürliches Ansehn? Ist die Lebensluft; so muß der letzte, nicht metallisch schelnende Theil, er sey immer so wenig, noch Lebensluft geben. Selbst Hr. Hermbstädt sagt: "das letzte Partikelchen des Kalks reducirt sich zu Metalle, unter der Bildung einer Luftblase." Kann es also Hr. Westrumb, oder sonst ein Anderer, auf irgend eine Art endlich dahin bringen, daß etwas rother Kalk, so viel oder wenig es sey, durchaus keine Luft oder Wasser gebe; so wäre es dann ausgemacht, daß nicht die metallische Kalkgestalt, ohne Ausnahme von der Lebensluft allein abhänge. C.

wahrheitlichen und gefühlvollen Stil angetroffen zu haben. In ein paar Perioden inzwisſchen ſcheint es mir, als wenn das Gefühl einigermaßen Herrſchaft über den, jedoch rechtmäßig verlangten, kaltblütigen philoſophiſchen Vortrag geführt hätte. Es ſey mir vergönnt, dieſes hier etwas näher zu entwickeln.

Gewiß, der mit eigenen Augen ſehende Philoſoph unterwirft ſich in denen Wiſſenſchaften keinem Mächtsprüche, keiner Gewalt, als der von ſeiner eigenen Ueberzeugung. Aber iſt jeder, auch der intereſſirteſte Wahrheitsfreund, ſtets in dem Stande, ſich von der Wahrheit durch eigene Verſuche zu überzeugen, und wiſſen zu können, an welcher Seite die Wahrheit zu finden iſt? — Auf welche Weiſe doch wird für ſolchen, die Wahrheit bey ſo vielfältigen, gegenſeitigen, ſich gerade widerſprechenden Zweifeln und Streitigkeiten, erhalten und beſtätigt werden? — Man ſeh, daß derſelbe Chemiſt heute im Laboratorium der Freunde des Stahlia ni ſchen Systems zugegen ſey, und morgen in der Werkſtätte der Antiphlogiſtiker, und daß er gerade ſo einſichtsvoll ſey, als die Verſuche machenden Männer; ſo würde er ja heute keine und morgen viele Lebendluft aus den nämlichen, in gleichen Umſtänden ſich befindenden, Subſtanzen müſſen bilden und hervorbringen ſehen? — Hierbey, wird Hr. Gren ſagen, leidet die Wahrheit nicht; aber ſollte man ſo wenig theilnehmend für's Allgemeine ſeyn können, die Wahrheit, (wenn ich ſo ſagen darf,) ſo gänzlich vergeiſlicht, ſo beynähe übernatürlich anzusehen, ohne ſich im mindeſten zu be-

Chem. Ann. 1794. B. I. St. I. E kün

kümmern, ob wir ihre segnenden Früchte genießen oder nicht? — Was hilft es uns, zu glauben, daß die Wahrheit für sich unveränderlich gewiß sey, indem wir sie in der Anwendung als erkannte Wahrheit uns nicht zum Nutzen machen können? — Es kann, wie Hr. *Oren* sagt, wahrhaftig den Ruhm meines Scharfsinns nicht vermehren, daß ich das glaube, was dieser oder jener berühmte Mann glaubt. — Es ist so! . . . Doch, wie kommt hier eigener Ruhm in Beziehung? — Wenn wir, bey der Forschung nach Wahrheit, den Ruhm für uns nach dem Maasstabe vermehrt rechnen, nach welchem wir dieselbe, unabhängig von andern, zu besitzen oder zu erschaffen meinen; so ist doch gleichfalls unsere Beurtheilung eben so wenig frey: stets wird der Ruhm sich zwischen uns und das verlangte Bild stellen, und der Erste wird nicht dulden, daß Andere für den Preis, ihn aus dem Auge zu verlieren, jenes erkennen können. Ist, im Gegentheil, der wahre Philosoph nicht vielmehr bemüht, mit Entsamung aller Ruhmbegier, nebst eigener Ueberzeugung von der Wahrheit, auch Andere davon zu überreden Andere durch sie zu erleuchten, Andere zu Theilgenossen ihres Reichthums zu machen? — Sollte es so unstatthaft seyn, nicht zu wünschen, daß eine viel größere Anzahl, in unsern Augen weiter von der Wahrheit Entfernter, einstimmig mit uns dächten, und die durch uns anerkannte Wahrheit verehrten! — Wenn ich mich nicht betrüge, ist es gar nicht so lächerlich, wenn Hr. *Hermstädt* es als etwas Wichtiges für das System von *Lavoisier* erklärt, dieses durch die Herren *Kirwan* und *Klaproth* angenommen zu sehn.

sehn. Der Uebergang dieser Männer bleibt auch wichtig für solche Wahrheitsliebende, die auf die Höhe, die Natur um Rath zu fragen, nicht gestiegen sind, auf welcher die gelehrte Welt, mit allem Rechte, diese Männer bewundert. Und gewiß, so lange man an ihrer Aufrichtigkeit nicht zweifeln kann, noch darf, kann es nicht fehlen, daß ihr Uebergang, auch in den Augen von unpartheyischen, urtheilsfähigen Wahrheitsliebenden, wenigstens ein größeres Maas von Vertrauen für das angenommene System einflößen muß. Veruft sich seinerseits Hr. Gren nicht auf — um nur einen, mit den Vortreflichsten zu nennen — Hrn. Westrumb? — Nach seiner hier angeführten Lebensart zu schließen, sollte er dieses nicht thun; wie sehr er, im allgemeinen Sinne, dazu vollkommen Recht hat.

Nichts indessen wundert mich so sehr, als daß Hr. Gren urtheilt: daß das Reich der Wahrheit durch Uneinigkeit der Meinungen derer, die es bauen, nicht fürchten darf zu leiden u. s. w. Mich dünkt, in Anwendung der Wahrheit, wie wie sie zu unserm Nutzen nöthig haben, würde sich das Umgekehrte vollkommen zeigen. Man stelle für einen Augenblick Hrn. Westrumb neben Hrn. Gren, gegen über die Herren Kirwan und Laproth; — und welch' eine Anzahl von Chemisten sollten nicht im gegensüberstehenden Paare rangirt werden können! — Alle suchen das Reich der Wahrheit auszubreiten; alle kennt die Welt als verdienstvolle, ehrlichdenkende Männer; alle streiten jedoch mit einander um die Wahrheit; und was die eine Parthey Licht nennt, heißt die andere

C 2

dere



dere Dunkelheit! — Wird nun das Reich der Wahrheit durch die Uneinigkeit der Meinungen zu Aller Nutzen gebaut? — Mein Gesichtspunkt, wiewohl durch Keinen verengt oder geleitet, erblickt keinesweges den Grund, auf welchem dieser Ausdruck ruht. *) Ich bin also zu kurzfristig, da eine Aufklärung zu sehn, wo man allein auf Kosten der Verstümmelung und Abbrechung des Gebäudes der andern Parthey zu bauen sucht.

Hr.

*) Ich gestehe, ich muß hier Hrn. Prof. Ggen beypflichten. Gegenwärtig kann noch Niemand von der Wahrheit des phlogistischen oder gegenseitigen Systems mit Gewißheit überzeugt seyn, sondern er kann das eine oder andre nur nach subjectivisch überwiegenden Wahrscheinlichkeiten glauben. Denn keines von beenden gründet sich auf unmittelbare oder reine Erfahrung, die allein Gewißheit giebt; sondern auf gemischte Erfahrung, deren Grundlage also ein Vernunftschluß ist, der daher Irrig seyn kann. Der fortgesetzte Streit dient also dazu, entweder eine unmittelbare Erfahrung für die Wahrheit des einen oder andern ausfindig zu machen: oder durch unmittelbare Erfahrung einen unleugbaren Widerspruch dieser Erfahrung mit dem einen Systeme zu zeigen. So fiel das sehr gepriesene, lebhaftest vertheidigte, System von Meyer's ferrer Säure durch Woll's einzige Erfahrung (den im Sonnenfeuer gebrannten Kalk,) unwiederbringlich. — So etwas ist ja auch, bey fortgesetzter Würdigung beender Systeme, bey dem einen oder dem andern, noch möglich! Mögten also immerhin alle Chemisten die beenden Systeme vertheidigen oder bestreiten, bis man eine solche reine Erfahrung entdeckt! Mögten wir aber doch auch von beenden Seiten

Hr. Gren wird mich auf die Folgen verwelken; und man würde sich damit schmeicheln können, sähe man nur, daß man diesem erwünschten Ziele sich näherte. Aber, im Gegentheil, sucht man die Wahrheit nicht, wenn man, dieselbe zu besitzen, sich versichert hält: und ist dieses nicht der Fall bey Einigen? — Wer aber würde nicht einen gewöhnlichen Ausspruch, einen Ausspruch auf unwandelbare Versuche gestützt, bey jeder Parthey für unwandelbar anerkannt, sehnlich wünschen, besonders da der am Ende des Schreibens des Hrn. Grens ausgedrückte Wunsch lange schon seine Erfüllung sah; daß nämlich die physischen Chemisten sich vereintzen mögten, die Natur durch Erfahrungen um Rath zu fragen. Wie viele waren es nicht, die sich zu dem Ende schon längst mit Versuchen beschäftigten! jedoch mit keinem andern Vortheile in Rücksicht auf eine Uebereinstimmung; denn die Natur schien vielen derselben beständig eine Antwort zu ertheilen, die jeder zum voraus erwartete und begehrte,

E 3

und

ten ohne Leidenschaften, und ruhig, bey dem Bewußtseyn neben einander arbeiten, daß wir nur über Wahrscheinlichkeiten, über subjective Wahrscheinlichkeiten streiten. Duldsam müssen wir uns einander ertragen, da Wahrscheinlichkeiten an sich so schwankend sind, und diejenigen oft dem einen, unwillkürlich, überwiegend schelnen, die der andere von ganz unbedeutendem Gewicht zu seyn glaubt. Von der Wahrscheinlichkeit zum Irrthum ist oft nur ein kleiner Schritt! Keine Macht kann aber uns bürgen, daß dies weniger der Fall mit uns, als unserm Freunde sey. E.

und den Versuchen des entgegengesetzten Systems gerade bezu entgegen war.

Was muß doch ein unpartheyischer Beobachter für Wahrheit halten, wenn er die Herren Gren, Westrumb und Tromsdorf versichern hört, daß ein für sich bereiteter Quecksilberkalk, nach vorhergehender Glühung, durchaus keine Lebensluft zu liefern im Stande ist; da, im Gegentheil, durch Versuche dargegethane Erfahrungen des Hrn. van Mons, Hermbsstädt's u. a. m. das Gegentheil beweisen? — Bey wein soll er Wahrheit suchen und finden, wenn Herr Gren sagt: daß keiner noch seine verlangten Bedingungen bey seinen Versuchen erfüllt habe, nachdem ihn die Versuche des Hrn. van Mons zur Darstellung der Lebensluft vom ausgeglüheten Quecksilberkalk nicht nur bekannt waren, sondern da er diese Forderung erneuert, und sagt: daß man dieselbe nicht erfüllt habe, mittlerweile er gerade die Antwort eines Schreibens ertheilt, welches ihm die Versuche, die er forderte, zeigt? — u. s. w.

Ich, meinerseits, werde die wohlthätige Hand gählings ergreifen, welche mich auch nur einen Schritt näher zur sichern Wahrheit zu führen im Stande ist; ohne mich zu bekümmern, ob sie mich zu ihr auf dem Wege von Stahl oder Lavoisier leitete! —

VI.

Vermischte chemische Bemerkungen.

Vom Herrn van M o n s.

Die Pottasche und Soda werden, wechselseitig, nach dem Grade der angewandten Hitze von der Salzsäure angezogen. Daher rührt es, daß die Zerlegung des Kochsalzes durch Pottasche bald erfolgt, bald mißlingt. Eine Wärme von 35° — 40° Reaumur. scheint zur Entstehung des Digestivsalzes sehr günstig: dagegen 70 — 80° das zerlegte Kochsalz wiederum herstellt. Nach einem Resultate von mehr als 300 Versuchen über die Abscheidung der Soda aus ihren Neutralsalzen, finde ich, daß die Zerlegung des Glaubersalzes durch Pottasche, zugleich das leichteste und wohlfeilste Mittel ist, um jene zu erhalten. Ich bediene mich zu dieser Zerlegung am liebsten der Krystallen der luftsauren Pottasche, (die man aus aller kaufbaren Pottasche erhalten kann,) die durch die gehörige Sättigung mit Luftsäure, auch alle ausgeschiedene Soda sättigen und krystallisirbar machen kann. Man entgeht dadurch einem Verluste von kauftischer Soda, oder wenigstens der Unannehmlichkeit, sie nicht rein zu erhalten, da bey der gewöhnlichen Pottasche der Mangel an Luftsäure einen Theil der Soda in der Mutterlauge zurückläßt.

Bey der Zubereitung des Seignette - Salzes, nach W e n z e l, in den Verhältnissen des Glaubersalzes und tartarisirten Weinsieins, welches Hr. G ö t t l i n g vor-



schreibt, scheidet sich etwas freye Soda aus, die man im kausischen Zustande in der Lauge findet. Ich nehme zu diesem Salze drey Theile Weinsteinrahm und zwey Theile Glaubersalz, die ich vermische und mit Pottasche sättige: oder ich bediene mich des gewöhnlichen Verhältnisses, und sättige die freye Soda mit Weinsteinrahm. Um desto leichter den Bitriol-Weinstein, den tartarisirten Weinstein und Seignette-Salz durch die Krystallisation zu scheiden, läßt man nach jedem Abdampfen die Lauge erkalten, und gießt sie dann ab. Der Bitriol-Weinstein krystallisirt sich gleich nach dem Erkalten, und das Seignette-Salz, das nur erst sehr viel später anschießt, findet sich solbhergestalt bey jeder Krystallisation rein. Es scheint, daß die Weinstein säure im Seignette-Salz sich in verschiedenem Verhältnisse mit beyden Alkalien verbunden kann; allein bis jetzt kenne ich die Umstände dieser Thatsachen nur erst unvollkommen.

Ohngefähr 32 U. eines weißen Weins von Aujou, der an der Luft gestanden hatte, ließ während seines Uebergangs zur Säure 11 Qu. eines weißen Salzes fallen, das alle Eigenschaft des Mehls hatte. Hieraus erhellet, daß die geistigen Flüssigkeiten weit mehr zusammengesetzt sind, als man gewöhnlich dafür hält. — Die dunkle Farbe, welche die effigsaute Pottasche annimmt, entsteht vom starken Grade der Hitze die man zum Trocknen anwendet. Das reinste Laugensalz mit dem ganz ungefarbten Effige geben ein schwarzes Salz, wenn man sich mit dem Feuer nicht in Acht nimmt. Der Weineffig zersetzt sich bey starker Hitze,

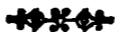
der

der Sauerstoff verbindet sich mit dem Wasserstoffe, und bildet Wasser, wodurch der freygemachte Kohlenstoff das Salz schwärzt. Weißer nicht deßillirter Essig, mit krystallisirter luftsaurer Pottasche verbunden, gibt, im Wasserbade getrocknet, ein sehr weißes Salz. Die Arbeit ist freylich auf diese Art langweilig; allein man findet sich für etwas Mühe und einige Stunden Langesweile reichlich durch das erhaltene Resultat belohnt. — Eben so gehts mit dem Bienenextracte, wenn man es bey starker Hitze, besonders durch Kochen, bereitet.

Ich weiß nicht, ob man schon vorgeschloßen hat, bey aus dem Zinkvitriol gefällten Kalk, statt der Zinkblumen *) und des Pompholix zu gebrauchen. Man besetzt vorher erst den Zinkvitriol vom etwa enthaltenen Eisen, indem man ein wenig fixes Längensalz oder etwas Zinkfeile hinzuthut, und hernach filtrirt. Man fället alsdann den Kalk durch Pottasche; doch muß man das Alkali nicht im Uebermaasse hinzuthun, das durch Zersetzung des Kalks ihn gelb machen würde.

Ich erhielt aus einer Erde, die vom Seignettes Salz ausgeschieden war, (welches ich selbst aus, von mir bereitetem, Glaubersalze und tartarisirtem Weinsteine bereitet hatte,) fast dieselben Stoffe, als Hr. St u e darin antraf. Ich glaube, daß die Bitter- und Kalkerde darin von einer anfangenden Zerlegung der beyden

*) Eben diese Methode ist schon von mir in Hrn. D. Hurlebuschs Diss. Zincum medicum inquirens Helmsl. 1776. p. 44. vorgeschlagen. E.



Alkalien entspringen. Sie zeigen sich nicht, wie Hr. Stude glaubt, bey einem hohen Grade der Hitze, sondern bey einem gewissen Grade der Concentration der Flüssigkeit.

Ich wüßte nicht, daß man sich noch nicht der Salpetersäure bedient hat, um das versüßte Quecksilber von dem Uebermaße von Quecksilber zu befreien, mit welchem es sich zuweilen sublimirt. Eine große Anzahl Versuche haben mir gezeigt, daß jene Säure keine Wirkung auf das salzsaure Quecksilber hat. Eine Auflösung des ätherischen Sublimats kann zwar zu demselben Endzwecke dienen; aber man muß dann das versüßte Quecksilber noch einmal aufstreifen. In beyden Fällen fißt man dies Salz mit vielem Wasser aus. Auf ähnliche Art mache ich den (gelblich ausgefallenen) weißen Quecksilberniederschlag ganz weiß, indem ich ihn mit Salzsäure übergieße, die den Kalk auflöst, der allein jenen färbt.

Hr. Dejeux hat in der Pariser Akademie der Wissenschaften eine vortrefliche Zerlegung der Galläpfel vorgelesen. Aus seinen Untersuchungen folgt, 1) daß sie aus Schleim, Extract, grünem Färbstoffe, Harz und Galläpfelsäure zusammengesetzt sind; 2) daß nicht von einem einzelnen Bestandtheile, sondern der Verbindung aller jener Bestandtheile, die zusammenziehende Kraft abhänge; 3) daß die Säure aus Kohlenstoff und Sauerstoff bestehe, welche aber ein anderes Verhältniß in den Bestandtheilen, als die Luftsäure, haben; 4) daß deren Verwandtschaft mit dem Eisen stärker ist, als die

die der Bitriolsäure; 5) daß der schwarze Niederschlag, der aus der Vermischung dieser reinen Säure mit dem Eisenvitriol entsteht, eine Zusammensetzung aus verasohlten Stoffen und in Galläpfelsäure aufgelöstem Eisen ist; und wenn der Niederschlag mit einem Absude der Galläpfel gemacht ist, sich ein Theil ihrer harzigsten Substanz damit vermischt.

Die Herren V. van Trostwyk, Bonte, Deismann und Nieuwland haben gemeinschaftlich eine vorzügliche Arbeit über die Natur und Eigenschaften der dephlogistisirten Salpeterluft von Priestley, oder des gasartigen Oxide des Stickstoffs angestellt. Die Erfahrungen dieser gelehrten chemischen Naturforscher erweisen; 1) daß dieses Gas, das man erhält, indem man dem Salpetergas einen Theil seines Sauerstoffs durch solche Substanzen entzieht, die diesen Stoff stärker anziehen, als der über den Zustand eines Oxide damit versehene Stickstoff; daß dieses Gas, sage ich, ein Oxide des Stickstoffs im ersten Grade der Oxidation ist; 2) daß in diesem Zustande sein Sauerstoff seinem Stickstoffe mit einer großen Gewalt anhängt, und nur durch den Wasserstoff sich abscheiden läßt; 3) daß die verbrennbaren Körper nur in der Atmosphäre dieses Gas-alsobrennen, als vermöge ihres Wasserstoffs; 4) daß 1,00 Theile, dem Umfange nach, nur 0,37 Sauerstoff enthalten.

Ein Bürger von Grönningen, mit Namen Traapman, hat die Zusammensetzung einer neuen Verbindung bekannt gemacht. Man läßt in einem Schmelztiegel

Stiegel die Spitzen der Schmiedenägel glühen, und wölft nach und nach gepulverten Spiesglanz bis zur gänzlichen Schmelzung hinzu; $\frac{1}{4}$ ist hinlänglich, um das Eisen zum Schmelzen zu bringen, besonders wenn das Feuer etwas heftig ist. Wird dies Eisen alsdann mit $\frac{1}{2}$ weniger, als das doppelte des Gewichts von Zinn geschmolzen; so hat man die Verzinnung.

43 Gr. von für sich verkalktem Quecksilber, das ich selbst bereitet hatte, und das auf $\frac{7}{100}$ seines Gewichts durch die Verkalkung gebracht war, lieferten mir durch die Reduktion nur wenig Sauerstoff, und nicht einen Tropfen Wasser. Von 43 andern Gran desselben Kalks, der mit 10 Gran Wasser angefeuchtet war, entband sich dasselbe Maas reine Luft, als die vorhergehenden, und alles Wasser, womit sie befeuchtet waren, ging über.

Ich war, wie Sie, ein Anhänger des Phlogistons, und hielt es für einerley mit der breunbaren Luft; allein ich entsagte ihm, als ich sahe, daß die Metalle in verschlossenen Gefäßen sich verkalken, ohne diese Luft zu entbinden, und daß sie, ohne deren Zuthun, sich wieder herstellen. Ich bin bereit, auf Ihr Verlangen Ihnen das Wesentliche meiner Arbeiten, über die Gegenwart des Sauerstoffs im Quecksilberkalk, zu senden.

Ich zerseze das Kochsalz durch die Kieselerde, indem ich eine Mischung von beyden in einem Schmelzstiegel einem heftigen Feuer ausseze. Die Salzsäure verflüchtigt sich, und es bildet sich ein Gas. Diese
Zers

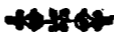
Zerlegung kann nur der stärkern Verwandtschaft der Soda, für die Kieselerde, als für die Salzsäure, zugeschrieben werden. Ich schmeichle mich, daß diese Erfahrung für die Glasschmelzkunst sehr wichtig werden wird.

VII.

Ueber das Geroldsgrüner Mineralwasser.

Vom Herrn Prof. Fuchs.

§. 1. Da ich durch Gefälligkeit ein paar Flaschen von diesem Wasser zur Untersuchung bekam; so bemühte ich mich, einiges von der Gegend zu erfahren, in welcher dieser Brunnen entspringt. Hr. Pastor Müller in Ruppertsdorf, welchem ich hiermit öffentlich danke, war so gefällig, mir theils selbst, theils vom Hrn. Hofrath Boltz in Schwarzach, einige Nachrichten zu überschreiben. Dieser sagt von diesem Brunnen bloß in seiner bekannten Erdbeschreibung, daß zu Geroldsgrün ein Mineralwasserquelle. Gedachter Hr. Hofrath Boltz hat einige Nachrichten in den Intelligenzblättern von 1786 S. 132 geliefert, so wie auch der Hr. Geh. Rath und Landeshauptmann von Britenshausen in Hof in seinen Nachrichten über diese mineralische Wasser 1787.

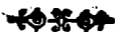


§. 2. Unser Wasser, welches auch das Längener genannt wird, wurde in Gesellschaft des Stebener untersucht. Hr. Hofr. Voigt sagt in seinen Nachrichten, welche er in dem angeführten Intelligenzblatte liefert, daß dieses Wasser dem Selter und Schwabacher nahe komme, und zu seinem Grundstoffe vornämlich einen fixen oder ätherischen und säuerlich vitriolischen Geist, den ein alkalisches Salz mit sehr subtiler Erde vereinbare, enthalte, wie es bereits 1756 Hr. D. Etlinger zu Culmbach gefunden hat. Natürlich kann, nach der jetzigen Beschaffenheit der Chemie, diese Art der Untersuchung von Mineralbrunnen und nichts nützen: dieses Wasser verdiente also eine neue Untersuchung: ob meine den Wünschen der Chemisten entsprechen wird, erwarte ich von Ihrem Urtheil.

§. 3. Ehe ich aber meine mit diesem Wasser angestellten Versuche erzähle, will ich zuerst einiges über die Lage des Brunnens sagen. Er ist in einem tiefen niedrigen Thale, $\frac{1}{2}$ Stunde von Geroldsgrün bey Losbenstein im Voigtlande, ober in einer langen Aue, daher er auch der Längener Brunnen heißt. Er ist ganz schlecht mit Holz eingefaßt, und es wird aus demselben in die umliegenden und benachbarten Dörfer viel Wasser zum Trinken geholt. Ob dieser so heilsame Brunnen wirklich schon Thaten gethan, ist mir nicht bekannt: daß er aber herrlich seyn muß, lehrt die Menge Luftsäure, welche er an der Quelle enthalten soll, deren Menge ich aber freylich nicht bestimmen kann, weil ich das Wasser nicht an der Quelle untersuchte.

§. 4. Die Erscheinungen mit gegenwirkenden Mitteln sind folgende:

- 1) Geistige Galläpfeltinctur wurde sogleich purpurfarben, nach 24 Stunden setzte sich ein purpurfarbener Niederschlag.
- 2) Cochenilleaufguss zeigte eine violette Farbe.
- 3) Fernamboldtinctur eine violette Farbe.
- 4) Lakmustinctur wurde sogleich roth, und zeigte auch diese Farbe nach 24 Stunden.
- 5) Zuckersäure gab einen weißgelben Niederschlag.
- 6) Weinessig gab einen weißgelben, in Essig nicht wieder auflöselichen, Niederschlag; (das Wasser war vorher mit Salpetersäure gesättigt.)
- 7) Salpetergesäuertes Quecksilber gab etwas wenig weißen Niederschlag.
- 8) Salmiakgeist gab einen gelbweißen Principitat.
- 9) Rauchende Salpetersäure gab sogleich häufige Luftblasen, und nach 24 Stunden einen weißen Principitat.
- 10) Zerflössenes Weinstein Salz gab einen häufigen weißen Niederschlag.
- 11) Weißer Arsenik zeigte keine Veränderung.
- 12) Ganz weiße Bitriolsäure entwickelte häufige Luftblasen.
- 13) Salzgesäuerte Schwereerde gab etwas weißen flockigen Niederschlag.



14) Salpeter gesäuertes Silber gab etwas wenigen meergrünlichten weißen Niederschlag.

15) Kupfervitriol gab vielen meergrünen Präcipitat.

16) Aufgelöstes ätzender Sublimat gab etwas wenigen gelben Präcipitat.

17) Essigsäure machte keine Veränderung.

18) Frisch bereitetes Kalkwasser entwickelte bloß Luftblasen. Schließlich muß ich hier bemerken, daß ich immer 2 U. Wasser mit den oben angeführten gegenwirkenden Mitteln vermischt habe.

§. 5. Nach diesen Versuchen würde dieses Wasser 1) Eisen (nach Nr. 1. und 2.) enthalten; 2) freyes Alkali (nach Nr. 3. 15. 16.); 3) eine Säure (nach Nr. 4.), welches nach Nr. 6. 13. wahrscheinlich Vitriolsäure ist; 4) Luftsäure (nach Nr. 9. 12. 18.), 5) Kalkerde (nach Nr. 5.), 6) Salzsäure oder Kochsalz (nach Nr. 7. 14.), 7) Bittererde (nach Nr. 8. 10.): daß es, lange aufbewahrt, keine freye Schwefelsäure enthält, zeigte Nr. 11. 17.

§. 6. Jetzt rauchte ich 115 Loth 4 Qu. dieses Wassers bis zur Trockne ab, und erhielt 49 Gran Rückstand.

§. 7. Diese 49 Gran übergoss ich mit 6 U. höchst rectificirtem Weingeiste, digerirte diese Mischung 9 Tage, filtrirte sie nachher durch ein tarirtes Filtrum von weißem Druckpappier, und rauchte die hier erhaltene Flüssig-

Flüssigkeit bis zu dem Krystallisationspunkte ab; ich erhielt eine schmierige, schwer krystallisirbare Salzmasse, am Gewicht 1 Gran, die sich wie Kochsalz verhielt. Das, was der Weingest nicht aufgelöst hatte, wog, nach dem Trocknen, 48 Gran.

§. 8. Auf diese 48 Gran goß ich 4 U. 2 Scr. destillirtes Wasser, und digerirte diese Mischung einige Tage; nach dieser Zeit selbete ich alles durch ein tarirtes Filtrum; die durchgelaufene Flüssigkeit wurde bis zu dem Krystallisationspunkte abgeraucht; ich erhielt 5 Gran mineralisches Alkali; das, was sich nicht aufgelöst hatte, wog 43 Gran.

§. 9. Auf diese 43 Gr. wurden $\frac{1}{2}$ U. reine Salpetersäure getropft, einige Zeit digerirt; nachher wurde alles durch ein tarirtes Filtrum geseihet; das, was sich nicht aufgelöst hatte, sahe sehr schwarz aus, ausgesüßt und getrocknet aschgrau, und wog 22 Gran. Die filtrirte Flüssigkeit gab abgedampft und krystallisirt, 31 Gran salpetergesäuerte Bittererde.

§. 10. Auf diese 22 Gran goß ich nun 2 Qu. gewöhnliche aber selbst bereitete Salzsäure. Ich bemerkte ein merkliches Brausen und häufiger stichende Dämpfe; nach einiger Digestion wurde alles durch ein tarirtes Filtrum geseihet. Der Rückstand wog, ausgesüßt und getrocknet, 4 Gran, und war Gyps.

§. 11. Die im §. 9. durch das Filtriren erhaltene Flüssigkeit wurde mit, nach *Westrumb's* *Manier* bereitetem, Berlinerblau, Extract vermischt. Es



erschien bald darauf ein blauer Präcipitat, der nach geschobenem Filtriren, abgeseiht und getrocknet, 4 Gr. wog, und also 2 Gr. metallisches Eisen enthielt.

§. 12. In die §. 10. durch das Filtriren erhaltene Flüssigkeit wurde nun eine, mit destillirtem Wasser bereitete, Pottaschenauflösung getropfelt. Es brauste stark, und nach und nach setzte sich ein weißgrauer flockiger Niederschlag, der, abgeseiht und getrocknet, 10 Gran wog, und aus 5 Gran Bittererde und 5 Gran Kalkerde bestand. Es enthalten also 115 Loth 4 Qu. Wasser 49 Gran feste Bestandtheile, und diese bestehen aus

Kochsalz	1 Gran	(§. 7.)
Mineralisches Alkali	5 "	(§. 8.)
Bittererde	27 "	(§. 9. 12.)
Opus	4 "	(§. 10.)
Eisen	2 "	(§. 11.)
Kalkerde	5 "	(§. 12.)

Sum. 44 Gran.

Verlust 5 "

49 Gran.

VIII.

**Ueber den Papinianischen Topf, zur Bereitung
von Suppen für die Armeen.**

Vom Herrn Dr. und Prof. Burger.

Unstreitig entstehen eine Menge Krankheiten im Kriege unter den Heeren durch die ungesunden Nahrungsmittel. Bey dem besten Willen der Feldherren ist es dennoch nicht zu vermeiden, daß oft der Soldat bey allen seiner Mühseligkeiten schlechtes, verdorbenes, nicht selten stinkendes Fleisch zu seiner Nahrung hat. Ich glaube, man könne diesem Uebel abhelfen, und dem Fleische ein weit wohlfeileres, gesundes und dabey mit wenig Umständen zuzubereitendes, Surrogat geben.

In dem 35ten Bande der Schwedischen Abhandlungen ist eine Beschreibung und Abbildung eines, zum ökonomischen Gebrauche etagerichteten, papinianischen Topfs. Man könnte hiedurch (sagt der Verf.), wenn man darin die Knochen von Stockholm auskochte, alle Armen dieser Stadt überflüssig mit nahrhaften Suppen versehen. — Daß dies bis dahin, (so viel ich weiß,) noch nirgend zu diesem Endzwecke ist in Ausübung gebracht worden, das ist wirklich in unserm Zeitalter, wo Menschenliebe immer das dritte Wort ist, sonderbar.

Den papinianischen Topf bey Armeen einzuführen, das wäre nur in jeder Rücksicht nicht thunlich, und wo



her wollte man auch alle die Knochen ins Lager bringen, die dazu erfordert würden? Aber wenn man nun in den Staaten, deren Krieger im Felde sind, die Knochen auskocht, und daraus die sogenannte portable soup macht; so könnte man diese Täfelchen in wohlverschlossenen Fässern zu den Armeen führen. Diese tablettes de bouillon halten sich 4 — 5 Jahre, ohne zu faulen, und man braucht sehr wenig, um sich (und zwar beynabe ohne alle Mühe), eine kräftige, gesunde Suppe zu bereiten. Man schüttet nur 1 Lt. davon in ein großes Glas kochendes Wasser, deckt das Gefäß zu; erhält es, bis es sich aufgelöst, etwa eine Viertelstunde lang auf heißer Asche, und die Suppe ist fertig.

IX.

Zweyte Abhandlung über die thierischen Stoffe, welche man auf dem Kirchhofe des Innocens in den J. 1786 und 1787 ausgegraben hat. —

Chemische Untersuchung der fettigen Masse in jenen Leichen. *)

Vom Herrn Fourcroy.

Erster Abschnitt.

Von der Wirkung der Wärme auf diese Masse. **)

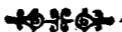
Ich habe schon angeführt, daß diese fettige Masse sich durch die Wärme und Bewegung mit den Fingern erweichen ließ: wir behandelten sie daher jetzt weiter im Feuer. Wir sahen, daß sie wie Fett zerging: sie schmolz auch bey der Destillation im Wasserbade, wie am bloßen Feuer. 4 Pfuud davon in einem gläsernen

D 3

Kolb

*) Hrn. Ruprechts und Londi's Verfahren, die Lungstein- und Molybden-Säure zu reducirn, (Ann. de Chim. T. VIII. p. 3.) Ist aus den chem. Annal. — Hrn. Savaresi's Brief an Hrn. Fourcroy über die (vorgebliche) Reduktion der Erden (Ann. p. 9.) Sie giebt die (jetzt längst erwehene) Nachricht, daß die Könige nichts, als Wassererzen, sind. E.

**) Annal. de Chim. T. VIII. p. 17. (Der erste Aufsatz hierüber findet sich chem. Ann. J. 1792. B. 2. S. 322.) E.



Kolben gaben während der drey Wochen, welche jene Destillation dauerte, 8 U. eines sehr klaren Wassers, das einen sinkenden Geruch hatte, den Blolensyrup grün färbte, und offenbar etwas aufgelöstes Ammoniak enthielt. Aus dieser Flüssigkeit setzten sich einige weiße Flocken ab, und sie wurde nach zwey Monaten noch weit stinkender. In dieser langen Zeit befreiete man die Masse doch nicht von allem Wasser: überdem war die Quantität desselben nach Beschaffenheit der Masse verschieden, ohne auf ihre Natur Einfluß zu haben; daher verfolgten wir diese Erfahrung nicht weiter. Wir bemerken bloß, daß die Masse nach einigen Tagen durch die Hitze des siedenden Wassers eine etwas stärkere Konsistenz erhalten zu haben schien; daß sie eine bräunliche Farbe annahm, und durch den Verlust von achten Theile ihres Gewichts durch das abdestillirte Wasser etwas trockner, aber doch noch nicht brechbar geworden war.

Am bloßen Feuer zeigte diese Substanz noch andere Erscheinungen. In irdenen, unmittelbar auf Kohlen stehenden, Gefäßen, zeigte sie bey dieser Schmelzung mit den Verhalten der Pflaster und Seifen Aehnlichkeit; sie fing zuerst auf der Oberfläche an weich zu werden, ließ sich nur mit Mühe vollkommen schmelzen, und erlitt eine Art von Rosten; während des Schmelzens entwickelte sich ein starker alkalischer Geruch. Da es sehr selten war, daß große Klumpen der fettigen Masse sehr rein und gleichartig waren, so bedienten wir uns bey Schmelzen, um sie zu reinigen. Wenn sie bloß erweicht war, presste man sie mit einem hölzernen Stößel durch ein Haarsieb; auf diese Art erhielt man eine gleich

gleichförmige dichte Masse, die durch das Reiben an der Luft weißer geworden war, als die, welche nach völliger Schmelzung durch Leinwand gepreßt war. Außerdem entwickelte sich während der Schmelzung, ehe man sie auf diese Art filtrirte, eine größere Quantität Alkali daraus, wodurch dessen Beschaffenheit etwas verändert werden mußte. Bey der Durchpressung durch das Haarsieb blieben kleine Stücke Knochen, ein faseriges Gewebe, Haare und verschiedne andere, diesem Fette fremde Dinge zurück. Wir wollen diese Operation die Reinigung der fettigen Masse nennen. Uebrigens wurde bey dieser Schmelzung immer etwas Ammoniak verflüchtigt. War das Fett auf diese Art gereinigt, so ließ es sich wie eine etwas weiche Seife zerschneiden, und trocknete leichter an der Luft, als in seinem gewöhnlichen Zustande.

Man that von unsrer Masse 2 Pfund in eine gläserne Retorte, woran man einen Vorstoß und eine Vorlage mit dem chemischen Luftpapparat anbrachte, und jene in ein Sandbad legte. Bey langsam verstärktem Feuer schmolz die Masse ziemlich schnell, unter Entbindung weißer Dämpfe, die sich in der Vorlage verdichteten. Nach 2 Stunden kochte die Masse; sie hatte einen schwärzlichen Schaum und wallte sehr auf; daher mußte man das Feuer sehr mäßigen. Innerhalb 36 Stunden ging nur ein stark mit Ammoniak versehenes Wasser über; auch zeigte sich in diesem Zeitraume ein Oehl, welches sich in dem Vorstoße ansetzte. Es entwickelte sich nichts Luftartiges. Nach 48 Stunden zeigten sich im Vorstoße Ammoniak-Krystallen; aber

bald nahm sie das Oehl wieder weg. Es fuhr fort, rothbraun überzugehen, und im Recipienten zu gesehen. Ueber diese Erscheinungen hinaus erstrecken sich unsere Beobachtungen bey der Destillation der Masse an bloßen Feuer nicht. Da diese sehr langsame Destillation uns nicht viel Licht über die Natur des Fettes gab, so setzten wir sie nicht bis ans Ende fort. Sie lehrte uns nur, 1) daß diese Masse ein verdicktes Oehl, flüchtiges Alkali und Wasser enthält; 2) daß diese Stoffe sich ziemlich leicht durch eine mäßige Hitze nach dem Grade ihrer Flüchtigkeit scheiden; 3) daß das Ammoniak zum Theil durch das verdickte Oehl, womit es in dem Fette verbunden ist, fixirt wird; daß zur Zerlegung der Stoffe eine große Menge Luft, in Berührung mit dem Fette, in dem Destillir-Apparat nöthig sey, so wie dies bey Untersuchung der Oehle durch Feuer erforderlich ist; 5) daß das erste Phänomen dieser Zersehung die Bildung der fixen Luft ist, welche sich mit dem Alkali zu Krystallen verbindet; 6) daß die Wirkung des Feuers in verschlossenen Gefäßen ein langweiliges und unsicheres Mittel zur Bestimmung der unmittelbaren Bestandtheile des Fettes ist.

Zweyter Abschnitt.

Von der Wirkung der Luft.

Wir wollten genau wissen, was aus dieser Masse bey dem Austrocknen würde. Wir setzten deshalb genau gewogene Stücke davon an eine trockne und warme Sommerluft. Sie wurden zerbrechlich, ohne ihren Umfang zu vermindern; zugleich wurden sie weißer, und

und verlohren ihren charakterisirenden Geruch; man konnte sie unter den Fingern beynahe zu Staub zerreiben. Die Untersuchung der ausgetrockneten Masse belehrte uns, daß sie mehr, als Wasser, verlohren, und daß sich eine ansehnliche Menge Alkali davon losgemacht hatte. Durch aufmerksame Betrachtung verschiedener getrockneter Stücken, fanden wir halbburchsichtige Theile, die zerbrechlicher als die übrigen waren, und alle auscheinenden Eigenschaften des Waxes hatten. Einige von diesen machten wir sorgfältig ab; aber sie gaben uns kein Ammoniak mehr; sie schmolzen und erstarrten zu einer eben so halbburchsichtigen Masse, und hatten mehrere äußere Kennzeichen eines wahren Waxes.

Die fettige Masse hatte durch die Zersetzung ihr Alkali verlohren, und die Eigenschaften eines festgewordenen Oehls angenommen. Ich schlesse aus den bey dieser Eintrocknung vorkommenden Thatsachen, daß das Ammoniak nicht genau mit dem Oehle verbunden ist, und daß die bloße Wärme der Luft über 15 Grad, durch Länge der Zeit wirklich hinreichend ist, es davon zu scheiden.

Dritter Abschnitt.

Von der Wirkung des Wassers.

Keiner unter allen Versuchen mit dem Fette setzte uns gleich anfangs mehr in Erstaunen, als die Art des Verhaltens mit dem Wasser. Die Ideen über seine Beschaffenheit nach äußern Eigenschaften, ließen uns auf keine Art das vermuthen, was wir wirklich dabey wahrnahmen.

Beim Reiben desselben mit etwas Wasser in einem gläsernen Mörser sahn wir mit Erstaunen, daß es sich sehr leicht damit mischte, und eine Art von weichem und gleichförmigem Breye bildete. Setzte man noch Wasser hinzu, so entstand daraus eine undurchsichtige flüssige Fett, eigem Seifenwasser ähnlich, die auf eben die Art schäumte, und worin man glänzende Streifen bemerkte; Brunnenwasser löste diese Masse nicht besser auf, als es dies bey der Seife thut; es veränderte jene, so wie diese, in weiße unauflöbliche Flocken; endlich wurde die Auflösung im destillirten Wasser durch die Säuren, das Kaltwasser und die metallischen Salze zersetzt, wie sonst beym Seifenwasser.

Eine Unze von dieser Masse mit 8 Unzen kaltem destillirten Wassers vermischt, gab uns ein durchaus gleich dickes Flüssiges, welches stark schäumte. Eine halbe Unze davon verdünnte man mit 2 Pf. destillirten Wassers, ohne daß diese Mischung, selbst durch das Kochen des Wassers, durchsichtig geworden wäre. Die übrigen 7½ U. gaben beym Filtriren durch Pappier eine röthliche Flüssigkeit, so daß man in 5 Stunden nur 1½ U. erhielt; sie verhielt sich als eine dicke seifenartige Auflösung. Die filtrirte Flüssigkeit hatte eine etwas schleimigte Konsistenz und einen starken Geruch, mit glänzenden Streifen, wie beym ersten Versuche. Mit dem salpetersauren Quecksilber gab sie sogleich einen gelblichen Niederschlag, der nach und nach eine bläulichgraue Farbe annahm. Das darauf stehende Flüssige wurde purpurroth, und veränderte diese Farbe erst nach verschiedenen Monaten an der Luft. Bekanntlich zeigen sich

sch ähnlüche Quancen, bey einer Menge thierischer Substanzen, durch Salpetersäure.

Zu weiterer Nachforschung rieb man mit einem hölzernen Stößel 2 Pf. davon in einer irdenen Schale, bey allmähligter Zugießung von 8 Pf. destillirten Wassers: die Mischung wurde dick und milchigt, nebst etlichen Flocken: um sie abzuschelden; gebräuchte man ein Haarsieb und einen hölzernen Spatel; das durchgehende Flüssige war weiß, undurchsichtig und von der Konsistenz eines Syrops. Auf dem Siebe blieb eine zähe und faserige Masse, die man so lange mit destillirtem Wasser wusch, bis letzteres ganz klar blieb. Dies faserige reingewaschene Gewebe schien am Umfange abzunehmen, und hatte die Gestalt von Muskelfasern; man fand darin kleine Stücke von Fötus, Knochen, und ein Stück Haut, und nahm sie davon. Das auf diese Art von allen fremden Körpern gereinigte faserige Gewebe wog 7 Qu. Die Auflösung, mit dem Abwaschwasser der Fasern vermischt, schäumte eben so stark, wie Seifenwasser. Auf seiner Oberfläche bildete sich ein dickes Häutchen, welches aus weißen getheilten Fasern zusammengesetzt zu seyn scheint.

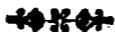
Diese trübe Flüssigkeit ging durch Filtra von Papier sehr langsam in gelben bräunlichen Tropfen durch; in 36 Stunden erhielt man ohngefähr 4¹/₂ Pf. davon. Es war zäh, wie das Weiße vom Ey, fettig oder sanft anzufühlen; man sah seidene oder glänzende Streifen darauf schwimmen. Man goß auf das Residuum in dem Filtrum noch 16 Pf. kaltes destillirtes Wasser, und die

die durch diesen Zusatz bis zu 24 Pf. vermehrte Flüssigkeit wurde in einem gläsernen Kolben im Sandbade abgedampft. Sobald sie ohngefähr 40 Grad Wärme erhalten hatte, zeigte sich etwas Schaum auf ihrer Oberfläche; sie verlor ihre schmutzige rothe Farbe, und trübte sich; der obere Theil des Kolbens wurde nach Verhältniß, wie die Abdampfung statt fand, mit einem braunen, einem Extracte von Fleisch ähnlichen, Ueberzuge bedeckt. Es entstand ein sader Geruch, dem ähnlich, welchen das Kochen aller weissen und häutigen thierischen Substanzen hervorbringt. Als die 24 Pf. bis auf 4 U. reducirt waren, war das Fluidum braun, und beständig von der Konsistenz eines klaren Syrops. Man ließ es kalt werden; nach 4 Tagen fand man rautenförmige Krystallen, die von dem braunen Extracte gefärbt waren, und die der Alkohol nicht reinigte, die man aber mit etwas Wasser weiß machen konnte. Diese Krystallen waren eine Mischung aus phosphorsaurem Ammoniak und Soda. Sie wogen 37 Gran. Man kann an 40 Gran rechnen, die man in den 24 Pf. der verdünnten Masse fand. Durch diese Erfahrung sieht man also, daß die fettige Masse eine ausziehbare Substanz in nicht zu bestimmender Quantität enthält, phosphorsaure Soda und Ammoniak in geringer Menge, und eine seifenartige Verbindung eines verdickbaren Oehls mit Ammoniak.

Indeß hatten die 24 Pf. destillirtes Wasser die 2 Pf. Fett nicht aufgelöst. Einen großen Theil davon ließ man einen Monat lang auf den Filtris liegen. Er war noch feucht; auf seiner Oberfläche, die der Luft

Luft ausgesetzt war, grau, und innen roth. — Obgleich die durchgelangte Masse nach der Abdampfung nicht 2 Drachmen Extract und Salz gegeben hatte, so wog das Residuum nur 9 U., und enthielt noch viel Wasser. Man sieht hieraus, wie viel Wasser die Masse enthält. Das Residuum beklebt einen sehr stinkenden Geruch. Man ließ 4 U. davon am bloßen Feuer in einem porcellainen Gefäße schmelzen; es gab eine Art von alkalischem Geruch von sich; als es erkaltete, verhärtete es sich, und wurde selbst zerbrechlich. Man brachte sie der Flamme eines Wachlichtes nahe; sie entzündete sich, und brannte mit mehrerem Glanze fort, als das reine Fett so wenig, als das ausgelaugte that.

Diese genau angestellte Erfahrung verwirrte uns eben so sehr, als sie uns Aufklärung gab. In der That, wenn das Fett nur eine alkalische Seife war, warum gab bey der anscheinend leichten Erweichung und Auflösung im Wasser, der durchgeseibete Theil nach der Abdampfung so wenig Rückbleibsel, das so weit von der Natur der Seife entfernt war? Warum gab die Abdampfung der 24 Pf. jener Auflösung nur einen faulen Fleischbrühen Geruch, und nicht den des Ammoniaks von sich; und vorzüglich, warum gab die Lauge der Masse, die 23 U. verloren hat, durch ihre Abdampfung nur ein halbes Quent.? Die in diesem Gesichtspunkte dargestellten Fragen schienen sehr schwer aufzulösen; und wir führen sie hier an, weil sie sich uns in diesem Zeitpunkte darbieten, um unsre Leser gleichsam zu Gefährten in dem Gange unsrer Ideen und Untersuchungen und deren Aufschlüsse in der Folge zu machen.



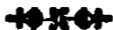
Uns blieben von dem mit 24 Pf. destill. kaltem Wasser behandelten, und durch die Schmelzung nicht veränderten Fette noch 5 U. übrig. Man zerließ sie in 3 Pf. von kaltem destill. Wasser, und ließ diese Mischung kochen; ob sie aber gleich wieder erweicht und in dem Wasser aufgelöst war, so filtrirte sich die Masse doch nur sehr langsam, und war weniger gefärbt, als die erste. Ihre Abdampfung hatte dieselben Kennzeichen, den scharfen thierischen und nicht alkalischen Geruch, einen braunen Extract, phosphorsaure Salze, die aber nicht so reichlich und so wohl zu bestimmen waren. Auf dem Filtrum blieb ein starkes Residuum zurück, das sehr leicht, auf der Oberfläche grau, inwendig röthlich, gleich schmelzbar am Feuer, ist, viel Ammoniak ausdunstet, und im Wasser zergeht.

Endlich versuchten wir, ob nicht eine weit größere Menge von Wasser diese seifenartige Masse auflöset. Ein Qu. davon wurde mit 4 Pf. destill. kaltem Wasser behandelt. Die Flüssigkeit nahm eine merkliche Konsistenz an, und man konnte sie nur mit vielen Schwierigkeiten filtriren, und ob wir gleich das Verhältniß des Wassers so stark vermehrt hatten, daß die seifenartige Flüssigkeit nur $\frac{1}{7000}$ der Mischung ausmachte, so erhielten wir weder eine wirkliche klare Auflösung, noch ein gleichartiges Flüssiges, sondern eins, das mit glänzenden Streifen bedeckt war, die sich in sehr getheilten Flocken auf dem Filtrum sammelten, und nicht mit dem Wasser durch das Papier gingen. Diese mit aller uns möglichen Aufmerksamkeit gemachte Beobachtung ließ uns schließen, daß die thierisch, ammoniakalische

Seife

Seife im Wasser nicht auflösbar sey; aber sie veranlaßte uns, die Wirkung des Wassers auf die gewöhnliche Seife zu untersuchen. Wir wurden bald überzeugt, daß es sich damit durchaus eben so verhalte; wir sahen auch gerade dieselben Erscheinungen, die uns unsere thierische Seife zeigte. Eine Auflösung von Seife, so viel Wasser wir auch dazu anwandten, ging immer nur sehr langsam durchs Filtrum, und die durch das Papier abgeschiedene Seife blieb auf dem Filtrum als ein Brei zurück, nur nicht so viel, als von dem Fette. Bey der Untersuchung des filtrirten Seifenwassers, vermittelst zweyer auf einander gelegter Papiere, sahen wir, daß es keine aufgelöste Seife enthielt, sondern ein wenig Schleim oder milchen Stoff der Dehle, den Scheele entdeckt hat, und eine kleine Menge von Neutralsalzen, die ohne Zweifel mit der Soda dahinein gebracht waren, welche die Seifensieder ungereinigt anwenden.

Wir glauben daher versichern zu können, daß die Seife nicht wirklich im Wasser auflösbar sey; daß das Seifenwasser keine chemische Auflösung ist, und daß man sie nur als in Streifen vertheilt, die Wasser zwischen ihren Oberflächen behalten, ansehen muß; es ist also, mit einem Worte, mehr durch Seife absorbirtes Wasser, als aufgelöste Seife. So ist auch nie ein Seifenwasser durchsichtig, als wenn die Seife sich davon abscheidet, oder zersezt wird. Diese Digression schien uns nöthig zur Berichtigung unserer Ideen, zur Kenntniß der chemischen Erscheinungen, zur Begründung der uns aufgestoßenen Schwierigkeiten, und zur Beantwortung



wortung verschiedener Fragen. Das Fett ist im Wasser nicht auflöslich; es absorbiert letzteres nur, und hängt so stark daran, daß es beständig eine große Quantität davon behält, die den Umfang außerordentlich vermehrt. Diese Anhänglichkeit macht das Wasser dick und schleimig, und verhindert das Durchdringen desselben durch Pappier. Nur mit Hülfe langer Zeit und der Schwere geht der weniger festhängende Theil durch das Filtrum in Verbindung mit den wirklich darin auflöselichen Salzen; ein Theil der Flüssigkeit wird durch die thierische Seife festgehalten, und die Wärme ist das einzige Mittel, es davon zu trennen. Aus diesem Grunde erhielt man, ohngeachtet wiederholter Filtrationen, nur einen Theil von dem Wasser, womit man das Fett wusch. Die durch die Zersekung der Körper erhaltenen wenigen extractiven und salzigen Theile waren im Wasser aufgelöst; aber man kann sich doch nicht auf die gänzliche Ausscheidung derselben verlassen, wegen der großen Anhänglichkeit der Salze am Fette; auch können wir die Quantität davon nicht bestimmen: die ammoniakalischen Seifen, die Basis unserer fettartigen Masse, bleibt auf dem Filtrum.

Das kochende Wasser wirkte nicht besser auf diese Masse, als das kalte. Als 4 Pf. destill. Wasser auf 1 Pf. der fettigen Masse zu kochen anfing, wurde die Masse flüssig, und erhielt die Konsistenz und Gestalt eines dicken Leinsaamenschleims. Das Aufwallen war nicht so heftig, wie beim bloßen Wasser; die Mischung war sehr zähe, wie ein Schleim; die ganze Masse hatte eine graue Farbe und einen sehr sinkenden Geruch; durch

durch die Kälte würde sie zu einer Art von dehnbarem Zeige; man sah bey dem Erkalten sich oben ein graues Häutchen bilden, welches nicht an den Fingern hängen blieb, und dem ähnlich war, was man auf den Pflastern bemerkt. Verbünnte man diese Masse mit kaltem Wasser, so zerging sie, wie gewöhnlich, aber ohne sich aufzulösen, und das Filtriren schied die felsartigen Theile davon, die sich auf dem Filtrum häuften.

An der durch die Luft getrockneten Masse bemerkten wir ganz andere Erscheinungen, als an der noch frisch und feuchten. Ein Qu. von jener wurde mit 4 Pf. destill. Wasser eingerührt; und nachher erhitzt; das Wasser nahm alle Eigenschaften des Seifenwassers an, hatte aber weniger Konsistenz und schäumte weniger, als das vom frischen und feuchten Fette. Je mehr die Mischung durch die Wärme inniger wurde, desto mehr Dehl bemerkten wir, und braune, auf der Oberfläche schwimmende, Tropfen; die Flüssigkeit war nicht mehr so trübe. Als die Masse ganz zergangen schien, nahm man sie vom Feuer. Auf der Oberfläche der erkalteten Flüssigkeit zeigten sich Flecken von einer dicken öhlichten Masse, welche 45 Gr. wogen. Diese gelbbraune Substanz hatte alle die Eigenschaften eines halbdurchsichtigen Wachses, das wir bey dem an der Luft getrockneten Fette schon bemerkten. Die Flüssigkeit darunter war noch seifenartig, aber wenig konsistent, und man sah darin weiße niedergefallene Klöckchen. Sie ging sehr leicht durchs Pappier, und ließ eine weiße, sehr feine, fettige und weich anzufassende Masse auf dem Filtrum, die wie die Kreide von Briancon glänzte. Sie wog 28 Gr., und

Chem. Ann. 1794. B. I. St. I. E ents

enthielt etwas Wasser, wie das wachstartige Wesen; schmolz und brannte prasselnd an der Flamme des Löhtröhres. Sie verkohlte sich, und ließ eine kleine weiße Masse zurück, die sich erweichte, und auf der Oberfläche verglasete, wie die Knochenerde oder die phosphorsaure Kalkerde; dies war noch ein wenig thierisches Wachs, mit einer kleinen Quantität Neutralsalz vermischt. Bey allen diesen Versuchen drastete kein alkalischer Geruch aus. Man sieht also, daß das Fett, welches lange Zeit der trocknen und heißen Luft ausgesetzt gewesen war, und einen großen Theil des Ammoniacs verlohren hatte, auch weit leichter zerging, als in seinem gewöhnlichen Zustande; und daß das verdickte Oehl weit leichter davon durch die Hitze des Kochens geschieden wurde, welche fähig war, es zu schmelzen, ohne es zu verändern.

Vierter Abschnitt.

Von der Wirkung des Kalts und der reinen Laugensalze.

Bey der Kenntniß der seltenerartigen Natur dieser thierischen Masse mangelten uns noch die Verhältnisse der Grundstoffe, die Natur und Menge der damit gemischten Neutralsalze, und vorzüglich die Beschaffenheit der obliquen Masse. Der Kalt und die kauftischen Laugensalze schienen uns über die Quantität des Ammoniacs Licht geben zu können; denn die grüne Farbe, welche das Fett dem Blotensyrup gab, der lebhafteste alkalische Geruch, der sich bey Behandlung am bloßen Feuer daraus entwickelte, so wie auch die Wirkung des Wassers, bewiesen uns das Daseyn dieses Salzes.

Nicht Unzen Fett wurden mit eben so viel gesto-
 senem ungelöschtem Kalk vermischt. Man setzte etwas
 Wasser hinzu; die Mischung erhitzte sich nach einigen
 Minuten stark, der Kalk wurde gelöscht, das Fett
 schwoll merklich an; es entwickelte sich ein sehr starker
 alkalischer Geruch, zugleich ein stinkender Fettgeruch,
 der dieser Masse eigen ist. Als dieses Löschfen vorbei
 war, setzte man so viel Wasser zu, als nöthig schien,
 um die Mischung zu einem klaren Brey zu machen,
 und erhitzte sie bis zum Kochen. Es entwickelte sich
 immerfort Ammoniak; als die Flüssigkeit einige Minu-
 ten gekocht hatte, filtrirte man sie; sie ging ohne Far-
 be durch, und gab einen stinkenden und noch stark al-
 kalischen Geruch von sich; die fixen reinen Laugensalze
 und die Säuren wirkten nicht auf dieses Flüssige, aber
 salpetersaures Quecksilber und Silber schlugen sie nie-
 der. Der Niederschlag ward sogleich weiß, und ging
 bey der Berührung der Luft ins Blaugraue über. Es
 war nicht schwer, in dieser Auflösung das Daseyn phos-
 phorischer Salze und das Nichtdaseyn der thierischen
 Seife zu erkennen. Das Rückbleibsel auf dem Filter
 selbete man mit 20 Theilen kaltem destill. Wasser durch;
 diese klare Lauge war etwas gelblich, schäumte sehr,
 und präcipitirte sich durch die Luftsäure, die man in
 Blasen, vermittelst einer Blase und einer gläsernen
 Röhre, dahineingehen ließ. Sie färbte den Violenspur
 und das mit Malvenblumen gefärbte Papier grün.
 Sie gab durch die Zuckersäure einen Niederschlag, und
 bekam an der Luft eine Haut; kurz, sie hatte alle Zeh-
 nen einer etwas seifenartigen Auflösung und des Kalk-
 wassers. Das zweymal durchgeseihete Rückbleibsel war

gleichartig, ziemlich weiß, zerging im Wasser, aber ohne sich darin aufzulösen, präcipitirte sich hingegen als eine weiße Masse durch die Ruhe. Nachdem sie abgogossen und einige Tage an der Luft auf einem grauen Pappier getrocknet war, verlor sie viel von ihrem Umfange, und nahm eine graue Farbe an; man vermischte sie mit einer hinreichenden Menge von schwachem rauchendem Salzgeiste; sie wurde sogleich zersetzt; ein Theil erhob sich an die Oberfläche, in der Gestalt weißer, verdickter, in Wasser unauflösbarer, Stücken; man schied diese öhlichte, dicke und leichte Masse völlig von dem Flüssigen ab, filtrirte letztere, als sie ganz helle war, und dampfte sie ab, wo sie fixen salzsauren Kalk gab, der mit verschiedenen Krystallen vermischt war, die uns ein phosphorisches Salz schienen, davon aber zu wenig war, um sich durch eine genaue Untersuchung von ihrer Beschaffenheit überzeugen zu können. Die weißen Stücken wurden in destillirtem Wasser gewaschen, und langsam in einer Trockenschube getrocknet, dann im Marienbade geschmolzen, und durch eine ziemlich dicke Leinwand filtrirt. Sie enthielten keinen fremden Körper, und durch die Erkaltung wurde eine öhlichte, brennbare, trockne, zerbrechliche, wachsartige, krystallisirbare, an einigen Punkten sogar glänzende und im Wasser durchaus unauflösliche, Masse daraus, von der in einem eignen Abschnitte genauer gehandelt werden wird.

Diese mit dem Fette und dem Kalk angeestellten Versuche beweisen, 1) daß diese salzig-erdigte Substanz die ammoniakalische Seife, welche das Fett bildet, zersetzt; 2) daß der Kalk mehr Verwandtschaft zu dem konkreten Öhle

Dehle hat, das die Basis vom Fette ausmacht, als das Ammoniak; 3) daß dieses dennoch ziemlich fest mit diesem konkreten Dehle zusammenhängt; denn ohngeachtet der bekannten Kraft des Kalks, dasselbe frey zu machen, und der angewandten Hitze, konnten wir die Mischung doch nicht ganz vom alkalischen Geruche befreyen: 4) daß der Kalk mit dem konkreten Dehle dieser thierischen Seife eine kalkartige Seife bildet, welche im Wasser, ohngeachtet des Ueberschusses von Kalk, unauflösbar ist, und welche man durch die Säuren zersetzen kann.

Wir haben diesen Versuch mehrmals wiederholt, um die Menge des flüchtigen Alkali's im Fette bestimmen zu können, aber ohne den gehofften Erfolg. Denn es ist unmöglich, die Mischung zu machen, ohne einen Theil dieses flüchtigen Salzes zu verlieren, und es ist sehr schwer, es ganz zu sammeln. Endlich hängen auch die letzten Portionen so fest an, daß sich nur einzelne Theile in Blasen, die weit von einander entfernt sind, entwickeln. Dies macht auch Wolfs Apparat, den wir hiebey gebraucht haben, beschwerlich und unsicher.

Nicht besser glückte uns die Vermischung des im Wasser aufgelösten Fetts mit Kalkwasser. In einem verschlossenen Apparat suchten wir das alkalische Gas zu sammeln und im Wasser aufzulösen. Die thierische Seife ward zwar sogleich zerlegt; unauflösbare Flocken kalkartiger Seife sammelten sich auf der Oberfläche der Flüssigkeit; aber nur sehr mühsam und in langen Zwischenräumen entwickelten sich einige Blasen von ammo-

alkalischen Gas: diese Blasen trieben und stießen gegen die auf der Oberfläche schwimmenden Stücken der kalkartigen Seife, die jenen im Wege standen. Die stärkste Hitze vermehrte noch diesen unangenehmen Umstand, indem das Klüfftige dadurch aufwachte und aufsprang. Es schien uns auch, als wenn mit dem Ammoniak hiebei eine Zersetzung vorginge; denn wir konnten bey dieser Verfahrungsart nur sehr kleine Partikeln abschelden, indes wir bey andern Versuchen ziemlich beträchtliche Quantitäten erhielten.

Mit dem fixen Laugensalze der Pottasche und Soda erreichten wir unsere Absicht eben so wenig. Sie zersetzen das Fett sehr schnell, machen das Ammoniak eben so wie der Kalk los, unter eben den Schwierigkeiten, und bilden mit dem öhligten Grundstoffe des Fetts sehr auflösbare und reine Seifen. Dies letztere ist der einzige Unterschied zwischen ihnen und dem Kalk; aber wir lernten durch sie nicht besser die Quantität des flüchtigen Alkali's bestimmen.

Obgleich dieses letzte uns nicht fähig schien, in diesem Punkte Licht über unsre Untersuchungen zu verbreiten; so unternahmen wir die Versuche doch blos zur Vergleichung mit der Wirkung des Kalks und der fixen Alkalien.

Auf eine Unze Fett goß man 2 U. des stärksten kauftischen Ammoniaks. Man erhitzte sie langsam; sogleich erweichte sich das Fett und vertheilte sich gleich in der Flüssigkeit, und ohngeachtet die Wärme viel Ammoniak losmachte, wurde es doch vollkommen aufgelöst.

Die Auflösung wurde sogar bey 63° Reaum. ganz hell und durchsichtig; die Mischung kochte bey dieser Wärme. Bis her hatten wir das Fett noch nicht vollkommen im Wasser auflösen können; also verdankten wir diese Auflösung seiner Verbindung mit dem Ammoniak, und letzteren die unvollkommene Verbindung des Fettes mit dem Wasser aus dem Mangel des Ammoniaks her. *) Uebrigens wurde diese, durch Hälfte des Ammoniaks außer Hitze hell gewordene, Flüssigkeit wieder trübe, und erhielt bey der Erkaltung eine Opalfarbe. Bey ähnlichen Versuchen mit den reinen fixen Laugensalzen haben wir durchsichtige seifenartige Auflösungen erhalten. Nach diesen mit den alkalischen Substanzen angestellten Versuchen, wirkten alle auf das Fett: der Kalk und die fixen Laugensalze zersetzen diese Masse; man kann aber dadurch die Quantität des im Fett enthaltenen Ammoniaks nicht bestimmen.

Fünftet Abschnitt.

Von der Wirkung der Säuren auf das Fett.

§. 1. Fett und Wirtliolsäure. Man goß auf 12 U. Fett in einer irdenen Schale 2 U. concentrirte Wirtliolsäure, welche gerade noch einmal so schwer als Wasser war. Als man diese Mischung bewegte, entstand sogleich viel Hitze, und das Fett wurde röthlich. Es erfolgte mit einem leichten Aufwallen ein

E 4

Gas,

*) Dasselbe findet bey der Selse von der gewöhnlichen Soda statt, wenn man eine hinreichende Menge kohlischer Soda hinzuthut.

Gas, oder vielmehr ein Dunst, von einem unerträglichem Gestanke, der ein großes Laboratorium verschiedene Tage hindurch erfüllte, obgleich mehrere Stunden darauf die Fenster offen gehalten waren. Gewiß hat der schon unangenehme eigenthümliche Geruch des Fetts bey diesem Versuche eine besondere Modification oder Verstärkung erhalten. Er war über alle Begriffe wichtig. Hierauf zerließ man die Mischung mit 6 U. kaltem destill. Wasser, und erhitzte sie bis zum Kochen. Man ließ sie erkalten, und untersah mitten in einer braunen Flüssigkeit viele gelbliche Flecken, welche durch die Bewegung der Flüssigkeit umhergetrieben wurden. Noch trümete blieb ein starker Gestank. Die Flüssigkeit war sehr sauer. Nach ihrer Erkaltung wurde sie filtrirt; es ging ein gelbbraunes Flüssiges durch; dies ließ man in einem gläsernen Kolben im Sandbade abdampfen. Der Gestank ward durch die Hitze erneuert, aber verlor nach und nach durch die Abdampfung an seiner Intensität. Als die Flüssigkeit beynähe um die Hälfte ihres Umfangs abgedampft war, bemerkte man auf dem Boden des Gefäßes einige platte und nadel förmige Krystallen; man nahm es aus dem Feuer; nach 24 Stunden war dies Salz nicht merklich vermehrt; man fuhr mit der Abdampfung fort, welche noch einige Büschel der nadel förmigen Krystallen gab, die den ersten ähnlich waren. Sie wogen etwas weniger als 1 Qu.; man wusch sie mit Wasser, und erkannte sie für eine Mischung aus Selenit und etwas Glaubersalz. Als der Liqueur bis auf 4 U. reducirt war, war er braun und stank nicht mehr; vermittelst der Erkaltung gab er beynähe 3 Quentch. Glaubersalz.

Als man ihn stärker abdampfte, wurde seine Farbe tiefer; er gab einen Geruch wie Johannisbeeren, oder Hollunder, Mus von sich; durch die Erkaltung wurde endlich eine braune und dicke Masse daraus. Es war unmöglich, sie in diesem Gefäße zu trocknen, sie zog zu viel Feuchtigkeit aus der Luft an. Man machte sie in einem Tiegel heiß, wo sie aufschäumte, und Dämpfe von phlogistisirter Vitriolsäure von sich gab; nach einer Stunde Feuerung fand man auf dem Boden des Tiegels einen glasartigen dunkelgefärbten Ueberzug von Phosphorsäure.

Bis hieher zeigte dieser Versuch das Daseyn von etwas Kalk, flüchtigem Alkali und Phosphorsäure im Fette an.

Die Masse, welche in der Mischung der 12 U. Fett und 2 U. Vitriolsäure nebst 6 U. destill. Wasser in weiße Flocken zusammengeronnen war, und die man nach einigen Augenblicken kochender Hitze hatte erkalten lassen, war auf dem Filtrum zurückgeblieben. Die salzige Flüssigkeit, deren Abdampfung ich eben beschrieben habe, war durch dasselbe gegangen. Jene Masse wurde 5 Tage hindurch der Luft ausgesetzt, und wurde ein festes Wesen, wie etwas angebrannte Butter oder Schmalz. Sie stank noch; die kleineren Lagen davon, welche den Rand des Papplers einnahmen, und etwas höher, als die in der Mitte lagen, waren halbdurchsichtig. Wenn man die Masse aufhob, bemerkte man, daß sie auf ihrer Oberfläche eine blaugraue Farbe hatte. Man schmolz sie im Marienbade, und schied etwas Wasser davon ab, das ein wenig sauerlich war, und von

Phosphorsäure zengte. Fünfzehn Tage ließ man sie an der Luft und Sonne trocknen. Sie wurde spröde, körnigt, ziemlich hellflügend, wachsähnlich, von einer schmutzigen röthlichen Farbe, und wog 2 U.

Diese Masse war ein verdicktes, dem Wachs ähnliches, Oehl. Die Vitriolsäure hatte offenbar und vollkommen das Fett zersetzt; sie hatte einen Theil des Alkali's verflüchtigt, mit einem andern Theile desselben sich verbunden, und etwas Kalkerde aufgenommen; sie hatte Phosphorsäure losgemacht; endlich hatte sie die dicke öhlichte Substanz abgesehoben, welche gereinigt und getrocknet $\frac{1}{2}$ des ganzen Gewichts vom Fett auszumachen schien. Daß das Fett viel Wasser enthält, hat man schon bemerkt. Der eben beschriebene Versuch war mit concentrirter Vitriolsäure und starker Hitze gemacht, und die lebhafteste Einwirkung konnte die eigentlichen Grundstoffe dieser Mischung verändert haben; wir mußten sie deshalb mit schwacher und mit vielem Wasser verdünnter Vitriolsäure wiederholen.

Man goß also auf 1 Pf. der Masse, die vorher geschmolzen und mit 4 Pf. destill. sehr heißem Wasser vermischt, und dann wieder zusammen erkaltet war, 8 U. mit Wasser so verdünnter Vitriolsäure, daß sie im Ueberschusse nur 2 Qu. mehr wog, als das Wasser. Man bewegte diese Masse, und sie wurde krümelicht und ungleich; es entwickelte sich ein anhaltender stinkender Geruch daraus. Zwey Tage nachher bekam sie eine graue Farbe. Man bemerkte darin ein sehr saures Flüssiges, worauf eine feste fettähnliche Substanz schwamm.

Die

Die ganze Masse wurde in 2 Pf. destill. Wasser zerlassen und filtrirt; aber die Flüssigkeit ging nur sehr schwer durch, und die feste Substanz behielt viel davon zurück und blieb wie aufgeblasen. Man mußte sie auf vier Filtra vertheilen, und erst nach 24 Stunden wurde sie frey von dem Flüssigen, so viel sich dieses davon abscheiden konnte. Die auf diese Art abgeschiedene Flüssigkeit gab durch die Abdampfung sogleich Selenit, darauf vitriolischen Salmiak; die Verbleibung, die schwarze Farbe, welche die Masse am Ende der Abdampfung annahm, und die Begierde, womit sie die Feuchtigkeit der Atmosphäre einschloßte, verstatteten uns so wenig die Quantität des Kalks und Alkali's, welche die Vitriolsäure aus der Masse befreyt hatte, als die der davon abgeschiedenen Phosphorsäure zu bestimmen.

Die durch die Vitriolsäure freygemachte fettige Substanz wurde einen ganzen Monat hindurch der trocknen Luft ausgesetzt, um zu versuchen, ob man sie nicht trocknen könne. Man bemerkte, daß sie auf ihrer Oberfläche eine rosenrothe oder blaugraue Farbe, die sehr hübsch und der ähnlich war, welche verschiedene aus der Erde hervorgebrachte Klumpen Fetts hatten, und daß sie sehr lange ihren Gestank und eine große Menge Wasser behielt. Man schmolz sie im Marienbade, um die Feuchtigkeiten davon abzuschneiden, und man erhielt auf diese Art 5 U. und einige Qu. davon; aber die Masse war dennoch sehr feucht, und hielt das Wasser hartnäckig zurück. Wir schlossen aus diesem gemachten Versuche, daß die Kombination des Wassers mit der Masse so stark seyn müsse, daß man sie beynabe



unmöglich vollkommen davon befreien könnte, wenn man sie bey der ersten Behandlung gleichsam damit gesättigt hatte. Ferner beweisen diese Experimente hinreichend, daß die Nitriolsäure die Masse wie eine Seife zersetzte, und eine dicke öhligte Substanz davon abschied, welche, nachdem jene Säure das Alkali daraus einschluckte, im Wasser unauflöslich war. Das auf diese Art abgeschlebene und möglichst getrocknete Fett ward zerbrechlich, hellklingend, in Plättchen geformt, und schien sich dem Wachs zu nähern. Seine weiße Farbe schien uns anzudeuten, daß die schwache Nitriolsäure es weniger verändert hatte, und es uns reiner geben konnte, als die concentrirte Nitriolsäure. Als man ihm aber das eingeschluckte Wasser, welches ihm die weiße Farbe gab, wieder nahm, wurde diese wieder braun.

(Die Fortsetzung folgt.)

X

Versuche des Hrn. F. J. von Aken, zur
 schnellen Löschung entstandener
 Feuersbrünste. *)

Vorbeyicht.

Die nachfolgende Schrift betrifft, so wie die bereits (Annal. F. 1793. B. 2. S. 519.) bekannt gemachte, einen, jedem Staate höchst wichtigen, Gegenstand; die Mittel, den Fortgang einer Feuersbrunst sicher und schnell zu hemmen. Zwischen dem Hrn. Verf. von jener und Hrn. N o s t r ö m ist ein Streit entstanden, wer von ihnen das Recht zu einer öffentlichen Belohnung habe? Was die Geschichte desselben betrifft, meldet mir ein Schwed. Freund folgendes: "Im Jahr 1790 zur Nachtzeit entstand zu Drebro, wo Hr. Assess. von Aken wohnt, eine wüthende Feuersbrunst, die die ganze Stadt bedrohte. Der Hr. von Aken wollte dann eine Auflösung von Eisenvitriol und Alaun, die er vorräthig hatte, versuchen, und es gelang ihm dadurch, das Feuer sehr geschwind zu löschen, und die Stadt zu retten. Von diesem Versuche gab er im demselben Jahre der patriotischen Gesellschaft zu Stockholm eine Nachricht, die auch in den Abhandlungen dieser Gesellschaft für den Monat Jun. oder Jul. 1790 abgedruckt ist. Darin erwähnt er des Nutzens des Vitriols und Alauns, und setzt hinzu, daß auch eine Einmischung von Colcother sehr

*) Stockholm, 1793. 4. S. 2.

sehr nützlich seyn mögte. Seitdem hat er verschiedene Versuche im Großen bey Drebro und auch zu Stockholm, in Anwesenheit der Königlichen Personen und zahllosen Zuschauern, mit dem glücklichsten Erfolge angestellt. Bey dem letzten Reichstage in Gefle ersuchte Hr. von Uken um ein Prämium, wogegen er seine feuerlöschenden Mittel bekannt machen wollte. Die Zeit war aber zu kurz, daß die Stände darüber nicht berathschlagen konnten. In diesem Jahre hatte die patriotische Gesellschaft eine Subscription eröffnet, um Beiträge von Geld einzusammeln, damit das Geheimniß des Hrn. von Uken erkaufte werden könnte, und allgemein bekannt gemacht. Bevor aber dieses in Gang gebracht ward, machte Hr. Nyström seine Versuche, und sandte seine Beschreibung der K. Akad. der Wissenschaften zu, und ließ endlich alles abdrucken, (wie aus der Uebersetzung a. a. D. zu sehen ist.) Die Bürgerschaft zu Norrköping hat dem Hrn. Nyström eine Belohnung von 500 Rthlr., für seine angewandte Mühe und Kosten, gegeben. Welchen von diesen beyden Herren, die größte Ehre oder der größte Dank vom Publico zukommt, das getraue ich mir nicht zu entscheiden." Ein anderer Schwed. Freund meldet mir in der Hauptsache auch dasselbe, giebt aber auch von mancherley Intriguen Nachricht, die Mißgünstige und Feinde des Hrn. v. U. gemacht haben, um die von ihm verdiente Belohnung ihm zu entziehen. Er hat indeß seine ursprüngliche Erfindung nach der Zeit sehr verbessert. Bey dem Versuche zu Stockholm am 27sten Octob. 1792 habe man dem Hrn. v. U. helmsicher Weise eine große Menge seiner Löschungs-materialien entwandt, um sie zu untersuchen: man ha-

Er ihn auch heimlich und öffentlich zu verdammen ge-
 sucht; wogegen auch einige seiner Freunde in zwey er-
 schienenen kleinen Blättern ihn vertheidigt haben. Die
 eine dieser Schriften, *Wälment Erindran til*
dei Swenska Almåna, (welche auch übersezt
 in den Hamb. Adress. Comtoir. Nachrichten 1794 St.
 S. 9. erschien,) wurde mir zugesandt, wovon ich einen
 Auszug, der das Wesentliche enthält, den Protocollen-
 beyfüge. Worin das Wesentliche von Hrn. v. A. Ma-
 terialien jetzt bestehe, bin ich freylich nicht vermögend an-
 zugeben: es läßt sich also noch weniger bestimmen, wie
 weit jene die von Hrn. N. v. Ström angegebenen, (die
 doch auch sich nützlich bewiesen haben,) übertreffen. Ohne
 auf die Moralität von Hrn. N.'s Verfahren, (das an sich
 gut seyn, worüber man aber in der Entfernung nicht ur-
 thellen kann) Rücksicht zu nehmen, bleibt es bis jetzt un-
 sre Pflicht, in etwa vorkommenden traurigen Fällen der be-
 reits öffentlich bekanntgemachten Mittel des Hrn. N. uns
 dankbarlich zu bedienen: obgleich die Wünsche der Menschen-
 freunde darin mit den meinigen übereinstimmen werden, daß
 einige der Fürsten, denen Hr. v. A. sein Geheimniß ge-
 gen eine Belohnung zu eröffnen versprach, ihm dieselbe ge-
 währen mögten, weil in einer so wichtigen Sache, (wie
 unter andern der neuerliche traurige Brand des Schloß-
 ses zu Kopenhagen beweist,) bey der von Hrn. v. A.
 versprochenen Entdeckung einiger noch kräftigerer Mittel,
 als die bekannten des Hrn. N., die Aufopferung einer,
 (gegen das allgemeine Beste kleinen,) Belohnungssumme,
 wohl sehr zweckmäßig seyn mögte. Glücklich würde ich
 mich schätzen, wenn die Einrichtung dieser und der vor-
 rigen Abhandlung eine entfernte Veranlassung würde,

welch



welche die öffentliche Bekanntmachung von Hrn. v. A's Erfindung beschleunigte, und die Aufmerksamkeit auf Verbesserung der Feueranstalten überhaupt noch verstärkte.

L. v. Crell.

Protocoll ic. Die Unterzeichneten waren den 6ten Juni 1791 vom Hrn. v. Aken nach seinem Guthe Akenlund, nahe bey der Stadt Drebro, eingeladen, um den Versuchen beizuwohnen, die gedachter Hr. v. A. daselbst gegen die Verbreitung der Feuerbrünste und über die Erhaltung der hölzernen Gebäude bey demselben anstellen würde.

Wir fanden vier kleine Häuser, die aus altem trockenem Holze erbaut, und mit brennbarer Materie angefüllt waren; diese wurden, eins nach dem andern, angezündet. Das erste ward mit Wasser gelöscht. Die Arbeit war langweilig, und man brauchte ohngefähr 1500 Kannen *) Wasser; das Dach ward ganz abgebrannt, und von den Mauern blieb nichts, als einige Feuerbrände. Das zweyte Haus ward in weniger als 10 Minuten gelöscht. Man nahm 40 Kannen eines zusammengesetzten Wassers; und doch ward nicht eher gelöscht, bis das Dach verzehrt war; die Mauern wurden erhalten. Das dritte ward noch schneller gelöscht; obgleich die Mauern inwendig getheert waren, und sich viel mehr brennbare Materie darin befand, als in dem erstern. Man gebrauchte dazu nur zwey Eimer zusammengesetzten Wassers. Das vierte Haus ward wes-

der

*) Die Kanne beträgt $2\frac{1}{2}$ Nessel pintes.

der am Dache, noch an der Mauer, noch am Fußboden beschädigt, da doch alles Brennbares in demselben verzehrt ward. Ein Stück Gyps, das an der Decke festhing, fiel bald nachher herab, als das Feuer angezündet war, und doch konnte das Feuer nicht das Rohr ergreifen, welches zur Haltung des Gypses diente. Die Hitze war so stark, daß die Mauern von außen glühend waren. Der Rauch machte sich durch einige Fugen zwischen dem Bauholze Luft, und die darin enthaltene Materie war an einer Stelle wie kochend: demohnerachtet konnte das Feuer das Haus nicht ergreifen.

J. A. Hamilton, General, Major und Comthur des militairischen Ordens. — Sam. Ehrenmalm, Parlaments-Rath, Ritter des Nordsternordens. — Abraham Grill, Vorsteher der Bergwerke. — E. Waller, Doktor der Theologie, Prediger, Mitglied des Nordsternordens. — (Hier folgen noch 40 Nahmen angesehener Mitglieder vom gelehrten Stande, der Kaufmannschaft und der Bürgerschaft.)

Protocol auf dem Rathhause zu Drebro, vom 25sten Julius 1791. — Am besagten Tage ließ der Magistrat und die 24 Aeltesten, die Angesehensten der Stadt zusammentufen, um sich unter einander über das schon vom Magistrat zur Kelfe gebrachte Projekt, wegen einer neuen Verordnung über die Vorkehrungen bey Feuersbrünsten zu verabreden. Man besprach sich auch über die vom Hrn. v. A. angestellten Versuche, und über die Anwendung, welche in Unglücksfällen davon gemacht werden könne.



Der Magistrat und die Aeltesten erinnerten sich mit vieler Zufriedenheit, wie bey der Feuerbrunst im verwichenen Jahre, welche dem ganzen mitternächlichen Theile der Stadt vollkommen den Untergang drohte, Hr. von Aken, vermöge seiner erfundenen Zusammensetzung, die allerheftigste Flamme in einen dicken Rauch verwandelt hätte, so, daß das Feuer bald nichts als Kohlen war, die durch Wasser leicht gelöscht werden konnten, und auf diese Weise die Stadt rettete, die ein Raub der Flamme zu seyn schien. Wie auch der Hr. v. A., in Gegenwart einer großen Anzahl von Zuschauern, diesen Versuch am 6ten letztverwichenen Julius, auf seinem Guthe Akenlund, mit so gutem Erfolge erneuert habe; daß ein Haus, dessen Mauern inwendig getheert waren, und welches mit brennbaren Materien angefüllt war, in weniger als 10 Minuten gelöscht wurde, so, daß die Mauern vollkommen erhalten wurden, wiewohl das Löschen doch erst seinen Anfang nahm, nachdem das Dach verzehrt war, auch man nur 40 Kannen Wasser dazu verwendet habe; und ein anderes Haus ganz und gar nicht beschädigt sey, wiewohl die brennbaren Sachen, womit es angefüllt war, wären verzehrt worden.

Der Magistrat und die Aeltesten der Bürgerschaft urtheilten: es sey nicht rathsam für die Sicherheit der Stadt, wenn man in diesem Augenblicke, wo von einer dauernden Verordnung wegen Feuerbrünste die Frage sey, nicht Rücksicht auf die angeführten Versuche nähme, wovon der eine für die Stadt von so vielem Nutzen gewesen sey, und der andere den allgemeinen Beyfall der

Bürger sich erworben habe. Desfalls setzte man die Art fest, wie die Zusammensetzung, die vom Hrn. v. Aken erfunden worden sey, solle angewendet werden. Jedoch anferteten die Aeltesten der Bürgerschaft, übereinstimmend mit dem Magistrate, den Wunsch, daß man, durch einen Auszug aus diesem Protocolle, dem Hrn. v. A., der sich durch diese Entdeckung der Achtung und Hochschätzung seiner Mitbürger würdig gemacht hat, die Verpflichtung zu erkennen geben mögte, die die Stadt ihm für eine so patriotische Entdeckung schuldig ist, wovon sie nicht nur die heilsamsten und zuverlässigsten Wirkungen schon erfahren, sondern welche die Hoffnung bey ihr erzeugt hat, daß die Feuersbrünste in der Folge in viel engere Gränzen werden eingeschränkt werden, wodurch die Sicherheit der Stadt, nicht minder, als ihr Zuwachs und ihre Glückseligkeit befördert werde.

Auf Befehl des Magistrats.

Carl Wilh. Nordell. — Claus Tunelius.

Die Unterzeichneten begaben sich den 25ten des verwichenen Augusts, auf die Einladung des Hrn. v. A., nach seinem Landguth. Gedachter Hr. v. A. war bereit, die schon öfters gemachten Versuche zu erneuern. Er hatte ein hölzernes Haus aufrichten lassen, das ohne Fundament auf Pfählen stand. Jedes Stück Zimmholz hatte etwa einen Daumen breit Zwischenraum, und war auswendig und von innen mit Theer bestrichen. Die Größe dieses Hauses war 16' im Quadrat, auf 10' Höhe; es war mit Rasen bedeckt, Fenster und Thüren waren offen, und es war mit brennbarer Materie, mit Meißig und Spänen, angefüllt.



Hr. v. A. ließ seine Zusammensetzung herbeytragen; das Feuer ward an die Spine gelegt, die die Thüre und die Fenster nach der Mittagsseite füllten; es wurde mit einem Blasebalge von der Ostseite angesacht, und verbreitete sich bald über das ganze Haus, verzehrte das Dach und die brennbaren Sachen, und die Mauern waren von Flammen und Rauch umgeben. Darauf fing der Hr. v. A. seinen Versuch mit einer kleinen Pumpe und einem Vorkathe von ohngefähr 40 Kannen zusammengesetzten Wassers an. Der Erfolg war so gut, daß in weniger als fünf Minuten die Gewalt des Feuers gehemmt war, ohnerachtet der Wind es mehr entflammete; und seine Kraft war so sehr vermindert, daß man nur noch in einigen Ritzen das Feuer wahrnahm, das leicht mit gewöhnlichem Wasser hätte können gelöscht werden: allein da man in dem Augenblicke auf der Stelle kein Wasser bey der Hand hatte, so sah sich der Hr. v. A. genöthigt, seinen Versuch mit seinem zusammengesetzten Wasser fortzusetzen, und in weniger, als 10 Minuten war Alles von außen und innen verloscht.

Die Unterzeichneten fanden, daß die Mauern oberflächlich ein wenig angebrannt waren, so wie auch das Erdreich etwa zehn Fuß um das Haus herum. Wir können uns das Vergnügen nicht versagen, dem Hrn. v. A. dies Zeugniß zu geben. Drebroy den 23. Sept. 1791.

Evert Aug. Franc, Gouverneur der Provinz. — G. J. Alferhielm, Major. — J. R. Franc, Major. — J. M. Cassel, Secretär der Provinz.

Protocoll über die Versuche, die auf dem Schlosse Drottingholm im J. 1791 wider das Umfichgreifen des Feuers angestellt wurden. — Den 22sten October 1791 begaben sich Endesunterschiedene, nämlich der Graf Cl. Ekeblad, erster Kammerjunker, Generalmajor Comunthur und Großkreuz des Königl. und militairischen Schwerdtordens, der General Pauli, Ritter und C. desselben Ordens, Baron Cl. Kalamb, C. des R. Polarsternordens, Baron V. Geberström, Adjutant Sr. Maj., Obristlieutenant der Garde, und der Obrist C. v. Lejonstedt, nach Kerson, wo der Hr. v. A. die Erlaubniß erlangt hatte, Versuche, den Verwüstungen des Feuers zuvorzukommen, anzustellen, um baselbst im Beseyn desselben die Untersuchung zu machen; und sie fanden:

1) Ein Haus von 16' aus altem trocknen Holz erbaut, außen und innen betheert, 10' hoch mit Brettern bedeckt, die auch getheert waren, mit zwey ganz offnen auch calfaterteten Thüren und Fenstern, und von außen mit einer Einfassung von Erde umgeben. 2) Ein Haus von 24' Länge, auf 16' Breite und 10½' Höhe, mit einem 6' hohen Bretterwand-Dache, ganz betheert. Dieses Haus war aus neuem Fichtenholze erbaut, ohne Moos, ohne Dielen, aber von außen mit Erde umgeben.

Ein von diesen Häusern war deshalb calfatert, damit man die Anwendbarkeit dieser Methode auf Schiffsen daraus erkenne, und die auf den Seiten aufgeworfene Erde diene, zu verhindern, daß das Feuer sich dem Erdreiche weiter mittheile, daß die Füße derer nicht bes

schädigt würden, die zum Löschen bestimmt wären: man könne sie zwar von dem großen Hause wegnehmen, da aber diese erhobene Erde nicht so zusammengedrückt ist, wie gewöhnlich das Fundament eines Hauses; so hielt man es um desto weniger nöthig, da es diesem von allen Seiten offenen Hause nicht an Zugluft fehlte, das Feuer zu unterhalten.

Auch äußerte der Hr. v. A., daß an dem Tage, wo der Versuch gemacht werden sollte, diese Häuser mit Reisig, Stroh, Theer und Pech sollten angefüllt werden, wovon man an dem Orte auch wirklich einen Vorrath fand. Nach genauer Untersuchung entfernten sich obbenannte Herren.

M. Uholm.

Den 26sten Octob. 1791 ertheilten Se. Königl. Majestät dem Hrn. v. A. die Erlaubniß, in Ihrer Gegenwart einen Versuch über die Methode, das Feuer zu löschen, anzustellen. Und Se. Königl. Maj., in Begleitung Ihrer K. Hoheit, der Herzogin von Südermannland, und Ihrer K. Hoheit, der Prinzessin von Schweden, im Gefolge eines zahlreichen Hofstaats, begaben sich nach Kerson. Man fing mit der Anzündung des großen (vorher beschriebenen) Hauses an; dieses Haus war nicht nur mit Stroh und andern brennbaren Materien angefüllt, sondern sogar die Mauern waren mit Reisig behangen. Das Feuer hatte 13 Minuten gedauert; das Reisig war zum Theil verbrannt, das Dach eingebrochen, und das Zimmerholz in Brand gerathen, als Se. Maj. Befehl gaben, mit dem Löschen anzufangen.

fangen. Dies geschah durch eine kleine Pumpe, und in weniger als 13 Minuten war das Feuer gänzlich gelöscht, bis auf einige glühende Asche im Kestig, die durch Wasser leicht konnte gelöscht werden, und die keinen Schaden mehr verursachen konnte.

Auf eine dem Hrn. v. A. vorgelegte Frage erwiderte derselbe, daß das von ihm zubereitete zusammengesetzte Wasser in einer Quantität von 160 Kannen bestünde, wovon er nur 40 Kannen gebraucht habe, wiewohl durch die Ungeschicklichkeit der Leute und durch die Bewegung der Pumpe etwas wäre verloren gegangen.

Als dieser Versuch geendigt war, geruheten Sr. Maj. zu befehlen, den zweyten Versuch bis auf den 29sten desselben Monats zu verschieben. — Daß dieses Alles sich wirklich zugetragen, bezeugen die durch Ihre Majestät dazu ernannte,

Cl. Ekeblad. — Willh. Paull. — C. Ederström.

Den 29sten October wurden auf Sr. Maj. Befehl, und in Ihre (und der vorigen Gesellschaft) Gegenwart, die Versuche des Hrn. v. A. fortgesetzt. — Das Haus, welches angezündet werden sollte, war calfatert, — die Mauern mit trockenem Kestig besetzt, und mit Stroh, Theer und Pech bis zu den Balken angefüllt, woselbst eine Oberdecke einen Boden machte, der auch mit brennbarer Materie angefüllt war. Das Feuer, das auf allen vier Ecken angezündet war, verbreitete sich mit so vieler Gewalt, daß in weniger als sechs Minuten das ganze Haus in Flammen stand.



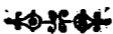
Auf Sr. Maj. Befehl löschte man nun mit einer kleinen Pumpe, und mit so gutem Erfolge, daß allenthalben, wohin die Pumpe nur reichen konnte, das Feuer sogleich vermindert ward; da aber die Oberdecke verhinderte, daß die Pumpe bis unter das obere Dach nicht hindurchreichen konnte, so sah man sich genöthigt, eine Oeffnung zu machen, worauf das Feuer in weniger als acht Minuten gelöscht ward; so, daß außer dem Dache und dem Reißig, der noch brannte, nichts eingefallen, und das Zimmerholz nicht angezündet war, und in weniger denn sechs Minuten nachher, war Alles ganz gelöscht. Man bestimmte zu diesem Versuche 6 Tonnen des zubereiteten Wassers, wovon man mit Gewißheit annehmen kann, daß nur die Hälfte ist verbraucht worden.

Nach Beendigung dieses Versuchs, geruheten Sr. Maj. dem Hrn. v. A. Ihre Zufriedenheit auszudrücken. (Unterschiedene, wie das letzte Protocoll.) M. Uholm.

Den 28sten August 1792 machte der Hr. v. A. einen neuen Versuch mit seiner feuerlöschenden Zusammensetzung auf seinem Gute Alenslund. Zehn Theertonnen wurden in die Runde in der Entfernung eines Fasses von einander gestellt, und auf diese wurden zehn andere gestellt; die Anzahl belief sich im Ganzen auf 20, die von außen und innen bestrichen waren. In den Zwischenräumen waren Zweige von trocknen Tannen gelegt, welche etwas höher als die Tonnen waren; dazu hatte man auch einen Haufen Bretter und trocknes Holz gefügt, das mit Pech und Theer bestrichen war. In dem Mitten um Zirkel war ein eiserner achteckiger Kessel mit

mit 60 Pf. Wech gestellt, welches man kochen ließ, bis es überlief, welches dadurch den Tonnen bald das Feuer mittheilte, und dies Feuer war sehr gewaltsam. Nach dem Berichte des Prof. K a n n e r n, der es übernahm, die Länge der Zeit zu beobachten, ward das Feuer in einer Minute gelöscht, und er schloß, nach der Weite der Pumpe, die nur einen Wasserstrahl von 3'' im Durchmesser von sich warf, daß nur fünf Kannen Wasser dazu wären verbraucht worden. Man fand nachher, daß die Faßdauben der Tonnen auf beyden Seiten verbrannt waren, bis auf $\frac{1}{4}$ '' tief, so, daß die Wirkung nicht eher als in der größten Stärke des Feuers angefangen habe. — Die Folgerung, welche die Gesellschaft daraus zu ziehen glaubte, war: daß man durch diese Methode ein angezündetes Schiff retten könne; und dies lösete die Frage auf, die bey Gelegenheit des neulich zu Norrköping entstandenen Unglücks aufgeworfen worden, und die man durch diesen Versuch entdeckt zu haben glaubt.

Eric Waller, Doctor der Theologie, Pfarrer, Mitglied des Nordsternordens. — Peter Hedenius, Lector. — Christ. Eberstein, Kaufmann. — Joh. Broms, Stadtrath. — Claus Akerren, Mechanicus und Magist. der Weltweish. — Peter Adolph Nordstedt, Stadtrath. — Chr. Gust. Broms, Kaufmann. — Laur. F. Nordstedt, Kaufmann. — Gustav Moberger, Magist. der Weltweish. — Hans Sahlgren, der Apotherkunst Beflissener. — Ethult.



NS. Die Pumpe, die bey allen Versuchen, sowohl zu Drottningholm, als zu Åsenslund, ist gebraucht worden, ist nicht größer, als daß ein Kind von 10 bis 12 Jahren sie selten kann: sie wirft das Wasser höchstens 20' weg, durch einen ledernen-Wasserschlauch (Schlange) von 16', mit einem Endrohre von 9'', dessen Oeffnung nur 3''' im Durchmesser hat, die so klein ist, daß man kaum eine Gänsefeder hineinbringen kann. Diese Pumpe ist bey der Arbeit von drey Personen gehandhabt worden; die eine hat gepumpt, die andere hat den Schlauch gehalten, und die dritte hat das Endrohr geleitet.

Protocoll vom 27sten Oct: 1792. — Nachdem mehrere Versuche mit der, vom Hrn. v. A. erfundenen, Materie, das Umsichgreifen des Feuers bey Feuersbrünsten zu verhüten, schon gemacht sind; so hat derselbe heute, auf Befehl, seine Versuche in dem Borhofe des Laboratoriums zu Ladugårds Landet, in Gegenwart Sr. Maj. und Sr. K. Hoheit des Regenten, besonders um seine Entdeckung, ein angezündetes Schiff zu löschen, zu zeigen. Ein Theil der Großen, die Minister der fremden Höfe, viele Kaufleute, und andere Zuschauer von verschiedenen Klassen und Ständen, fanden sich bey diesem Versuche auch gegenwärtig.

Die Zubereitung dieses Versuchs und ihr Erfolg waren folgende:

Die Unterschriebenen, Officiere der See-Armee, hatten auf Befehl Sr. K. Hoheit, des Herzogs von Sü

Südermannland, für alle nothwendige Erfordernisse zu diesem neuen Versuche gesorgt. Diese bestanden vornehmlich in einem Boote, das mit leeren Tonnen umgeben war, die mit Theer bestrichen waren, welche angezündet werden sollten. — Das Boot war 24' lang, 7' breit, hatte 2' 6" Tiefe, war am Hinterteile und an den Seiten mit Tonnen umgeben, die keinen Boden hatten, aber mit Theer bestrichen waren. Das Boot war von innen und außen mit Theer bestrichen, und auf ein Gerüst von Pfählen gestellt, das ebenfalls mit Theer bestrichen war. Es war mit einem kleinen bretternen Dache, in Gestalt einer Scheure, bedeckt, und inwendig war ein kleines Gerüst so aufgeführt, daß man einen eisernen Kessel mit etwa 20 Maass Wech angefüllt, 2' höher als das Bord des Boots, darauf stellen konnte; so, daß man das Wech kochen und Feuer fangen lassen konnte. Die Tonnen hatten keinen Boden, und waren inwendig mit Terpentin, von außen mit Theer bestrichen, und mit Stroh und Birkenrinde angefüllt, um den Ausbruch des Feuers zu erleichtern. — Um das besagte Boot hatte man einen Raum von etwa 40' Länge und 36' Breite abgesteckt, und man hatte daselbst in einem Glebeneck drei Reihen Tonnen auf einander gestellt, die in gleicher Entfernung von allen Seiten waren. Und damit die Mittheilung des Feuers heftiger und der Ausbruch der Flamme desto gewaltsamer wäre, welches bey dieser Gelegenheit ein Hauptaugenmerk war, wurden die Tonnen, deren Anzahl sich auf 100 belief, die auf gleiche Weise zubereitet waren, wie oben angegeben

worben, in einer kleinen Entfernung von einander gestellt, um den nothwendigen Luftzug zu verschaffen. Die beyden innern Reihen der Tonnen lagen, die Tonnen der dritten Reihe standen aufrecht, und dies gab eine Erhöhung von etwa 14'. Die zu dem Gerüste der Tonnen nothwendigen Bretter und Pfähle waren ebenfalls mit Theer bestrichen, und alle Theile waren so eingerichtet, daß das Feuer sich allenthalben auf einmal, vermöge des brennenden Pechs in dem eisernen Kessel, mittheilen konnte, womit man denn auch, nach Sr. Königl. Hoheit Befehl, gleich den Anfang machte.

Die brennbaren Materialien, die der Wuth der Flamme aufgeopfert wurden, machten zusammen eine Oberfläche von ohngefähr 16 — 1800' im Viereck aus, und die ganze Masse wurde auf einmal durch den Luftzug, vermittelt der Zwischenräume und durch den stark gehenden Wind, erregt; die Flamme zog sich zusammen, und erhob sich bald zu einer Höhe von 40', und bildete eine dicke Rauchsäule, die fast noch eben so hoch sich zu erheben schien.

Nach 5 Minuten erlangte das Feuer seine größte Stärke. Der Hr. v. A. fing seinen Versuch mit einer kleinen Pumpe an, deren Röhren-Mündung nur 3'' im Durchmesser hatte, und in weniger denn vier Minuten war das Feuer gänzlich gelöscht. Bey diesem Versuche ward nicht mehr, als eine und eine halbe Tonne, zusammengesetzten Wassers gebraucht. — Einige Tonnen ausgenommen, welche von der Südseite, wo das

das Feuer am heftigsten gewesen war, fast aufgerieben waren, fand man die übrigen in derselben Ordnung, worin sie waren hingestellt worden, und an beyden Seiten innen und außen geschwärzt.

Die unterschriebenen Officiere der See-Armee, die gegenwärtig bey diesem Versuche waren, bezeugen, daß diese Unternehmung auf die oben beschriebene Weise sey vorgenommen worden. Stockholm, den 31sten October 1792.

Dennert Johnson, Major. — Carl Schläström, Hauptmann. — J. W. Palmstruck, Lieutenant.

Anhang zu den Protocollen über diese Versuche.

Die Materie, die ich erfunden habe, und deren ich mich bey den verschiedenen Versuchen bediente, dient dazu, in einem Augenblicke alle brennbare Sachen, die vom Feuer angezündet sind, zu löschen, von welcher Natur sie auch seyn mögen, wie Theer, Pech, Harz, Talg, Oehl, Zucker, Thauwerke, Hanf, Flachs, Stroh, Heu &c.; alle diese Dinge, sobald sie in die auslöschende Materie getaucht sind, können nicht angezündet werden. Diese Materie kann auch trocken ganze Jahrhunderte aufbewahrt werden. Wenn sie durch eingesogene Feuchtigkeit sich klümpert, verliert sie daburch nichts von ihrer wesentlichen Stärke, sondern sie wird ganz wieder ihre vorige Eigenschaft erhalten, wenn sie zuvor getrocknet, gestoßen und durchgeseiht ist.



Uebrigens kann man versichern, daß diese Materie auf keine Weise kostbar sey, da sie, auch wenn sie in einem gehörigen Verhältnisse mit einer Tonne Wasser vermengt ist, ungleich mehr Wirkung bey der Feuersbrunst, als 3000 Kannen gewöhnliches Wasser thut. Dies ist durch die zu Akenlund, zufolge der Protocolle Nr. I. und 2., angestellte Probe erwiesen. Die Röhren der Pumpe nehmen davon auch den wenigsten Schaden, wenn man sie gleich reinigt, nachdem man sie gebraucht hat.

Franz Joachim von Aken.

Chemische Neuigkeiten.

Die Holländische Gesellschaft der Naturkunde zu Rotterdam bestimmt folgende Prese, jedem zu 30 Dukaten, auf die Beantwortung folgender Fragen. 1) Welches sind die Ursachen und die Mittel, welche die Fäulniß beschleunigen, oder sie verhüten, vermindern oder unterbrechen, sowohl innerhalb des menschlichen Körpers, als außer demselben? Von welchem Nutzen können die obengedachten Kenntnisse in den verschiedenen Künsten und Wissenschaften seyn, besonders in der Medicin und Chirurgie?

2) Welches sind die Kennzeichen, an welchen man, zufolge der Bestandtheile der Körper, die
Wahr-

Wahrheit oder Wahrscheinlichkeit einer Theorie erkennen kann, welche sich nicht unmittelbar aus der Erfahrung herleiten, noch durch beabsichtigte Versuche ganz bestätigen, und deren Wahrheit oder Wahrscheinlichkeit sich nur daraus herleiten läßt, daß sie eine mehr oder minder vollkommene Erklärung der Erscheinungen verschafft? — — Die Gesellschaft verlangt, daß man die Erfordernisse darthue, nach welchen man in diesem Falle eine Erklärung für genau und genugthuend annehmen könne; worin die Stärke des Raisonnements liegt, nach welchem man aus einer, auf eine hypothetische Theorie gegründete, Erklärung auf die Gewisheit oder Wahrscheinlichkeit der Theorie selbst schließt. Diese Theorie mag nun entweder bloß allein die Angabe der Gesetze zum Gegenstande haben, welchen die wohlbekannten Wirkungen einiger Körper oder einiger Kräfte unterworfen sind: oder sie mag sich auf das Daseyn selbst von solchen Körpern, oder solcher Wesen und Kräfte beziehen, welche nicht in die Sinne fallen, oder solcher, die man nur durch Induction oder Folgerungen erkennen kann. Man zeige ferner, daß die Kennzeichen der Wahrheit einer Theorie, so wie die Art des Raisonnements und der Schlüsse, eine und eben dieselbe in diesen drey Fällen sey; oder ob etwa die Natur der Dinge mehr Gewisheit für den einen Fall verstattet, als für den andern. Endlich zeige man, ob man es jemals als gewiß oder erwiesen, oder wenigstens durch eine zulängliche Wahrscheinlichkeit dargethan annehmen kann, daß eine für gewiß oder sehr wahrscheinlich gehaltene und angenom-

nominene Theorie nicht durch Erscheinungen, die man in der Folge entdecken könne, ungestoßen und vernichtet werden werde. Uebrigens wünscht die Gesellschaft, daß die Verfasser ihre Raisonnements durch Beyspiele erläutern, die aus allen Theilen der Naturkunde, oder von solchen Theorien hergenommen sind, die gegenwärtig sich einiges Ansehen erworben haben: z. B. die Theorien der Electricität, der Luftarten, des Feuers ic.

3) Welches sind die natürlichen Bestandtheile des Harns von einem gesunden Menschen?

4) Man habe nach chemischen Grundsätzen den Unterschied zwischen den verschiedenen thonigten Erden nach ihrer mehrern oder mindern Feuchtigkeit, besonders in Holland, zu zeigen, und hiernach die Regeln und Mittel zu entwerfen, die weniger fruchtbaren zu verbessern. — Die Abhandlungen zur Beantwortung aller dieser Fragen werden vor dem ersten März 1794 an Hrn. Dr. Genard Sibbert ten Haff eingesandt.

Chemische Versuche
und
Beobachtungen.

I.

Nachtrag zu den chemischen Versuchen über
die Strontianerde. *)

Vom Hrn. Prof. Klaproth.

Da (1. Vers.) ein 5 stündiges heftiges Windofenfeuer aus 100 Gran Strontianit nicht mehr als 6 Gran Lpfsäure auszutreiben vermoht hatte; im Porcellainofenfeuer aber (2. Vers.) der unmittelbar in den Thontiegel zelegte Strontianit zu Glas geschmolzen war, so blieb noch übrig, das Verhalten desselben im Porcellainofen, unter Verhütung der unmittelbaren Berührung mit dem Tiegel, zu erfahren.

Zu diesem Ende schloß ich ein Stück Strontianit von 160 Gr. in die gemachte Höhlung einer festen Kohle ein, verkopfte die Höhlung mit einem Kohlenstöpsel, verwahrte die Kohle in einem festverklebten Schmelztiegel, und ließ diesen im Porcellainofen an diejenige

G 2

Stelle,

*) S. chem. Ann. J. 1793. B. 2. St. 9. S. 189.

Stelle wo der heftigste Feuergrad wirkt, hinstellen. Nach Eröffnung des aus dem Ofen noch warm zurück erhaltenen Tiegels fand ich die Kohle an den äußern Seiten zum Theil verzehrt, *) und daher im Umfange vermindert, den Kern aber ganz unverzehrt. Der darin eingeschlossene gebrannte Strontianit fand sich in seiner ersten Gestalt wieder, ohne alle Spur einer Schmelzung, jedoch mit Verlust seines Glanzes; die Härte schien vielmehr zu als abgenommen zu haben, und die Farbe war außerhalb in Grau verändert. Der Verlust am Gewichte betrug $49\frac{1}{2}$ Gran, welches auf 100 Theilen gegen 31 Theile beträgt: eine Anzeige, daß nunmehr der Strontianit, außer seinem geringen Wassergehalt, auch der Luftsäure gänzlich beraubt sey; wie solches auch die weitern Versuche bestätigten.

Zerrieben und zweymal, jedesmal mit einem Pfunde de stillirten Wassers übergossen und aufgekocht, löste er sich beynahe gänzlich auf, bis auf einen unbeträchtlichen Rückstand, welcher, außer dem anhängenden Kohlenstaube, meistens aus Blättern des sich schnell erzeugenden luftsauren Rahms bestand.

In der ersten dieser Abkochungen, welche nach dem Filtriren sogleich in einer verstopften gläsernen Flasche verwahrt wurde, fanden sich nach einer halben

Stun-

*) Diese Erscheinung habe ich bey ähnlicher Zurüstung jedesmal wahrgenommen. Wahrscheinlich werden die Poren des Thontiegels in der heftigen Glut mehr geöffnet, so daß einlge Verzehrung der Kohle an der Außenseite Statt haben kann.

Stunde Krystallen an, welche gleichsam zusehends zunahmen, und eine ausnehmend schöne Gruppe bildeten. Die Krystallen sind klar und durchsichtig, von nadel förmiger Gestalt, und in fadenartig gestrickten Flächen zusammengehäuft. Das Ganze derselben hat Aehnlichkeit mit der Figur der Salmiakkrystallen, oder, wegen der meistens aufrechtstehenden und zellenförmig sich durchsetzenden Flächen, welche von der Zusammenhäufung der federartigen Krystallen gebildet werden, mit den, in großen Plätttern dendritisch krystallisirten, gelblichen Silbers von Potosi.

Indoch, diese Krystallisation der luftleeren Strontianerde im bloßen Wasser, ohne den Zutritt eines anderweitigen fremdartigen Stoffes, ist, auch ohne deren Schönheit mit in Anschlag zu bringen, schon an und für sich äußerst merkwürdig. Diese Erscheinung ist ganz neu, *) und das erste Beispiel von einer künstlichen Krystallisation einer einfachen Erde im bloßen Wasser.

§ 3.

In

*) Zur Steuer der Wahrheit muß ich hierbei folgende Stelle eines Briefes von Hrn. R. Kirwan (vom 27. Dec. 1793) anführen: "Von Hrn. Klaproths Untersuchung mußte ich vorher nichts, bis Sie mir es meldeten; sonst würde ich sie, da sie in so guten Händen war, ganz unterlassen haben. Eine ihrer merkwürdigsten Eigenschaften ist, daß wenn sie verfault und hernach mit Wasser übergossen wird, sie sich fast ganz auflöst und von selbst, ohne irgend einige Säure, selbst ohne fixe Luft, krystallisirt. Meine sämmtlichen Versuche habe ich der R. Akad. zu Dublin vorgelegt; und Sie werden einen Auszug derselben in meiner Mineralogie antreffen." L



In der zweiten Abkochung des gekauten Strontianits, welche in einem andern Glase verwahrt wurde, fanden sich nach einigen Tagen ebenfalls einige einzelne Krystallen ein, die aber nicht, wie jene, federartig gestaltet sind, sondern in kleinen, länglichviereckigen, an den Kanten zugespitzten Tafeln bestehen.

Das davon abgeseigte Wasser schmeckte noch stark ähend, und ließ durch hincingetropfeltes luftsaures Alkali, luftsanne Strontianerde fallen. Die Krystallen selbst äußern auf der Zunge den nämlichen ähenden Geschmack. In der Luft verlieren sie die Durchsichtigkeit, und werden milchweiß. Ein Theil dieser Krystallen in Salzsäure geworfen, zerging darin, ohne daß sie dabei die mindesten Luftbläschen entwickelten; und in demselben Augenblicke sah ich die Auflösung sich zu nadelförmigen Krystallen, nämlich zu salzsaurer Strontianerde, bilden.

II.

Versteinerungen im Basalte.

Vom Hrn. Leibmed. Brüd'mann.

Es ist von mehreren Naturforschern bezeugt worden, daß in verschiedenen ausgebrannten vulkanischen Produkten sich mancherley Versteinerungen finden. Hrn. Haquets Nachricht von Versteinerungen von Schaalenthieren, die sich in ausgebrannten vulkanischen Bergen befinden, welche Hr. Schröter mit Anmerkungen 1780 herausgegeben hat, will ich nur allein hier anführen, weil sie die unseugbarsten Beweise über diesen Gegenstand liefert. Allein, wenn auch die mehrsten Naturforscher mancherley Versteinerungen in verschiedenen vulkanischen Erzeugungen zugeben; so bezweifeln sie doch solche noch in dem wahren Basalte. Auch ist nicht zu leugnen, daß solche äußerst selten sind. Zugleich mit dem Hrn. Berghauptmann von Belthelm sahe ich, aus der Sammlung des Hrn. Domherrn Franz von Beroldingen, zwey Stücke eines festen schwarzgrauen sehr eisenschüssigen Basalts, welche außer allem Zweifel wahre Versteinerungen enthielten. Das eine, einer starken Faust große Stück, enthielt Muscheln und schwammartige Korallen aus dem schweizerischen Turgau, welches Hr. von Beroldingen selbst von einem unverkennlichen, zum Theil gegliederten, unten aber plattenförmigen Basaltfelsen abgeschlagen hat. Das andere etwas kleinere Stück schreibt sich aus den französischen erloschenen Vulkanen her, und enthält ein



Ammonshorn, nebst einigen kleinen Bruchstücken davon, woran man noch sehr deutlich die glänzende natürliche Schale dieser Schneckenart siehet.

III.

Ueber die neuere Weinprobe und den neuen Liquor probatorius fortior.

Vom Herrn Dr. Hahnemann.

§. 1. Als ich mein Prüfungsmittel des Weins ausarbeitete, war meine Absicht, Blei, Kupfer und andere schädliche Metalle dadurch sichtbar darzustellen, so daß das etwa zugleich darin von der Säure des Weins aufgelöste Eisen unpräcipitirt bleibe, und so das Urtheil nicht hindere.

§. 2. Wenn ein Reagens mehrere tausend Male der Erwartung entspricht; so ist es mehr als wahrscheinlich, daß, wenn es einmal fehl schlug, die Schuld nicht an der Vorschrift zum Prüfungsmittel selbst, sondern entweder an der fehlerhaften Verfertigung desselben in diesem einzelnen Falle, oder an seiner Aufbewahrung, oder in den Umständen bey seiner Anwendung lag.

§. 3. Dies war der Fall zuweilen bey meiner Weinprobe, deren Wichtigkeit mir befehlt, die bey
ihret

Ihrer Verfertigung, Aufbewahrung und Anwendung möglichen Fehler, so viel an mir liegt, aus dem Wege zu räumen.

§. 4. Die vielleicht nicht selten vorgekommenen Fehler bey Ihrer Verfertigung, mögen wohl darin bestanden haben, daß, da ich bey der anfänglichen Vorschrift nichts von der Temperatur des dazu zu nehmenden Wassers erwähnt hatte, man zuweilen wohl ganz kaltes, auch wohl eiskaltes dazu genommen haben mag, wovon freylich die, zur Aufgelösterhaltung des geschwefelten Eisens nöthige, überschüssige Menge Weinssteins nicht aufgenommen werden konnte. Wasser von 33° Fahr. löset kaum $\frac{1}{10}$ Weinsstein auf. In einer solchen undichten Weinprobe ist freylich Leberluft genug, auch das Eisen niederzuschlagen, aber nicht Säure genug zugegen, es in seinem geschwefelten Zustande aufgelöst zu erhalten. Eine dienlichere Temperatur des Wassers gab ich schon in den Anmerkungen zum ersten Theile von Monro's Arzneimittellehre an. Man mag auch wohl nicht fein gepulverte Weinssteinkrystallen genommen haben.

§. 5. Ich schrieb ein zehnmündtliches Schütteln vor. Hierunter verstand ich ein ununterbrochenes, theils um die Gegenwirkung der schwer auflöselichen Kaltleber auf das ebenfalls nicht leicht auflöseliche saure Salz zu befördern, theils um die Auflösung von hinlänglichem überschüssigen Weinssteine zu beschleunigen, damit es ein gesäuertes Leberluftwasser werde. Man mag wohl mit dem Schütteln zuweilen nicht anhaltend genug verfahren seyn.

§. 6. Läßt man die Mischung einige Zeit darauf stehen, ohne sie weder von dem Uraufgelösten abzugießen, noch zu filtriren; so steigen noch Leberluftblasen auf, welche Stäubchen der leichtern Kalkschwefelkugeln mit auführen und auf diesem Wege die wenige überschüssige Weinsäure wieder zerlöhren. Besser ist es daher, entweder die Mischung mehrere Tage bis nach völliger Zerfetzung der Leber stehen zu lassen (worauf sich dann wieder überschüssiger Weinsäure auflöst,) oder, besser, sie gleich nach dem Schütteln, wenn die Flüssigkeit nur durchscheinend geworden ist, abzugießen, und sie zu filtriren. In diesem Punkte mag man auch zuweilen gefehlt haben, da in meiner Vorschrift nichts dagegen erinnert worden.

§. 7. Läßt man die gut verfertigte Weinprobe an einem Orte stehen, wo die Winterkälte sie treffen kann; so ereignet sich der §. 4. angegebene Fall. Der überschüssig darin aufgelöste Weinsäure schießt an den Wänden des Gefäßes an, da bey einer so niedrigen Temperatur nur eine unbedeutend kleine Menge aufgelöst bleiben kann, welche zur Aufgelösterhaltung des Eisens nicht zureicht. Dies mag auch zuweilen der Fall gewesen seyn.

§. 8. Bey der Anwendung dieses Reagens zur Prüfung des Weins ist es gleichgültig, man mag wenig oder viel davon auf einmal zuschütten, wenn man nur überhaupt genug zur Fällung der darin vorhandenen schädlichen Metalle zugiesset, und die Gegenwirkung durch etwa zweyminütliches Umrühren vollständig macht.

§. 9. Hier aber muß ich erinnern, daß bei Weinproben nur Eisen in vegetabilischer Säure, (bei Säure des Weins,) aufgelöst, unangezeigt und unprecipitirt bleiben soll. Will man dagegen durch Zusatz von Eisenvitriol (oder Eisensalpeter) dies Prüfungsmittel auf die Fäulter setzen, wie ein gewisser Herr unlängst that; so verlangt man von einem Mittel mehr, als es versprochenemassen leisten sollte. Wie undenkbar selten mögen wohl die Fälle seyn, wo Eisenvitriol im Wein geräth, — unversehends wohl schwerlich jemals, und mit Vorbedacht wohl nie, da dieses Metallsalz nichts an Weinen verbessern kann, wohl aber einen sehr edelhaften Geschmack mittheilt.

§. 10. Das halb dephlogistisirte Eisen des Eisenvitriols kann in seinem geschwefelten Zustande von der weinigen Säure dieser Weinprobe nicht aufgelöst erhalten werden, und sollte auch nicht, nach der Absicht dieses Prüfungsmittels, — wohl aber das von der Säure des Weins selbst bis zur Sättigung aufgelösete Eisen. Dies sollte die Weinprobe, und dies kann sie.

§. 11. Damit man daher die Abwege bey diesem Prüfungsmittel vermeiden könne, setze ich die Vorschrift nochmals hieher, aber mit Umständen, wodurch jene Fehler vermieden werden.

§. 12. Man gießt auf ein Gemisch von 2 Quent. gepulveter trockner Kalkschwefelleber und 7 Quent. feingepulverter Weinsteinkrystallen in einer geräumlichen starken Flasche 16 Unzen lauwarmes (90° Fahr.) Flußwasser, schüttelt die

M

Mischung zehn Minuten lang ununterbrochen, läßt der Trübheit etwa eine Minute Zeit, sich niederzusetzen, gießt dann sogleich die milchigte Flüssigkeit ab, und filtrirt sie durch vierfaches Druckpappier an einem temperirten Orte. Diese fast wasserhelle Weinprobe hebt man in kleinen wohlverkorkten Fläschchen an einem temperirten Orte, wenigstens im Keller, auf, und gießt bei der Anwendung etwa einen Theil davon in zwey Theile Wein, den man zwey Minuten umrührt. Bleibt er hell, so ist, außer einem etwanigen Eisengehalte, kein Metall darin; trübt er sich, so ist der dunkle Niederschlag ein eisenfreyes Metall, Bley, Kupfer u. s. w.

§. 13. Die angezeigtermassen bereitete und aufbewahrte Probestüffigkeit ist für Weine, deren eigene Säure Eisen aufgelöst hat, untrüglich.

§. 14. Weil ich aber nirgend gern auf halbem Wege, (geseht ich hätte auch nicht weiter zu gehn versprochen.) stehen bleiben möchte, und man doch den so äußerst selten möglichen Fall einer Anwesenheit des Eisenvitriols in Weinen von einem solchen Reagens geprüft wünschen, oder irgend ein halbverkalktes Eisen in noch andern, von Ärzten auf schädliche Metalle zu untersuchenden, Flüssigkeiten zuweilen mit zugegen seyn könnte; so habe ich einem Reagens nachgespiirt, welches alle die Vorzüge der bisherigen Weinprobe besitzt, und zugleich eine zur Aufgösterhaltung jeder Menge halbverkalkten Eisens hinreichende Menge Säure enthält,

hält, nebst noch andern Vortheilen. Es ist folgendes.

Liquor probatorius fortior.

§. 15. Man löset 2 Quent. wesentliche Weinstensäure in 16 U. reinem Wasser von mittlerer Temperatur auf, thut 2 Quent. feingepulverte trockne Kalkschwefelleber hinzu, schüttelt das Gemisch in einer geräumlichen Flasche zehn Minuten lang ununterbrochen, läßt die ruhig hingestellte Flüssigkeit sich binnen einer halben Stunde aufhellen, gießt die Flüssigkeit ab in eine Flasche, worin sich 4 Quent. gepulverte wesentliche Weinstensäure befinden, löset sie durch Schütteln darin auf, läßt die etwanige Trübheit binnen Tag und Nacht sich setzen, und füllt die helle Probeflüssigkeit durch Neigung in kleine Fläschchen.

§. 16. Sie dient zu gleichem Behufe als die bisherige Weinprobe, und schlägt die schädlichen Metalle, das unschädliche Eisen ausgenommen, dunkelfarbig nieder, wird auch auf gleiche Art angewendet. Außerdem besitzt sie den Vorzug, daß sie auch das halbverfaltete Eisen des Eisenvitriols und Eisensalpeters in jeder Menge unpräcipitirt läßt, selbst in der strengsten Kälte kräftig bleibt, (sie friert bey 32° Fahr. nicht zu Eise,) und stärker an Leberluft ist.

§. 17. Die Zwecke, die mich h - Aufstellung der einen und der andern Probeflüssigkeit leiteten, waren

wie folgende. Auf dem kürzesten, wohlfeilsten und möglichst leicht zu gehenden Wege ein mit Schwefelleberluft gesättigtes Wasser zu erhalten, (um die Metalle geschwefelt [dunkelfarbig] zu fällen) welches zugleich so viel Säure besitzt, um das aus Metallauflösungen, (insbesondere dem mit Blei u. s. w. vergifteten Weisne,) so äußerst schwer, einzeln zu entfernende Eisen gänzlich unpräcipitirt in Auflösung zu erhalten, während die übrigen schädlichen Metalle schwarzlich niedersinken.

§. 18. Mit der in besondern Gefäßen entbundenen und in ein anderes Gefäß geleiteten Schwefelleberluft Wasser bis zur Sättigung anzufüllen, ist nicht jeden Händen anzuvertrauender, nicht leichter, (Blasen halten diese Luft nicht,) nicht wohlfeiler Proceß, vorzüglich, wenn er gleichförmig ausfallen soll. Dort geschieht beides zugleich. Die Weinsäure zersetzt die Kalkschwefelleber, indem sie mit der Kalkerde einen fast unlöslichen Niederschlag bildet, und so das Wasser frei von fast aller Beimischung läßt, als ein reines (angefäuertes) mit Leberluft gesättigtes Wasser. Diese Erfordernisse vereinigen sich einzig in dieser Schwefelleber, einzig in dieser Säure.

§. 19. Die überschüssig zugesetzte Weinsäure, (welche wegen der Wiederauflösbarkeit des Kalkweinsäure in stark hervorstechender Säure beim Liqueur probatorius fortior erst zu dem fertigen Leberluftwasser gesetzt wird,) vermag keine der bekannten geschwefelten Metalle, (nicht den kleinsten Theil derselben.)

wieder aufzulösen, oder ihre Verbindung zu zerstören. Nur das geschwefelte, eben in Niederschlage begriffene Eisen kann sie auflösen. Dieses bleibt aufgelöst, während jene dunkelrothlich niederfallen, sobald die Probesflüssigkeit zugewischt wird.

§. 20. Das vorher zum Theil verkalkte Eisen, wie es im Eisenvitriole vorhanden ist, bildet beim Zutritt der Schwefelleberluft, eine in Säuren weit schwerer auflösbare und deshalb stärkere Säure erfordernde Verbindung. Dieser Fall erfordert ein Reagens, wie der liquor probatorius fortior ist.

§. 21. Jeder nachdenkende Schreiberinster wird letztgedachtes Reagens zur Untersuchung der Mineralien oft brauchbar, zuweilen unentbehrlich finden, während es zur Entdeckung der schädlichen Metalle, bey gerichtlichen arzneyliehen Untersuchungen der des Bleies, Kupfers, Arseniks verdächtigen Weine, der Vergiftungen, der Quacksilberarzneyen u. s. w., seine Dienste nie versagen kann. Das stark oder wenig verkalkte Eisen bleibt dabei unangezeigt, und läßt das Urtheil nicht zweydeutig.



IV.

Ueber die Berührung des Quecksilbers mit
Kupfer und die Sublimation des Kupfer-
kalks mit Salpetersäure.

Vom Hrn. Professor Hildebrandt.

1. Ich lösete reines Quecksilber in Salpetersäure bis zur Sättigung auf. Die Salpetersäure bestand aus gleichviel rauchendem Salpetergeiste und Wasser, und war nicht vollkommen rein, sondern hielt etwas Kochsalzsäure. Die Absicht bey dieser Auflösung war, das Quecksilber aus der Auflösung durch Kupfer metallisch zu fällen, und aus der entstehenden Auflösung des Kupfers die Säure durch Destillation abzuschneiden, um meinen Zuhörern ein Exempel von Berlegung zu geben.

2. In die gesättigte Auflösung des Quecksilbers stellte ich eine blank gefeilte Kupferplatte. Das Quecksilber fiel metallisch nieder, triefte an der Kupferplatte herab, und sammelte sich auf dem Boden des Gefäßes mit Quecksilberkalk, der zugleich, und Kupferkalk, der nach einiger Zeit niederfiel.

Wenn man in eine Auflösung des Quecksilbers in vollkommen reiner Salpetersäure blank gefeiltes Kupfer stellt, so fällt das Quecksilber bloß metallisch; wenn aber die Salpetersäure nicht rein von Kochsalzsäure ist, so fällt das Quecksilber theils als Kalk nieder. Bey dem gegenwärtigen Versuche war ich genöthigt, solche
Säure

Säure zu nehmen, weil meine reine Salpetersäure auf dem Transporte von Braunschweig Schaden gelitten hatte, und ich nicht sogleich andere reine haben konnte.

Kupferkalk fällt aber immer nieder, wenn man eine Auflösung des Kupfers in Salpetersäure an freyer Luft stehen läßt, weil die Auflösung Sauerstoff daraus anzieht, und dadurch der aufgelösete Kupferkalk nach und nach zu viel gesäuert wird, und mithin seine Anziehung zur Säure verliert.

3. Ich ließ diese Auflösung sammt dem gefällten Quecksilber einen Tag über stehen. Als ich nachher die Flüssigkeit abgegossen und durch Schlämmeu den Kalk vom Quecksilber abgetrennt hatte, sah ich deutlich, daß es ein Amalgama war. Bey dem Neigen des Gefäßes sonderte es sich in zwey Theile. Einer war fester, und hing sich wie eine Haut an das Gefäß an, der andere war fast so flüssig, als bloßes Quecksilber, und floss von jenem ab, doch zog er bey dem Fortlaufen einen spizigen Schwanz. Jener hatte mehr Kupfer, dieser mehr Quecksilber. Wenn man beyde Theile zusammengießt, so vereinigen sie sich alsobald. Der flüssigere Theil hatte völlig den Glanz und die Farbe des Quecksilbers, der festere hatte weniger Glanz und war etwas graulich.

4. Die Kupferplatte war an ihrem untern Theile zu einem festern Amalgama geworden. Sie war auf der Oberfläche mit anhängendem Quecksilber bedeckt, so brüchig, daß man sie mit sehr geringer Kraft zerbrechen



Men konnte, und auf dem Bruche durch und durch schwarz
berfarbig.

5. Wenn man bey dieser Fällung des Quecksilbers das gefällte Quecksilber nicht länger in der Kupfersauflösung läßt, als die Auflösung des Kupfers noch stark genug fortbauert; so erhält man das gefällte Quecksilber rein, weil die Säure dem Quecksilber dann noch alles Kupfer wieder entzieht. Wenn man aber das Quecksilber länger darin läßt, so behält es Kupfer aufgelöst. Man sieht daraus ein, daß man, um das Quecksilber aus einer Auflösung durch Kupfer rein auszuscheiden, es bey Zeiten herausnehmen muß.

6. Ich ließ einen Theil dieses Amalgama's in einem Schmelztiegel abdampfen. Als das weiße Quecksilber verdampft war, bekam das Amalgama auf der Oberfläche eine schiefende Haut. Es blieb ein schwarzer Kupferkalk zurück.

7. Den größten Theil des Amalgama's übergoss ich mit Salpetersäure, und ließ sie so lange auflösen, bis sie auf eine blanke Kupferplatte Quecksilber fallen ließ. Darauf goss ich die Auflösung ab, und wusch das übrige Quecksilber aus. Dieses zeigte keine Spur von Kupfergehalt.

8. Die entstandene Kupferauflösung unterwarf ich der Destillation. Es ging anfangs gewässerte farblose Salpetersäure über, nachher folgten rothe Dämpfe; da aber diese von der ersten gewässerten Säure
vera

verschluckt wurden, so war die übergegangene Säure ganz farblos.

9. Als der Rückstand anfang trocken zu werden, sublimirte sich ein grünrot Kupfersublimat in ansehnlicher Quantität, theils in das Gewölbe, theils in den Hals der Retorte. Als ich dieses bemerkte, wechselte ich die Vorlage.

10. Bey verstärktem Feuer gingen noch rothe Dämpfe in die Vorlage über, die sich jedoch zu farblosor Säure verdichteten.

11. Zugleich sublimirte sich noch mehr grünes Sublimat (9), und die ganze innere Fläche des Retortenbauchs wurde grün. Der Boden blieb jedoch auch mit Kupferkalk besetzt. In der Mitte des Bodens, (wo er am meisten die Säure verloren hatte,) wurde er schwärzlich.

12. Man sieht aus 9. 11., daß die Salpetersäure, eben wie bey dem Quecksilber, nicht allein aufsteigt, sondern Kupferkalk mit sich reißt. Die in die Vorlage übergegangene Säure (8. und 11.) zeigte doch mit Salmiakgeist weder Trübung noch blaue Farbe, und war also nicht, wenigstens nicht beträchtlich, Kupferhaltig.

13. Ob mit reiner Salpetersäure der Erfolg derselbe sey, ist noch zu versuchen; doch ist es vom Quecksilber analogisch zu schließen.



V.

Auszug eines Schreibens an Hrn. Prof. Gren,
 von Hrn. van Mons in Brüssel;
 den 8ten October 1793. *)

Die Thatsachen, worauf Sie ihre neuen Einwendungen stützen, sind wahr; allein die Folgerungen, die Sie hieraus ziehen, scheinen es nicht. Diese Antwort hat den Endzweck, es Ihnen zu beweisen.

Vor allem muß ich die Antiphlogistiker gegen Ihren Vorwurf, den Sie ihnen mit Unrecht machen, rechtfertigen, und zwar, „daß sie bisher die Bedingung, die Sie zur überzeugenden Probe für die Gegenwart des Sauerstoffes in der Quecksilberhalbsäure gesetzt haben, nicht erfüllt haben.“ — Diese Bedingung bestand erst eigentlich darin: aus der noch von seiner Zubereitung heißen Halbsäure Sauerstoffgas abzuziehen. Meine und des Hrn.

*) Die Antwort auf ein Schreiben des Hrn. Grens vom 16ten Julius 1793. Man findet schon eine holländische Uebersetzung dieses Schreibens in Hrn. Kasteleyns, Apothekers zu Amsterdam, Chemische an physische Besingtonen, St. II. S. 1. 7. Amsterd. 1793, und nachher das Original in Hrn. Grens Journal der Physik, Heft 21. S. 348. 352.; und ist auch dieser Auszug eines Schreibens an Hrn. Gren durch Hrn. Kasteleyn im holländischen mitgetheilt, a. a. O. St. 12. S. 93. ff. Amsterd. J. 1794.

Hrn. Hermsstädt's letztere Reduktions-, Versuche wurden mit eben diesem Umstande gemacht. Da Sie hierauf gedachte Bedingung gegen folgende ausgewechselt haben, daß nämlich, um das Sauerstoffgas zu erhalten, die Quecksilberhalbssäure, so wie sie aus der Glühhitze kömmt, in einer heißen Retorte reducirt werden müsse, so geschah dies erst dann, als Sie aus dem Resultate unsrer Versuche, dagegen Sie nichts einwenden konnten, die Unzulänglichkeit, Ihre Grundsätze aufrecht zu erhalten, ersehen haben. Folglich ist Ihre Beschuldigung unverdient; allein die Ausdehnung, die Sie dem Ausspruche Ihrer Bedingung gegeben haben, macht uns Platz, zeigt von der Schwäche Ihrer Mittel, und sichert gar nicht, Ihre Meynung.

Von dem Augenblicke, als Sie uns zugelassen haben, daß jede Quecksilberhalbssäure, die nicht bis zur Glühhitze calcinirt worden, Sauerstoffgas liefern könne, bestand der Fehler Ihres Grundsatzes, oder wenigstens dessen Ursprung, nur in der irrigen Meynung, daß die calcinirte Halbssäure immer vollkommene Halbssäure, so wie Sie sich in Ihrem Briefe ausdrücken, verbleibe. Die Probe, die Sie mir davon aus der abgekühlten Halbssäure geben, ist von der glühenden Halbssäure ungünstig, da es letzterer an dem Stoffe fehlt, womit sich erstere wieder zu versehen Gelegenheit hatte.

Allein die Erfahrung deckt diese Sache mehr auf, als Vernunftschlüsse, darum nehme ich die Zuflucht zur erstern, und hiernach richte ich meine Aussprüche.

Die durchs Feuer bereitete rothe Quecksilberhalb-
säure, wenn sie bis zur Glühhitze calcinirt wird, ver-
liert größtentheils ihren Sauerstoff und Farbe, und näh-
ert sich der Natur der schwarzen Halbsäure, oder
Halbsäure im ersten Grade des Halbsäurens (oxidatio):
in diesem Stande reducirt, und bevor sie fühlbar abges-
fühlt ist, liefert sie nur sehr wenig Sauerstoffgas. Er-
ster Grundsatz, worin wir nur in der Ursache verschied-
nen denken!

Eben dieselbe, auf besagte Art calcinirte, Queck-
silberhalb säure, wenn man sie noch von der Glühhitze
roth in Sauerstoffgas, oder in einen Luftkreis, der
solches Gas enthält, trägt, und da zu jenem Wärme-
grade herabsteigt, in welchem das Quecksilber, bey
erstem Grade des Halbsäurens, die Anziehung des Wä-
rmestoffes mit dem Sauerstoffe wechselt, beschwängert
sie sich mit derselben Portion des Sauerstoffes wieder,
den ihr die Calcination abgenommen hat, und es er-
zeugt sich die rothe Quecksilberhalb säure wieder. Bey
seiner Reduktion erhält man in der Folge aus dieser
Halbsäure beynahe eben so viel Sauerstoffgas, als aus
der gewöhnlichen Halbsäure. In diesem zweyten Satze
unterscheiden sich unsre Meynungen nur in Rücksicht
des Erfolgs.

Eben dieselbe und auf gleiche Art calcinirte Halb-
säure, wenn man dieselbe noch glühend unter einer Glocke
in eine Atmosphäre bringt, die weder Sauerstoffgas ist
noch etwas davon in Verbindung oder in Mischung ent-
hält, halbsäuert sie sich nicht wieder, wenn sie abkühlt,
und giebt durch die Reduktion nur eben so viel Sauer-
stoffgas,

Koffgas, so viel sie dessen geliefert hätte, wenn sie bald aus der Glühhitze reducirt worden wäre. Dritter Grundsatz, worüber Sie sich zwar noch nicht erklärt haben, daß Sie aber auch nicht zulassen dürfen, weil Sie es nicht durch die Abwesenheit des Wassers erklären können, ohne daß Sie Ihren Vertheidigungsmitteln, und folglich Ihrer Meynung mit jenem entsagen. Ich schreite zu Proben.

Es waren mir noch 13 Quent. 10 Gran einer, seit 3 Monaten im Feuer bereiteten, Quecksilberhalbsäure übriggeblieben, die in einem Fläschchen unterm Quecksilber aufbewahrt wurde. Bey dem Vorsatze fünf Versuche damit anstellen zu wollen, theilte ich sie in fünf gleiche Theile; folglich wog jeder Theil für sich 160 Gran.

Erster Versuch. Die erste Portion gedachter Halbsäure brachte ich in eine trockne Retorte, in Verbindung mit dem Quecksilberapparate, worauf ich zur Kalcination bis zur Glühhitze schritt. Sogleich hat sich etwas Wasser entwickelt, und bald darauf sehr viel vom Sauerstoffgas. Die Halbsäure nahm eine schwache dunkelrothe Farbe an. Nun hielt ich mit der Operation etwas inne, um die Glocke auszuleeren, welches durch Einbringung des Quecksilbers in die Glocke geschah, worauf das Feuer bis zur Reduktion der Halbsäure verstärkt wurde. Es hat sich nun nichts mehr von Wasser entwickelt, jedoch $4\frac{1}{2}$ Cublzoll sehr reines Sauerstoffgas.

Zweiter Versuch. Die zweyte Portion der Halbsäure ließ ich in einemiegel bis zur beglühenden

Reduktion erglühen; die Farbe der Halbsäure ging ben- nahe ins Schwarze über. Annoch glühend trug ich's in ein sehr erwärmtes Schüsselchen von Glas, und so wurde es unter eine Glocke über das Quecksilber in Sauerstoffgas gestellt. Die Halbsäure behielt einalge Zeit ihre schwarze Farbe, und das Volumen der Luft nahm unter der Glocke zu. Letztere Erscheinung ent- stand von der ausgedehnten Luft durch die Wärme der heißen Schüssel und der Halbsäure, und durch den we- nigen Sauerstoff, den die Halbsäure zu entwickeln noch fortfuhr. Allein sobald als die Wärme der Halbsäure abnahm, nahm auch, und zwar gählings, das Volum- en der Luft ab, und die Halbsäure nahm ihre glän- zende rothe Farbe wieder an. So wie das Quecksilber in der Glocke zu steigen aufhörte, so wurde hieraus die Halbsäure zurückgezogen und reducirt. Sie gab mehrere Tropfen Wasser und auch 17 Cubitz. Sauer- stoffgas, das also $5\frac{1}{2}$ Cubitz. mehr ausmachte, als sie eingesogen hat.

Dritter Versuch. Die dritte Portion wur- de auf gleiche Art bis zur Glühhitze calcinirt, und als die Halbsäure auf dem Punkte sich zu reduciren war, ließ man sie unter der Glocke in kohlengeäuertes Gas, das man aus kohlengeäuertter Pottasche, mittelst der Kochsalzsäure, weil diese Säure der Zersetzung am we- nigsten unterworfen ist, zog. Die Halbsäure erkühlte, und das Volumen der Luft nahm nur um 1 Zoll ab, welches das Sauerstoffgas, wovon das kohlengeäuerte Gas nie ganz frey ist, ausmachen konnte. Diese Halbsäure wurde, nachdem sie völlig abgekühlt war,

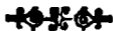
12 Stunden lang der freyen Luft ausgesetzt, worauf sie dann reducirt worden ist. Hieraus entwickelten sich mehrere Tropfen Wasser und nur $4\frac{1}{2}$ " C. Sauerstoffgas, und $\frac{1}{4}$ Cubitz. kohlengeäuertes Gas.

Vierter Versuch. Die vierte Portion der Halbsäure setzte ich noch glühend unter eine mit Stickstoffgas, (das aus der Zersetzung des Ammoniacs durch metallische Halbsäure entstand,) gefüllte Glocke. Aber auch bey diesem Verfahren erschienen eben dieselben Phänomene, wie bey dem dritten Versuche, außer daß etwas mehr Gas eingesogen war, und die Halbsäure bey ihrer Wiederherstellung 1 Zoll des Sauerstoffgas's mehr gab.

Fünfter Versuch. Die fünfte und letzte Portion der Halbsäure calcinirte ich, unter beständigem Umrühren mit einem gläsernen Stabe, so lange, als es das Feuer, ohne sich zu reduciren, zu ertragen im Stande war. Ihre Reduktion ging schon wirklich etliche Minuten vor sich, als ich sie gähling in erwärmtes destillirtes Wasser warf. Dies verursachte ein Zischen, und ein wäsriger Dunst stieg in die Höhe. Die erkaltete Halbsäure, die noch naß war, brachte ich sogleich in eine gläserne Retorte, wo sie reducirt wurde. Man erhielt hieraus viel Wasser, und nur 3" C. Sauerstoffgas.

Aus dem Resultate dieser Versuche lassen sich, neben dem Beweise meiner Grundsätze, noch einige Folgerungen ziehen.

I. Daß die Quecksilberhalbsäure, sie möge calcinirt werden, wie man will, so lange dieselbe nur



den Schein der Halbsäure behält, oder daß nur ein einziges Quecksilbertheilchen in dem Stande der Halbsäure zu harren fortfährt, daß dieselbe, sag' ich, jederzeit Sauerstoffgas entwickelt, und daß diese Eigenschaft dieselbe nicht eher, als bey ihrer gänzlichen Reduktion, verläßt.

2. Daß diese Halbsäure bey dem ersten Grade des Halbsäurens, und einer gehörigen Wärme, eine starke Anziehung für den Sauerstoff besitze, indem sie fähig ist, sich damit in einem sehr kurzen Zeitraume zu sättigen.

3. Daß die Halbsäure nicht, (wie die Antioxidisten behaupten,) Kraft, und im Verhältnisse des bey dem Erkalten eingefogenen Wassers, während ihrer Reduktion Sauerstoffgas liefere; indem die Halbsäure in den zwey vorletzten Versuchen in einem sehr wenig trocknen Luftkreise, und in letzterm selbst im Elemente, das nach Ihren Grundsätzen die Grundlage der reinen Luft ausmacht, abkühlte.

Durch den Grundsatz des zweyten Versuchs wird erklärbar, auf was Weise eine und dieselbe Halbsäure, wenn sie glühend reducirt wurde, Westrumb und Tromsdorf nur sehr wenig Luft, während dem sie Hermbstädt, obgleich dieselbe neuerdings kalcinirt wurde, eine Menge Gas lieferte, da doch der letztere Chemiker wider die Bedingung, dieselbe, eher noch als ihr das Erkalten, sich mit Sauerstoff wieder zu beschwängern, Gelegenheit gab, zu reduciren, zufälligerweise fehlte.

Seit meinem letzten Briefe machte ich zwey Versuche, die ich meinem gelehrten Freunde, Hrn. Kasterley in Amsterdam, mittheilte, gegen Ihre Hypothese über die Verwandlung des Wassers, während der metallischen Reduktion, in reine Luft. Zum ersten Versuche wurden $43\frac{1}{2}$ Gran der durchs Feuer bereiteten Quecksilberhalbsäure, nachdem sie in einer gläsernen Capfel calcinirt waren, reducirt. Sie gaben nur sehr wenig Sauerstoffgas und gar kein Wasser. Im zweyten Versuche wurde eben dasselbe Gewicht der auf gleiche Art calcinirten Halbsäure mit 10 Tropfen Wasser benetzt, und gählings reducirt. Sie gab mir eben dieselbe Luftmasse und alles das Wasser, womit es angefeuchtet wurde. Später nachher duldete ich annoch diesen letzten Versuch, nämlich, indem ich die Halbsäure in eben demselben Gefäße calcinirte und wieder herstellte, und sie mit kochendem Wasser benetzte: allein ich erhielt noch weniger Luft, als im vorhergehenden Versuche. Wenn das Wasser fähig gewesen wäre, in Luft verwandelt zu werden; so würde es hier geschehen seyn; was aber dennoch nicht erfolgte. Hr. Herbststädt und Wolf haben, wie ich's nachher sah, eine gleichlautende Folgerung gegen diesen Grundsatz bekannt gemacht.

Ich weiß, daß Sie uns antworten könnten, und das zwar in Ihrem Sinne nicht ohne Grund, indem Sie einen Unterschied zwischen dem mit der Halbsäure verbundenen Wasser festgesetzt haben: Sie könnten uns antworten, sag' ich, daß es nur die erste Wasserportion sey, die durch die Halbsäure bis zum Augenblicke ihrer Reduktion aufbehalten und in reine Luft verwandelt



belt wird, indem es an die Halbsäure zu ihrer Wieders-
herstellung einen Theil ihres Phlogistons überließ, ohne
dessen Abzug es in den Zustand der phlogistisirten Luft
übergehen würde, und daß die andere Wasserportion
sowohl durch eine langsame als gähe Reduktion in einen
Dunst bey der nämlichen Wärme, die das gemeine Was-
ser reducirt, verwandelt wird. Um die Kraft dieses
Einwurfes, den ich vorherseh, zu zernichten, war ich
zum Theil geleitet, meine letztern Versuche anzustellen.

Die Reduktion der schwarzen Quecksilberhalbsäure
habe ich nicht unternommen, obschon es mir nicht
an einem Vorrathe solcher Halbsäure fehlte, um so mehr,
da es mir, seit ich Ihre Pharmacologie las, zur Ge-
wohnheit geworden, meine pharmaceutischen Zubereitun-
gen, zu welchen getödtetes Quecksilber erforderlich ist,
damit zu machen, weil ich wohl fühlte, daß selbst in
dem Falle, daß ich Sauerstoff hieraus erhalten würde,
dieser Versuch, in Ihren Grundsätzen weder für noch
wider Ihre oder unsre Meynung etwas beweisen konnte,
indem die Halbsäure kalt, und in Berührung mit den
Aussünnungen der Luft bereitet wird. — Die schwar-
ze Halbsäure, als Halbsäure betrachtet, (denn ich kann
mir eine mechanisch getheilte und zugleich aufgehäu-
fte Flüssigkeit ohne das Dazwischensehen eines Körpers
nicht denken, so wie Hr. Hermbstädt Ihre schwarze Halbsäure
es zu seyn glaubte, und so lange man keinen klä-
reren Begriff von dem Zustande einer solchen Flüssigkeit
gegeben haben wird, werde ich immerhin jedes Quecksil-
ber, das man in diesem Verstande getödtet heißt, als
Halbsäure ansehen), muß dennoch mehr oder weniger
Sauer-

Sauerstoffgas liefern, und wenn Sie in Ihren Versuchen keines davon erhalten haben; so ist die Ursache, weil zur Bildung dieser 3 Gran fremde Metallsalzsäure, die Ihnen dann nach der Reduktion als Rest überblieb, verwendet worden sind.

Bei Gelegenheit dieser Versuche war ich nicht wenig verwundert zu sehen, daß Sie in Ihrem Lieblingsversuche einen Umstand, der sehr viel, den Erfolg zum Besten Ihrer Grundsätze damit zu sichern, beitragen hätte, unterlassen haben, und zwar Ihre Halbsäure in einer und derselben Retorte zu kalciniren und zu reduciren. Ueber das, daß die Quecksilberhalbsäure in fixer Luft, wo sie immer wieder erkaltet, und dadurch in den Fall gesetzt ist, wieder Sauerstoff anzunehmen, weit besser die Glühhöhe, als in gesperrten Gefäßen aushält; so erkühlt die Halbsäure; man mag sie mit aller möglichen Geschwindigkeit aus dem Tiegel in die Retorte übertragen, dennoch genug, um sich mit einer mehr oder weniger großen Portion Sauerstoffgas wieder beschwängern, und dadurch in den Stand es zu liefern gesetzt werden zu können.

Es ist wahr, daß, wenn man auf diese Art und mit dem Luftpapparat zu Werke gegangen wäre, man statt des Wassers, wovon man die Halbsäure zu befreien einzig und allein — die Absicht hatte, guten Sauerstoffgas erhalten hätte, und daß sich dadurch die Operation der Ausglühung der Halbsäuren, in dem wahren Sinne des Zwecks, wozu sie angestellt worden, gezeigt hätte, nämlich die Halbsäure

zu entsäuern (desoxidare), um daraus die Abwesenheit des Sauerstoffes beweisen zu können.

Die Anhänger Ihrer Theorie hätten, um der Gegenwart des Wassers in der Halbsäure mehr Gewicht zu geben, ihr Gas nicht als über das Quecksilber auffangen sollen. Durch diese Vorsicht wären sie der Einwendung entgangen, daß ihr erhaltenes Wasser vom Wasserbade herkomme. Allein diese Einwendung ist durch das Resultat meiner Versuche gleichfalls zernichtet, in welchen ich, obwohl ich über Quecksilber arbeitete, jederzeit aus den Halbsäuren, die nicht calcinirt wurden, Wasser, das gewiß kein *Mercurial* *dunst* war, erhielt.

Ich muß Ihnen, mein schätzbarster Freund, noch anmerken, daß die Widersprüche über das Resultat Ihrer Versuche, in welche die Chemiker der Gegenparthe fast bey jedem Schritte verfallen, wenigstens ein großes Vorurtheil gegen die Wahrheit Ihrer Grundsätze erregten. Z. B. jene, die zu Anfang unsers Zwistes gar kein Luftbläschen aus einer neu bereiteten Halbsäure erhalten konnten, erhalten gegenwärtig — mehrere Cubitz. aus wenigen Granen. Was kann man anders hieraus schließen, als daß man bey den ersten Versuchen in mehreren Laboratorien zu gleicher Zeit sehr ungeschickt zu Werke gegangen ist, indem man den Fehler, das entwickelte Gas entweichen zu lassen, beging, oder daß wenigstens die Rechtheit ihrer Versuche in Verdacht fällt. —

Wie können Sie mir es abstreiten, daß das Licht die Quecksilberhalbsäure zersehe, da doch in der Chemie keine Erscheinung mehr bekannt ist, als die Entsäuerung der metallischen Halbsäure, wenn man dieselbe den Sonnenstrahlen aussetzt. Wollen Sie sich von der Wirklichkeit dieser Sache überzeugen, und zugleich sicher seyn, daß das Licht die metallischen Halbsäuren, indem es ihnen den Sauerstoff benimmt, schwärze? Der Versuch ist einfach: setzen Sie unter eine Glocke Quecksilber, Gold, oder Silberhalbsäure, damit der Effect auffallend sey, der Wirkung der Sonne aus, und Sie werden bald die Halbsäure in anfangende Reduction übergehn, und Sauerstoffgas entwickeln sehen. Sie schließen, daß, wenn die Quecksilberhalbsäure durchs Licht entsäuerbar wäre, man diese Halbsäure in Flaschen aufzubewahren nicht im Stande wäre. Allein der Fall ist anders, folglich die Folgerung unanwendbar. In meinem Versuche war die Rede, die Halbsäure dem Lichte in der freyen Luft auszusetzen, und in den Bemerkungen, worauf sie sich berufen, ist die Halbsäure in einer verstopften Flasche aufbewahrt, wo der Druck einer durch einen Widerstand an ihrem Ausgange zusammengepreßten Atmosphäre, sich dem Uebergange des Sauerstoffes, so wie jeder andern Flüssigkeit, in den elastischen Zustand, und daher seiner Entwicklung widersezt.

Ich kann nicht endigen, ohne Ihnen ein Verfahren, das die Operation der Quecksilbercalcination um vieles verkürzt, und zu welchem mich die Kenntniß der Neigung des Quecksilbers, im ersten Grade der Halbsäuerung Sauerstoffgas hegierig aufzusaugen, geführt hat,

hat, bekannt zu machen. Dies besteht nämlich darin, gleiche Theile Quecksilber- und der alten Quecksilberhalbsäure mit ein wenig Wasser zusammenzureiben. Der Sauerstoff des halbgeluterten Quecksilbers vertheilt sich über das metallische Quecksilber, und es entsteht hieraus eine schwarze Halbsäure. Oder wenn man keine tothe Halbsäure besitzt, macht man dieselbe Operation mit dem Quecksilber, wenn es zur Hälfte calcinirt ist. Man setzt diese schwarze Halbsäure in eine offene Capself, so daß sie der Luft viel Oberfläche darbietet, einer der Glühhitze nahelkommenden Wärme aus. Die Halbsäure saugt den Sauerstoffgas aus der Atmosphäre auf, und endigt in sehr kurzer Zeit vollkommen ihre Halbsäuerung.

Schränken Sie nun Ihre Einwendung auf die Voraussetzung ein, daß das Quecksilber, während es calcinirt wird, an der reinen Luft sein Wasser, das hievon die Grundlage macht, nehme, und zu gleicher Zeit einen Theil dieser Luft phlogistisire, dann werden unsre Meynungen nur über das Daseyn des Phlogistons getheilt seyn. Die Erfahrung und eine philosophische Untersuchung werden diese Frage aufklären, und über unsern Zwist entscheiden. Wir aber werden uns vereinigen, und aus lauter Enthusiasmus der Liebe zur Wahrheit und Wissenschaft umarmen. —

VI.

Ueber die besten Löschungsmittel bey Feuerbrünsten. *)

Wohlgemeinte Erinnerung an das Schwedische Publikum, in Ansehung der von Hrn. Nyström bekanntgemachten Feuerlöschungsmittel.

Was die Erfindung des Feuerlöschens anbetriefft, über welche sich jetzt zwey Chemisten streiten; so ist es ganz un widersprechlich, daß Hr. Assessor von Åken in Dresden schon im Frühjahre 1790 bey einer wirklich sich ereigneten Feuerbrunst eine glänzende Probe von seiner Fertigkeit, das allgemeine Löschungsmittel, das Wasser, zu verstärken, an den Tag gelegt, und vermittelst der Bekanntmachung in dem Journale der Kön. Schwed. patriotischen Gesellschaft für die Monate May und Junius desselben Jahrs, Hrn. Nyström und dem ganzen Schwedischen Publikum sein erstes glückliches Unternehmen auf eine uneigennützigte Art recht patriotisch mitgetheilt, welches er nachher durch wiederholte sinnreiche Versuche zu der Vollkommenheit gebracht hat, welche Tausende von Menschen voriges Jahr bey seiner unvergleichlichen Probe hier auf dem Laboratorio: Hagen zu bewundern Gelegenheit hatten, und wodurch er sich der Erkenntlichkeit und Achtung seiner Zeitgenossen und der Nachwelt werth gemacht hat; dahingegen Hr. Nyström, welcher

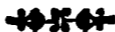
*) S. Chem. Ann. J. 1794. B. 1. S. 77. ff.

Wer gerade, als das Publikum die größte Hoffnung hatte, gegen eine kleine Belohnung und Ersetzung für die angestellten kostbaren Versuche, die verbesserte Löschungs- methode des Hrn. v. A. zu erhalten, sich in einer gedruckten Schrift für den Erfinder und uneigennütigen Entdecker eben so guter Löschungsmittel ausrufen ließ, welche doch von jedem Kenner mit Grund nicht allein für untauglich, sondern auch für schädlich gehalten werden können. Ich glaube daher eine müßige Stunde nicht besser anwenden zu können, als daß ich das Publikum warne, in die Angaben des Hrn. Nyströms Glauben zu setzen, weil sie, so wie sie von der ersten Nachricht des Hrn. v. A. abweichen, nicht anders zu betrachten sind, als der verleitende Schein eines Irthumes.

2) Wenn ich also behaupte, daß die von Hrn. v. A. bekanntgemachte Entdeckung dem Hrn. N. volle Anleitung zu seinen Versuchen gegeben habe; so behaupte ich doch nicht, daß die erste Beschreibung des Hrn. v. A. pünktlich genau nachgemacht und nachgedruckt, auch nicht, daß er auf die ächte Spur der letzten verbesserten Methode desselben gekommen sey. Hrn. N's Angabe, welche nichts weniger als dem Endzwecke entspricht, spricht ihn sowohl von der ersten Beschuldigung, als von dem letztern Verdachte vollkommen frey. Und ob ich mich gleich zu dem Gedanken berechtigt halten könnte, daß Hr. N. durch unrechten Weg auf die Spur der letztern Verbesserung des Hrn. v. A. gekommen sey; so übergehe ich doch, um eine in unserer Nation nicht gewöhnliche Unart zu rügen, solches diesmal, und nehme mir vor, seine zu prüfen.

Hr. N. versichert gleich im Anfange, daß er schon seit mehreren Jahren auf Feuerlöschungsmittel gedacht, und daß eine neue, in Norrköping entstandene; Feuerbrunst ihm Anleitung zu erneuerten Versuchen gegeben habe; aber ein Feber, welcher mit einigen Kenntnissen versehen ist, wird sehen, daß es einem scharfsinnigen Genie nicht vieljähriges Kopfbrechen habe kosten können, auf andern guten Gründen eine solche Schrift auszuarbeiten: auch daß Hr. N. mit Unrecht als ein uneigennütziger Patriot gepriesen wird, der, mit einer vieljährigen Feuerlöschungskunst im Kopfe, öder zum wenigsten mit des Hrn. v. A. seiner in Händen, doch mit Gleichgültigkeit der Feuerbrunst zusehen konnte, deren er selbst erwähnt, und nicht einmal hinging und das Schiff löschte, welches voriges Jahr, so gut, als mitten vor seinen Augen, auf dem Strome in Norrköping lag, und mehrere Tage brannte.

Hr. N. habe aus wohlgemeinter Absicht das Resultat seiner Versuche der Kön. Akad. d. Wiss. eingeschickt, und selbige ihrer Prüfung unterworfen. Hrn. N's guter Absicht jetzt zu geschweigen, ist es zwar wahr, daß er 2½ Jahr nachher, als Hr. v. A. seinen ersten Versuch bekannt gemacht, und ein paar Monate nach dessen Versuche auf dem Laboratorium, an die K. Akad. ein versiegeltes Schächtelchen einaliefert habe, welches, nebst einer Beschreibung, Proben von seinen Feuerlöschungs- Materialien, jedes ohngefähr 1 Quent. wägend, enthalten sollte; aber eben so gewiß ist es auch, daß Hr. N. dabey zugleich verlangte, die Abhandlung solle nicht geöffnet werden, ehe und bevor die Beis-



nungsfrage des Hrn. v. A. abgemacht wäre, und daß Hr. N. seine Versuche der Akademie wohl in keiner andern Absicht habe in Verwahrung geben wollen, als daß man dereinst nicht von ihm sagen sollte: er habe mit des Hrn. v. A. Kalbe gepflügt. Deshalb ist es uns so mehr auffallend, daß er nachher, ohne Vorwissen der Akademie, eben diese Abhandlung, und außerdem noch eine Beilage, in Druck gegeben hat. Und da Hr. N., ohne Zweifel, eben sowohl, als ich, gewußt hat, wie wenig Werth die Herren Kommissarien der Akademie auf seine Angabe gesetzt haben, so rührt es wohl daher, daß er das erwähnte Bedenken nicht mit drucken ließ; und er hat damit dem Publikum, welches nicht im Stande ist, selbst über seine Entdeckung zu urtheilen, auch jenen Grund zu einem Urtheile entzogen: Hr. N. scheint daher bey Uebergabe seiner Schrift nichts anders zur Absicht gehabt zu haben, als dereinst mit dem glänzenden Rahmen der Akademie die Augen des Publikums zu blenden.

Was hiernächst die einzelnen Feuerlösungs-Materialien des Hrn. N. betreffen, so ist 1) stärkste Lauge eine unbestimmte Angabe, die genauer, oder durch eine beigefügte Probe, hätte bestimmt werden sollen. 2) Dürfte man wohl nicht erst dann, wenn ein Dorf oder eine Stadt brennt, Asche suchen, hernach Lauge zum Löschfen kochen, oder kaltgemachte zubereiten wollen. Die erstere Operation fordert mehrere Stunden Zeit, die letzte mehrere Tage. Auf alle Fälle müßte 3) Asche in Vorrath vorhanden seyn, welche starke Lauge giebt; aber das schlimmste hiebey ist, 4) daß Lauge nicht Feuer löschet.

löst. Eben so ist es mit dem Kalchensalze: und da es 5) allgemein, selbst den Unkündigsten, bekannt ist, was das Laugensalz für eine Wirkung auf thierische Materien hat, daß es selbst unsre Hände angreift, wollenne Sachen auf der Bude zerfrisst, den härtesten Fisch erweicht: so erwartete ich nicht von einem Apotheker, der eine wichtige Entdeckung machen will, die Nachricht, daß Lauge den lebernen Schlangen während des Gebrauchs mehrerer Stunden, ja vielleicht eines ganzen Tages, nicht schade, *) noch sie durchlöchere und zerfresse.

Den vitriolischen Salzen gestehe ich völlig ihre löschende Kraft zu; aber das ist nicht Hrn. N's, sondern Hrn. v. A's Erfindung. — Wenn, wie Hr. N. behauptet, unbrennbare Materialien Feuer löschen, warum wählt er nicht die wohlfeilsten, Sand, Ziegelstein, Felsstein? ic. Manche einzelne Theile können nicht brennen, und thun es doch in der Mischung? Z. B. Salpetersäure und Alkali; und dagegen der Salpeter? Also (?) ist Hrn. N's Theorie im Grunde falsch. Außerdem wird er bey seiner ersten Zusammenmischung sich nicht erinnern haben, daß Vitriol, Kochsalz und Thonerde ihre Bestandtheile im Wasser verwechseln,

I 3

und

*) Dies mögte wohl so viel nicht zu bedeuten haben, theils weil die Lauge nicht völlig kaustisch seyn mögte, theils weil sie in der Schlange nicht verweilt, sondern nur durchfähret; endlich weil, nach Hrn. N. und v. A., die Löschungsversuche bald beendigt sind. Und im äußersten Falle, was ist eine zerfressene Schlange oder Röhre gegen ein oder mehrere erhaltene Häuser, ja, eine erhaltene Stadt? E.



mit Glaubersalz entsteht, *) welches nicht feuerlöschend ist; und diese ganze Schmiere hat auf das Feuer keine andre Wirkung, als Gassenschmutz mit Wasser zusammengemischt. **)

Hrn. N's Materialien mögten im Großen, sehr fein gerieben und zusammengepackt, sich mit der Zeit doch fester zusammen verbinden, als aus einigen Quantums, Versuchen sich ergibt. Er muß also wohl nicht erwogen haben, wie nahe seine Mischungen dem Cemente kommen, und daß die freye Eisenerde hauptsächlich zur Festigkeit derselben be trägt.

Das von der ersten Vermischung angeführte gilt auch von der andern. Die dritte und vierte mögte wohl theils zerfließen, theils durchrittern, theils sich zu festen Klumpen ansehen: außerdem haben sie keine feuerlöschende Kraft. Wenn die Löschung nicht von unbrennbaren Materialien, sondern von deren Vermischung mit Wasser entspringt: so muß dieselbe nicht von der Zumischung, sondern vom Wasser herrühren; und je mehr diesem zugesetzt ist, desto geringer muß die Wirkung

*) Sicherlich wird dies Hr. N. gemußt, ja sogar eingesehen haben, daß salzsaures Eisen eben so feuerlöschend sey, als vitriolisaures, woben das Glaubersalz noch immer mitwirkt; und daß bloßer Eisenvitriol, in hinlänglicher Menge und zu der gleich starken Wirkung, mehr kosten werde, als die Mischung? C.

**) Ist, nach dem vorhergehenden, zwar entscheidend, aber doch sehr unrichtig gesprochen. C.

zung seyn. (?) Daß das mit Salzwasser nassgemachte Pappier nicht so schnell brennt, ist nicht zu leugnen; aber welche Ähnlichkeit ist hier mit einem heftig brennenden Hanse, wo die schreckliche Hitze das Wasser so schnell verdunstet. — Hr. N.'s Versuch mit Bismuth beweist nichts: er hätte eine glühende Kohle auf seine mit feuerlöschenden Stoffen versehene Kohle legen müssen. — — Derjenige, der erst die undienliche (?) Heringssake zum Feuerlöschungsmittel vorschlägt, hernach den Kleinlichen Vorschlag thut, der Schuppen wegen sie zu Alkiren, verräth den größten Mangel an Einsicht, um nicht noch etwas schlimmeres zu sagen, indem er ungelöschten Kalk zu Vitriolsalzen zu mischen anräth: bey dem geringsten angestellten Versuche hätte er finden müssen, daß ein Gemisch von Vitriol und Kalk eine Gährung und Schäumung bey dem Austreiben der Luftsäure verursacht, und hernach zu Gyps-wird. *) Gleich nach dieser Mischung angewandt, verhindert das Schäumen den Strahl; etwas später, die gebildeten Gyps-

3 4

kör

*) Nirgends hat Hr. N. ausdrücklich gesagt, ungelöschten Kalk zu Vitriolsalzen zu mischen, noch weniger wohl es so verstanden: es läßt sich, wenn man durchaus will, dahin deuten; allein sicher hat Hr. N. vermuthet, daß Niemand seine Mischung anzuwenden suchen werde, der nicht so viel Kenntniß habe. Wollte man gegen den Verf. verfahren, wie er gegen Hr. N.; so könnte man ihn fragen, ob ihm denn nicht erinnerlich sey, daß gebrannter Kalk, dessen er eben vorher erwähnt, kein Aufbrausen verursachen könne, weil er eben durch das Brennen seine Luftsäure verlohren habe. &c.

Hörner, und endlich löschet der Gyps nicht das Feuer. Ist Hr. N., welcher bey seinen Versuchen eben so verfahren haben will, als Hr. v. A., Meister in seiner Kunst; so suche er Erlaubniß, hier in Stockholm eben solche Proben anzustellen, als Hr. v. A., (besonders die mit den 100 Theertonnen um das Boot,) und mit einer eben so kleinen Spritze, (nicht mit der Norrböpingischen großen Stadtspritze,) und mit 3 Mann und 1½ Tonnen, von seinen vorgeschlagenen, (von mir auszuwählenden,) Löschungsmaterialien, in 4 Varianten das Feuer zu löschen: und ich bin sicher, daß Hr. N. schlecht bestehen, und den ganzen Bau niederbrennen sehen wird. — — Dies habe ich — dem Publikum zu bedenken geben wollen, in der Erwartung, daß die K. Akad. d. Wiss., oder irgend ein anderer Kenner, eine bestimmtere Antwort geben wird, in wiefern Hrn. N's Angabe nützlich oder schädlich sey.

Ein Liebhaber von Ehre und Wahrheit.

VII.

Zweyte Abhandlung über die thierischen Stoffe, welche man auf dem Kirchhofe des Innocens in den J. 1786 und 1787 ausgegraben hat. —

Chemische Untersuchung der fettigen Masse in jenen Leichen. *)

Von Herrn Fourcroy.

§. 2. Fett und reine Salpetersäure. Da die Vitriolsäure das Verhältniß der Grundstoffe gegeneinander nicht hat ausmitteln können; so schien uns die reine Salpetersäure dazu am passendsten. Man that 2 U. wirklich unreines und mit einer gelben Masse bedecktes Fett in eine gläserne Retorte, und goß eben so viel schwache reine Salpetersäure darauf. An dem Ende dieser Retorte war eine krumme Röhre zum Luftapparat befestigt. So lange die Mischung kalt war, fand keine merkliche Wirkung oder wenigstens nur ein Aufbrausen statt; aber kaum schlug die Wärme von einigen angezündeten Kohlen an den Boden der Retorte, so wallte das Fett sogleich auf, wurde mit Schaum bedeckt, und man erhielt eine elastische Flüssigkeit. Bey den Anstalten zur Verhinderung der Absorption, so wie die Retorte kalt wurde, erhielt man ein Gas, dessen Umfang dem von 3 Pf. Wasser beynähe gleich war.

J 5

Als

*) S. chem. Ann. J. 1794. B. 1. S. 53.

Als sich hiervon nichts mehr entwickelte, war die ganze Masse des Fetts geschmolzen, ausgenommen einige gelbe Flocken. Die Retorte enthielt darauf zwey Flüssigkeiten von einer etwas verschiedenen gelben Farbe; das, welches oben auf schwamm, und obliegt zu seyn schien, war gelbbraun, das auf dem Boden citronenfarbig. Die Erkältung brachte die obere Flüssigkeit zum Gerinnen; da wurde eine braune, im Wasser unauflöbliche, durch die Hitze schmelzbare Masse, über ein wachsartiges Fett daraus, dem ähnlich, welches die Vitriolsäure abgeschieden hatte; die Masse wog 1 U. und 1 Qu. und schien viel Feuchtigkeit zu enthalten; man hatte davon 1½ Qu. gelblicher Flocken abgeschieden, welche alle die Kennzeichen der faserigten und fleischigten Substanz hatten. Das bey dieser Operation erhaltene Gas löschte die Lichter aus, präcipitirte das Kalkwasser und die alkalische Schwefelleber, und färbte die Lakmuskintur merklich roth. Dies war eine Mischung aus drey Theilen fixer und einem Theile phlogisirter Luft. Die saure Flüssigkeit, worauf die fette Masse schwamm, enthielt Phosphorsäure, Salmiak, und Kalksalpeter. Man untersuchte das Verhältniß der Körper nicht weiter, weil die Masse zu sehr mit dem aus der Wanne eingesogenen Wasser, während der letzten Entwicklung der elastischen Flüssigkeiten, vermischt war. Da die Bestimmung der salzigen Substanzen der Hauptzweck dieses Versuchs war; so fing man diesen noch sorgfältiger wieder an.

Man behandelte 2 U. Fett, die reiner waren, als bey'm vorigen Versuche, mit 2 U. derselben reinen
Salz

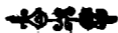
Salpetersäure. An die Retorte, welche diese Mischung enthielt, befestigte man eine Vorlage, die mit einer gekrümmten Röhre versehen war, welche in eine mit Kaltwasser angefüllte Flasche sich endigte. Von hier aus ging eine zweite Röhre bis an den Rand des Apparats, unter eine Glocke mit Wasser. Das Fett und die Salpetersäure wirkten in der Kälte fast gar nicht auf einander; aber einige glühende Kohlen bewirkten in der Retorte sogleich ein mäßiges Kochen; aber es zeigte sich kein Schäumen noch Aufbrausen, wie bey dem nöthigen Versuche; es entwickelte sich weit schwerer und nur vermittelst einer stärkern Hitze ein Gas. Dieses trübte das Kaltwasser, so wie es dadurch kam; aber es kam nur eine geringe Quantität davon unter die Glocke, und zeigte keine Spur von fixer Luft. Dieser merckliche Unterschied vom vorigen Versuche rührt davon her, daß dies letzte Fett rein war, und nicht die Ueberbleibsel von Fasern enthielt; denn wie haben gemerkt, daß diese allein die fixe Luft, vermög der reinen Salpetersäure, geben konnten; da das reine Fett auch nicht eine Spur davon gab. Als die Entwicklung der Luftsäure aufgehört hatte, fand man zwey Flüssigkeiten in der Retorte; die wie Oehl oben auf schwimmende war braun; sie gerann durch die Erkaltung in eine schwefelgelbe, fettige, dem Talge ähnliche Masse, welche, wie bey vorhergehendem Versuche, 1 U. und 1 Qu. wog. Die hierunter befindliche Flüssigkeit war goldgelb; sie wurde durch die Abdampfung zu einer salzhaltigen Masse reducirt, und durch Zusetzung der Pottasche, der Zuckersäure und des Kaltwassers bemerkte man Salmiak, und Kalisalpeter, und etwas Phos,

Phosphorsäure darin. Man behandelte dies Salz mit ungelöschtem Kalk, und erhielt ohngefähr 40 Gran flüchtiges Alkali daraus. Aber man muß bemerken, daß von letzterem gewiß mehr im Fette befindlich war; 1) weil man dies erst etwas getrocknet hatte, und man weiß, daß es sein Alkali verliert, wenn es der Luft ausgesetzt ist, 2) weil beständig ein Theil dieses Salzes während der Mischung mit dem Kalk, und der Unordnung des Apparats verflüchtigt wird, und verloren geht. Bey einem dritten, eben so und mit 4 U. Fett gemachten Versuche, erhielt man mehr als 2 U. von einer körnigten, porösen Fettmasse, welche viel Wasser, aber nur 1 Qu. Alkali enthielt. Ueberhaupt haben wir bey den Versuchen mit Säuren immer verschiedene Dosen davon gefunden; dies beweist, daß das Verhältniß desselben vorzüglich nach der Beschaffenheit des Fettes, dem Zeitraume des Aufenthalts desselben in der Erde und seinem Aufgraben daraus verschieden ist. Hiernach schien es kaum möglich, genau das Verhältniß des Alkalis und des konkreten Oehls, die diese seifenartige Masse bilden, zu bestimmen.

Ein vierter Versuch mit der reinen Salpetersäure wurde mehr im Großen angestellt, als die vorigen. Man zerließ 2 Pf. trocknes Fett, und zertrieb sie mit 12 Pf. destill. kaltem Wasser in einem warmen Mörser. Diese Mischung erhielt man so lange auf dem Feuer, und rührte sie um, bis das Wasser gleich mit dem Fette gemischt war; darnach goß man so lange schwache Salpetersäure, welche auf 1 U. 50 Gran mehr wog, als destill. Wasser, bis ein merklicher Ueberschuß

Schluß davon war; es gehörten dazu 11 U. Diese Säure zersetzte die alkalische Seife, schied das konkrete Oehl ab, das die Basis davon ausmachte, und als die ganze Mischung genug erhitzt war, damit dies Oehl geschmolzen und auf der Oberfläche gesammelt werden konnte, ließ man es gerinnen, und filtrirte es, um dies fettartige Wesen zu sammeln, und die Flüssigkeit zu untersuchen. Diese mußte die Salpetersäure, verbunden mit dem Alkali der thierischen Seife, mit dem phosphorsauren Ammoniak und dem phosphorsauren Kalk, welche in der Mischung dieser Seife waren, enthalten, so wie die durch diese Salze freygemachte Phosphorsäure. Unsere Absicht ging dahin, von erstern genau das Verhältniß angeben zu können. Deshalb behandelte man die salpetersaure Flüssigkeit mit der concentrirten Vitriolsäure, die Selenit fällete. Man entband darauf 5 Qu. und einige Gran Ammoniak in Krystallen, welche man bey der Abdampfung erhielt. Das Rückbleibsel endlich der Krystallisation oder die verdickte Lauge, wurde in einem Tiegel stark erhitzt, und gab $2\frac{1}{2}$ Qu. Phosphorglas, welches bey der Erkaltung undurchsichtig wurde.

Hiernach können keine Zweifel über die Natur des Fetts mehr übrig bleiben. Es ist eine Seife, welche durch die Verbindung eines besondern verdickbaren Oehls, (dessen Natur wir in einem der folgenden Abschnitte weiter untersuchen wollen,) mit dem flüchtigen Alkali in verschiedenen Verhältnissen entstand, und zugleich eine kleine Quantität von Phosphorsalmiak und thierischer Erde enthält; aber diese letzten beyde dringen nicht in
die



die seifenartige Verbindung, sondern sind nur ihren kleinsten Theilchen berygemischt; übrigens ist ihre Quantität auch sehr verschieden. Was die Menge des Alkali's betrifft; so kann man unmöglich genau bestimmen, wie viel das Fett, seiner Natur nach, davon enthält, außer daß das Verhältniß desselben nach der Zeit, seit der das Fett aus der Erde geholt ist, verschieden ist. Dies haben uns Erfahrungen bestätigt, die uns zugleich von seiner langsamen Zersetzung an der Luft überzeugt haben. Es ist wahrscheinlich, daß dies Verhältniß auch noch bey jedem Körper in eiderley Zeit der Umbildung verschieden ist, und daß es von der besondern Beschaffenheit eines jeden Körpers abhängt. Auch muß man das Fett nicht für immer einerley und in dem Verhältniß seiner Grundstoffe für immer sich gleich ansehen. Die Beschaffenheit eines jeden Körpers, die Zeit seines Begrabens, sein Ort und die Höhe, wo er in den Gräbern liegt, die Anzahl, die Disposition, die mehrere oder mindere Ausbreitung dieser Körper in der Erde, — alle diese müssen die Menge der Grundstoffe dieser Seife verschieden machen. Sobald es aus den Gräbern und der Luft ausgesetzt ist, wird das Verhältniß wieder verschieden nach dem Orte der Ausstellung, nach der Größe der Stücke des Fetts, nach der Temperatur und Trockenheit der Luft; hauptsächlich muß man wissen, daß diese Seife beständig sich zu zersetzen strebt, daß das Alkali sich nach und nach davon frey macht, und endlich die talgartige Masse, welche die Basis ausmacht, ganz frey und in der Gestalt eines gelblichten, öhlichten, halbburchsichtigen, trocknen, zerbrechlichen, und

und in dem Bruche körnigten konkreten Wesens zurückläßt.

§. 3. Fett und reine Salzsäure. Die reine Salzsäure zersetzte das Fett, wie die vorher angewandten Säuren. 1 Pf. Fett, das seit verschiedenen Monaten aufbewahrt, und hinlänglich mit heißem Wasser zerlassen war, wurde mit schwacher Salzsäure, und zwar bis zu einem Ueberschusse, behandelt. Man filtrirte dies; die obligte Masse, welche auf dem Filtrum blieb, ward mit vielem Wasser gewaschen; die filtrirte Flüssigkeit gab abgedampft 3 Qu. und einige Gran unreinen und schwärzlichen Salmiak. Die Mutterlauge, welche vermittelst der Zuckersäure einige Spuren von Kalk zeigte, wurde durch das Kalkwasser reichlich niedergeschlagen, und diesen Niederschlag erkannte man leicht für thierische Erde. Um das Verhältniß des mit dem Fette und der Phosphorsäure verbundenen Kalks bestimmen zu können, machte man einen zweyten Versuch mit der Salzsäure, und indem man die von dem festen Fette abgeschiedene Auflösung durch das lüftsaure Mineralalkali niederschlug, gab $\frac{1}{2}$ Pf. Fett 100 Gran Kreide. Dies zeigt an, daß ohngefähr $1\frac{1}{2}$ Qu. thierische Erde in jedem Pfunde Fett enthalten sind. Zwar kann diese Rechnung nicht als ganz streng angesehen werden, weil das Verhältniß der Salze verschieden ist. Eben so verhält sich's mit der Quantität der verdickten obligten Substanz, die man daraus erhält; es ist sehr schwer, sie anzugeben, so wie die des Ammoniak's; 1) weil das Fett nach dem Zeitraume seiner Bildung und seiner Aussetzung an die Luft eine verschiedene Aus-

trock-

trocknung und Zerkleinerung erhält, 2) weil die öhligte Masse selbst, welche man durch die Säuren herausbringt, mehr oder weniger getrocknet seyn, und mehr oder weniger Wasser in ihren kleinsten Theilchen enthalten kann. Die Probe davon kann man an den beyden Versuchen mit der Salzsäure sehn; bey dem ersten erhielt man 7 U. des konkreten Oehls von $\frac{1}{2}$ Pf. Fett; aber man wog jenes gleich nachdem man es erhalten hatte, also ehe es trocken geworden war; bey den andern Versuchen gab 1 Pf. Fett nur 2 U. dieser öhligen Substanz, die aber trocken und zerbrechlich war. Die besondere Substanz, welche wir untersuchen, hat also das Eigenthümliche, daß sie von sehr verschiedener Beschaffenheit ist, und nie ein gleiches Verhältniß der Theile hat, ob sie gleich im Ganzen einerley Natur hat.

Sechster Abschnitt.

Von der Wirkung des Alkohols auf das Fett.

Der sehr gereinigte Weingeist, welcher den Areometer des Hrn. Beaume, (bey 18° des Therm.) auf 40° stelgen machte, wirkte in der gewöhnlichen Temperatur nicht merklich auf das Fett; aber in der siedenden Hitze löste er es auf. 4 U. Weingeist wurden mit einer Unze trockenem und reinem Fett in einen Kolben auf einem Sandbade gethan; sobald der Weingeist kochte, löste er das Fett mit vielem Schaume auf der Oberfläche auf; er nahm eine braune, noch etwas durchsichtige Farbe, zugleich einen stinkenden Geruch an. Auf dem Boden blieb eine kleine, nicht aufgelöste Masse über. Als man den beynabe noch kochenden Weingeist

fl

filtrirte, glang er hell und braun gefärbt durch; so wie er erkaltete, setzte sich das Fett fast ganz in leichten Flocken ab, die den feinen Fibern gleich waren, welche die Wasservögel haben. Auf diese Art erhielt man bey nahe 7 Qu. Das Fett ist also in dreymal so vielem Weingeiste, als es schwer ist, auflösbar, und durch die Kälte scheidet es sich bey nahe ganz wieder davon; auch löst sich's bey der Temperatur von 10° nicht darin auflösen. Als alles von dem erkalteten Weingeiste abgesetzt war, goß man diesen, der nur noch eine gelbliche Farbe hatte, ab, und dampfte ihn bey mäßiger Hitze ab. Er ließ 40 Gran einer konkreten, öhlichten, zerbrechlichen und gelblichen Masse zurück, die der wachsartigen fettigen Substanz, welche die Säuren vom Fette abgeschieden hatten, ähnlich war. Dieses fettige, nicht mehr mit dem Alkali verbundene Wesen also, welches aus der von selbst durch die Luft bewirkten Zersetzung der alkalischen Seife entsteht, ist der einglae Theil des Fettes, welcher im kalten Weingeiste auflösbar ist. Der von dem kochenden Alkohol nicht aufgelöste Theil wurde auf dem Filtrum gesammelt und getrocknet, und wog 26 Gran. Er war sanft anzufassen, wie der Speckstein, und in Gestalt kleiner gestreifter Plättchen. Man fand bey der Untersuchung, daß dies eine Mischung aus 19 — 20 Gr. ammoniakalischer Seife und 6 — 8 Gr. phosphorsaurem Mineralkali und thierischer Erde sey. Man sieht aus diesem Versuche, der noch mehreremal ähnliche Resultate gab, daß das Alkohol allein eine ziemlich genaue Untersuchung des Fettes liefern kann; er löst die darin enthaltenen Neutralsalze nicht auf; kalt löst er das konkrete thierische Oehl auf, welches

durch die Verflüchtigung des Alkali's abgeschieden wird. Im Feuer löst er die ganze seifenartige Masse auf, die sich nachher vollkommen durch die Erkältung abscheidet. Er bewirkt also eine Art von einfacher Trennung der Grundstoffe des Fetts, und zeigt ziemlich genau ihre relativen Verhältnisse. Hierzu kann man noch hinzusetzen, daß eine sehr dünne Platte von Fett, welche 3 Jahre hindurch der Luft ausgesetzt gewesen war, und die beynähe alle ihr flüchtiges Alkali verloren hatte, fast ganz vollkommen vom Alkohol aufgelöst wurde.

Siebenter Abschnitt.

Von der konkreten öhlichten Masse, welche vom Fette abgeschieden wurde.

Diese verschiedenen Versuche zeigen es als eine alkalishe, mit einigen Salz-Substanzen verbundene, Seife; aber sie zeugen auch von dem Daseyn eines signen fettigen, konkreten Oehls darin. Dies Oehl ist selbst von allen Substanzen, welche man bis jetzt kennt, verschieden, und verdient deshalb als ein neues, den Physikern bis jetzt unbekanntes Produkt der Zersetzung der Körper, besonders untersucht zu werden. Man erinnere sich, daß diese Masse sich von selbst, und durch die bloße Wärme der Atmosphäre abscheidet; daß man sie einzeln in gelblichen halbdurchsichtigen Platten oder Stücken mitten in den, an die Luft ausgestellten, Klumpen Fetts findet; daß sie ferner größtentheils ihre Zeichen der ammoniakalischen Seife beybehalten hat; daß man sich eine große Quantität davon verschaffen kann, wenn man diese Seife durch die Säuren, welche

das

das Maß einschließen, zerlegt. Unsere Versuche wurden mit einer auf diese Art zubereiteten Masse angestellt.

1. Dies konkrete Oehl hat mehr oder weniger reichlich Wasser, welches entweder dem Fette oder der Säure zugehört. Dies giebt ihm eine mehr oder minder weiße Farbe, ein körnigtes Wesen und eine große Leichtigkeit. Dies Kennzeichen trifft man hier mehr, als bey irgend einer andern bekannten Art von Fett oder konkretem Oehle an. Ein Theil dieses Wassers läßt sich durch die Schmelzung, oder auch wenn man letzteres in kleinen Plättchen der trocknen Luft ausstellt, abschreiben. Schmelzt man es nach der Ausstellung wieder, so ist es gewöhnlich weit weniger weiß, als vorher, hat auch nicht mehr das besondere körnigte Wesen. Seine weiße Farbe rührt also von dem in seinen Zwischenträumen befindlichen Wasser her, wie bey allen Arten von Fett. Diese große Anhänglichkeit an das Wasser scheint die ursprünglich seifenartige Beschaffenheit dieser Substanz zum Grunde zu haben. Derselben Anziehung des Wassers muß man auch den beträchtlichen Umfang, welchen diese Masse beym Filtriren des mit einer Säure gemischten Fettes auf dem Filterium hat, zuschreiben; ein Umfang, welcher sich bey dem Niedersetzen nur nach langer Ausstellung an die Luft vermindert.

2. Die verschiedene Konzentration der Säuren, wodurch man das Fett zersetzt, und das konkrete Oehl erhält, welches die Basis davon ausmacht, macht auch die Eigenschaften dieses letztern verschieden. Ueberhaupt



bleibt es bey der Ausschreibung durch eine schwache und mit Wasser verdünnte Säure ziemlich weiß. Die concentrirte Nitriolsäure macht das Oehl schwarzlich, indem sie einen Theil seines Kohlenstoffes frey macht; und es kann nachher nie wieder weiß werden. Eine etwas starke reine Salpetersäure giebt ihm eine citronengelbe Farbe, welche sich lange Zeit gleichförmig erhält, und der Berührung der Luft und des Lichts widersteht. Die reine Salzsäure läßt, sowohl das Fett selbst, als auch dessen weiße Farbe, unverändert. Eben so verhält es sich mit dem destill. Weinessig. Ueberhaupt muß man, wenn man die Masse so weiß, als möglich, haben will, das Fett in zwölfmal seinem Gewichte von heißem Wasser auflösen oder zerlassen, und dann durch die Säure zersetzen.

3. Das thierische Oehl scheint sehr weiß, so lange seine Flocken noch im Wasser zergangen sind; aber bey dem Trocknen an der Luft, vorzüglich bey dem Schmelzen, entsteht eine graubraune oder salbe Farbe. Wir versuchten auf verschiedene Art sie zu bleichen. Die Ausstellung an die Luft entsprach unserer Absicht nicht: mehr Wirkung hierauf hofften wir von der dephlogistisirten Salzsäure. Wir sahen auch, nachdem wir 60 Tage hindurch eine große Menge dieser Säure darauf hatten stehn lassen, eine ziemlich hübsche weiße Farbe entstehen. Aber diese verging wieder bey dem Schmelzen, und die gelbliche Farbe erschien wieder.

4. So lange dieses thierische Oehl Wasser enthält, ist es körnigt und weich anzufassen. Die Masse
läßt

läßt sich durch die Finger zerreiben, und erweicht sich hierauf durch die Wärme der Hand. Ist sie aber trocken und rein vom Wasser; so hat sie beytm langsamem Erkalten ein blättriges und krystallinisches Gewebe; schnell erkaltet, ist sie nur kompakt und körnig. Im erstern Falle ist sie dem Ballrath ähnlich, im andern dem Wachs; deswegen gaben Manche ihr bald den einen, bald den andern Nahmen. Bey beyden Arten von körnigter oder blättrigter Krystallisation, hat die recht trockne Masse einen hellen Klang, und zerbricht mit demselben Schalle wie Wachs. Die Aehnlichkeit mit dem Ballrath schien uns immer die größere. So wie dieser, ist diese Substanz weich und fettig, ohne die Trockenheit und Härte des Wachses. Sie ist auch nicht so glatt auf dem Bruche, wie dies; aber sie ist blättrig, und zwar hat sie glänzende Plättchen, wie der Ballrath. Sie ist nicht so zähe, wie das Wachs, aber läßt sich zerdrücken, wie der Ballrath. 1 Qu. von jener Substanz in kleine Stückchen geschnitten, ward ans Feuer gesetzt, zur Vergleichung mit dem Ballrath. Es schmolz schnell und mit 3° Wärme weniger, beytm 42° Reaumur. Sie wurde auch schneller kalt und fest, und merklich zerbrechlicher und härter, als der Ballrath, welcher seine Zähigkeit und Weichheit noch einige Tage beybehält. Ist sie recht gereinigt und gewaschen, so hat sie beynahe gar keinen Geruch, wähn gegen der Ballrath einen sehr bekannten eignen Geruch hat.

5. Das konkrete Oehl ist, wie der Ballrath, im heißen Alkohol auflösbar, aber mit etwas verschle-



benen Verhältnissen und Erscheinungen. 1. U. Alkohol in einer Wärme von 39 bis 40° des Baumé'schen Areometers, löst, sobald sie kocht, 12 Qu. unserer Masse auf, während eben so viel Alkohol und mit derselben Wärme nur 30—36 Gran Ballrath auflöst. Wenn die Auflösung des erstern im Weingeiste erkaltet, erscheint sie als eine konkrete körnigte Masse, worin man nichts mehr von dem Flüssigen des Weingeistes bemerkt. Wenn man das Verhältniß dieses letztern so vermehrt, daß die konkrete öhligte Substanz nur $\frac{1}{4}$ des Gewichts ausmacht, so trennt sich diese in Körnern oder krystallischen Flocken, und es bleibt nur eine unbedeutliche Quantität, davon im kalten Alkohol zurück. Eben so präcipitirt sich der im Weingeist aufgelöste Ballrath durch die Erkaltung daraus; aber dieser Niederschlag geschieht viel geschwinder, und er nimmt eine mehr reguläre und krystallische Form an. Das Ammoniak löst außerordentlich leicht diese konkrete öhligte Masse, und sogar kalt auf, während der Ballrath in der Kälte gar nicht vom flüssigen Ammoniak aufgelöst wird. In der Wärme bildet dies flüchtige Laugensalz eine sehr schäumende Seife, deren Auflösung durch die Wärme klar und durchsichtig ist. Nie geschieht etwas Ähnliches mit dem Ballrath, selbst bey einem großen Ueberschusse des Laugensalzes. Also gleicht die Masse, welche wir untersuchen, in Absicht der Gestalt mehr dem Ballrath, als irgend einer andern öhligten Substanz, unterscheidet sich aber davon durch ihre sehr feste haltende Farbe, ihre größere Schmelzbarkeit, ihre Zurückhaltung des Wassers, und daß sie beynähe 2mal leichter im höchstgereinigten Weingeiste und im Ammoniak

nicht aufzulösen ist. Diese letztern Eigenschaften, so wie ihr heller Klang, ihre Brechbarkeit, und ihr oft körnigtes Wesen, nähern sie dem Wachs. Man könnte ihr daher den Namen einer fettig, wachsartigen Masse geben.

6. In der thierischen Oekonomie hat man die Existenz dieser Masse noch gar nicht gekannt; keine Untersuchung erwähnt davon etwas. Die einzige, dieser fett, und wachsartigen Masse ähnliche, Substanz, die man im menschlichen Körper angetroffen hätte, wäre die, welche die blättrichten, gelben und brannen Gallenblasensteine größtentheils ausmacht. Diese können aber nur für die Produkte einer kranklichen Verwandlung angesehen werden. Ganz gebildet ist diese Masse weder im Hirnmarke, noch im Muskelfleische, dessen Zusammensetzung verwickelter ist. Auch kann man sie nicht mit dem Fette und dem Marke vergleichen. Es scheint also, daß sie das Produkt einer langsamen Zersetzung einer langgedauerten Verwesung ist. Die menschliche Leber, welche man aber zwölf Jahre an der Luft liegen ließ, nahm bey der langen Verwesung die Beschaffenheit unserer Substanz nur durch die Folgen der umwandelnden Fäulniß an. Es scheint auch, daß alle die thierischen Massen, außer den Knochen, Nägeln und Haaren, sich auf eine Art in diese Masse verwandeln lassen können. In der That gaben Haut, Fett, Muskelfleisch, Flehsen, Häute, Bänder, selbst Knorpel, die wir in Fett verwandelt fanden, durch die Zersetzung desselben, die nämliche fett, und wachsartige Substanz.

In diesen Zustand gehn also ohne Unterschied die thierischen Massen über, wenn sie unter wenig Erde angehaufet und eingescharrt sind, so daß diese beynahe keinen Einfluß mehr auf ihre Verwesung hat, weil sie bald mit den Ausflüssen oder flüchtigen Produkten der Verwesung übersättigt wird, und durch die Unfähigkeit, sie weiter aufzunehmen, diese Bewegung nicht mehr beschleunigen kann; denn das Fett bildet sich niemals aus einzelnen, und reichlich mit frischer Erde überdeckten Körpern, oder in denen, welche der Luft ausgesetzt sind. Die verschiedenen Grundstoffe dieser Masse könnten nicht, wie das bey reichlicher und lockerer Bedeckung mit Erde, und vorzüglich bey der Berührung der Luft, der Fall gewesen seyn würde, verfliegen, oder sich in Dämpfe auflösen: deshalb entstand eine Veränderung der Verhältnisse in ihren Verbindungen. Aber um genau diese Verwandlung angeben zu können, müßte man bestimmt die Quantität und das Verhältniß der Grundstoffe der thierischen Substanzen wissen; und hierzu zu gelangen, hat man bis jetzt noch fast nichts gethan. Man kann von diesem Gegenstande nur etwas Allgemeines angeben. Die Grundstoffe der thierischen Substanzen lassen sich auf Sauerstoff, Kohlenstoff, Wasserstoff und Stickstoff zurückbringen. Denn Schwefel, Phosphor, Kalk und Soda finden sich darin nur zufällig oder gemischt, und tragen zur Bildung dieser Massen nicht geradezu bey, wenn man die thierische Erde ausnimmt, aus welcher die Knochen bestehen. In der neueren Chemie kann man die weichen thierischen Substanzen, die Haut, die Muskeln u. s. w., als Urten von Halbsäuren (Oxide) des verkohlten Wasser-

fetz- und Stickstoff ansehen. Diese (mehr als bey den vegetabilischen Substanzen,) verwickelten Halbsäuren haben eben dadurch ein beständiges Bestreben sich zu verwandeln. Das Gleichgewicht in ihren Verbindungen ist leicht zu stören. Die geringsten Veränderungen in der Temperatur und Feuchtigkeit können schon sie umändern. Daraus läßt sich die Zersetzung der Substanzen und die Bildung des Fetts auf folgende Art erklären: der Kohlenstoff geht in großer Menge, unter der Gestalt der Lufssäure, davon, indem er entweder auf das Wasser reagirt, oder bloß den Sauerstoff aus diesen Massen einschleuft. Diese Verflüchtigung des Kohlenstoffs mit dem Sauerstoffe ist die Ursache des beträchtlichen Verlustes, den die thierischen Massen in der Umwandlung in Fett erleiden; denn das letztere beträgt nur $\frac{1}{10}$ — $\frac{1}{12}$ des ganzen Körpers. Das sehr häufige Stickgas in diesen Substanzen, verbindet sich mit dem Wasserstoffe, und bildet das flüchtige Alkali, wovon ein Theil sich in Dämpfe auflöst, und der andere ein Fett bleibt. Das Rückbleibsel von den thierischen Substanzen, die einen großen Theil ihres Kohlenstoffs, ihres Sauerstoffs, und alle ihr Stickgas, (denn den letzten Stoff trifft man im vollkommen gebildeten Fette nicht mehr an,) verlohren haben, enthält einen größern Theil von Wasserstoff: und dieser verkohlente Wasserstoff bildet eigentlich die fett- und seifenartige Masse, oder die besondere konkre oblige Substanz, die mit dem flüchtigen Alkali verbunden, die thierische Seife bildet, welche wir Fett nennen.

Nun wäre noch zu bestimmen, ob der in der thierischen Halbsäure enthaltene Sauerstoff, oder der im Wasser dieser Halbsäure enthaltene Sauerstoff diese Zersetzung macht. Dazu fehlt es uns an zwey nöthigen Stücken: das eine ist das genaue Verhältniß der Bestandtheile der thierischen Halbsäure, und das andere, das Verhältniß des Fetts in dem Augenblicke seiner Entstehung zu wissen. Nur neue Versuche werden uns diese Frage auflösen können. Vielleicht läßt die beträchtliche Quantität des Wasserstoffs, welcher im gebildeten Ammoniak entweder, oder in der fett- und wachsartigen Masse sich befindet, schließen, daß die Zersetzung des Wassers zu dieser natürlichen Operation nöthig sey; den Beweis dieser Theorie muß man noch von der Zeit erwarten. Als Resultat unserer Beobachtungen und Untersuchungen über das Fett, kann man indeß immer dies ansehen, daß die Natur bey dieser unterirdischen Verwandlung den einfachen und einförmigen Gang geht, den man bey allen ihren Wirkungen bemerkt; daß sie allmählig durch die gegenseitige Reaction der Stoffe sehr verwickelte Zusammensetzungen auf einfachere zurückbringt, und zuletzt zweyfache Zusammensetzungen entstehen läßt, wie die Luftsäure und das Ammoniak; endlich, daß man mit Hülfe neuer Entdeckungen die Erscheinungen der Verwesung bald wird bestimmen und erklären können.

VIII.

Hrn. de Luc's Prüfung von Hrn. Monge's Ab-
handlung *) über die Ursache der vornehmsten
Erscheinungen der Meteorologie. **)

1. Herr Monge will die Verdunstung aus der bloßen Auflösung des Wassers in der Luft erklären; ich habe aber lange schon gezeigt, daß sie vom bloßen Feuer abhängt, und daß Hrn. le Roi's gegenseitige Meinung viele unerklärliche Schwierigkeiten zurückläßt. — Der Aether giebt eine luftförmige Flüssigkeit, auch im leeren Raume. — Nach Hrn. Watt verliert das Wasser mehr Feuer durch die gewöhnliche Verdunstung, als durch das Kochen. — Je mehr die Dünste des kochenden Wassers ausgebehrt sind, desto mehr verborgene Hitze enthalten sie, ohne Rücksicht auf die Luft. — Damit die erzeugten Dünste sich in jedem Raume erhalten können, muß darin wenigstens eine dem Wasser gleiche Temperatur seyn. Daher kann die heiße Luft mehr Dünste enthalten, als eine kühlere. — Wo die Kügelchen des Nebels schweben bleiben, sind sie der specifischen Schwere der Luft merklich gleich. — Das verdunstende, noch durchsichtige, Wasser übertrifft nicht $\frac{1}{3}$ des Umfangs der Luft in der Atmosphäre. Ich gestehe übrigens, daß ich mich in der Theorie des Regens, (so gut, wie Hr. Monge,) geirrt habe; und ich weiß nicht, woher, sowohl

*) G. chem. Ann. J. 1792. B. 2. S. 122.

**) Annal. de Chim. T. VIII. p. 73. - 102.

sowohl der Regen, als die schnellen Abwechselungen des Barometers entstehen. 1c. *)

IX.

Versuch, um den brandigten Geschmack und Geruch vom Schwedischen Kornbranntweine wegzunehmen.

Vom Hrn. Nils Nyström, Apöth. in Norrköping. **)

Vor einigen Jahren erhielt ich aus einer Königl. Brennerey einen brandigten Branntwein, der so sehr verdorben war, daß ich ihn gar nicht brauchen konnte. Dies

*) Da dieser Streik die eigentliche Chemie, im genaueren Verstande, nicht angeht; so habe ich hier nur einige einzelne Sätze ausgehoben: und verweise die Liebhaber der Meteorologie auf das Original. — Hierauf folgt in den Annales (T. VIII. p. 103.) die chemische Zerlegung des gelben Cärnthenschen Bleyspaths, vom Hrn. Laproch, in der naturforschenden Gesellschaft Schriften, B. 4. S. 95. C.

**) Diese Abhandlung befindet sich im zweiten Quartal der neuen Abhandlungen d. K. Schwed. Akad. d. Wiss. zu Stockholm: sie gab die Veranlassung zu der nächstfolgenden Abhandlung, die wenigstens bis jetzt noch nicht gedruckt, sondern mir für die Annales vom Hrn. Prof. Gadolin gütlich mitgetheilt ist. C.

Dieses brachte mich dazu, den folgenden Versuch zu unternehmen, der, so viel ich weiß, vorher nicht gemacht, wenigstens nicht angegeben ist. Weil ich also glaubte, daß er dem allgemeinen Wesen von Nuzen seyn könnte; so nehme ich mir jetzt die Freyheit, den Ausschlag davon der Königl. Acad. der Wiss. zur nähern Prüfung zu übergeben. Zu 15 Kannen brandigten Brandtweins nahm ich 10 Loth von der stärksten besten Bitriolsäure. Die Bitriolsäure wird tropfenweise zu einem $\frac{1}{2}$ Stof ($\frac{1}{2}$ Kanne) reinen Wassers gegossen; und wenn die Mischung wieder kalt geworden ist, wird sie zu den 15 Kannen Brandtwein gethan, und wohl damit vermischt. Hiemit füllet man die Destillirblase, woraus zuerst 1 Quartier ($\frac{1}{4}$ Kanne) durch mäßiges Feuer abgetrieben, und besonders abgenommen wird; dann läßt man noch 7 Kannen übergehen, welche von dem brandigten Geschmack und Geruche rein sind; und zu allerley Gebrauch verwahrt werden können. Darnach fährt man mit der Destillation fort, als noch etwas Geistiges zu bemerken ist; welches man leicht sehen kann, wenn graues Pappier von den herauskommenden Tropfen angefeuchtet wird. Läßt sich dieses bey der Lichtflamme nicht mehr anzünden, so nimmet man die Blase sogleich von dem Feuer weg, und spült sie aus. Das erste Quartier, so wie auch das nachkommende, kann bey dem nächsten Destilliren angewendet werden. — Diese Methode habe ich auch für sehr bequem gefunden, um den Kusel-Geschmack und Geruch aus Schwedischem, nicht brandigtem Kornbrandtweine, ohne Zusatz von Wurzeln, wegzunehmen.



Anmerkung. Die Vitriolsäure in großem Verhältniſſe gegen den Brantwein, nimmt die wäſſerichten Theile weg, und verwandelt ihn zu dem ſtärkſten Weingeiſte, und endlich zu Aether; aber in der oben angeführten Proportion merkt man keine andere Veränderung, als daß der Brantwein gereinigt, und im Geſchmacke und Geruche verbeſſert wird. Die Anziehung des Waſſers und des brandigten Stoffes von der Vitriolsäure, ſcheint hier das mehreſte auszurichten. Andere Säuren könnten vielleicht auch mit Vortheil angewandt werden; weil ſie aber leichter ſind, und bey einem gelinden Feuergrade zugleich mit dem Brantwein übergehen können; ſo iſt zu befürchten, daß ſie die natürliche Eigenschaft des Brantweins verändern, und demnach weniger nützlich ſeyn können. Da die Vitriolsäure mit ſo großer Menge vom Brantweine verdünnt wird; ſo hat man nicht zu befürchten, daß die Blase davon beſchädigt werden kann, wenn man ſie nur nach beendigter Deſtillation rein ausſpült.

X.

Anmerkungen über die Beſtandtheile des Weingeiſtes und die Unreinigkeiten im Kornbrantweine; vom Hrn. Prof. Gadoſta.

Die chemiſche Analyſe wird öfters dadurch erſchwert, daß neue Verbindungen, während der Verſuche, auf eine unmerkliche Weiſe entſtehen. Man wird dadurch verleitet, unrichtige Begriffe von der Zuſammeneſetzung des

Kör-

Körpers zu fassen, weil solche Stoffe keine wahre Bestandtheile des Körpers waren, jedoch von ihm geschieden zu werden scheinen. Hieraus ist es auch entstanden, daß man aus verschiedenen Versuchen sehr ungleiche Schlussfolgen gezogen hat; besonders bey Untersuchungen derjenigen Körper, die vom Gewächs, oder Thierreiche abstammen, deren entferntere Bestandtheile mannigfaltigerweise verändert und umgestaltet werden können. — Zu diesen Körpern kann man mit Recht den Weingeist zählen, über dessen Zusammensetzung man bis jetzt ungewiß ist, obgleich sowohl ältere als neuere Chemisten sich viele Mühe um seine Kenntniß gegeben haben. — Weil man gefunden hat, daß Oehle aus den mehrsten brennbaren Körpern der organischen Naturtheile erhalten werden können; so hat man von jeher geglaubt, die Ursache der Brennbarkeit des Weingeistes stecke in einem verborgenen Oehle. Diese Meynung wurde bestätigt durch Boigt's Versuch, welcher, nach Kunkel's Berichte, schon 1685 nach einer gelinden Destillation, von einem alten Weingeiste ein weißes und klares Oehl erhalten haben soll. a) Eben so hat Hr. Beckendorff neuerlich angegeben, daß er, durch die Boerhaavische Destillationseinrichtung, aus dem Weingeiste Oehl abgeschieden hat. b) — Dagegen hatte sich Kunkel alle Mühe gegeben, um zu beweisen, es könne kein öhltes Wesen in dem Weingeiste befindlich seyn, den er vielmehr nur aus salinischen

a) Wiegleb, Geschichte der Chemie. B. 1. S. 81.

b) Diss. de opt. acet. conc. conf. ratione. Erel Ann. 1786. B. 1. S. 235.

ſchen Stoffen zuſammengeſetzt zu ſeyn glaubte. c) Boerhaave ſah den Weingeiſt als habe mit Dehlen verwandt an, glaubte auch, er ſey aus verſchiedenen Theilen zuſammengeſetzt: daß aber dieſe nur durch das Feuer auseinandergeſetzt werden könnten. d) Nachdem die Stahlſche Lehre vom Phlogiſton von den Chemiſten angenommen worden iſt, haben Carthauſer, Macquer e) und mehrere, f) die Gegenwart eines Oehls im Weingeiſte beſtritten, und weil ſie auch keinen andern bekannten brennbaren Körper als Beſtandtheil des Weingeiſtes gewahr wurden, ſo ſahen ſie, ſelbſt das ſogenannte Phlogiſton, als einen ſeiner nächſten Beſtandtheile an. Macquer führte zwar an, daß etwas Oehl allemal zurückbleibt, wenn auch der höchſt gereinigte Weingeiſt ſehr langſam abdunſtet; weil aber deſſen Mengeäußerſt gering iſt, ſo hielt ich es für wahrſcheinlich, es ſey nur eine fremde Einmiſchung, von der man, aller Behuſamkeit beim Filtriren ungeachtet, den Weingeiſt nicht völlig befreien kann. Die ehemaligen Begriffe vom Phlogiſton ſind mehrentheils ſchwankend geſeſen; da man ihn aber jetzt nicht anders als einen Stoff ohne alle Schwere anſieht, ſo kann man ſich ſchwerlich vorſtellen, wie dieſer der hauptſächlichſte

c) Weigel Einleit. zur Allgem. Scheidel. St. 1. S. 372. 374. 375.

d) Elem. Chem. T. I. p. 2. de Alimento ignis.

e) Dictionn. de Chim. Edit. 2. T. II. p. 27.

f) Betracht. über die Gährung, von G. F. J. v. P. Halle 1784. S. 53.

Uchste Bestandtheil eines so schweren Körpers, wie der Weingeist, seyn könnte. Auch sind die neuesten Chemisten bey nahe einstimmig bey der Meynung geblieben, daß ein feines Oehl in dem Weingeiste verborgen liege. Und ob es schon mehreren, die die Versuche des Hrn. Boigt und Westendorff nachgemacht haben, nicht gelungen ist, unmittelbar durch bloße Destillation eines wohlgereinigten Weingeistes, Oehl zu bekommen; g) so ist man doch mehr geneigt gewesen, zu glauben, daß das Oehl des Weingeistes sehr nahe mit den übrigen Theilen verbunden sey, als daß es sich darin nicht befinde. Durch die Hülfe anderer Stoffe, wie bey der Bereitung des Aethers aus Weingeist und Säuren, hat man das Erscheinen der Oehle genugsam bemerkt. — Man hat auch allgemein bekannt, daß das Wasser ein Bestandtheil des Weingeistes sey. Weil aber Oehle sich mit dem Wasser nicht unmittelbar vereinigen, und diese Vereinigung durch Salze öfters geleistet wird; so hat man im Weingeiste, außer Oehl und Wasser, einen dritten oder salinischen Stoff finden wollen, h) der wahrscheinlich von säuerlicher Natur wäre, weil während der Gährung nebst dem Weingeiste allemal etwas Säure zum Vorschein kommt; ohnedem schien dieses auch durch das Verhalten des Weingeistes mit andern Stoffen, besonders mit alkalischen Salzen und Erden, bestätigt zu werden.

g) Westrumb phys. chem. Abhand. B. I. S. 1. S. 76.

h) Stahl opusc. Phys. Chim. Medicum. p. 145. Fundam. Chem. T. III. p. 48. 49.

werden. i) Junker hatte schon bemerkt, daß der Weingeist, der vielmal über gebranntem Kalk abdestillirt worden, zuletzt so schwach geworden sey, daß er dem reinen Wasser sehr nahe kam; der Kalk hätte dagegen salzige Eigenschaften bekommen. k) Hellmont hatte vorgegeben, daß das kauftische Laugensalz eine ähnliche Wirkung ausübe. l) Da nun die vornehmste Wirkung dieser Stoffe darin besteht, daß sie sich mit Säuren verbinden, und die Säuren aus andern Verbindungen abscheiden; so hätte man aus den angeführten Versuchen Anleitung genug, zu schließen, der Weingeist sey durch die Absonderung seiner eigenthümlichen Säure zerlegt worden. Mangolds Versuch, daß der Weingeist, über feuerfestem Laugensalze destillirt, dieses mit Essig vereinigt zurücklasse, m) schien klärllich zu beweisen, daß die Essigsäure ein Bestandtheil des Weingeistes sey, welches auch um so viel glaublicher war, weil der Essig nicht nur diejenige Säure sey, die am deutlichsten bey der Gährung entstehe, sondern auch weil der reinste Weingeist, mit Wasser vermischt, nach und nach in Essig verwandelt werden kann. Jedoch hätten viele, wie Boerhaave, geglaubt, die Säure des Weingeistes sey nur eine zufällige Unreinigkeit. n)

Scheer

i) Junker Consp. Chem. Tab. LXXV. VI. 1. 3.
Neumann, Praelect. Chem. p. 66.

k) Junker a. a. D. Tab. LXXV. V. 7.

l) Boerhaave Elem. Chem. T. II. Procos. LXXX.

m) Fortgesetzte chem. Erfahrungen.

n) Boerhaave l. c.

Scheele ging einen Mittelweg, und betrachtete die Säure als einen entfernteren Bestandtheil. Der Weingeist sey aus einem feinen Oehle zusammengesetzt, das durch Phlogiston und gebundenen Wärmestoff mit Wasser vermischt sey. Dieses Oehl würde durch fernere Zerlegung, wenn sein Phlogiston abgenommen wird, in Essig verwandelt. o) Die Versuche Scheeles, wodurch die nahe Verwandtschaft zwischen den Geruchs säuren entdeckt war, sind nach ihm von Anderen verfolgt; und da man erkannt hat, daß der Essig aus Sauerkleesalz, und Weinstein säure durch die Salpetersäure hervorzubringen sey, wie auch, daß diese beyden Säuren auf demselben Wege vom Weingeiste erhalten werden können; so schloß Hermbstädt aus seinen Versuchen, daß die Sauerklee, oder Zuckersäure der nächste Bestandtheil des Weindöhls sey, p) wie auch Hr.

2 2

v.

o) Kgl. Sv. Vet. Ac. Handl. 1782. I Quart.

p) Physik. chem. Vers. und Beobacht. B. 1. S. 77. Hr. Hermbstädt's Lehrsat, daß das Weindöhl ein einfaches Wesen, als der Aether, sey, scheint der Meinung des Hrn. Scheele nicht zuwider zu seyn, sondern vielmehr damit nahe übereinstimmend, weil Scheele deutlich zeigte, daß in allem gewöhnlichen Aether etwas von der Säure, wodurch er bereitet war, befindlich sey: obwohl die geringe Menge dieser von ihm gefundenen Säure, ihm Anleitung gab, nicht zu behaupten, sondern nur nicht für unglücklich anzusehen, daß auch vielleicht ein Aether, ohne irgend eine fremde Säure zu haben, entstehen könnte. (Das Wort *Smitta*, dessen sich Scheele bedient hatte, ist mit Verunreinigung übersetzt,

v. N., daß der Weingeist aus Phlogiston, Wasser und Zuckersäure bestehe q) Hr. Bestrum b, aber dem es zuerst gelungen war, die Weinstensäure aus dem Weingeiste herauszubringen, schließt, daß diese schon in dem Weingeiste fertig liegt, und daß die Sauerfließ-Salzsäure, so wie der Essig, durch dessen fernere Gütbrennbarkeit entstehe. r) Durch diese Erfahrungen ward auch Hr. Wiegleb überzeugt, - daß der Weingeist als eine versüßte Weinstensäure anzusehen sey, s) ob er schon zuvor von der entgegengesetzten Meinung eingenommen war, daß der Weingeist nur aus einem ätherischen Oehle und Wasser bestehe, t) und daß die Zuckersäure eigentlich von der bey den Versuchen gebrauchten Salpetersäure abstamme. u) — Nachdem aber die Kenntniß der Säuren vorzüglich durch die unverdrossene Mühe des Hrn. Lavoisier sehr viel vermehrt worden ist, und kaum Jemand nunmehr bezweifeln wird, daß die Säuren, welche aus verschiedenen Gewäch-

seht, (Annal. 1784. B. 2. S. 347.), bedeutet aber im Schwedischen öfers nur soviel, als eine kleine Beymischung, und wird auch von wahren Bestandtheilen gebraucht.

q) Betrachtungen über die Gährung.

r) Physik. Chem. Abhandl. B. 1. Heft 1.

s) Geschichte der Chemie. B. 2. S. 328, 350.

t) Handbuch der allgem. Chemie. B. 2. S. 1408 1ste Aufl.; bey der 2ten Aufl. hatte Hr. Wiegleb schon seine Meinung verändert.

u) Crells Ann. 1784. St. 7. 8.

wächsstoffen, wie Zucker, Gummi, Öhlen u. m. nicht darin fertige waren, sondern nur dann zum Vorschein kommen, wenn dieselben Stoffe, oder einige ihrer Bestandtheile sich mit einem andern Wesen, daß Hr. Lavoisier *Oxygene* nennt, verbinden; x) so verschwinden auch alle die Gründe, wodurch man bewogen war, eine schon bereitete Gewächsstarre in dem Weingelste zu betrachten. Und obwohl man noch nicht zur vollkommenen Kenntniß von den nächsten Bestandtheilen des Weingelstes gekommen ist, so lange die Analyse durch die Synthese nicht betrachtet ist; so scheint doch von

§ 3 allen

x) Dieser Lehrsatz gründet sich auf so deutliche und so allgemein bekannte Thatfachen, daß ihn kaum Jemand läugnen wird, um so viel mehr, da er auch mit den Erklärungen derjenigen, welche *Bovolstiers* System nicht angenommen haben, übereinkommt. Denn nach *Scheele* entstehen Säuren, wenn gewisse brennbare Körper ihre Phlogiston verlieren, welches kein Gewicht hat, und dagegen sich mit einem andern Elementarstoffe, *principium Salinum*, das auch kein Gewicht hat, vereinigen, gewinnen aber zugleich eine bedeutende Vermehrung des Gewichtes, durch eine Menge Wasser, welches zugleich sich mit einschleicht. Dieses princip. Salin. nebst dem Wasser, machen, nach Hrn. *Scheele*, die reine Luft aus, wenn sie mit der Wärme verbunden werden; eben so, als nach Hrn. *Lavoisier* die reine Luft aus *Oxygene* und Wärme besteht. Hr. *Westrumb* folget in der Hauptsache der Meinung *Scheele's*, indem er das Vermehren des Gewichtes der entstehenden Säuren aus dem Wasser herleitet, welches der Körper einsaugt; und betrachtet die reine Luft, ihrem ganzen Gewichte nach, aus Wasser bestehend.

allen bisher gemachten Untersuchungen, die des Hrn. Berthollets die meist befriedigende zu seyn, und seine Meynung die wahrscheinlichste, daß ein reiner Weingeist aus einem reinen Oehle, Zucker, brennbarem Luftstoff (Hydrogene) und Wasser bestehe. y) Denn alle diese Stoffe hat er aus dem Weingeiste abscheiden können, vornehmlich wenn er die Zerlegung durch entzündbare (oxygenirte) Kochsalzsaure verrichtet. — Seit langer Zeit ist man darin einig gewesen, daß aller Weingeist, wenn er völlig gereinigt worden, von einerley Beschaffenheit sey, und daß die Verschiedenheiten des Geruchs und Geschmacks im Branntwein nur von eingemischtem fremden Unarten herrühre. Allein die Natur dieser Unarten ist so vielmehr ungewiß und unhinlänglich gewesen, da man noch keinen hinlänglichen Vorath davon zum Untersuchen aus den Branntweinen hat abscheiden können. Das unangenehme Wesen im Koru branntweine, das ihm den Nahmen Fusel giebt, ist besonderer Aufmerksamkeit würdig gewesen, weil man bemüht gewesen ist, ihn abzuscheiden. Man sieht, daß er mehr flüchtig als der Weingeist ist, weil er bey der Destillation des Branntweins allemal am häufigsten in dem letzten Phlegma sich befindet; daher man auch ohne allen Zusatz, durch viele wiederholte Destillationen den Branntwein mehr und mehr reinigen kann, wiewohl man auf diese Art schwerlich einen völlig reinen Geist erhält. Seit Kunkels Zeit haben viele geglaubt, der Fuselstoff habe größere Anziehung zum Was-

y) Memoires de l'Acad. de Paris. 1785. p. 308.

Wasser als zum Weingeiste, weil, nach seiner Entdeckung, der Brantwein leichter gereinigt wird, wenn er mit Wasser vermischt, und darnach behutsam abdestillirt ist; und diese Operation mehrmals wiederholt wird. 2) Dieser Ausweg zur Reinigung des Brantweins ist auch am allgemeinsten befolgt worden, weil er zu gemeinen Bedürfnissen gut genug ist. Will man aber einen völlig gereinigten Weingeist haben, so wird der Zweck auch hiedurch um so viel leichter verfehlt, da der anhangende Fuselstoff als ein Mittel wirkt, einen Theil des Wassers bey dem Weingeiste zu befestigen. Da es nun wahrscheinlich war, daß die Unart des gewöhnlichen Brantweins salzartig sey, so konnte man natürlich glauben, sie sey eine Säure, weil eine Säure im unrectificirten Brantweine allemal zu finden ist. Dieses schien durch die Erfahrung bestätigt zu werden, da der üble Geschmack verloren geht, wenn man den Brantwein über solche Mittel abstrahirt, die die Säuren binden können. *Berhaave* erzählt, daß ein Schwächslangensalz, das man mehrmals bey der Bereitung des Alkohols zugesetzt hat, zuletzt nicht mehr hies zu gebraucht werden konnte, weil es in geblätterte

L 4

Weins

- n) *Junker* Consp. Chem. Tab. LXXV. V. 6. *Stahl* Fund. Ch. T. 2. b. f. 72. Einige haben diese Erfahrung der stärkeren Anziehung des Wassers zum Weingeiste, als des Weingeistes zu der Verunreinigung, zugeschrieben. Diese von ihrem Auflösungsmitel abgesondert, gebe, kraft seiner geringern Flüchtigkeit, dem Weingeiste Freyheit, reiner überdestillirt zu werden.

Weinsteinerde verwandelt worden war: a) und Tieser
 sein, der die Menge und die Eigenschaften der Säure
 des Kornbranntweins genauer bestimmen wollte, erhielt
 5 Qu. starken Essigs aus 160 Pf. Branntweins. b)
 Da aber diese Säure auch in den mehr reinschmeckenden
 Branntweinen befindlich ist; so sahe man leicht ein, der
 Fäulstoff könnte nicht allein davon beruhen. Boer-
 haave schrieb die Verunreinigungen der Branntweine
 nicht allein einer Säure zu, sondern einem sinkenden
 Dehle, das schwerer abzuschelden sey. c) Eben so
 leitete Stahl den Geruch und den unangenehmen
 Nachgeschmack der unrectificirten Branntweine von et-
 nem Dehle her. d) Auch schloß Hr. ten Haaff aus
 seinen Versuchen mit Weinhaefen und Getreibearten,
 daß in diesen Stoffen eigentliche Dehle befindlich seyen,
 die dem daraus zu erhaltenden Branntweine seinen be-
 sondern Geruch und Geschmack beybringt. e) Scheele
 ging noch weiter. Er sammelte den Bodensatz, der
 sich in der Kälte vom schwachen Kornbranntweine ab-
 scheidet, und fand darin Eigenschaften eines festen Dehls,
 von dem er vermuthete, es scheide sich während der
 Gährung von den Getreibearten. Daß die Hauptsache
 des Fäulgeschmacks in diesem Dehle liege, war deutlich
 zu sehen, wenn er etwas davon in französischem Brannt-
 wein

a) Elem. Chem. T. 7. Proc. XLIX.

b) Crell chem. Entd. Th. 11. S. 117.

c) Loc. cit. Proc. XLVII.

d) Fundam. Chem. T. 2. b. p. 160.

e) Crell chem. Entd. Th. 12. S. 173.

weiln auflöste, weil dieser den Geschmack des gemelneten Kornbranntweins dadurch bekam. f) Endlich hat Hr. Bestendorf erwähnt, daß er durch behutsame Destillationen aller Arten von Branntwein Döhle erhalten hat, die nach der Verschiedenheit der Branntweine verschieden waren. Das aus dem Kornbranntweine ließ sich schwerer abschelden, war von dickerem Zusammenhange und gelber Farbe, als das vom Franzbranntweine. g) Dagegen soll Hr. Klaproth, nach dem Besichte des Hrn. Hermbstädt's, für wahrscheinlicher gehalten haben, daß der üble Geschmack der Kornbranntweine von dem in Getreidearten befindlichen thierischen Glute herzuweisen sey. h) Allein man mag diesem Besen, welche Benennung man will, beylegen; so ist es doch schon lange ausgemacht, daß es gehindert werde, mit dem Geiste zugleich überzugehen, wenn dem Branntweine alkalische Salze und Erdenarten bezugemischt sind. Daher auch Stahl besonders den Zusatz von feuerfestem Alkali anrieth. i). Andere haben, der geringeren Kosten wegen, Asche vorgeschlagen, und Kunzpel rühmte die Wirkung des gebrannten Kalkes, wenn nur der Weingelst nicht zu vielmal darüber abgezogen wird. k) So hatte auch neuerlich Hr. Lichtenstein angegeben, daß der üble Geschmack des Kornbranntweins

L 5

weins

f) Ercll. Ann. 1785. B. 1. S. 61.

g) Ebend. 1786. B. 1. S. 235.

h) Ebend. 1786. B. 2. S. 53.

i) Fundam. Chem. T. II. b. p. 160.

k) Junker Conspect. Chem. Tab. LXXV. V: 7.



weins durch zugesetzten gebrannten Kalk weggenommen werden kann: entweder wenn der Kalk zuvor im Wasser aufgelöst war, oder wenn er nur bey der Kälte im Brauntweine selbst langsam gelöscht worden ist, ehe man mit der Destillation anfängt. Bey der Untersuchung des Rückbleibfels nach der Destillation, fand er ihn von Säure trübe werden, wobey zugleich ein starker Fuselgeruch entstand, zum Beweise, daß der Fuselstoff mit dem Kalle verbunden worden war. l) Doch hat man den gebrannten Kalk als ein Mittel, den Kornbranntwein zu rektigen, nicht allgemein annehmen können, weil man davon öfters unangenehme Wirkungen erfahren hat. Neumann hatte bemerkt, daß der damit destillirte Branntwein einen herben Geschmack und Geruch erhalte, auch einen Verlust an geistigen Theilen erlitte. m) Dasselbe hat Hr. Westrumh bekräftigt, indem er mehrmals fand, daß ein über Kalk abstrahirter Branntwein einen häßlichen und breuenden Kalkgeschmack bekomme. n) Da man aber auch an der Wahrhaftigkeit der vorhergenannten Chemisten nicht zweifeln kann; so scheint es, daß die unangenehme Wirkung des Kalkes entweder von fremden flüchtigen Stoffen herrühre, die sich im gebrannten Kalle oft befinden, oder von der ungleichen Gewaltfamekelt, womit der Kalk auf den Welngeist wirkt, nach seiner verschiedenen Kaussicität, seinem Verhältniß gegen den

l) Crell Ann. 1786. B. 2. S. 306.

m) Praelect. Chem. p. 67.

n) Crell Ann. 1787. B. 1. S. 56.

den Branntwein, dem Feuersgrade oder andern Umständen, die aufgesucht werden könnten, damit ihnen vorgekommen werde. Außer den angeführten Zusätzen findet man sowohl von ältern als neuern Chemisten einige andere angepriesen, wie Kochsalz, Salniak, Alaun, Vitriol mit mehreren Neutral- und Mittelsalzen, deren Wirkung vorzüglich seyn soll, wenn sie ihres Krystallwassers beraubt worden sind. So hat man die Wirkung von getrocknetem Brod, Bernsteinpulver, Spiesglaubblumen und andern trocknen Stoffen gut befunden. Aber keins von allen bisher vorgeschlagenen Mitteln scheint größere Vortheile versprochen zu haben, als wohl ausgebranntes Kohlenpulver, dessen ausgebreiteter Nutzen um allerley Flüssigkeiten von fetten und andern hinzugemischten Sachen zu reinigen, Hr. Lowitz ausführlich beschrieben hat. Ein Theil Kornbranntwein mit $\frac{1}{2}$ seines Gewichts von Kohlenstaub vermischt, verliert sogleich seinen Fuselgeruch und Geschmack, und giebt bey der Destillation einen sehr rein schmeckenden Branntwein, der dem französischen sehr nahe kommt. Das letzte Phlegma nach der Destillation behält auch einen reinen Geschmack. o) Will man die Destillation vermeiden; so wird das Durchsiehen genug seyn. Ist die Menge des Kohlenstaubs zu geringe; so wird der Branntwein nicht so leicht hell: ist sie aber zu groß; so wird ein Theil des Branntweins zerstöhrt, und man erhält weniger Geist. Hr. Lowitz rath daher an, in der Blase unter beständigem Umrühren zu dem kalten Brannt-

o) Crell Ann. 1788. B. 2. S. 131.

Branntweine nach und nach Kohlenstaub zuzumischen, bis daß die Probe, die man öfters ausnimmt, mit heißem Wasser vermischt, keinen Korngeruch verräth. p)

— Da es kaum glaublich ist, daß so verschiedene Substanzen, wie die angeführten, auf ganz eintley Art wirken sollten; so könnte man aus ihrer gemeinsamen Eigenschaft, den Kornbranntwein zu reinigen, schliessen, daß die Unart aus mehreren ungleichartigen Theilen zusammengesetzt sey: und da die Stoffe, welche vorzüglich vermögend sind, den Branntwein zu reinigen, die Zusammensetzung des Weingeistes auch zersthören können, wenn sie in zu großer Menge zugemischt werden; so scheint es, daß die Bestandtheile des Faselstoffs mit den Bestandtheilen des Weingeistes viele Aehnlichkeit haben; daß aber der Zusammenhang zwischen jenen weniger fest sey, als das Band zwischen den Theilen des Weingeistes. Weil also, nach dem zuvor Angeführten, die Bestandtheile des Weingeistes wahrscheinlich aus einem Öhle, das vermittelst einem Zucker, oder Gummi mit brennbarem Luftstoffe und Wasser vereinigt ist, bestehen; so könnte man auch annehmen; daß der Faselstoff aus einem öhligen Stoffe besteht, welches durch eine salzartige Einmischung in wässrigem Weingeiste auflösbar geworden ist. Dann ließe es sich auch erklären, daß ein häufig zugemischtes Wasser den Branntwein zu reinigen vermögend ist, weil es die salzartigen Theile anzieht; die alkalischen Salz- und Erdenarten aber, weil sie noch die öhligen Theile

bin

hinken Säuren; diese letzten scheinen sich auch besonders an den Kohlenstaub und andere absorbierende Körper anzuhängen; dagegen die trockenen Neutralstoffe vorzüglich auf das Wasser wirken, welches als ein Mittel dient, den Weingeist mit dem Fuselstoffe zu vereinigen. Daber ist es nicht unglaublich, daß man seinen Zweck, den Branntwein zu reinigen, gleichwohl erlangen kann, wenn man nur einen von den Bestandtheilen des Fuselstoffs völlig abzuschneiden vermag; die übrigen werden dann ihren Zusammenhang mit dem Weingeiste bald verlieren. — Aus diesem wird man auch vermuthen können, daß Säuren als Reinigungsmittel dienen könnten, weil man weiß, daß starke Säuren, in großer Menge mit dem Weingeiste vermischt, den Zusammenhang von diesem zerstören können. Man findet zwar, daß Einige die Mineralsäuren bey den Branntweins- Destillationen zugesetzt haben; aber deren Absicht scheint mehr gewesen zu seyn, einen Geruch oder Geschmack von Aether in dem Branntweine fühlbar zu machen, als die fremden Stoffe wegzunehmen. Nach dem Berichte eines anonymen Autors, q) soll nach E. C. A. B. Vorschlage, bey einem großen Werke Scheidewasser angewandt werden, zur Vermischung mit dem Kornbranntweine. Dieser soll dann, nachdem er destillirt und auf eichene Fässer gefüllt, darin eine lange Zeit ruhig gestanden hat, an Geschmack und Farbe viel Aehnlichkeit mit dem Franzbranntweine erhalten haben. Hr. Wiegler

q) Verbesserter Bran- und Branntweindr. Leipzig. 1787. S. 203.

erzählt, daß rectificirter Kornbrandtwein, nochmals über Colcothet destillirt, am Geruch und Geschmack dem französischen ähnlich geworden sey, und daß die Flußspathsäure den Brandtwein noch mehr veredelt, indem sie ihn dem Arak ähnelt. r) — Ueberhaupt scheinen die Säuren zur Verbesserung des Kornbrandtweins beitragen zu können, entweder dadurch, daß sie eine Art von Aether hervorbringen, der durch seine angenehmen Eigenschaften das Unangenehme weniger fühlbar macht; oder auch, daß sie eine Coagulation des ähligten Stoffs, den man als die Ursache der Fuselart betrachtet, verursachen; wodurch dieser weniger flüchtig wird, und dem reinen Brandtweine Freyheit läßt, als ihn bey der Destillation überzugehen. Aus diesen letzten Ursachen schelnt Hrn. Nyst r d' m s Mittel, gemeinen Kornbrandtwein durch eine geringe Menge einer verdünnten Vitriolsäure zu verbessern, nützlich zu seyn, und verdient so viel mehr Aufmerksamkeit, da er von allen bisher vorgeschlagenen der bequemste ist, und wenig kostet. Denn obwohl die Kohle ein Wesen ist, das man leicht immer wohlfeil haben kann; so sind doch das Stroßen und Sieben derselben beschwerliche und unangenehme Arbeiten, und da es bey Unvorsichtigkeit sehr leicht geschieht, daß entweder der Kohlenstaub nicht völlig angebrannt ist, oder daß er aus der Luft fremde Dämpfe eingesogen hat, welches nach dem Brennen bald geschehen kann, wodurch der Brandtwein einen Nebengeschmack bis zum Ekel erhalten kann; so wäre es

es

r) Handb. der allgem. Chemie. B. 2. S. 1409.

es zu wünschen, daß man statt der Kohlen einen andern Stoff ausfinden könnte, der mit weniger Beschwermlichkeit und größerer Sicherheit eben in ungeschulten Händen dieselbe gute Wirkung thun könnte. — Das Anbrennen des Brauntweins sollte niemals statt finden; weil es durch bekannte Handgriffe leicht verhindert werden kann: wenn es aber aus Unbehutsamkeit entsteht, so sind Angaben von sichern Gegenmitteln dagegen um so viel mehr willkommen, als man sie bis jetzt fast gänzlich vermißt hat. Der Stoff, der das Anbrennen ausmacht, ist sehr flüchtig, und folgt demnach dem Weingeiste beständig bey den Rectificationen, wenn diese auch noch so oft wiederholt werden. Die Theorie hat auch noch kein zuverlässiges Mittel angegeben, um diesen Fehler zu verbessern, weil die Natur der Unart noch unbekannt ist. Sollte sich die Meynung des Hrn. Klapproths bestätigen, daß der Fuselstoff aus den animalischen Gluten entsteht; so wird wahrscheinlich das Anbrennen im Kornbrauntweine aus einem empyreumatischen Oehle und flüchtigen Laugensalze herrühren. Es ist auch bekannt, daß der Weingeist nicht allein sich leicht mit flüchtigem Laugensalze verbindet, sondern daß er auch insgemein eine so starke Anziehung zu Alkalien hat, daß selbst feuerfestes Laugensalz dadurch flüchtig gemacht werden kann. s) Nach dieser Meynung sollte man natürlich schließen, daß das wahre Mit-

s) Boerhaave rath daher an, bey der Zubereitung des Alcohols durch feuerbeständiges Alkali, etwas Nitriolsäure zu dem Geiste vor der Destillation zu mischen. Elem. Chem. T. II. Proc. XLIX.

Mittel gegen Anbrennen unter den Säuren zu suchen sey. Hiemit trifft es auch überein, daß man gewöhnlich den Zusatz von Weinstein gegen das Anbrennen vorschreibt. Weil aber dieses Salz sich schwer im Wasser, und noch schwerer im Branntweine auflösen läßt, so kann es so leicht nicht sich mit allen Partikeln des angebrannten Stoffs, der im Weingeiste aufgelöst ist, verbinden. Daher sollte man einer andern Säure, die sich leicht mit dem Branntweine mischt, und feuerfest genug ist, um mit dem Geiste nicht zugleich in Dämpfe verwandelt zu werden, den Vorzug geben. Herr Demachy sagt, daß Einige eine concentrirte Vitriolsäure zu angebranntem Branntweine mischen, wodurch der Anbrennensfehler verschwindet, weil die Uaart, nach seiner Meynung harzartig wird. Er rath aber vom Gebrauche dieses Mittels ab, weil auch die eigentlichen Bestandtheile des Branntweins dadurch zum Theil zerstört und verbrannt werden, und das übrige einen fremden und herben Geschmack erhält. t) Die Ungelegenheit bey diesen Versuchen ist vermuthlich daraus entstanden, daß man eine concentrirte Säure, oder zu viel davon gebraucht hat. Wenn aber die Vitriolsäure, nach dem Vorschlage des Hrn. N y s t r ö m s, mit vielem Wasser verdünnt ist, so wird man keine Gefahr einer entstandenen Hitze oder der Verbrennung der geistigen Theile haben; wobey also die gewünschte Wirkung allein erlangt wird. Der Versuch des Hrn. N y s t r ö m s scheint auch Anleitung zu näherer Untersuchung des Anbrennens

t) Distillateur Liqueuristi, p. 1. Chap. VIII.

Brandstoffs zu geben, wenn man die Natur des Rückstandes nach der Destillation prüft, ob er Bitriolsalmiak enthält u. s. f. Die einzige Ungelegenheit, die man von dem Gebrauche der Bitriolsäure zu befürchten hätte, ist, daß das Metall der Blase davon angegriffen werden kann. Wenigstens scheint dieser Zusatz in einer eisernen Pfanne nicht rathsam zu seyn. Eine kupferne Pfanne, die nicht merklich bey jeder Destillation angegriffen wird, indgte doch vermuthlich eher verzehrt werden, wenn der Branntweln mit Bitriolsäure immer darin destillirt werden sollte, als wenn man diesen sauren Zusatz nicht braucht. Es kann doch seyn, daß dieser Schaden von dem Vortheile weit überwogen wird.

XI.

Vermischte chemische Bemerkungen aus Briefen an den Herausgeber.

Vom Hrn. Hofr. Leonhardt in Dresden.

Jüngsthin hatte ich Gelegenheit, das mit dem lebendigen lufthaltigen Digestivsalze bereitete Schießpulver zu prüfen. Das Salz sowohl, als das Pulver, verpuffte auf Kohlen mit einem merklichen salzsauren Rauche, der auf der Brust eine unangenehme Empfindung von einiger Dauer veranlaßte. Mit feuerbeständigem Laugensalze und Schwefel, in dem Verhältnisse, wie das gewöhnliche Knallpulver mit dem Grundtheile des gemeinen Chem. Ann. 1794. B. I. St. 2. M meinen

meinen Salpeters zusammengesetzt, verknallte das Salz bey weitem so stark nicht, als dieses. Aber das mit jenem Salze zubereitete Pulver plakte weit heftiger. In mehligter Gestalt verheilt sich seine Stärke zu der Stärke des besten Sächsischen Schießpulvers, auf einer genauen Pulverprobe, wie 5 zu 2, und in gekörnter, wie 7 zu 2. — Als ich jüngst Lebensluft aus Braumstein mit Phosphorluft in gleicher Menge in der Kälte über Wasser vermischte, (wovon letztere, wenn sie noch heiß überging, in der Luft allezeit sich entzündete,) so erfolgte schnell eine Absonderung einer gelblichen Haut, die das Wasser überzog, und nichts anders, als Phosphor war. Diese Luft ist zuverlässig nichts mehr, als luftförmig ausgebehnter Phosphor. — Im eichhaltigen Wasser löst sich, sowohl das Eisen, als das Zinn, durch gänzlich verdünnte Salpetersäure völlig und bis zur Sättigung auflosen.

Vom Hrn. Hofr. Herrmann in Cathrinenburg.

Ich weiß nicht, ob Ihnen die seltene Art des weissen Gaspliffes schon bekannte ist, die man seit einiger Zeit in den altösischen Gebirgen bricht. Seine Farbe gleicht der eines schönen weissen Elfenbeins. Der Bruch ist mehr splitterigt, und fast einem Hornsteine ähnlich; die Bruchstücke unbestimmt eckig und sehr scharfkantig. Er ist von beträchtlicher Härte und giebt am Stahle lebhafteste Funken, und wird von der Zelle nur sehr wenig angegriffen. Daher nimmt er auch eine sehr hübsche Po-

Polster an, und spielt dann mit einem schönen weissen Wachsglase. In diesem Stücke ist er undurchsichtig, jedoch immer an den Seiten durchscheinend, in dünnen Platten aber halbdurchsichtig. Das Schönste und Wertvollste sind an diesem Gaspasse, außer seiner weissen Farbe, die ungemein artigen schwarzen Denkmale, womit er gezeichnet ist, und welche gemeinlich durch den ganzen Stein durchgehen. Sein Fundort ist im höchsten Gebirge in der Gegend des Ursprungs des Strogan. — Für das verfloffene 1791ste Jahr sind von den Kolowanischen Hüttenwerken abermal 1052 Pud 25 Pf. 19 Solotnik Silber geliefert worden, in welchem nach den Proben 19 Pud 20 Pf. 10 $\frac{4}{8}$ Solotnik reines Gold enthalten sind, welche zusammen, nach dem hiesigen Münzfusse, 1,147,939 Rubel 60 $\frac{3}{4}$ Kop. betragen. Rechnet man hiezu das zugleich mit dem Silber gewonnene und angemünzte Kupfer, die Angaben aber auf eine halbe Million Rubel = Kupfer und Pappier; so beträgt der Uberschuss von diesen Werken für besagtes Jahr, über 850000 Rubel. Sonderbar ist der Umstand, daß, in je grössere Teuffe man mit den Arbeiten kömmt, desto ärmer wird auch das Silber am Halte. Von den ersten Jahren ihrer Bearbeitung bis 1760 betrug das im Blindsilber enthaltene Gold immer bis 4 p. C. auch darüber. Von 1760 bis 1790 blieb derselbe Gehalt, erreichte auch etimal 5 p. C. Aber seit der Zeit fiel solcher auf 3 p. C. herab, und jetzt erhält man kaum 2 p. C. — In der reichen Mineraliensammlung des Hrn. Grafen v. Stroganow etc. in St. Petersburg, wird ein sehr hochgefarbter blauer Chalcedon von

Nertschinst aufbehalten, welcher auf einer Seite mehrere vollkommen ausgedrückt kubische Krystallen zeigt, und also die Wirklichkeit des Krystallisationsvermögens des Chalcedons, Hornsteins ic. ebenfalls zu beweisen scheint. Nach einigen andern Exemplaren eben dieses blauen Chalcedons, die ich selbst besitze, zu urtheilen, sind es bloß Abdrücke von andern krystallisirten Gesteinarten, obgleich die Krystallisation am oben erwähnten Stücke so auffallend ist, daß man leicht getäuscht werden könnte.

Vom Hrn. de la Methe in Paris.

Hr. Dje hat ein neues Verfahren angegeben, reine Galläpfelsäure zu erhalten. Er gießt Vitrioläther auf gepulverte Galläpfel, worauf jener schwach gefärbt übergeht. Das Rückbleibsel sieht einer extractartigen Materie ähnlich. Man löst sie in einem gleichen Gewichte von destillirtem Wasser auf. Man setzt tropfenweise Vitriolssäure hinzu, welche einen weißlichen Niederschlag bildet, der sich färbt, und wieder auflöst; wenn man noch Vitriolssäure bis zu einem angenehmen säuerlichen Geschmacke hinzufügt; so erfolgt ein neuer Satz. Man gießt die Flüssigkeit ab; man zerläßt den Satz in der Hälfte seines Gewichts Wasser; man setzet die Flüssigkeit durch, dünnet sie bis zu $\frac{3}{4}$ ab, und setzt alsdann die salzsaure Schwererde hinzu; worauf man von neuem filtrirt. Es geht eine schwachgelbe Flüssigkeit durch, welche nach dem Abdampfen weiße dünne prismatische Krystallen giebt, welche aus reiner Galläpfel-

Apfelsäure bestehen. — Hr. Weyen hatte vormals, (wie er jetzt bekannt macht,) Braunstein destillirt, und eine Flüssigkeit erhalten, die, mit Laugensalz verbunden, einen wahren Salpeter gab. Hieraus schließt er, daß die Salpetersäure durch die Verbindung der Leucht- und Stickluft entstand, welche jener enthielt. — Man hat in der Gegend des Sees bey Constanz einen Zeolith von einer schönen gelben Farbe gefunden, wovon ich hier vortrefliche Stücke gesehn habe.

Vom Hrn. Prof. Gadow in Ubo.

Herr Carl Rinmann, (ein Sohn des berühmten Berggraths Rinmann,) hat mir einige Versuche mitgetheilt, die er im Großen angestellt hat, um das kaltbrüchige Eisen in dem Hammerschmiedefeuer zu gut zu machen, und in ein sehr gutes und geschmeidiges Eisen zu verwandeln. Er hat Versuche mit Sumpferzen gemacht: und da es bekannt ist, daß die Kaltbrüchigkeit aus der Phosphorsäure abstamme; so wollte er dieselbe durch Zusatz von Kalterde wegnehmen. Wenn gebrannter und gesiebter Kalk zu dem Gußeisen in der Herde zugesetzt wurde, erhielt er wohl ein ziemlich gutes und festes Stabeisen, das aber stahlartig, und von der Kaltbrüchigkeit nicht vollkommen befreyet war. Der Kalk im Pulver wirkt daher nicht so gut auf Eisen, als wenn es zuvor zu einer Schlacke geschmolzen ist; auch wurde der Verlust an abgebranntem Eisen merklich. Den besten Erfolg erhielt er, wenn der Kalk zuvor mit gleichen Theilen von Schlacken zusammenschmolzen wurde, und zu 260 Pf. Roh Eisen 140 Pf. von die-

fer gläsernlichen Masse zugesetzt wurde. Das erhaltene Stabeisen war dann vollkommen geschmeidig, dicht und fest, und betrug, nachdem es in Stäben ausgebehnt war, 198 Pf.; das ist beynahe das, was man in Stabeisen, aus dem besten Gusseisen, erhält. — Er machte auch einen Versuch mit Zusatz von Pottasche. Das Eisen verlor wohl die Kaltbrüchigkeit völlig, wurde aber dagegen äußerst rothbrüchig, welches Minnmann aus der in den Poren des Eisens eingemischten Pottasche, die sich durch Hämmern nicht vollkommen ausschleibt, erklären will. Hier wurde auch der Verlust an Eisen sehr merklich. Es ist merkwürdig, daß bey allen diesen Versuchen der Zuwachs des Gewichtes sehr merklich ist; nämlich, wenn er das Eisen und die zugesetzten Schlacken vor und nach der Operation genau wog; so ergab sich immer im Ganzen nach der Operation ein Zuwachs von 40 bis 100 Pf.; dieser Zuwachs ist immer größer gewesen, wenn von dem metallischen Eisen mehr verlohren wurde, welches sehr natürlich zu seyn scheint, weil hiebey ein größerer Theil verflucht seyn muß. Im hohen Ofen kann die Kalkerde die Phosphorsäure nicht aus dem Eisen wegnehmen; vielleicht wegen der zu großen Hitze und der großen Menge von Brennbarem.

Vom Hrn. Prof. Lowitz in Petersburg.

Die salzsaure Schweterde, die auch hier in St. Petersburg in Gebrauch kommt, bereite ich jetzt beständig nach der von Ihnen erhaltenen Vorschrift. Sie beruhet auf guten Gründen, und ist gewiß der einzige
 sches

sichere Weg zur Herstellung eines vollkommen reinen, zu medicinischem Gebrauche anwendbaren, Salzes. — Was den Spleßglang, Gehalt des rathgülden Erzes betrifft; so muß ich gestehen, daß ich bey Untersuchung verschiedener Arten desselben, die ich von meinem Freunde, dem Hrn. Legations, Secretär v. Lehmann, zu diesem Zwecke erhielt, jederzeit Schwefel und Arsenik, aber nie die geringste Spur von Spleßglang entdeckte. — Vom Hrn. Etatsrath und Ritter v. Pallas erhielt ich einen merkwürdigen schneeweißen glänzendschimmernden Stein vom Baikal, See zu untersuchen. Sein Ansehn ist fast zeolithartig. Mit Säuren beduht er ein wenig: mit dem Stahle giebt er auf jeden Schlag einen hellen Schein, und zuweilen auch Funken von sich. Aus 100 Gran desselben erhielt ich geglühete Kieselerde 52, geglühete Kalkerde 20, luftsauren Kalk 12, geglühete Bittererde 12, Eisen $\frac{1}{6}$, Wasser und Verlust 4 Gran. Diese Steinart kömmt also, den Bestandtheilen und äußern Eigenschaften nach, mit dem vom Hrn. Prof. Klaproth untersuchten, sogenannten Tremolith überein. Der luftsaure Kalk ist ihr eigentlich bloß mechanisch zwischen ihren strahligten, leicht zu zerbröckelnden, Gefüge pulverförmig beygemischt. — Ferner bekam ich vom Hrn. Etatsrath v. Pallas runderliche Kieselartige rauchigt durchsichtige Steine, von der Größe einer Haselnuß, die in der Gegend von Achozk bey alten verloschenen Vulkanen gefunden werden. Hundert Theile derselben gaben mir geglühete Kieselerde 74, Alauerde 12, Kalkerde 7, Bittererde 3, Eisens Kalk 1 Theil. Ihre specifische Schwere zum Wasser ist 2,333. Das Merkwürdigste dieser Steine, bes

sonders aber ihrer schalligen gräulich silberfarbenen Mutter, ist, daß sie sich vor dem Löthrohre mit phosphorischem Scheine, wie Borax, zu einer schneeweißen schaumigten Schlacke aufblähen, welche Eigenschaft sie aber ohne Gewichtsverlust verlieren, wenn sie in einem bedeckten Tiegel durchgeglühet werden. Unser vortreffliche, in der Mineralogie sehr geschickte Hr. Professor Severgin, hält diese sonderbaren Körper für eine ganz eigene Zeolithart. —

Vom Hrn. Prof. Herbstadt in Berlin.

Hrn. Lowkgen's Entdeckungen sind sehr interessant: doch ist es mir noch nicht einleuchtend, daß die Fett- und Ameisensäure eigenthümliche animalische Säuren seyn sollen, auch nicht, daß die Essigsäure, Phosphorsäure als wesentlichen Bestandtheil enthalten soll. Ich glaube zwar recht gern, daß in allen breyen Phosphorsäure enthalten seyn kann, die aber nicht zu ihren wesentlichen Bestandtheilen gehört, die vielmehr aus der größern oder geringern Quantität des thierischen Leims entsteht, welche das Fett und die Ameisen enthalten. Eben dieser Leim befindet sich auch in dem Essig, nicht nur im Bieressig, sondern auch im Weinessig; und folglich wird die Phosphorsäure in allen diesen nur enthält; sie entsteht nicht durch eine Zerlegung der Essigsäure, sie macht also auch keinen Bestandtheil derselben aus.

Ich arbeite jetzt an einer kleinen Abhandlung, welche eine Anleitung enthalten wird, Vegetabilien chemisch zu zergliedern; die Methode, welche ich anwen-
de,

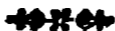
be, gründet sich auf neue Beobachtungen, und verdient, wie ich hoffe, bey gewöhnlichen vorgezogen zu werden, Sobald meine kleine Schrift fertig seyn wird, werde ich sie Ihnen für Auszüge mittheilen.

Daß auch das elastische Harz einen eigenen Grundstoff zu einigen Vegetabilien ausmacht, dieses bemerkte kürzlich der hiesige Apotheker, Hr. Kunde, bey seiner Untersuchung elastiger Harze, die er zu seiner pharmaceutisch-chemischen Lektion zu bearbeiten hatte, und unter meiner Aufsicht im Laboratorio der Königl. Hofapothek unternahm. Er fand bey der Untersuchung des Mastix-Harzes, daß nicht alles im alkoholisirten Weingeiste auflösbar war; eine zähe schmierige Masse, welche dabey zurückblieb, die er anfangs für Wachs hielt, weil sie sich weder im alkoholisirten Weingeiste, noch im Wasser auflöste, nahm der Vitrioläther leicht in sich, und nach der Abscheidung durch Wasser aus demselben, verhielt sie sich ganz wie elastisches Harz.

Anzeige chemischer Schriften.

C. H. Stucke, Apothekers in Lenney und Mitglied der Berlin. naturf. Freunde, Chemische Untersuchungen einiger niederrheinischen Fossilien, eines Vesuvians und des Wassers im Basalte. Frankf. a. M. 1793. 8. S. 144.

Die erste von Hrn. S. Untersuchungen giebt uns die (sehr mühsame) Zerlegung eines krystallisirten Feldspaths aus dem Grauslein des Drachenfelsens, nach vorhergegangener Beschreibung. 100 Gran desselben enthalten



33 Gr. Kiesel, 46 Alaun, 9½ Bitterer, 2½ Kalk, 3½ Eisen, Erde, ½ — ¼ Gr. Kupfer, Wasser und Luft 2¼. Beyläufig bemerkt Hr. S., daß so vorzüglich Herrn Klaproths Scheidung der Alaun- und Bittererde durch kausische Lauge auch sey, diese ganz rein zu erhalten, doch sehr schwer sey. Eine von ihm vorgeschlagene neue Methode ist, sie durch fixe Alkalien, (am besten Weinsalz,) aus den sauren Auflösungen zu fällen, die Flüssigkeit abzurauchen, das Rückbleibsel mit mäßig starkem Essige zu übergießen, welcher die aus dem Abfließwasser abgesetzte Magnesia auflöse: dies durch Weinsalz wieder zuersetzen, und die Bittererde durch Weingeist aufzulösen: 2) verhärtete Porcellanerde am Fuße des Drachenseller Berges: sie enthält 83½ Gr. Kiesel, 2½ Thon, 1 Bitterer, ¼ Kalk, 1½ Eisen, Erde, 10 an Wasser und Luft. 3) Basaltische Hornblende, (sogenaunter vulkanischer Schöbel,) aus dem Unkeffelder Basalte. Sie gab an Kieselerde 29 Gr., Kalk, 32, Thonerde 12½, Eisenkalk 22, Braunstein ½, Luft 2¼, und gar keine Bittererde, wie die gewöhnliche Hornblende. 4) Zerlegung eines Vesuvians. Er enthielt 40½ Gran Braunstein, 16½ Gr. Eisen, 16 Gr. Kalk, 26½ Kieselerde. — Der in Königswasser aufgelösete, mit luftsaurem Laugensalze gefällte, dann geglühete (schwarze) Braunsteinalk, mit 10mal so vieler starker kausischer Lauge digerirt, löste etwas weniges davon auf; (setzte man Zucker hinzu, so verschwand der Kalk ganz); also ist nicht jeder durch Blutlauge erhaltene und geglühete Eisenniederschlag, wenn dieser mit kausischer Lauge übergossen, nichts verliert, für frey von Braunstein zu erklären; noch anderer merkwürdiger, mit demselben

selben Aepfer angestellter Versuche hier nicht zu erwähnen. 5, Untersuchung des Wassers im Mischsteinet Basalte. Das Wasser war ganz klar, ungefärbt, auch ohne Geruch, und Luftsäure. 84 Gran desselben enthielten $\frac{1}{2}$ Gr. Bitter, $\frac{1}{4}$ Gr. Thon, $\frac{1}{8}$ Kieselerde. Dem zufolge würden 20 Unzen Wasser 100 Gr. Rückstand geben, der $57\frac{1}{2}$ Gr. Bitter, $28\frac{1}{2}$ Thon, $14\frac{1}{2}$ Kieselerde enthalten würde. — Hier auf folgt eine Nachschrift vom Hrn. N. R. Rose, auf dessen Bitte Hr. S. diese in der That vortheilhaften, des Lieblings-Schülers eines Westrumb's würdigen, Untersuchungen übernahm. Hr. R. vergleicht die gefertigten Analysen mit denen anderer Chemisten von ähnlichen Mineralien. Die Drachenseker Porcellainerde komme mit dem Verhalten der Opale und Hydrophene sehr überein. Der Glanzspath, der künftig noch zu untersuchen sey, gehöre zum Kalkgeschlechte, ohne weit des Anhydrits und Anhydrits, und ist beständig mit Speckstein vergesellschaftet, schmelzt für sich vor dem Löthrohre nicht, auch eigentlich nicht mit Borax, allein mit Soda. Die Basaltblende schmelzt für sich vor dem Löthrohre, obschon nicht leicht, löst sich im Borax nicht auf, aber in der Soda, obschon nicht durchaus gleichförmig. Zum Gegenversuche mit gemelner Schwed. Hornblende, schmolz sie für sich leichter, als jene, verhielt sich mit dem Borax eben so, wurde aber von der Soda nur auf der Oberfläche mit brauner Farbe sehr wenig aufgelöst. Der Vesuvian schmelzt für sich leicht, der Borax löst nichts auf, und bleibt ungefärbt; die Soda löst, obgleich schwer, einen Theil davon auf. — Wir haben noch nähere Untersuchungen von diesen merkwürdigen, und mehreren andern, Fossilien der dortigen

gen Gegend von bek vereinten Bemühungen dieser wach-
sigen Naturforscher zu erwarten. C.

Deutsches Apothekerbuch; nach neueren und richti-
geren Kenntnissen in der Pharmacologie und
Pharmacie bearbeitet, von Dr. Schlegel und
Apotheker Wiegleb. 1ster Th. Gotha, 1793.
8. S. 322.

Der Beyfall des 1786 erschienenen deutschen
Apothekerbuchs nach der Pharmac. Den.
machte eine neue Auflage nöthig; zu dessen Ausgabe
Hr. Dr. Schlegel, (der Verf. der ersten,) Hr.
Wiegleb zum Mitarbeiter, mit eben so rühmlicher
Bescheidenheit, als Eifer für die größere Vervollkom-
mung zum Besten der Wissenschaft, sich erbat, um
das Werk ganz umzuarbeiten, da fast nichts, als die
Form oder die Theilung der darin abgehanbelten Ma-
terien beygehalten worden ist, weil die Einrichtung in
den Officinen noch die nämliche ist, und wohl bleiben
wird. — Wir pflichten denen gelegentlich geäußerten
Wünschen bey, daß doch in jedem deutschen Lande ent-
weder ein eigenes Landesapothekerbuch eingeführt, oder
ein benachbartes, als allgemein gültig, unter öffent-
licher Autorität angenommen werde, damit auswärtige
consultirte Aerzte der mannigfaltigen, dem Kranken
oft nachtheiligen, Verlegenheit entgingen, nicht zu
wissen, nach welchem Dispensatorium die Arzneyen an dem
Aufenthaltsorte des Kranken verfertigt werden. Eben
so erfüllungswürdig wären die geäußerten Wünsche
über genauere Aufsicht der Polizey auf die Apotheken;
und so lange diese noch nicht allgemein ist, desto größ-
ser

fer sey die kunere Pflicht der Apotheker, nach den genauesten Vorschriften des Gewissens in ihren Geschäften zu verfahren.

Die beyden vorübigen Verfasser haben sich bemüht, zwischen den, zu viel und zu wenig fassenden Apothekerbüchern das Mittel zu halten. Alle Arzneymittel, die von gar keiner Wirkung sind, sind ganz weggelassen; dagegen auch weniger wirksame neben den kräftigeren beygehalten; weil so manche Aerzte in dieser Bestimmung der Grade durchaus nicht gleich denken: doch sind solche weggelassen, die durch andere, doppelt und dreyfach wirkende, ersetzt werden. Bey jedem abgehandelten Körper ist das Vaterland und der Standort desselben, seine äußeren anzeigenden Kennzeichen, die Merkmale der Güte und der Verfälschungen, oft auch manches aus der Naturgeschichte, genau angegeben. Die Körper sind nicht blos aus schon vorhandenen Nachrichten, sondern aus eigener Ansicht, die man darauf mit den schon gegebenen verglich, beschrieben.

Den Anfang des Werks selbst eröffnet ein Verzeichniß der vorzüglichsten, bey demselben benutzten, Schriften. Die Einleitung giebt die zur Apothekerkunst nöthigen Kenntnisse an, wo auch auf die moralischen Eigenschaften überhaupt, als auch auf die Pflichten des Apothekers gegen seine Gehülffen und Lehrlinge, und umgekehrt, nachdrucksvolle Rücksicht genommen; und die Zubehör zu einer vollständigen Apotheke, und die chemischen Zeichen, machen den Schluß derselben. Bey der Beschreibung der rohen Arzneymittel, (unter welchen einige, obgleich von Aerzten nicht mehr verschriebene, doch als Hausmittel noch gängige, und an

andere als Weib-Orzneymittel aufgenommen werden mußten,) fangen die Verf. mit dem Mineralreiche, (Erden, Salze, brennbare Körper, und unter den Metallen Braunstein, Arsenik, Spiesglanz, Zink, Wismuth, Eisen, Blei, Zinn, Kupfer, Silber und Gold,) an. Also dann folgt das Pflanzenreich, und zwar zuerst die Cryptogamisten, alsdann die Pflanzenwurzeln, dann Hölzer, Rinden und Stengel; hierauf die Kräuter, Blätter, Knospen und Sprossen, sodann die Blumen, die Samen, die Früchte; darauf die trocknen, so wie die flüssigen vegetabilischen Säfte, und endlich die vegetabilischen Salze; wo am Ende jeder Abtheilung die Rathschläge, wannher und wie die Theile zu sammeln, und aufzubewahren sind. Den Beschluß machen die wenigsten Orzneyen aus dem Thierreiche. Die Ausführung jedes einzelnen Artikels ist in der That so ausgefallen, als man es nur von den Einsichten und der Sorgsamkeit beyder rühmlich bekannter Verf. erwarten kann: und solchergestalt haben die angehenden Apotheker bey Anfang eines Werks erhalten, welches ihnen wenig anders zu wünschen überlassen wird. C.

Caroli a Linné Systema naturae, Tom. III. edit. decima tertia, aucta reformata; cura D. Io. Frid. Gmelin Medic. et Chem. in Georgia Aug. Prof. P. O. Lips. 1793. 8. p. 476.

Hr. Hr. Gmelin, der bey seinen ungemein ausgebreiteten Kenntnissen in der Naturgeschichte, die Zoologie und Botanik so sehr vervollkommnete, war, um das große Werk einer verbesserten Ausgabe vom Natursysteme des unsterblichen Linné zu vollenden, nun noch die

die Mineralogie übrig. Mit Recht ging er hier beträchtlicher, als in den vorherigen Naturreichen, von seinem großen Vorgänger ab: theils weil von jeher überhaupt die Mineralogie, als der am wenigsten vollkommene Theil seines Systems anerkannt wurde, theils weil auch in keinem so viele Bereicherungen und Verbesserungen, sowohl in Hauptstücken, als in einzelnen Theilen, in den neueren Zeiten gemacht waren, als in eben diesem. Im Vorberichte schildert Hr. Gr. einige allgemeine, anseht erwiesene, Grundsätze voraus, nach welchen er in so manchen Hauptsachen von ihm abzuweichen mußte. Nach der bekannten Einleitung von Linné's System, gehen die mineralogischen Systeme voraus, welchen Hr. G. die Mineralsysteme des Hrn. v. Bechheim's, Bergmann's, Kirwan's und Werner's hinzufügt: hierauf kommen die gebrauchten Kunstwörter, in Klassen gebracht. Alsdann folgt das System selbst; und unter den Erden zuerst die einfacheren, als die Talkerden, (Talk, Serpentin, Asbest, Strahlstein, Hornblende,) die Schwererden, (der Bithcrit *) und Schwerspath, und die Kreuzkrystallen,) die Kalkerden, (Kreide, Luffstein, Spath, Schieferspath, Fasenstein, Tropfstein, Erbsenstein, Marmor, Stinkstein, Tremolith, Sternspath, Dammmerde, Mergel, Braunspath, Gyps, Leberstein, Esurstein, Flußspath, Apatit, Sebathspath,) die Thonerden, (Maunerde, Thon, Puzzolanerde, Trapp, englischer Tripel, Schiefer, Basalt, Lava, Ollmer, Opal, Zeolith, Schörl,) die Kieselerden,

*) des Strontianites, so wie des Australandes, wird, da beide erst in der Zeit des Abdruckes bekannt wurden, bey einer andern Gelegenheit gedacht.

erden, (die Edelsteine, der Olivin, Feldspath, Feuerstein, Hornstein, Jaspis, Smirgel, Zirkon, Bittersstein, Kieselschiefer, grüner Granat, Sand, Quarz, Chalcedon, Diamant,); und endlich die Diamanterde. Die Geschlechter der zusammengesetzten Erdarten sind der Granit, Gneuß, Porphyr, Mandelstein, die Brecken, die Sandsteine. Die Klasse der Salze besteht aus Natrum, Borax, Kochsalzige Salze, Salpeter, Glaubersalz, Bittersalz, Alaun, Vitriol. Unter den verbrennlichen Körpern ist auch der Honigstein und das Reißbley angeführt. Den Beschluß machen die Metalle, unter denen der Uranit, Wolfram, Braunschtein, Wasserbley, allerdings auch aufgeführt sind. — Dies ist die allgemeine Ordnung, und die Nahmen der Geschlechter, von denen jedes mit kurzen, wohlgewählten, nachdrucksvollen, das Ganze wohl umfassenden, Worten bestimmt ist: eben das gilt von den Arten jedes Geschlechts, wo bey jeder die Synonymen, nebst den vorzüglichsten Schriftstellern, der Geburtsort, und andre vorzügliche Eigenschaften, andre Merkwürdigkeiten und Anwendung derselben zum nützlichen Gebrauch, mit großer Belesenheit und Sorgfalt hergebracht werden. — Wir glauben dreist behaupten zu können, daß, so wie ein solches Werk, als das von Linné, sehr wohl verdient, von einem solchen Manne, wie Hr. G., neu bearbeitet zu werden; so sind Hrn. G's Zusätze und Verbesserungen wohl werth, mit Linné's unvergänglichem Werke ein Ganzes auszumachen.

Chemische Versuche
und
Beobachtungen.

I.

Ueber ein neues, aus dem reinen Schwers-
spathe erhaltenes, Metall.

Vom Hrn. Johann Martine h g h t, Inspektor des
akademischen Mineralienkabinetts zu Pavia. *)

Das Verlangen, welches Sie bezeigt haben, einen Aufsatz über meine, mit dem Schwerspathe gemachten Versuche zu erhalten, sehe ich nicht nur als eine Aufforderung an, der ich, vermöge der Freundschaft, die ich zu Ihnen hege, Genüge zu leisten verbunden bin, sondern auch als eine Ermunterung, das Resultat von meinen Versuchen der gelehrten Welt mitzutheilen. Ich habe dabey die Absicht, daß sie von Andern wiederholt, abgedehert und in noch größerer Anzahl gemacht werden mögen, und daß auf diese Art sowohl die Chemie, als Mineralogie, mit neuen Einsichten in solche Dinge bereichert werde, die bis jetzt

*) Aus einem Schreiben an den Herrn Dr. J. A. Schmilde zu Pavia, dessen Mittheilung ich der Güte des Hrn. Prof. Eschenbach in Leipzig verdanke.

noch wenig bekannt sind, und etwa bedwegen einer größern Aufklärung bedürfen.

Der über die vermeinte Metallisation der Erden entstandene Streit veranlaßte mich, zu versuchen, ob sich ihre Möglichkeit durch meine eigenen Erfahrungen bestätigen oder widerlegen würde. Da ich aber sahe, daß ich bey meinen, mit aller Sorgfalt und nach den Regeln der Scheidekunst unternommenen, Arbeiten keine metallische Substanz, sondern blos ein schwarzes, etwas schimmerndes, dem gewöhnlichen Kohlenstaube ähnliches Pulver erhielt: so richtete ich mein Augenmerk auf den natürlichen Schwerspath, um zu sehen, ob man, indem man ihn mit den reinsten und wirksamsten Schmelzmitteln behandelte, etwas Metallisches daraus erhalten könne.

Ich nahm in dieser Absicht eine halbe Unze des reinsten Schwerspaths, den ich selbst in dem Kurprinzen, jener reichen Silbergrube bey Freyberg in Sachsen, gefunden habe, und pulverisirte sie so fein wie möglich. Hiemit vermischte ich eine, dem Gewicht nach, gleiche Menge vom Boraxglaste, die Hälfte so viel fein pulverisirtes Spiegelglas, den vierten Theil Gelgenharz (Colophonium), und eben so viel Kohlenstaub. Daß ich gerade diese Zusammensetzung wählte, dazu veranlaßten mich die erprobten Grundsätze der Scheidekunst, die ich zwey Jahre hindurch in der Schule des berühmten Hrn. Anton Kuprechts, Bergraths und Professors der Chemie, bey der Bergakademie zu Schemnitz in Niederrungarn,

ungarn, erlernt, und die häufigen Versuche, die ich in dem dasigen Laboratorium angestellt habe. Und diesen Weg mußte man, bey dem Zwecke, den ich hatte, in der That einschlagen. Dieser bestand nicht nur darin, denjenigen Bestandtheil des Schwerspaths, der dessen fähig wäre, in einen metallischen Zustand zu versetzen, sondern auch zu machen, daß sich die schon metallisirten Theilchen in einer flüssigen Masse schwimmend vereinigten, und im Stande wären, ohne irgend ein Hinderniß auf dem Boden des Schmelztiegels sich anzulegen.

Nachdem ich die genannten Substanzen vollkommen unter einander gemischt hatte, schüttete ich sie in einen porcellainen Schmelztiegel, und bedeckte diesen mit einem genau passenden, aus eben derselben Masse bereiteten Deckel. Den Schmelztiegel setzte ich in einen drepeckigen Passauischen (aus Reißbley), und füllte den Zwischenraum zwischen beyden mit Kohlenstaub an, um das Feuer auf einen desto höhern Grad zu bringen.

Eine halbe Stunde darauf, nachdem ich vermittelst des Blasebalges das Feuer in dem Ofen, der mit einer eisernen konischen, inwendig ausgeschlagenen Kuppel versehen, und dessen Oeffnungen, um das Feuer zu concentriren, alle verschlossen waren, unterhalten hatte, und nachdem die Geräthschaft hinlänglich erkaltet war, nahm ich die Schmelztiegel heraus. Ich bemerkte, daß nicht nur das Stück Ziegelstein, welches ihnen zur Unterlage gedient hatte, sondern auch der Passauer

Ziegel von unten herauf bis in die Mitte angefangen hatte, porös zu werden und zu schmelzen.

Nachdem ich den kleinen Schmelztiegel, der noch gut verschlossen war, und in dem die Wirkung des Feuers nicht die mindeste Veränderung hervorgebracht hatte, herausgenommen hatte, zerbrach ich ihn, und fand darin ein sehr schönes, schwarzes, auf der Oberfläche glattes, inwendig ganz gleichförmiges, blasenfreies, durchaus einfarbiges Glas, dessen Splitter aber durchscheinend, und von etwas dunkler, gelblich arüner Farbe waren. Unter dem Glase lag ein Metallkügelchen, von Gestalt völlig konisch, welches eine glatte Oberfläche und eine konvexe Basis, (derselben Theil, welcher das Glas berührte,) hatte.

Die Schwere dieses Kügelchens war nicht bey jeder Wiederholung der Operation, auch nicht vergleichungsweise, wenn ich doppelt so viel Schwerspath und Zusatz genommen hatte, immer dieselbe, welches man der beynahe unvermeidlichen Ungleichheit der in dem Schmelzöfen befindlichen Wärme zuschreiben muß. Denn wenn gleich diese den nämlichen Grad zu haben scheint, so geschieht es doch, daß die Masse einige Minuten mehr oder weniger im Feuer bleibt, und diese Bemerkung habe ich oft bey meinen Versuchen mit Eisenerzen gemacht. Indessen kann ich behaupten, daß die Schwere, im Vergleich mit dem angewendeten Schwerspath, meistens zwischen $\frac{3}{100}$ oder $\frac{5}{100}$ ist; und seine spezifische Schwere beträgt den sechsten Theil so viel, als die des Bleys.

Inwendig ist dieses Metall auf der Oberfläche von eisengrauer, ins Violette spielender Farbe, und zeigt einen ebenen Bruch. Betrachtet man aber diesen durch ein Vergrößerungsglas, so erscheint er etwas körnig. Uebrigens glänzt es, wie frisch gebrochener Stahl. Nach und nach aber verliert es seine röthliche Farbe. Der schmalste Theil des Regels, das ist von der Mitte an, hat nicht dieselbe dichte Textur, sondern besteht aus lauter, der Länge nach über einander liegenden, leicht trennbaren Blättchen, deren Oberfläche einen metallischen Glanz hat, den sie verlieren; wenn sie einige Tage der Berührung der Luft ausgesetzt gewesen sind. Das Metall ist außerdem sehr zerbrechlich, zerbricht in Stücke von unbestimmter, meistens aber eckiger Form, läßt sich mit einem scharfen Messer schaben, und zieht stark wie Magnethandel an sich.

In der Salpeter- und Salzsäure brachte es im Anfange kaum einige Luftbläschen hervor, blieb aber hernach unaufgelöst darin liegen. Eben so erregte es in dem Königswasser in der Kälte nur einige wenige Bläschen, und löste sich nur zu einem sehr geringen Theile darin auf. Diese Auflösung gab mit der milden Pottasche und mit dem Ammoniak keinen Niederschlag, färbte sich aber, nach zugegossenem sogenanntem phlogistisirtem Laugensalze, dunkel grünlichblau.

Da ich sahe, daß ich in der Kälte keine vollkommene Auflösung erhalten konnte; so suchte ich sie durch das Feuer zu bewirken. Ich brachte das Metall und

das Königswasser, (aus gleichen Theilen Salpetersäure und Salzsäure,) in ein großes Uhrglas, und setzte dieses auf eine, mit etwas Sand bestreute Kupferne Platte, welche beynabe die Oeffnung eines kleinen Ofens bedeckte. Das gepulverte Metall schwamm anfänglich auf der Säure; als aber die Hitze immer mehr zunahm, vereinigte es sich auf dem Boden zu einer lappendähnlichen Masse. Aus der Schale stiegen starke weiße Dämpfe auf, und diese schlugen sowohl an die äußere als innere Fläche des Glases an. Endlich, nachdem die Auflösung bis zur Trockenheit abgeraucht war, blieb auf dem Boden eine salzige, schmutzigweiße Substanz zurück. Sehr sonderbar aber war es, daß, als ich die Schale aus dem Sandbade nahm, ich entdeckte, daß sowohl ihre äußere, als innere Fläche von jenen Dämpfen ganz zerfressen war, und, indem ich sie zwischen die Finger nahm, hingen sich sehr feine weiße und schimmernde Schuppen an, wie von pulverisirtem Talke. Ich habe dieses wiederholt, und immer dieselbe Erscheinung wahrgenommen. Ich machte in der nämlichen Geräthschaft, an dem nämlichen Orte und zu gleicher Zeit eine Auflösung dieses Metalls in der Vitriolsäure; aber die Dämpfe, ob sie gleich häufiger aufstiegen, griffen das Glas nicht im mindesten an, und außer der trocknen salzigen Materie, die auf dem Boden zurückblieb, und eine hellgrüne röthliche Farbe hatte, fand ich daselbst keine Schwefeltheilchen, die sich gebildet hatten.

Jedes von diesen beyden Salzen löste sich in destillirtem Wasser sehr gut auf, ließ aber auf dem

dem Boden des Gefäßes eine kleine Quantität weißen körnigen Staubes zurück, den ich, seiner geringen Menge wegen, nicht weiter chemisch untersuchen konnte.

Niederschläge, die ich aus der Auflösung der metallischen Substanz in Königswasser erhielt.

Die milde Pottasche ertheilte der Auflösung eine bläulichweiße Farbe. Sehr langsam setzte sich endlich in ziemlicher Menge eine spangrüne, ins Bläue spielende, salzige Materie ab. Dieses Salz bleibt immer feucht, und bey sehr nasser Bitterung löst es sich gänzlich auf.

Die milde Soda gab der Auflösung eine grünlichgelbe Farbe. Der Niederschlag blieb lange Zeit feucht. Nach sieben Tagen trocknete er endlich, und ließ auf dem Boden des Gefäßes eine Art von dünnem Ueberzuge von etwas grünlicher pomeranzengelber Farbe zurück. Hier und da hatten sich längliche, ausnehmend feine, prismatische Krystallen von der schönsten Smaragdfarbe gebildet. Ihr Lage war sternförmig, indem die Kleinern auf den größern ruhten, worin sie viel Aehnlichkeit mit den zusammengesetzten gefiederten Baumblättern hatten. In kochendem Wasser werden diese Krystallen etwas gelb, und scheinen unauf löslich darin zu seyn.

Von dem äthenischen Ammoniak nahm die Auflösung eine, dem sehr verdünnten Berlinerblau ähnliche Farbe an, und es entstand ein ziemlich starker Bodensatz.

Von dem sogenannten phlogistisirten Langensalze wurde die Auflösung röthlichschwarz.

Niederschläge, die ich aus der Auflösung der metallischen Substanz in Vitriolsäure erhielt.

Die milde Pottasche ertheilte der Auflösung eine himmelblaue Farbe. Die Auflösung blieb lange Zeit trübe und milchig, bis sich endlich ein weißes, dem blassen Berggrün sehr ähnliches Pulver absetzte.

Von der milden Soda nahm die Auflösung eine grünlichgelbe Farbe an, und der chrysoprakfarbige Niederschlag erzeugte sich fast augenblicklich. Des Pulvers, welches hernach zurückblieb, war nicht so viel, als vermittelst der Pottasche erhalten wurde, und es hatte eine lauchgrüne Farbe.

Das kauftische Ammoniak färbte die Auflösung sehr schwach hellblau. Sie erhielt sich sehr lange klar. Endlich setzte sich eine sehr geringe Menge eines olivengrünen Staubes ab.

Das phlogistisirte Langensalz gab der Auflösung eine röthlichschwarze Farbe. Das zurückbleibende Pulver glich in der Menge demjenigen, welches ich mit Hülfe der Soda gewonnen hatte, und war an Farbe dem gebrannten Kaffee ähnlich.

Das Kaltwasser brachte nicht augenblicklich einen Niederschlag hervor; aber den Tag darauf bildete sich ein, aus gallertartigen Flocken bestehender Bodensatz von graulichweißer Farbe. Dieser Niederschlag saugt,
auch

und nachdem er in der Stube in der Sonnenwärme getrocknet worden, aus der Atmosphäre so viel Feuchtigkeit in sich, daß er beständig naß bleibt.

Nachdem ich diese Versuche in der Absicht gemacht hatte, um zu entdecken, wie verschieden die Veränderungen wären, welche dieser und die übrigen metallischen Niederschläge erleiden, ging ich zu dem Gypse und dem Flußspath über, um zu sehen, ob die Säure, welche diese Körper enthalten, jemals einer Metallisation fähig sey; von der ich glaube behaupten zu können, daß sie sich gewissermaßen mit dem Schwefelspath zugetragen hat. Ich nahm daher Selenit und Flußspath, vermischte sie mit der nämlichen Menge von Boraxglas, Spiegelglas, Kosphonium und Kohlenstaub, die ich zu den ersten Operationen genommen hatte; aber ich nahm weder in dem einen, noch dem andern Schmelztiegel die geringste Spur von einem Metalle wahr.

Da ich sahe, daß mir mein gewöhnliches Schmelzmittel nichts Metallisches hoffen ließ, entschloß ich mich, zu versuchen, was für Einfluß die Gegenwart oder Abwesenheit des Kohlenstaubes auf die chemischen Prüfungen überhaupt, und auf die angezeigten Versuche insbesondere, habe. Ich veränderte daher die Dosis des Schmelzmittels, und setzte zu einer halben Unze Schwefelspath sechs Drachmen Boraxglas, anderthalb Drachmen Spiegelglas, und eben soviel Belgenharz. Nachdem ich das Gemisch in demselben Apparate demselben Feuergrade ausgesetzt hatte, fand ich

in



in dem Schmelztiegel ein sehr schönes, durchscheinendes, chrysolithfarbiges Glas, welches obenher mit einer zerreiblichen Kruste von mineralischem Langensalze bedeckt war, unter welchem aber ein kegelförmiger, oben konvexer, ausnehmend weißer und sehr schwerer Körper zu sehen war. Er bestand aus Schuppen oder Blättchen, die horizontal über einander lagen.

Von dieser weißen und schweren Substanz löste ich 20 Gran in Säuren auf, um eine Vergleichung zwischen ihr und der reinen Schwereerde anzustellen, mit welchen sie in den Auflösungen und Niederschlägen viel Aehnlichkeit hat. Die übrigen 60 Gran vermischte ich mit eben so viel Boraxglas, mit 30 Gran Spiegelglas und 15 Gr. Kohlenstaub, in der Meynung, daß der Kohlenstaub dazu erfordert werde, um der Schwereerde das Oxygen gänzlich zu entziehen. Da ich aber den Schmelztiegel zerschlagen hatte, wurde ich gewahr, daß des Kohlenstaubes etwas zu viel gewesen war, ohnerachtet die Menge desselben, verhältnißmäßig, diejenige nicht erreichte, welche ich bey der ersten Schmelzung, wo ich das Metall erhielt, angewendete. Mir hingegen schien es, daß diesmal mehr nöthig seyn würde, weil nämlich die zu schmelzende Materie, so zu sagen, schon concentrirter und zur Metallisation geneigter war. Und das Resultat der letzten Operation war? Bey der Eröffnung des Schmelztiegels bemerkte ich, daß sich auf dem oberen Theile der geschmolzenen Masse eine leichte, poröse, ziemlich schwarze Substanz befand, unter derselben aber in beträchtlicher Menge ein völlig undurchsichtiges kaffeebrannes Glas lag, in
wel-

welchem sich durch das Vergrößerungsglas lauter Adern und wellenförmige Streifen von derselben Farbe zeigten; die aber dunkler und bläulich ausfielen; zum deutlichen Beweise, daß, der außerordentlichen Dichtigkeit von Kohlenstaube ungeachtet, die Masse nicht zu demjenigen Grade von Flüssigkeit hat gelangen können, der dazu erfordert wird, daß die metallischen Partikelchen zu Boden fallen, die sich gebildet haben, und die, weil sie in der Glasabstanz zerstreut sind, aufs neue oxydirt, oder, in des berühmten Bergmann's Sprache zu reden, aufs neue verkalft wurden. Und die ganze innere Oberfläche des Schmelztiegels gab nicht unzweybeutige Beweise für meine Vermuthung. Jene war in der That mit einer anderthalb Zoll dicken Kruste von dem nämlichen Glase ganz überzogen, wodurch sie die Glätte einer vollkommenen Emaille erhielt. Was aber noch wunderbarer und für das Auge nicht weniger belustigend war, bestand darin, daß dieser Ueberzug wie ein seidenes Zeug aussehe, das einen dunkeln, röthlichbraunen Grund hat, und in welchen undeutliche, dendritenartige, goldene und silberne, rothbraune Blumen, von verschiedener Größe, gewebt sind. Diese Zierrathen, durch das Vergrößerungsglas betrachtet, bildeten keine ebene Fläche, sondern die weißen und gelben insbesondere waren etwas erhaben.

Hier, mein theurer Freund, haben Sie eine kurze Erzählung von den Erfahrungen, die ich in Ansehung des Schwerspath's gemacht habe. Ich behalte mir vor, Ihnen zu anderer Zeit Rechenschaft von den Untersuchungen abzulegen, die ich ferner über diesen Gegen-

gen

genstand anzustellen, und so lange fortzusehen gedente, bis ich zu einer größern Aufklärung und Bestimmtheit darin gelangt bin.

II.

Verbesserte Bereitungsart des concentrirten Essigs:

Vom Herrn Prof. L. Lowlz. *)

Die von mir angezeigte Methode, destillirten Essig durch den Frost zu concentriren, (Gemische Annalen 1787. Th. I. S. 307.), hat zwar in gewisser Rücksicht ihre eigenen Vorzüge. Doch ist sie sehr mühsam, langwierig, und an vielen Orten, wegen Mangel hinlänglicher Kälte, gänzlich unanwendbar.

Dieses vorzüglich bewog mich, auf eine Verbesserung der an sich sonst leichten und bequemen Westendorfschen Methode zu denken, um durch sie einen eben so reinen und angenehmen Essig, wie durch den Frost, zu erlangen. Der Hauptfehler der Westendorfschen Methode war, daß man bisher dem Essigsalze viel zu wenig Vitriolsäure zusetzte. Das Essigsalz konnte also
nicht

*) Auszug eines dem Russisch Kaiserlich Reichs medicinischen Collegio vorgelegten Aufsatzes.

nicht gänzlich zersetzt werden, daher ging dann ein Theil des Essigs selbst verloren. Ferner konnte das Salz, aus Mangel hinlänglicher Flüssigkeit, von der Bitriolsäure weder gleichförmig durchdrungen, noch vollkommen aufgelöst werden. Der Essig fiel daher jedesmal brenzlich und schweflicht aus.

Schon vor einigen Jahren habe ich gefunden, daß die Pottasche mit der Bitriolsäure eine zweifache Verbindung eingeht: erstens durch vollkommene Sättigung, and zweitens durch Uebersättigung. Im ersten Falle entsteht ein schwer auflösliches, im andern aber ein höchst leicht auflösliches, von ersterem sich durch ganz besondere Eigenschaften auszeichnendes Salz; welches den übersehenden Antheil der Bitriolsäure so fest an sich hält, daß ich ihn in einer Retorte mit Vorlage selbst im stärksten, bis zum Schmelzen der Retorte getriebenen Glühfeuer nicht ganz abtreiben konnte; indem das rückständige Salz seine sauren Eigenschaften noch immer bebehält.

Dieser letztere Umstand besonders gab mir Hoffnung, der essigsäuren Pottasche ganz sicher gerade so viel Bitriolsäure zusetzen zu dürfen, daß die darin enthaltene Pottasche nicht nur gesättigt, sondern sogar übersättigt werde, ohne jedoch dadurch eine Verunreinigung des Essigs zu befürchten zu haben. Der Erfolg meiner Versuche hierüber entsprach dieser Erwartung vollkommen.

Um nun auch der, bey der Mischung des Essigsalzes mit der Bitriolsäure entstehenden nachtheiligen alle
zu



zugroßen Erhöhung auszuweichen, fand ich es für gut, die Bitriolsäure vorher mit einer ihr gleichen Menge Wasser zu verdünnen. Hiedurch wird zu gleicher Zeit die Flüssigkeit vermehrt, und der Essig fällt dennoch stärker aus, als durch das Erfrieren.

Nach diesen Gründen kann die Bereitung eines vollkommen reinen verstärkten Essigs mit größtem Vortheil folgendermaßen veranstaltet werden.

Man verdünne in einer Retorte 1 Pfund Bitriolsäure mit gleich vielem Wasser, schütte, nachdem die Mischung erkaltet ist, allmählig 1 Pf. vollkommen trockne feingeriebene essigsaure Pottasche hinzu, spüle den Retortenhals mit etwas Wasser nach, und schreite, wenn alles vollkommen aufgelöst worden ist, zur Destillation aus dem Sandbade. Noch ehe der Rückstand in der Retorte trocken wird, nimmt man den überdestillirten Essig ab, rectificirt ihn über die Hälfte seines Gewichts Kohlenpulver, und mischt ihm zuletzt den dritten oder vierten Theil seiner Menge, eines aus dem Essigphlegma erhaltenen, und von allen wässrigen Theilen völlig befreiten, versüßten Essiggelstes zu.

Auf diese Art erhält man einen sehr reinen starken Essig, der nicht nur stärker, wie der durchs Ausfrieren bereite, sondern auch eben so angenehm ist, und in welchem selbst die schwererdigen Mittelsalze nicht die geringste Spur von Bitriolsäure verrathen. Der Rückstand in der Retorte ist eine mit Bitriolsäure übersetzte Pottasche, welche noch ganz füglich zur Bereitung meines Eisessigs dienen kann. (Chem. Annal. 1790. Th. 1. S. 303. S. 22.)

Für vollkommenen Ausscheidung aller Essigsäure, würde zwar schon so viel Vitriolsäure hinlänglich seyn, als die Pottasche zu ihrer vollkommenen Sättigung braucht. Durch die Uebersättigung aber erlangt man hier den wichtigen Vortheil, daß sich alles sehr leicht und vollkommen auflöset.

Bisher pflegte man den Westendorffschen Essig aus der viel kostbarern essigsäuren Soda zu bereiten. Ich muß daher erinnern, daß in diesem Falle durchaus nicht mehr Vitriolsäure genommen werden darf, als höchstens die in dem Salze enthaltene Soda zu ihrer wahren Sättigung erfordert; denn ich habe gefunden, daß sich die Soda nicht, wie die Pottasche, übersähen läßt. Wollte man daher auch hier mehr Vitriolsäure zusetzen, so würde der Essig selbst durch solche verunreinigt werden. In denselben Fehler kann man aber auch bey der essigsäuren Pottasche verfallen, wenn nämlich derselben von ohngefähr mehr Vitriolsäure zugesetzt würde, als die Pottasche zu ihrer eigentlichen Uebersättigung binden kann.

Da nun die Vitriolsäure nicht immer von gleicher Stärke zu seyn pflegt; so ist es der Sicherheit wegen besser, die Menge der zu nehmenden Vitriolsäure jedesmal durch einen Versuch vorher zu bestimmen. Hierzu wiege ich genau eine Unze meiner Vitriolsäure ab, verdünne sie mit eben so viel Wasser, und setze der noch heißen Mischung unter beständigem Schütteln, mit gehöriger Vorsicht, so lange nach und nach trockne Pottasche zu, bis in der anfänglich immer klar bleibenden



Flüssigkeit ein pulverigtes Salz, (wahrer vitriolificirter Weinstein,) das sich nicht mehr auflösen will, zu entstehen anfängt. Aus der Menge des bis dahin verbrauchten Laugensalzes läßt sich nun durch Berechnung, wenn nämlich die Menge der Pottasche in dem Essigsalze bekannt ist, die Quantität der zuzusetzenden Vitriolsäure leicht bestimmen.

III.

Etwas über die Entbindung der Feuerluft aus Metallkalcken.

Vom Hrn. Prof. Silvebrandt.

F o r t s e t z u n g.

Vor einiger Zeit fing ich an, mit Metallkalcken Versuche über die Entbindung der Lebensluft aus denselben *) anzustellen, in der Hoffnung, endlich auch den rothen, durch bloße Hitze bereiteten Quecksilberkalk vorzunehmen, um mich doch augenscheinlich von dem Entbinden oder Nichtentbinden der Lebensluft aus dem frischen Quecksilberkalcke zu überzeugen. Wenn ich schon so überzeugt von den Vorzügen des antiphlogistischen Systems gewesen wäre, als jetzt; so würde ich mit unedlen Metallkalcken keine solche Versuche angestellt haben,

*) S. Chem. Ann. J. 1793. B. 2. S. 24.

ben, indem nach diesem Systeme die unedlen Metallkalle nicht durch bloße Glühhitze dahin gebracht werden können, ihr Drogen fahren zu lassen, und dazu erst des Kohlenstoffes bedürfen, der ihnen dasselbe entzieht. Allein ich wünschte, zu finden, daß sich aus alten unedlen Metallkalten Feuerluft entbände, und aus frischen nicht, um die Behauptung der Phlogistiker bestätigt zu sehen, daß die Feuerluft, welche sich aus dem Metallkalten in der Glühhitze entbindet, nichts anders, als Wasser sey, das sie aus der Atmosphäre angezogen haben.

In meinem vorigen Aufsatze habe ich erzählt, daß ich weder aus frischem noch aus altem gelben Bleyskalte Lebensluft erhielt; ich fand mich also in meiner Erwartung betrogen, und erhielt schon dadurch einen großen Haug zum antiphlogistischen Systeme.

Nachher las ich die Nachrichten von den wichtigsten Hermbstädt'schen Versuchen über die Entbindung der Feuerluft aus dem rothen Quecksilberkalte, und wurde nun so sehr geneigt, das antiphlogistische System anzunehmen, daß ich jetzt dasselbe völlig angenommen habe, obwohl ich hier und da, z. E. in der Lehre vom Salpetersstoffe und der Salpetersäure, noch einige Anstöße finde.

Neuerst überzeugend von der Richtigkeit der Lavoisier'schen Theorie des Verbrennens ist die Bemerkung, welche neulich Hr. Götting gemacht hat, daß bey dem Verbrennen des Phosphorus in der Lebensluft diese ganz verschwindet; also die Entstehung der ver-



meinten phlogistisirten Luft völlig wegfällt. - Ich selbst habe bey der Verbrennung des Stahls in Lebensluft niemals bemerkt, daß Gasazote entsteht. Die übrigbleibende Luft zeigt sich immer als reine Lebensluft, sobald man das entstandene kohlensaure Gas, (welches durch Verbrennung des Zunderschwamm entsteht,) durch Kalkwasser abgeschieden hat.

Ich halte es demnach kaum für etwas nütze, die Resultate von einigen nachher angestellten Versuchen über Metalkalk noch kurz anzuzeigen, da sie, wie ich nun einsehe, nichts beweisen.

Dritter Versuch. Alter gelber Bleypalk, der über 6 Monate in einem feuchten Keller gelegen hatte, in einem Glase, dessen Decke mit Nadeln vielmal durchstochen war, gab einigen mäßigen Dunst und kohlensaures Gas, welches die Flamme verlöschte, die Lakmustrinctur röthete, das Kalkwasser trübte und kohlensaures Alkali milde machte.

Vierter Versuch. Frischer grauer Zinkpalk gab keine Spur von Gas.

Fünfter Versuch. Alter grauer Zinnpalk, der 3 Wochen eben wie jener Bleypalk gelegen hatte, gab auch keine Spur von Gas, noch von Feuchtigkeit.



IV.

Versuche über die Zerlegung der fixen Luft oder Kohlensäure.

Vom Hrn. Dr. Georg Pearson, *) nebst
einem Anhange zu denselben von L. v. Crell

Bekanntlich hat Hr. Dr. Black zuerst genau die Eigenschaften der fixen Luft und ihre Verwandtschaften zu dem Laugensalze, ungelöstem Kalk und Bittererde bestimmt: und daß viele Veränderungen dieser Körper auf Bereinigung oder Scheidung dieser Luft beruhen. Herr Cavendish, Brownrigg, Priestley, Bergmann, Berthollet, Kirwan und andere Chemiker, erweiterten nachher die Geschichte der fixen Luft sehr beträchtlich. Man forschte hierauf, ob diese Luft ein einfacher oder zusammengesetzter Körper sey; und viele glaubten, daß fixe Luft aus Phlogiston und reiner Luft zusammengesetzt sey. Einige der wichtigsten Thatsachen aber, worauf diese Meinung gestützt war, ward nachmals als irrig dargestellt; und da Viele die Erzeugung der fixen Luft befriedigender nach den neuen Grundsätzen der Chemie erklärt werden zu können sahen, so verließen sie jene vormalige Lehre von ihrer Zusam-

D 3

men

*) Diese Abhandlung, die in dem neuesten Bande der philosoph. Transact. eingerückt ist, erhielt ich vom Hrn. Verf. in einem besondern Abdrucke, um sie um so eher in den Annalen mittheilen zu können. C.

mensetzung. Mit dem Fortgange der chemischen Wissenschaft zeigte man von vielen Säuren überzeugend, daß sie aus einer besondern Grundlage und reiner Luft beständen; und nach der Analogie schloß man, daß alle übrigen Säuren auf gleiche Weise zusammengesetzt wären. Berzeley und Bergmann zeigten, daß die fixe Luft eine Säure sey: daher hielt man ihre Zusammensetzung, nach dem neuen chemischen Systeme, der von allen andern Säuren ähnlich. Bey der Untersuchung wohl erwiesener Thatfachen und bey der Entdeckung anderer, durch mancherley Versuche, konnte man keinen andern zuverlässigen Fall von der Erzeugung fixer Luft wahrnehmen, als nur den, wo man glühende Kohlen der reinen Luft aussetzte.

Hr. Lavoisier bestätigte endlich diese interessante Thatfache durch einen entscheidenden Versuch, (in den Abhandlungen der Pariser Akademie der Wissenschaften, Par. J. 1781, und traité élémentaire 1789.) Er beweist nämlich, daß die Kohle, (bis auf ein kleines, leicht begreifliches Ueberbleibsel,) sich mit reiner Luft verbindet, und die fixe Luft erzeugt. Jenes ist daher der Zeitpunkt der Entdeckung von der Zusammensetzung der fixen Luft, oder, (nach Lavoisier,) der Kohlensäure. Der Beweis der Zerlegung war aber noch erforderlich, um den Beweis der Zusammensetzung dieser elastischen Flüssigkeit vollständig zu machen. Die Ehre der ersten analytischen Versuche über Kohlensäure gebührt dem Hrn. Tennant, (in den philosoph. Transact. B. 81.) *) Er beweist, daß Kohle und Phos-

*) S. auch Chem. Ann. J. 1797. B. 1. S. 152. C.

Phosphorsäure hervorgebracht werden, wenn Phosphor mit glühendem Marmor versetzt wird, und daraus folgt er, daß die Kohlensäure des Marmors zerlegt werde. Der scharfsinnige Verfasser hält diese Zerlegung für eine Wirkung der vereinigten Kräfte der Verwandtschaft zwischen dem Phosphor und der reinen Luft der Kohlensäure in der Kalterde, und zwischen der so erzeugten Phosphorsäure und dem ägend gewordenen Theile der Kalterde. Daß die erzeugte schwarze Substanz wirklich Kohle sey, hat der Verfasser durch wichtige Versuche erwiesen. Jedoch scheint mir der Schluss nicht richtig zu seyn, daß Kohle und Phosphorsäure eine notwendige Wirkung der Verwandtschaften seyn müsse, wie Hr. Tennant es annimmt; denn die sehr bekannte Thatsache, daß Phosphor nicht aus Kalk- oder Thonerde durch Kohlen und Hitze hervorgebracht werden kann, beweist nur, wie mir dünkt, daß die Kräfte der Verwandtschaft zwischen reiner Luft und Phosphor und zwischen dem aus ihrer Vereinigung entstehenden Produkte, (nämlich Phosphorsäure,) und ungelöschtem Kalk, nicht geringer sind, als die vereinigte Verwandtschaft der reinen Luft in der Phosphorsäure und der Kohle, und zwischen dem Produkte der reinen Luft und der Kohle, (nämlich Kohlensäure,) und ungelöschtem Kalk. Daher konnte aus dem angeführten Grundsatz nicht geschlossen werden, daß Kohlensäure, mit ungelöschtem Kalk verbunden, durch Phosphor zerlegt worden wäre, indem er reine Luft, und die auf diese Art gebildete Phosphorsäure den ungelöschten Kalk anziehe. Die Erfahrung war nur vermögend, den Erfolg dieser Verwandtschaften zu bestimmen. Kein



Beweis aber ist aus der Untersuchung der Vermischung, wenn Phosphor mit rothglühendem Marmor versetzt wird, gegeben worden; als z. B. daß die Kohlensäure wirklich zerlegt wäre, weil man diese elastische Flüssigkeit vermischt, und weil die Kohle und die Phosphorsäure im Verhältnisse mit dieser Verschwindung gekannt hätte. Diesem zufolge vermutheten einige Chemiker, daß die geringe Menge von Kohlen, die nach diesem Versuche sich zeigte, schon zuvor in dem Phosphor sich befand, welcher bekanntlich aus Kohlen befüllt wird; andere argwöhnten, sie wäre aus zufälliger Unreinigkeit entstanden. Da uns die Erfahrung gelehrt hat, daß phosphorsaures mineralisches Laugensalz keinen Phosphor durch Anwendung der Kohlen und der Hitze giebt, wenn nicht Hornbley hinzugefügt wird; so können wir auch nicht behaupten, daß die Kohlensäure in mildem mineralischem Laugensalze durch Phosphor sich zerlegen solle, weil, als in dem Falle der Knochenerde und Phosphor, die vereinigten Verwandtschaften zwischen reiner Luft und Phosphor, und zwischen Phosphorsäure und mineralischem Laugensalze, nach dieser Thatsache nicht geringer sind, als die vereinigten Verwandtschaften zwischen der Kohle und reiner Luft, und zwischen Kohlensäure und jenem Laugensalze. — Kein anderer Schluß kann in Rücksicht auf die gedauerten Verwandtschaften daraus gezogen werden, wenn Kohlen dem phosphorsauren vegetabilischen Laugensalze beigefügt werden; weil die Verwandtschaft stärker zwischen der Phosphorsäure und dem vegetabilischen Laugensalze, als zwischen derselben Säure und dem mineralischen Laugensalze ist. Da die anziehenden Kräfte

zwischen Phosphorsäure und Schwärerde, und zwischen jener Säure und Bittererde, sehr wahrscheinlich derjenige gleichen, die zwischen Phosphorsäure und fixem Laugenfalsze sind; so bleibt die Frage, ob Kohlensäure, mit diesen Erden verbunden, durch Phosphor kann zerlegt werden, durch Versuche zu beweisen übrig. — Ueber vom flüchtigen Laugenfalsze wissen wir aus Erfahrung, wenn wir Phosphor aus Harn machen, daß die vereinigten Verwandtschaften zwischen reiner Luft und Phosphor, und zwischen Phosphorsäure und flüchtigem Laugenfalsze geringer sind, als die vertheilten Verwandtschaften zwischen Kohlen und reiner Luft, und zwischen Kohlensäure und flüchtigem Laugenfalsze. Daher werden, vermöge eines gehörigen Grades der Hitze, Phosphor und mildes flüchtiges Laugenfalsze aus Phosphorsäure, Ammoniak und Kohlen gebildet; folglich kann auch Kohlensäure, mit flüchtigem Laugenfalsze verbunden, nicht durch Phosphor und Hitze zerlegt werden; selbst auch wenn die Flüchtigkeit jenes Laugenfalszes es nicht unmöglich machte, den nothwendigen Grad der Hitze anzuwenden. Wir wissen so wenig von dem Grade chemischer Anziehung zwischen Thon und Phosphorsäure, daß die Frage, ob Kohlensäure, mit Thon vereinigt, durch Phosphor kann zerlegt werden, nur durch künftige Versuche zu beantworten ist. Ich glaube Versuche gemacht zu haben, die uns in den Stand setzen einige Folgerungen zu ziehen, welche die oben angeführten Fälle von zusammengesetzter Anziehung betreffen, und welche auch in verschiedenen Fällen zeugen, daß Kohlensäure zerlegt, und reine Luft und Kohlen hervorgebracht sey; daher ich es denn für meine Pflicht

halte, diese Versuche über einen Gegenstand, der für den gegenwärtigen Zustand der Chemie so wichtig ist, der Betrachtung dieser Gesellschaft zu unterwerfen.

Versuche mit Phosphor und luftsaurer Soda.

Ich begann meine Versuche über die Zerlegung der Kohlensäure lieber mit dem luftsauren mineralischen Laugensalze, als mit luftsaurem Kalk, weil das Verhältniß dieser elastischen Flüssigkeit viel größer in mildem mineralischem Laugensalze, als in der Kalkerde ist, weil die Verwandtschaft nicht so stark zwischen Kohlensäure und fixem Laugensalze, als zwischen Kohlensäure und ungelöstem Kalk ist, weil auch die mechanische Scheidung der Kohle von Laugensalzen und phosphorsäuren Laugensalzen leichter hervorgebracht werden kann, als die Scheidung der Kohle von Kalkerde und Phosphor-Selenit. Ich nahm hierzu das reinste mineralische Laugensalz, das ich nur erhalten konnte, wovon ich $\frac{67}{100}$ seines Wassergewichts, aber keiner Kohlensäure, abgetrieben hatte. In eine dicke weiße Glasröhre, fast 1" weit, $3\frac{1}{2}$ " lang, und etwa 9" — 10" vom offenen Ende an beschlagen, wurden 200 Gran durchsichtiger Phosphor hineingethan, und 100 Gran des oben angeführten entwässerten Laugensalzes wurden auf diesem niedergepreßt. Die auf diese Weise angefüllte Röhre ward nun so gebogen, daß sie schieflieh während des Versuchs mit dem offenen Ende in Quecksilber hängen konnte. Der beschlagene Theil der Röhre, der das Laugensalz in sich faßte, wurde bis auf 2" — 3", zunächst dem Phosphor, allmählig über einem tragbaren Ofen

Ofen heiß gemacht, bis es glühend, und vielmehr blass
 fern ward. In diesem Zustande ward nun der Theil,
 der den Phosphor enthielt, allmählig übers Feuer ge-
 bracht, und 20 Minuten glühend erhalten. Zu An-
 fange des Versuchs stieg das Quecksilber verschiedene Zolle
 innerhalb der Röhre, und als der beschlagene Theil roth
 glühend ward, wurde Phosphor an dem oberen kaltem
 Theile derselben aufgetrieben. Etwa 20 Tropfen Was-
 ser verdunsteten sich über dem Quecksilber, und 2 Un-
 zenmaß von Stickluft mit ein wenig reiner Luft, die
 den Geruch des Phosphors hatte, ging über. Als die
 Röhre kalt war, ward sie zerbrochen; der untere Theil
 enthielt ein locker zusammenhängendes festes Wesen, so
 schwarz wie Kohle, welches 428 Gran wog, und über
 diesem war eine grau und weiße Substanz, die zum
 Theil geschmolzen, zum Theil pulverartig war; diese
 wog mit dem anhängenden Glase 258 Gran. Weder
 bey diesem noch andern ähnlichen Versuchen war ich ver-
 mögend, die ganze Masse in der Röhre ohne einge-
 mischtes Glas zu sammeln, weil es geschmolzen war,
 und an dem Laugensalze hing; daher ich denn auch das
 ganze Gewicht, des Glases wegen, nicht genau bestim-
 men konnte. Indessen war ich durch eine Anzahl von
 Versuchen gewiß, daß es höchstens nur etwas weniger,
 als das eigenthümliche Gewicht des Laugensalzes sey.
 Der an dem oberen Theile der Röhre aufgetriebene
 Phosphor war durch die anfliebende Phosphorsäure
 feucht; er ward durch gelinde Reibung, nämlich beym
 Zerbrechen der Röhre, angezündet. Die auf diese
 Weise erhaltenen 428 Gran der schwarzen laugensalzi-
 gen Materie, gaben in der Auflösung durch kochende
 helße

heisse Essigsäure ein wenig mehr, als 25 Unzenmaaß Kohlenäure, unter dem mittelern Drucke der Atmosphäre, und bey der Temperatur von 45°, d. i., 100 Gran der schwarzen Materie gaben ohngefähr 6 Unzenmaaß der elastischen Flüssigkeit. In andern dergleichen Versuchen war eine Verschiedenheit der Menge der Kohlenäure von 4 bis 7 Unzenmaaß, in 100 Gran dieses schwarz gewordenen Laugensalzes: In einem Versuche aber ausgenommen, der zwar nur 3 Unzenmaaß dieser Säure gab; aber die größte Menge Kohlen, die ich je erhielt, nämlich 12 Gran. Das Aufgelösete der oben angeführten 428 Gran ward durchgeseiht, und das Uebrige, welches schwarz war, ward durch kochend destillirtes Wasser angelangt. Dieser Ueberrest, als er getrocknet war, wog 32,4 Gran; er hatte weder Geschmack noch Geruch, aber es war ein unfühlbars feines, sehr schwarzes leichtes Pulver: denn es füllte 1½ Unzenmaaß; daher kann es 22mal leichter, als Wasser, angenommen werden. Ein wenig dieses schwarzen Pulvers ward auf eine glühende eiserne Platte geworfen; und ward leicht glühend, ließ aber ein Uebres Meißel nach, und dieses war ein Viertel seines Gewichts; dies ward wiederum auf eine glühende eiserne Platte geworfen, ward glühend, und es blieb, nachdem es kalt geworden, ein sehr geringer Theil bräunliches Pulver übrig, welches fast zu Nichts verschwand; als es noch zweymal öfter auf das Eisen geworfen wurde, welches einige Minuten hindurch glühend erhalten ward. Als man dieses schwarze Pulver auf festenden Salpeter streute, gab es sehr glänzende Funken und verpuffte, und hinterließ eine farbenlose Masse; die

die vollkommen in Wasser auflösbar war. Dies schwarze, mit gepulvertem Salpeter vermischte Pulver, verpuffte, als es der Hitze ausgesetzt war, in einer Retorte, die mit dem Luftapparate verbunden war, und gab über Quecksilber Kohlensäure. Diese schwarze Materie stellte auch den Bleekalk her; mit Bitriolsäure erzeugte sie bei gehöriger Hitze Schwefelleber, und mit Phosphorsäure Phosphor. Daß daher diese 32,4 Gran Kohlen waren, kann, wie ich glaube, nicht bezweifelt werden; ich darf noch hinzufügen, daß ich zufällig fand, dieses Pulver zerlege, wenn es glühend war, das Wasser, wie die Kohle thut.

Das aber angeführte durchgeführte Flüchtige ward abgedampft bis auf ein Rößel, und gab Zeichen der Säure; dazu ward noch salzsaurer Kalk hinzugefügt, bis es keinen Niederschlag mehr hervorbrachte. — Der trockne Niederschlag wog 130 Gran, und es fand sich, daß dies Phosphorsäure mit Kalk vermischt sey, und diese Flüssigkeit, worin dieser Niederschlag sich setzte, zeigte sich als salz- und essigsaures mineralisches Laugensalz, mit ein wenig überflüssiger Essigsäure, und einem geringen Theile Phosphorselenit. Die graue und weiße Laugensalz-Materie mit dem Ströcken geschmolzenen Glases, (welche, wie schon bemerkt, 358 Gran wogen,) gab durch Auflösung in concentrirter Essigsäure, 41 Unzenmaß Kohlensäure, und das Ueberbleibsel auf dem Filtrum wog, wenn es gut getrocknet war, 44 Gran. Dies Ueberbleibsel bestand aus rauhen, scharfgespizten, schwarzen und weißen Theilchen; es hatte viel mehr specifische Schwere, als das

das Ueberbleibsel der Laugensalzmaterie, dessen Untersuchung oben angeführt ist. Es glühete ein wenig, als es auf kochenden Salpeter geworfen ward, aber es hinterließ über $\frac{2}{3}$ seines Gewichtes von einer Materie, die unauflöslich im Wasser, und welche, wie ich vermuthete, verglast war. Die filtrirte Flüssigkeit von jenem 358 Gr. der laugensalzigen Substanz, bildete mit dem salzsauren Kalke 21 Gr. Phosphorselenit.

Mich selbst noch ferner zu befriedigen, daß Kohlen- säure in diesem Versuche zerlegt sey, und um eine Schätzung der Menge herauszubringen, welche verschwunden war, trieb ich jene, durch verstärkte Essigsäure aus 400 Gr. des milden Laugensalzes, welches ich von derselben Masse nahm, wovon dasjenige war, welches die Kohle gab; und ich fand, daß die Menge der Luft- säure 104 Unzenmaaß, oder 26 Unzenmaaß in jedem 100 Gr. des milden Laugensalzes sey. Um einen noch entscheidendern Beweis zu liefern, daß Kohlen- säure nicht in diesem Versuche zusammengesetzt oder ver- flogen, sondern zerlegt sey; so setzte ich etwas von der Masse des Laugensalzes, welches die Kohle gegeben hatte, demselben Grade der Hitze in Röhren unter ähn- lichen Umständen aus, als bey oben angeführten Ver- suchen, und ich fand, daß keine Kohlen- säure, aber ein wenig Wasser in dem Luftapparate sich zeigte, daß das ganze Gewicht des Laugensalzes vermindert, daß aber ein bestimmtes Gewicht vom letztern, nach dem Ver- suche, viel mehr Kohlen- säure gab, als ein gleiches Ge- wicht desselben, theils vom Laugensalze, welches der Hitze auf diese Weise nicht unterworfen war. — Diese
Bets

Berührung des Gewichtes des Laugensalzes, und diesen verhältnißmäßig größern Theil der Kohlen Säure schreibe ich dem in den Glasröhren sichtbar getrennten Wasser zu, welches vermuthlich auch von den thönernen Röhren eingesogen war. Ein Zufall gab mir eine noch entscheidendere Probe von der Zerlegung der Kohlen Säure. Zu Anfange des Versuchs zersprangen zuweilen die Röhren, etwa 4" — 5" von dem Theile, der den Phosphor enthielt. Bey der Abkühlung fand ich in dem Theile unter dem Risse eine schwarze laugensalzige Materie, die viel weniger Kohlen Säure gab, als dasselbe Gewicht des Laugensalzes von dem Versuche; da doch das Laugensalz über dem Risse weiß war, und dieselbe Menge dieser elastischen Flüssigkeit enthielt, die sie vor der Erhitzung hatte.

In dem oben genau beschriebenen Versuche zeigte es sich, daß in einem Theile des Laugensalzes ein Mangel von 20 Unzenmaß der Kohlen Säure (auf 100 Gr. des Laugensalzes,) war; aber es wurde etwas über 8 Gr. Kohle und so viel Phosphorsäure erzeugt, als ohngefähr zu 30 Gran Phosphorselenit erforderlich war. Die Zusammensetzung desselben kann auf 5 Gr. Phosphor, 10 Gr. reine Luft und 15 Gr. ungelöschten Kalk geschätzt werden. Da es jetzt vom Hrn. Lavoisier erwiesen ist, daß Kohlen sich entweder ganz, oder nur mit Ausnahme eines sehr geringen Theils, mit reiner Luft verbinden, und Kohlen Säure geben; und andere allgemein bekannte, wiewohl minder zuverlässige, Versuche zeigen, daß Kohlen Säure immer erzeugt wird, wenn Kohle und reine Luft bey einem gehörigen Grade,

der

der Höhe phosganügelbracht werden, und weil keine andere Quelle der reinen Luft und der Kohlen in diesem Versuche auszufinden ist; so scheint es entscheidend erwiesen, daß jene von der Kohlensäure abstamme, welche durch größte Verwandtschaften zwischen Phosphor und reiner Luft, und Phosphorsäure und Laugensalz, als zwischen reiner Luft und Kohlen, und Kohlensäure und Laugensalz zerlegt ist. Noch ein Beweis von der Wirklichkeit dieser Zerlegung ergibt sich aus der Untersuchung der 358 Gran der weißen und grauen laugensalzigen Materie desselben Versuchs, welche viel mehr Kohlensäure, und viel weniger Kohle und Phosphorsäure gaben. — Ich erkenne sehr wohl, daß die Verhältnisse der reinen Luft und Kohle, die aus diesem Versuche sich ergeben, nicht mit dem Verhältnisse übereinstimmen, die wir zufolge der synthetischen Versuche über die Kohlensäure hätten erwarten sollen. Die Abweichung ist insonderheit groß mit Rücksicht auf reine Luft, von welcher 18 Gr. statt 5 Gr. hätten seyn sollen, um sich mit der ganzen Masse der Kohle zu verbinden; aber nach der Natur des Versuchs können wir nicht einmal der Wahrheit, in Rücksicht auf die wirkliche Menge der hervorgebrachten reinen Luft, und nähern: denn der Phosphor, der in die Höhe stieg, nahm wahrscheinlich ein wenig dieser Luft weg. Etwas auf diese Weise hervorgebrachte Phosphorsäure zerfiel mit dem Laugensalze und dem Glase, und etwas Phosphorselenit blieb unauflöslich in der Flüssigkeit. Angenommen, daß das Ganze der in diesem Versuche hervorgebrachten Kohlen auch mit reiner Luft vermengt gewesen sey; so kann die Menge der erzeugten Kohlensäure

Säure berechnet worden auf 104 Gr.; denn 32 Gr. der Kohlen zusammengesetzt mit 72 der reinen Luft, geben 104 Gr. Kohlen Säure, oder 70 Unzenmaaß. Dazu müssen noch die 25 Unzenmaaß von unzerlegter ausgeschidener Kohlen Säure addirt werden. Alsdann ist die Menge dieser elastischen Flüssigkeit, die als zerlegt angenommen wird, und die in ohngefähr 400 Gr. vom milden mineralischen Laugensalze zurückbleibt, 95 Unzenmaaß, und die Menge desselben, die wirklich in einem gleichen Gewichte des Laugensalzes gefirmit worden, war ungefähr 112 Unzenmaaß; daher war die Menge der erzeugten Kohlen nicht beträchtlich von jener verschieden, die nach der Berechnung in der zerlegten Kohlen Säure enthalten seyn sollte. — Nur flüchtige Versuche müssen es entscheiden, ob man eine gleiche Uebereinstimmung mit Rücksicht auf den andern angenommenen Bestandtheil der Kohlen Säure, nämlich reine Luft, antrifft.

Ich halte es unndthig, eine Zahl von Versuchen zu erzählen, die ich angestellt habe, wovon das Resultat dem vorhergegangenen gleich ist. Jedoch kann es füglich hier erwähnt werden, daß in jedem Falle das Verhältniß der Phosphorsäure und Kohle umgekehrt war, wie die Menge der im Laugensalze übrig bleibenden Kohlen Säure, und daß die Menge jener beiden Produkte sich verminderte, so wie die oben gemeldete Menge des Phosphors weniger wurde. — Demzufolge enthielt das Laugensalz, auf welches der Phosphor am meisten wirkte, den größten Theil von Kohle.

Verschiedenemal machte ich diesen Versuch mit Laugensalz, welches einen guten Theil Wasser enthielt; und dann erhielt ich eine große Menge Luft, die nach Phosphor roch, jedoch durch Berührung der atmosphärischen Luft nicht verpuffte. Sie enthielt weder Kohlenäure noch Stickluft, ausgenommen einige wenige Unzenmaaß in der ersten Flasche; aber sie verpuffte stark bey Annäherung einer angezündeten Wachskerze, nachdem sie mit einem gleichen Maaße Lebensluft vermischt war. Eine Mischung von 95 Gr. Phosphor und 540 Gr. des obengenannten Laugensalzes, gaben 206 Unzenmaaß dieser brennbaren Luft; sie hatte dieselbe Eigenschaft, sie mochte über Wasser oder Quecksilber erhalten werden. Diese Luft wurde, glaube ich, durch die Zerlegung des Wassers im Laugensalze, zu Folge der höhern Verwandtschaft zwischen Phosphor und reiner Luft, als der Verwandtschaft zwischen reiner und brennbarer Luft hervorgebracht. Daher, wenn feuchtes Laugensalz gebraucht wird, erzeugt sich bey stets gleichen Umständen mehr Phosphorsäure, als wenn trocknes Laugensalz angewendet wird, und bey Berechnung der Menge reiner erzeugter Luft, muß man die Zerlegung des Wassers nicht übersehen. Es erhellet auch, daß es weniger Hitze erfordert, Wasser durch Phosphor zu zerlegen, als Kohlenäure vom fixen Laugensalze zu scheiden.

Bev diesen Versuchen bediente ich mich häufig dicker weißer Glasröhren, und erhitzte sie lange Zeit hindurch bis zu dem Grade, sie biegsam zu machen: wenn sie kalt waren, fand ich die inwendige, von der
 schwarz

Schwarzen Laugensalzmaterte berührte, Oberfläche voller kleiner Ausbühlungen und rauh, worin kleine Bleystücker sich befanden: folglich war die reine Luft dieses verkalkten Metalls im Glase angezogen, und die Herstellung bewirkt. Diese Herstellung mag wol durch drey hier gegenwärtige Substanzen hervorgebracht seyn, nemlich Phosphor, brennbare Luft und Kohle. Aber ich schiebe dies auf die Kohle; erstlich, weil ich keine Bleystheilchen erhielt, indem ich Phosphor durch eine mit pulverisirtem weißem Glase angefüllte Röhre trieb, die bis auf den Grad erhitzt war, die Röhre weich zu machen: ob ich gleich bey der Abkühlung fand, daß die innere Oberfläche der Röhre schwarz geworden war, welche Farbe, weder durch Reiben, noch durch Säure, konnte weggeschafft werden. Diese Erscheinung fand ich nicht erklären. Die Herstellung wird bewirkt, wenn kein Wasser gegenwärtig ist, wenigstens wenn keine brennbare Luft daraus entwickelt wird. Die größte Menge des Bleythells erhielt man in jenen Theilen der laugensalzigen Materie, die den geringsten Theil Kohle enthielt: und daher glaube ich, daß die Kohle, die in jenen Theilen hervorgebracht wurde, sich mit der Luft des Kalks vereinigt hatte, nachdem der Phosphor durch das Laugensalz getrieben war; so daß die Kohlen Säure, die auf diese Art zusammengesetzt war, nicht zerlegt werden konnte, sondern sie verband sich mit dem Laugensalze, welches immer überflüssig war. Bey der Berechnung des Verhältnisses von zerlegter Kohlen Säure wird es nothwendig seyn, auf die Herstellung zu merken, die hier statt findet. Wenn der Lustapparat nicht mit der Röhre verbunden ist, die eine Ab-



Führung von Phosphor und Laugensalz erhält; so werden Kohle und reine Luft hervorgebracht; allein der Phosphor wird an dem offenen Ende der Röhre Feuer fangen und hell brennen, so wie in Lebensluft.

Porcellainene Röhren, oder gut glasierte Wedgwoodsche, sind besser zu diesen Versuchen, als gläserne, deren innere Seiten zum Schmelzen geneigt sind. Unglasierte Gefäße aber erlauben dem Phosphor, durch ihre Zwischenräume zu bringen; wiewohl Kohlen säure zerlegt werden mag. Die anzuwendende Hitze muß stärker seyn, als das jetzige weiße Glas, ohne zu schmelzen, vertragen kann; denn ich trieb Phosphor durch eine Röhre, die mildes mineralisches Laugensalz enthielt, bey so starker Hitze, daß sie im Fildern rothglühend schien; die Kohle wurde hervorgebracht, ohnerachtet die innere Seite der Röhre geschmolzen war.

(Die Fortsetzung folgt.)

Auszüge

**Aus den neuen Abhandlungen der Königl.
Schwed. Akad. der Wissensch. zu
Stockholm. J. 1793.**

V.

Eine neue Einrichtung von Feuerbaaken.

Vom Hrn. Berghauptm. Polheimer. *)

Feuersaaken, Lichtthürme oder Warten sind leuchtende Feuer zum Unterricht der Seefahrenden. Sie sind entweder Spiegelwarten aus Lampen oder Brennspiegeln zwischen Fenstern verwahrt, oder Steinkohlenfeuer, die in der freyen Luft in den dazu eingerichteten eisernen Leuchten brennen. Diese letzteren werden in einer Entfernung von 5 bis 6 Meilen ununterbrochen gesehen, wenn die Luft klar ist, dagegen die Spiegelwarten nur gewisse Secunden scheinen, und wiederum auf eine Zeit für die Segler unsichtbar werden. — Es ist höchst nothwendig, daß das Leuchten verschiedener Warten sich ungleich auszeichne, damit die eine von der andern unterschieden werden könne. Darum sind auch die Feuer zu einigen einfache, in andern doppelte. Die Spiegel-

D 3

warten

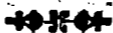
*) N. Swensk. Acad. Handl. for Ar. 1793. M. Apr. May, Jun.

warten können auch verschiedene Scheine von sich geben, nach denen die Spiegel ungleich geschwinde nacheinander gesehen werden, welches von dem Uhrwerke abhängt, dadurch sie bewegt werden. Drey Arten des Leuchtens erfordern eine beständige Aufsicht der Wärter. Jedoch hat das Feuern der Steinkohlen die Ungelegenheit, daß das Leuchten nach den bisherigen Einrichtungen gar zu viel von der Beschaffenheit des Wetters abhängt. Ich habe Gelegenheit gehabt, das Verhalten der Feuerungen bey Nidingen in Holland, bey Kullen und Kallsterbo, in Schonen, und bey Groustor, nicht weit von Sandhama, nahe an Stockholm, in den Jahren 1788, 89, 90, 91, zu beobachten, da Untersuchungen wegen der Anwendbarkeit der Schwed. Steinkohlen gegen die ausländischen, vom Königl. Admiraltäts Collegio anbefohlen waren. Es ist bekannt, daß die Steinkohlen bey stillem Wetter eine matte und rauchigte Flamme, bey stärkerm Winde aber einen helleren Schein von sich geben. Die Kohlenconsumtion ist auch sehr verschieden. Bey stillem Wetter können 2 bis 3 Tonnen, und in stürmischer Zeit 5 bis 6 Tonnen, während der langen Nächte von 16 bis 17 Stunden, ausgebrannt werden, wie in den Feuerungs Journalen zu finden ist. Ein elendes Leuchten mit Ersparung der Kohlen, und ein überaus ausgebreiteter Schein mit großem Kohlenaufwand, sind zwey Extrema; jenes ist abentheuerlich, dieses vergebens kostbar. Jener Fall ist um so viel mehr der Aufmerksamkeit werth, um abgeholfen zu werden, da durch ein elendes Leuchten öfters viele Tonnen Goldes und Leben der Menschen verschwendet werden können. Die Steinkohlenfeuerung

wird gewöhnlich in einer sogenannten Leuchte oder einem hohlen Cylinder, von 22 Zoll im Diameter und 18 Zoll tief, verrichtet. Diese Leuchten sind von geschmiedetem oder gegossenem Eisen gemacht, mit Oeffnungen von $1\frac{1}{2}$ bis 2 Zoll, zwischen den Stäben, die rings herum die Seiten des Cylinders ausmachen, und oben sowohl, als unten, an eisernen Ringen befestigt sind. Diese Leuchten sind mehrentheils auf steinerne Säulen gestellt, wie bey den Warten zu Nidungen, Grönskörs-Thurm und an mehreren Orten, oder auch durch Ketten, 12 bis 15 Ellen hoch von der Erde, aufgehängt, wie bey Falsterbo. Die Luft hat demnach keinen andern Zutritt, um das Feuer zu unterhalten, als durch die Seiten der Leuchte, und wirkt im Verhältniß gegen die Stärke des Windes. Das Flammenfeuer ist am lebhaftesten auf der Seite des Windes. Der Wind kann aber nicht mit Beybehaltens der lebhaften Flamme durch die ganze Kohlenmasse bringen, die 22 Zoll gegenüber beträgt. — Folglich kann nur ein Theil der Kohlen bey solchem Wetter mit leuchtender Flamme brennen; die nächst dazu belegenen Kohlen werden von der Hitze der andern geröstet, und verlieren ihr Brennbares in einem dicken gelbbraunen Rauche; und ob sie wohl darnach auch geglähet werden können, so geben sie dennoch keinen lebhaften Schein, der hier so nothwendig wäre. Es wird demnach ein guter Theil der Kohle fruchtlos verzehret, und der Kohlenaufwand wird größer, als er seyn sollte. Um also die vorthellhafte Wirkung der Kohle zu erhalten, muß die Luft einen wohl angemessenen Zulauf haben, und der Bau so eingerichtet werden, daß die heftigen Sturmwinde

gemäßigt und abgehalten werden können, bey gelinderen Winden aber die sanft antreibende Luft, durch Zurückprallen zwischen den Wänden oder Mauern zusammengepakt, und zu der erforderlichen Menge und der Geschwindigkeit, die das zu unterhaltende Feuer erfordert, gesammelt. Die Kohlen sollen auch nicht zu viel auf einmal, oder kaum 2 bis 3 Zoll hoch auf die Glut geworfen werden, und die Glut nicht weiter, als 4 oder 5 Zoll nahe zum Boden abgebrannt seyn, damit sie noch Hitze genug enthalten mögen, um die ankommende Kohle sogleich anzuzünden. Das Feuern muß also in einem 8 Zoll tiefen und unten mit einem eisernen Kiste von 22 Zoll im Durchmesser versehenen Ofen von feuerfesten Ziegeln geschehen. Die Ziegeln, woraus die Wände bestehen, müssen mit zwey eisernen Bändern umgeben werden, deren Durchmesser 1 Elle und 18 Zoll betragen. Der oberste Rand des Ofens ist mit einem eisernen Ringe verwahrt, der mit vier eisernen Stützen an den Wänden und dem eisernen Bänder angeheftet ist. Dieser Ring muß etwas weiter, als die Oeffnung des Ofens seyn, so, daß er einen Zoll von den innern Seiten des Ofens entfernt sey, damit er vor dem Flammenfeuer nicht verbrannt, auch nicht geschadet werde, wenn die Kohlen umgezührt werden, und die entstandenen Schlackenkümpfen ausgebrochen. Wenn man keine feuerfeste Ziegeln hat, so könnte der Ofen auch aus gewöhnlichen hartgebrannten Ziegeln aufgemauert werden, und diese innwendig mit einer Mischung aus Steinkohlenasche und Thonwasser überkleidet. Dieser Ueberzug des Ofens ist eben so feuerfest, wie selbst die feuerfesten Ziegeln; er bedarf aber

Stößen eine Reparation, besonders wenn man nicht sehr behutsam mit dem Ofen umgeht. Die Eisen des Rostes sind dreieckige Stäbe, deren schmalste Seite von $\frac{1}{2}$ Zoll, oberwärts gegen dem Feuer, und die zwei breiteren Seiten von 2 $\frac{1}{2}$ Zoll unten gegen dem Luftstrom gestellt werden. Hiedurch geschieht es, daß die Luft $\frac{1}{11}$ Theil von der Oberfläche des Eisens abkühlt, und daß der $\frac{1}{11}$ te Theil, der dem Feuer entgegen steht, nicht geglüht oder verbrannt werden kann. Die Enden der Stäbe sind flach, 1 Zoll breit, und liegen dicht an einander, so, daß der Luftraum zwischen dem Eisen $\frac{1}{2}$ Zoll beträgt. Sie liegen auf einem eisernen Ringe von 1 Elle und 4 Zoll im Durchmesser, und werden nicht befestigt, damit sie sich frey strecken oder zusammenziehen können, wenn sie täglich erhitzt und erkaltet werden. Der Ofen steht auf einem gemauerten Pfeiler von 2 $\frac{1}{2}$ Ellen im Durchmesser; dieser ist inwendig hohl und offen, bis an dem Boden 5 oder 6 Ellen tief, damit die Luft einen freyen Zulauf habe, und die Asche niederfallen könne: die innere Oeffnung ist 1 Elle im Durchmesser. Diese hohle Säule ist mit Lutten versehen, wodurch die Winde eindringen können. (Dieses läßt sich am besten auf den beigefügten Figuren sehen.) Der Aschenraum könnte bey höheren Thurmbauen noch tiefer seyn, weil die niederfallende warme Asche, und die durch den Rost strahlende Hitze die untere Luftcolumnne verdünnt, wodurch ein merklicher Luftzug entsteht, der die Feuerflamme eben im stilltesten Wetter unterhält. Der Zulauf der Luft wird jedoch vorzüglich durch Windfangs-Mauern rings um die Aschen-Mauer befördert. Sechse solcher Mauern sind hinlänglich, um die Winde



von allen Seiten aufzufangen. Sie müssen an einem niedrigen Orte weiter ausgedehnt seyn, als an höhern Plätzen. Ich habe erfahren, daß eine Oeffnung von 30 Quadrat Ellen zwischen zwey Mauern einen guten Luftzug an hohen Bergen verursacht. Der durch solche Wände zusammengedrückte Wind zieht sich durch die Lukeöffnung, von 1 $\frac{1}{2}$ Quadr. Ellen Größe, hinein, und steigt dann, mit größerer oder geringerer Geschwindigkeit, zum Feuerofen auf, nachdem man die Luke mehr oder weniger öffnet. Die erste Probefenerung in einem so gebauten Ofen geschah im Jahr 1791 auf Ulfunda, Eigenthum Sr. Excell. General, Gouvern. ic. des Hrn. Graf R u u t h, in Anwesenheit des Hrn. C. D. E r o n s t e d t, Chefs beyrn Königl. Generallieutenanz, Werken und Staats, Secretairs ic. Dieser Herr sah den Nutzen von dieser Warten, Einrichtung ein, und befahl, daß sie beyrn Feuerbaak, Kullen gemacht werde, welcher 3 $\frac{1}{2}$ Meilen N.W. von Helsingborg belegen ist. Dieses geschah im verwichenen Sommer 1792, unter der Aufsicht des Hrn. Majors und Ritters M a l m s t e n. Die alte Thurmmauer war 14 Ellen hoch. Die Windfangmauern wurden an der Erde angelegt, und der Wind längs der Treppe aufgeleitet. An dem Ende der Treppe war eine Thür entgegengesetzt, und der Wind ging durch eine Oeffnung zu dem Ofen. Diese Oeffnung war mit einer Luke (Spill) versehen, damit man oben den Zulauf des Windes bequem anpassen könnte. Die Leuchte selbst ober der Ofen in diesem Thurm, leuchtet 130 Ellen hoch über das Meer. Darans kommt, daß die Sturmwinde viel auf diese Klippen wirken, und daß der Kohlen

Kohlenaufwand hier weit größer ist, als in andern Warten. Im Jahr 1791, während des Feuerungstermins von 9 Monaten, vom 1sten August bis zum 1sten May 1792, wurden bey Kullen 350 Tonnen Kohlen in einer gewöhnlichen Eisenleuchte, aller möglichen Aufwartung ungeachtet, verzehret: aber während des letzten Feuerungstermins vom 1sten Aug. 1792 bis zum 1sten May 1793, sind in dem neuen Ofen nur 460 $\frac{1}{2}$ Tonnen angewendet. Die Ersparung für dieses Jahr beträgt also 396 Tonnen, nach dem summarischen Auszuge aus den Feuerungs-Journalen, die dem Königl. Admiraltäts Collegio übergeben sind. Aus dem Kohlenaufwande für December 1792 sieht man, daß ungeachtet der heftigen Stürme zwischen den 7ten und 11ten Decemb., der Kohlenaufwand doch niemals höher, als zu 3 Tonnen des Nachts gestiegen war, da er öfters in dem vorigen Jahre bey gewöhnlichem Sturme, in eben so langen Nächten, in der gewöhnlichen Leuchte, zu 4 bis 5 Tonnen sich belaufen hatte. — Ein heftiger Sturm drückt die aufsteigende Flamme nieder, und diese kann nur durch einen häufiger zugelassenen Luftzug erhöht werden, damit sie an der Lohartseite eben so sichtbar werde, als an der Leseite. Daher kann man in starken Stürmen den Kohlenaufwand nicht zu derselben Menge mäßigen, wie in stillem Wetter. Dieses könnte doch geschehen, wenn der Thurm mit Fenstern versehen wäre, wie bey Spiegelwarten. Es ist zu vermuthen, daß diese Kosten durch die ersparten Kohlen, und durch die höhere, überall gleich sichtbare Flamme ersetzt werden sollten. Die hohe Belegenheit der Warte bey Kullaberg giebt den Vorzug, daß sie weit



welt in dem Meere sichtbar sey, bis auf 6 Meilen in hellem Wetter. Dagegen kann aber der Nebel öfters in stillem Wetter den Schein in dieser Höhe verdunkeln. Der Nebel oder Meerfünsterniß ist eine Zufälligkeit, die dem Scheine der Warten sehr nachtheilig ist, sie mögen hoch oder niedrig über die Meerfläche stehen. Das hellste Feuer kann bey solchem Wetter nie über 500 Schritte gesehen werden. In dergleichen Fällen pflegt man; wie bey Nibingen, durch eine große Glocke dem Seefahrenden Zeichen zu geben, damit sie von dem Läuten zu der Belegenheit und Abstand der Warte schließen können. Das hauptsächlichste bey den Warten beruht doch auf der Rechtschaffenheit und Wachsamkeit des Aufwärters, daß er des Tages sich nicht so sehr mit andern Arbeiten beschäftigt, daß er des Nachts schläfrig wird. Nach den Verfassungen sollten zwey Personen wechselseitig das Feuer bewachen. Und da bey strengerm Winde die Kohlen öfters in einer Stunde aufgetragen werden sollen, so muß der Aufwärter beständig wachen, und auf sein Feuer aufmerksam seyn; weil das Leben vieler Seeleute, und Millionen an Werth von Schiffen und Gütern durch die Unachtsamkeit einer einzigen Person verschwendet werden können. Und wie leicht kann es nicht geschehen, daß ein einziger Mensch auf seinem Posten einschläft, wenn er keinen andern Controlleur als einen eben so schwachen Kammeraden hat, der da ruhig schläft, bis daß er von dem andern erweckt wird. — Ich theile darum einen Vorschlag mit, der mehr, als alle Strafen und Verordnungen über die Wachsamkeit wirken soll. Das ist, der Feuerwärter sollte zugleich Nagelschmied seyn, und Nägelein, Eysnagel, Hufe

Nußeisennagel ic. verfertigt. Ich habe versucht, bey diesem Ofenfeuer zu schmieden. Es giebt den schmaleren ausgestreckten eisernen Stäben, wie den gewöhnlichen Scheerenwerk-Eisen, die zum Drabziehen angewandt werden, eine geschwinde und vollkommne Hitze; so, daß der Schmied kaum mehr als drey Mäße Eisen auf einmal handhaben kann: und ich bin versichert, daß zwey Aufwärter, denen gegen eine angemessene Bezahlung aufgetragen wurde, eine gewisse Menge geschmiedeten Eisens zu liefern, dadurch einen sichern Control über ihre Wachsamkeit erhalten würden. Ein solches Nagelschmieden sollte auch gewiß die Mühe lohnen, da der Schmied keine Umstände wegen des Blasens hätte, auch die Kohlen nicht zu bezahlen brauchte. Ein Handhammer von 1 Pf. Schwere, und ein Ambos von 12 bis 15 Lspfl. (240 bis 300 Pf.), könnte durch das Schlagen keine übele Wirkung auf das Gewölbe der Feuerthurmsmauer haben. Auch könnte der Schildkr zu diesem kleinen Schmieden an einer Seite des Ofens so eingerichtet werden, daß keine Ugelegenheit an der Meerselte durch den Schatten entstehen könnte. Ein jeder findet leicht, daß der Gewinn des Aufwärters von diesem Verdienste das beste Mittel wäre, um ihn wachsam zu erhalten, und daß das Feuer zugleich am besten bewacht würde, da das Schmieden sowohl hinlängliches Licht, als eine genugsame Menge von Blut erfordert. *)

*) Hier folgen die Journale von dem Kohlenaufwande l. J. 1791 und 92 in Tabellenformen, die vielleicht nicht hier abgeschrieben zu werden brauchen. Auch wäre es hier überflüssig, die Kupfer abzuzeichnen.

VI.

Von dem Nutzen des Wasserbleys und dem Verhalten des Molybdenkalkes im Schmelzfeuer.

Vom Hrn. P. J. Hielm.

Es trägt unfehlbar zu dem Fortschritte der Wissenschaften bey, daß die Aufarbeiter desselben sich angelegen seyn lassen, gewisse Theile zu bearbeiten, und denselben die möglichste Gewißheit und Ausbildung beyzubringen. Mit dieser Ueberzeugung sind mehrere Abhandlungen von der Wirklichkeit, den Eigenschaften und dem Gebrauche des neuen Halbmetalls (Molybdenum) in den verfloffenen Jahren der Königl. Akademie der Wissenschaften überliefert worden. In gleicher Absicht habe ich auch jetzt die Ehre, einige Anweisungen anzugeben, wie man sowohl das rohe Wasserbley, wie es aus dem Berge gegraben wird, als auch insonderheit den Molybdenkalk, wenn er, wie vorher beschrieben ist, gereinigt, benutzen kann.

I. Von Anwendung des Wasserbleys.

Aus seiner äußern Aehnlichkeit mit dem Weißbley und seiner Eigenschaft, wie dieses abzufärben, wenn man es berührt, und einen bleyfarbenen Strich zu geben, wenn man damit auf Papier ic. zeichnet, sollte man vermuthen, es könnten Bleystifte daraus gemacht werden. Einige Schriftsteller vermuthen auch, daß

das

Das Wasserbley dazu benutzt wird. Ich habe jedoch keinen gefunden, der sich mit Gewisheit darüber aufsert. Wasserbley wird nur in kleinen Stücken gefunden, und ist von blättriger Zusammensetzung; daher kann man es nicht, wie das Reißbley, in langen Stäben zu Bleystiften sägen. Es hält auch schwer, das Wasserbley zum feinen Pulver zu bringen, weil seine Blätter weich, zähe und biegsam sind. Es sollte aber zu feinem Mehl gebracht werden, wenn man Bleystifte daraus verfertigen wollte. Da Hr. Scheele dieses Erz zuerst untersuchte, rieb er es, um es sehr fein zu erhalten, in einem Mörser, mit Zusatz von harten Salzen, wie vitriolischen Weinstein u. dergleichen, welche nachher mit heißem Wasser ausgelaugt werden konnten. Dieses läßt sich im Kleinen wohl thun, aber im Großen hat es seine Schwierigkeiten. Ich habe einen andern Weg versucht, den ich anzeigen werde. Das Wasserbley wird klein gestampft, und durch ein gröberes Haartuch gesiebt: wird es zuvor höchstens eine halbe Stunde geglähet; so geht es um so viel leichter entgegen. Das erhaltene Pulver wird mit $\frac{1}{4}$ oder mehr von Schwefelpulver vermischt, und in einem verschlossenen Tiegel, oder noch besser in einer Retorte, bey solchem Feuersgrade, daß der Schwefel das Pulver auflöst, aber nicht gänzlich abbrennt oder verfliegt, geschmolzen. Die noch warme Mischung wird fließend aus dem Tiegel herausgenommen, und läßt sich dann zu einem sehr feinen Pulver reiben; wird dieses Pulver nun erwärmt, wenn es noch hinlänglich Schwefel bey sich hat, so kann man es zu Stäben rollen, und in Rinnen zum Bleystiften bilden. Sollte man allen Schwefel abbrau-

den,

Gen, und das Pulver mit Gummiwasser von solcher
 Stärke und Menge vermischen, daß es leicht abfärbt,
 und mit dem Messer sich gut schneiden läßt, wenn es
 getrocknet ist; so kann man auch Stengeln zu Bleistif-
 ten erhalten, wie man auch gewöhnliche schlechtere Reiß-
 stifte aus den Sägespänen bereitet, die beim Sägen
 des Reißbrettes abfallen. Aus Wasserbley Pulver hat
 Keich auf die jetzt beschriebene Art Stifte gemacht, die
 zum Zeichnen und Schreiben sehr geschickt waren.
 Man könnte daher gewiß das Wasserbley hierzu benutzen,
 wenn man nur hinlängliche Menge davon hätte. Es
 findet sich jetzt am häufigsten bey Lindas, nicht weit
 von Sunnerskogs Gruben im Alsheda Kirchspiel in
 Smoland, ist aber sehr in der rothen Fettspath-Berg-
 art zerstreuet. Das von mir untersuchte ist daselbst ge-
 nommen. Wasserbley ist auch im Bispsbergs Kalk, in
 Bastnas Gruben bey Kibbarhatten und bey Martshö-
 ran zu Lindesberg, obschon in geringerer Menge, ge-
 funden. Zu Ziegeln ist das Wasserbley ganz unbrauch-
 bar, theils weil es im Feuer leicht zerfährt wird, theils
 greift es an, und verändert die zu schmelzenden Stoffe.
 Zu andern Behufen, wo das Reißbley gewöhnlich be-
 nutzt wird, ist Wasserbley noch nicht versucht: wahr-
 schetlich wird es aber bey den mehrsten Fällen unnütz
 seyn. Zur Malerey hat Wasserbley keine vorzügliche
 Farbe, um daselbst gesucht zu werden. — Zu grö-
 ßern Oehlmalen an Wänden und Pforten könnte er doch
 mit Leinöl bearbeitet werden, entweder allein, da es
 eine schwarzblaue Farbe giebt, oder mit andern Farben
 vermischt, um verschiedene Schattirungen zu bekommen.
 Im letzten Falle wird auch die Gelegenheit abgeho-
 en,

Als von der Schwärzen Zerreiblichkeit des Wasserbleys herkommt, sonst wird die Farbe ein unangenehmes Ansehen bekommen, wenn das Gemahlte mit kleinen Schuppen bedeckt zu seyn scheint. Das Wasserbley läßt sich auch zum Lafiren brauchen, wenn man Geduld hat, es fein zu zerreiben. Dieser Umstand ist im Großen sehr bedauernd, weil die Farbe durch das nöthige viele Arbeiten theuer zu stehen kommt. Als Wasserfarbe gebraucht, färbt das Wasserbley sehr ab, und kann schwerlich von Kleidern und andern Sachen, die davon beschmutzt worden, abgewaschen werden. Auch folgt die Ungelegenheit des Abflehens den Oelfarben mit, wenn sie auch sonst wohl getrocknet worden sind.

2. Vom Anwenden des Molybden-Kalkes.

Wenn aller Schwefel von dem Wasserbleye auf die in den vorigen Abhandlungen beschriebene Art abgeschieden ist, so erhält man eine weiße Erde, der Grundstoff eines eigenen Halbmetalls, Molybdenums. Dieser Metallkalk des Molybdenums ist auch zur Malerey versucht worden, hat sich aber dazu nicht schicken wollen, weil er erstlich keine hohe und klare Farbe besitzt, und zweitens, daß er die Oberfläche des zu mahlenden Körpers nicht wohl deckt. Die Farbenmasse hängt wie ein Kitt an dem Pinsel, und läßt sich nicht ausbreiten, wenn sie nicht mit zu viel Oehl vermischt worden. Folglich ist wohl nicht zu hoffen, daß das Wasserbley oder dessen Kalk, allein verbraucht, von einem beträchtlichen Nutzen in der Malerey seyn könnte. In wiefern sie aber zu Farbenmischungen benützt werden können, das überlasse ich den Künstlern selbst zu erforschen, und

Lepm. Ann. 1794. B. I. St. 3. 2 ver.



verspreche, für sie so viel von jeder Sorte aufzubewahren, als sie zu kleinen Versuchen nöthig haben. Eben dasselbe und mit demselben Versprechen führe ich an, wegen des Anwendens dieser Stoffe in der Arzneykunst, wo viele Erfahrung und Behutsamkeit nöthig ist, bevor sie zur Heilung der Krankheiten der Menschen vorgeschrieben werden dürfen. Dagegen ist es leichter, das Verhalten des Wasserbley, Kalks bey der Schmelzhitze zu erforschen, entweder allein oder mit andern Stoffen vermischt. Nach Hrn. Scheele ist es bekant, daß der Molybdenkalk in der Glühhitze schmelzt, und zu einer weißgelben, undurchsichtigen, strahligten Masse gegossen werden kann. Wird aber der Feuersgrad durch Anblasen verstärkt, so frist er sich in den Tiegel hinein, oder verfliegt, bevor er zu Glas schmilzt. Wie aber der Molybdenkalk sich bey dem Schmelzen mit bekantten Erd- und Glasarten verhält, das werde ich nun anführen.

I. Molybdenkalk mit Kalkerde.

Hierzu wurde weißer Marmor genommen, und da er beynähe die Hälfte seines Gewichts bey dem Brennen verliert; so nahm ich

a) zwey Theile davon zu einem Theil Molybdenkalk; damit die Menge von beyden nach der Schmelzung gleich seyn sollte. Diese Stoffe wurden sehr fein in einem Porphor-Mörser zusammengerieben, und in einen kleinen Tiegel gelegt: dieser wurde wohlverleot in einem größern gelegt, der mit einem Deckel bedeckt, vor die Esse gestellt wurde. Nach dem Anblasen von einer Viertelstunde hatte die Mischung sich zu einer harten opalen Schlacke

Schlacke vereinigt, die äußerlich rothgelb, inwendig aber überigt, gelb, fett und dem Spießsteine im Bräue ähnlich war. Vor dem Löthrohre besteht sie ihre Farbe, und konnte nicht geschmolzen werden, sondern nur: nur an der einen Ecke etwas abgerundet. Kein Rauch von Molybdens war zu sehen. Borax löste sich leicht und brausend auf, erhielt keine Farbe von einer geringen Menge; wenn aber mehr aufgelöst wurde, so entstand ein rauchgrünes, aschgraues und zuletzt ganz undurchsichtiges Glas. Das zermahlte Pulver der Mischung wurde von reiner Salpetersäure im Augenblicke weiß. Die Kalkerde wurde aufgelöst, und der Molybdenkalk, mit seiner gewöhnlichen weißen Farbe, nicht angegriffen. In den folgenden Versuchen habe ich immer gleiche Theile der Stoffe genommen, wenn es anders nicht ausdrücklich erwähnt wird, welches ich, die Reizhaftigkeit zu vermeiden, ein für allemal anmerke.

b) Ein Theil ungelöschter Kalk, zwei Theile Molybdenkalk. Die Schmelzung geschah nicht vollkommener, als in den vorigen Versuchen. An der einen Ecke lag etwas weißes Pulver ungeschmolzen. Bei starkem Anblasen phosphorisirte es mit grünlicher Farbe, die sich in eine rothgelbe verwandelte, wenn das Korn von der Flammenhitze mehr entfernt wurde. Es schmolz nicht allein, sondern löste sich mit Brausen vom Borax auf. Bei einem gewissen Zusatze war das Glas klar in der Hitze und erhielt zum Theil eine hochrothe Farbe während des Abkühlens, und wurde darnach undurchsichtig.

2. Molybdenkalk mit calcinirter weißer Magnesia.

Diese wurden zu gleichen Theilen gemischt, und hatten sich nach der Schmelzung in den Tiegelboden hineingezogen, und erschienen daselbst mit einer rothgelben Farbe, die auch das Innere des Tiegels bedeckte, so hoch, als die Mischung darin gelegen hatte.

3. Molybdenkalk und Schwererde.

Zwey Theile gefällte Schwererde mit einem Theile Molybdenkalk, schmolzen auch zu einer undurchsichtigen, lichtgrauen Schlacke, die sich um den Tiegelboden besetzt hatte. Nach einigen Stunden wurde sie auf der Oberfläche grünlich, behielt aber darunter ihre Farbe. Bey der Lichtflamme zeigte sie sich gelblich; löste sich ruhig im Borax auf. Bey einem kleinen Zusatz wurde das Glas grünlich, und nach dem ersteren ins Roth fallend. Bey stärkerem Zusatz wurde das Glas undurchsichtig, weiß oder rauchgrau.

4. Molybdenkalk mit Kieselerde.

Gleiche Theile von beyden gaben nach der Schmelzung eine weißgelbe Mischung, die eben so los und pulverigt war, als wie sie eingetragen wurde. Beym Abblasen auf die Kohle rauchte sie etwas, und das Boraxglas wurde, wie vom Molybdenkalk, gefärbt. In stärkerer Hitze kam es mit der Schmelzung nicht weiter. Ein Zusatz von zwey Theilen Molybdenkalk hatte keine andere Wirkung, als daß die Mischung etwas gelber wurde. Etwas zugemischte Bittererde brachte auch keine Schmelzung hervor.

5. Molybdenkalk mit Thonerde.

Gleiche Theile von beyden geben eine Mischung, die nach der Schmelzhitze von allen Seiten in die Enge gebracht war, und stand mitten am Boden des Tiegels, und konnte davon abgesoudert werden. Sie wog mehr, als die Hälfte des Einsazes, war auf der Oberfläche weiß, inwendig blaßroth. In der Flamme wurde sie gelb. Das Glas damit gesättigt, wurde ganz schwarz. Es scheint, daß diese Alaunerde, ob schon mit Genauigkeit zubereitet, noch etwas Bittersäure enthält, wovon der Molybdenkalk die geringsten Spuren entdeckt. Andere Versuche mögen dieses ausmachen. — Aus dem Angeführten ist es klar, daß der Molybdenkalk in der Schmelzhitze sich an den Erden befestiget; und ob er schon keine von ihnen völlig verglasen kann, so scheint sie doch bey Glasbereitungen anwendbar zu seyn, um ihnen Farben oder Undurchsichtigkeit bezubringen. Dieses wird aus dem Folgenden näher erhellen.

6. Molybdenkalk mit Laugensalz.

Zwey Theile Weinsteinalkali mit einem Theil Molybdenkalk geschmolzen, hatte sich gänzlich in den Tiegel hineingezogen, so daß keine Spur des Einsazes zu sehen war.

7. Molybdenkalk mit Bleikalk.

Ein Theil des erstern gegen vier Theile des letztern forderte eine 5 Minuten lange Schmelzung, ehe sie ausgegossen werden konnten. Die Mischung war

schmelzend, gelb, prächtig, opak. Zerstoßen und mit acht Theilen, gegen den ganzen Einsatz, Meunier geschmolzen, entstand ein dunkelrothes durchsichtiges Glas, worin noch einige undurchsichtige gelbe Flecken eingesprengt waren. Nachmals mit drey Theilen Nennig geschmolzen, gab es ein hochrothgelbes Glas. Demnach sind sechzehn bis zwanzig Theile Bleypfalk hinzulänglich, um einen Theil Molybdenkalk zu verglasen. — Alle diese Schmelzungen konnten in einem einzigen Tiegel gemacht werden, und beweisen, daß der Molybdenkalk die kessende Eigenschaft des Bleypfalks vermindert.

8. Molybdenkalk mit Kupferkalk.

Sechs Theile Molybdenkalk werden mit anderthalb Theilen Kupferkalk, der durch Eintrocknen und Glühen von einer salpetersauren Kupferauflösung bereitet war, geschmolzen. Das meiste hatte sich in den Tiegel hineingezogen, an dessen Seiten nur eine schwarze Haut zu sehen war. Das davon abgeschlebene Pulver machte das Boraxglas carneolfarbig und undurchsichtig. Hieraus folgt, daß der Molybdenkalk, ohne Zusatz von Glas, solche Metallkalle, die selbst nicht verglasend sind, nicht zum Fließen bringen kann.

9. Molybdenkalk mit Flintglas.

Drei Theile Flintglas mit einem Theil Molybdenkalk geschmolzen zu einem sehr weissen, etwas verdickten, ker Emaill. gleichendem Glase, dessen Oberfläche nur etwas matt war. Mehrmals umgeschmolzen erhielt es keine andere Haut, noch Fähigkeit besser zu schmelzen.

Versuche zeigten, daß das Flintglas nicht die Ursache dieser Farbe war. Sechs Theile Flintglas mit einem Theil Molybdenkalk schmolzen leichter zusammen, und behielten die weiße Farbe, die aus keiner Zufälligkeit herrührt, sondern allemal entsteht, so oft der Molybdenkalk mit dem Flintglase im geschickten Verhältnisse zusammengeschmolzen wird. 200 Theile Flintglas gegen 6 Theile Molybdenkalk gaben ein graulichblaues, ruffigtes, halb durchscheinendes Glas. Aber aus 400 Theilen Flintglas mit jener Menge von Molybdenkalk, entstand ein gelbliches Glas, demjenigen ähnlich, das aus Borax mit einem kleinen Zusatze von Molybdenkalk vor dem Lüthrohre erhalten wird.

10. Molybdenkalk mit grünem Glas.

Ein Theil Molybdenkalk mit 4 Theilen grünem Glase schmolzen auch zusammen. Das Glas war weiß, opak, doch weniger als das vorhergehende. Die eigene Farbe des grünen Glases ist hier etwas täuschend. Wennig zu der vorigen Mischung gethan, glebt weißere Farbe und größere Undurchsichtigkeit.

11. Die Mischung Nr. 1. mit Flintglas.

Acht Theile Flintglas gegen 1 Theil des mit Kalkerde geschmolzenen Molybdenkalks gaben ein ruffig graues, blaulichtes, halbdurchsichtiges Glas. — Dasselbe geschah mit den andern Mischungen, wenn sie mit vielem Flintglas geschmolzen waren. Wenig vom Molybdenkalk giebt mit keinem Glase eine weiße Farbe. Ich habe auch mit einem Molybdenkalk, der nicht durch Auflösung im flüchtigen Alkali gereinigt, sondern



dem nur feinemert war, Versuche gemacht. Dieser konnte nicht völlig von aller Bergart gereinigt werden, die sich allemal beyem Reiben in dem Glasmörser zu erkennen gab. Ein Theil von diesem Molybdenkalk schmolz wohl mit 4 Theilen Flintglas zu einem weissen opaken Glase. Die Farbe war aber nicht so rein, wie bey dem 9ten Versuche. Umgeschmolzen wurde es noch matter, und mit acht Theilen Flintglas versetzt, erhielt es völlig dieselbe Farbe, wie die Mischung Nr. 1. von einem großen Zusatz von Glas. Hieraus läßt sich folgern, daß der Molybdenkalk auf die vorbeschriebene Art gereinigt werden muß, bevor er zur GlasSchmelzung angewendet wird. Sonst hoffe ich, daß es schon genugsam erwiesen sey, daß der Molybdenkalk allein im Stande ist, Gläser zu färben. Wie er sich mit andern gefärbten Gläsern verhält, wäre jetzt zu weitläufig anzuführen, und erfordert noch vielfältige Veränderungen in den Versuchen. An dessen Statt will ich bey dieser Gelegenheit einen Vorschlag anführen, den Molybdenkalk, wenn davon eine genugsame Menge vorräthig wäre, anzuwenden; nämlich zum Glaskron, durch Einwerfen desselben in den Kupferofen, nach beendigtem Brennen, auf dieselbe Art, als abgekühletes Küchenfatz dazu gebraucht wird. Der Molybdenkalk ist im offenem Feuer flüchtig, und ich glaube, gefunden zu haben, daß er in diesem Zustande gehörig erhitzte theuerne Gefäße verglasen kann.



Auszüge
aus den Französischen chemischen Annalen.

VII.

Erfahrungen über thierische Stoffe.

Vom Herrn Fourcroy. *)

Ueber verschiedene fette thierische Stoffe,
mit einander verglichen.

Ich habe, wie ich vormals zeigte, sehr oft in den Produkten des menschlichen Körpers Stoffe gefunden, die dem Gallrathe ähnlich waren, besonders in der weißen krystallischen Substanz der Gallensteine, und in den Körpern, die durch das Begraben zu Fettmassen geworden waren. Es schien mir daher interessant, diese Substanzen mit einander zu vergleichen, und das Gesetz ihrer jedesmaligen Auflöslichkeit im Weingeiste, und ihrer Schmelzbarkeit in der Wärme zu bestimmen.

Gallensteine in warmem Weingeiste.

Bei einer Wärme von 60 Grad Reaum. lösen
1 Unze 5 Drachmen 12 Gran Weingeist, 50 Gran
dieses weißen und krystallinischen Stoffes auf, wiewohl

Q 5

sch

*) S. chem. Ann. J. 1793. B. 2. S. 437.



sich vielleicht noch mehr dartr. auflösen mögte. Es scheint, man könne diese Auflöslichkeit so bestimmen: sie stelle eine Vereinigung vor, wo das Verhältniß der Theile beynähe ist, wie 1 des Gallensteinstoffes zu 19 des Weingeists.

Derfelbe Stoff in Kaltem Weingeiste.

Diese Substanz scheint in der Kälte fast gar nicht im Weingeiste auflöslich zu seyn; nämlich bey einer Wärme von 10 bis 12 Grad. Denn von den 50 Gran, die in der Wärme aufgelöst waren, schlugen sich beym Erkalten 48 Gr. nieder. Indes gab die Feuchtigkeit noch immer einen Niederschlag im Wasser; aber der Niederschlag war, die Wahrheit zu sagen, sehr gering.

Fette Stoffe von Leichen, oder eine Art des menschlichen Wachses, in kaltem und warmem Weingeiste.

Eine Unze Weingeist kann bey einer Wärme von 40 Grad beynähe eben so viel, wie sie wiegt, von dieser Substanz auflösen; aber sie läßt einen großen Theil davon beym Erkalten fallen: indes behält sie doch ungefähr den vierten oder fünften Theil ihres Gewichtes davon, so, daß eine Unze Weingeist in der Kälte 2 Qu. dieses menschlichen Wachses auflösen kann. Dies ist also von dem Ballzucht und von dem Krystallstoffe der Gallensteine sehr verschieden. Diese wachsartige Substanz der Leichen bildet mit den Laugensalzen viel leichter eine Seife, als jeder andre Stoff, mit dem wir sie vergleichen.

Wallerat in kaltem und warmem Weingeiste.

Eine Unze 5 Qu. 12 Gr. Weingeist, der 3½ Grad in der Wärme von 10 Graden bleibt, lösen 8 Gran Wallrat, verthiltelt einer Wärme von 60 Grad Reaum., auf. Dieser Körper ist im kalten Weingeiste schlechterdings nicht auflöslich; denn von 50 Granen, die in der Wärme mit 1 U. 5 Qu. 12 Gr. Weingeist aufgelöst waren, schieden sich 49 durch das Erkalten; auch wurde die Feuchtigkeit durchs Wasser nur sehr wenig trübt. Wenn man beyde Stoffe in einer Wärme von nicht mehr als 10 Grad in Berührung setzte; so wirken sie nicht merklich in einander.

Vergleich der Schmelzbarkeit des Wallrats, des weißen Stoffes der Gallensteine und des Wachsens von Leichen.

Wallrat fängt an, bey 32 Grad des Reaum. Thermometers, und bey 28 Zoll des Barometers zu schmelzen. Das Thermometer stieg bis auf 38, ehe alle die kleinern Stücke der 50 Gran dieses Stoffes geschmolzen waren. Indes scheint es, man könne den Schmelzpunkt zwischen 32 und 35 Grad festsetzen. Der wachsartige Stoff, durch Säuren aus den in Fett verkehrten Leichen geschieden, fängt bey 28° an zu schmelzen, und gewöhnlich steigt das Thermometer bis auf 35°, während 50 Gran dieses Stoffes, die gewillvert sind, gänzlich schmelzen. Der wahre Punkt ist zwischen 28 und 30 Gr.; folglich ist es viel schmelzbarer, als Wallrat. — Der weiße Stoff der Gallensteine schmilzt nur bey 100 Grade des kochenden Wassers.

fers. Wir haben den Grad seiner Schmelzbarkeit nicht genau bestimmt. Indes ist zur Vergleichung mit den beyden andern Substanzen genug, zu wissen, daß er selbst bey einer Wärme von 90 Gr. nicht erweicht wurde.

VIII.

Ueber Hrn. Kirwans Versuch über das Phlogiston, und die Zusammensetzung der Säuren.

Ein Auszug nebst Noten vom Hrn. A d e t. *)

Hrn. Kirwans Versuch ist unter uns längst bekannt; die Antworten der Antiphlogistiker und seine Gegenantworten sind in der zweyten englischen Auflage dieses Versuchs befindlich. Hr. A d e t trägt hier die Replik gegen Hrn. K's Gegenantworten vor, und es würde Pflicht gegen beyde jetzt streitende Parteyen seyn, dieselbe hier getreu einzurücken, wenn die sämtlichen Akten, mögte ich sagen, (und also auch jene,) sich nicht schon besonders gesammelt befänden. Wir verdanken dies Hrn. Prof. Wolf in Berlin, der sie unter dem Titel: Antiphlogistische Anmerkungen der Herren de Morveau, Lavoisier, de

*) Annal. de Chim. T. VII. p. 194. - 237.

de la Place, Monge, Berthollet und Fontroy ic. Berlin 1791, herausgab; worauf ich also die Leser, denen dieser Streit wichtig ist, verweisen kann, weil sie sicher Hrn. Prof. Wolfs Schrift besitzen.

IX.

Hrn. J. M. Hauffmanns Schreiben an Hrn. Berthollet, über die Theorie des Färbens. *)

Bei der Gelegenheit, da ich im ersten Theile der (Franzöf.) chem. Annalen Ihren Aufsatz über die Verbindung der metallischen Kalke mit adstringirenden und Färbenden Theilen der Pflanzen las, sah ich mit Vergnügen, daß wir uns mit der Hoffnung schmeicheln könnten, bald die Färbekunst auf festere Grundsätze gebaut zu sehn, und eine von Ihnen aufgestellte Theorie zu erhalten. Da ich jenen Aufsatz las, wurden zugleich bey mir alte Ideen wieder rege, die uns, meiner Meinung nach, auf eine Theorie leiten könnten, welche uns noch fehlt, und uns viele Versuche ersparen könnten.

Sobald ich mich auf die Verfertigung gedruckter Einwand legte, ließ ich mir's auch gleich angelegen sehn,

*) Annal. de Chim. T. VII. p. 237.

seyn, mit dem Färben gewisse bestimmte Töne festzusetzen, und die einfachste Theorie zu entwerfen. In dieser Hinsicht prüfte und zerlegte ich die verschiedensten Vorschriften hierüber, die ich nur kennen gelernt hatte, auf alle mögliche Art; und ich glaube aus diesen meinen Untersuchungen folgern zu können, daß von allen sauren, alkalischen, erdigten und metallischen Stoffen eigentlich nur der Eisenkalk und die Alaunerde die Eigenschaft besitzen, die färbenden Thelle aus den zum Färben tauglichen Substanzen, als z. B. der Flehberröche, dem Weidstrauch, Indischem Holze u. s. w. anzuziehen, und welche sowohl jedes für sich, oder beyde verbunden, und verschiedentlich modificirt, mit diesen Substanzen unendlich verschiedene Farben und Nuancen hervorbringen können, die dann nach Maßgabe ihrer Reichhaltigkeit und nach der Behandlung im Kessel, mehr oder weniger haltbar sind.

Um auf irgend ein Zeug die Alaunerde und das verkalkte Eisen, entweder jedes allein, oder beydes vereint aufzutragen, ist dies etwas Wesentliches, daß man ein Auflösmittel anwendet, welches mit diesen Stoffen so wenig Verwandtschaft hat, daß es sich durch Verdunstung von selbst losmacht, mit der atmosphärischen Luft verbindet, und diese Stoffe auf dem Zeuge zurückläßt, so daß sie sich leicht an die Oberfläche desselben anhängen können. Diese Absicht zu erreichen, ist die Essigsäure das schicklichste Auflösmittel. Aber anstatt diese Säure geradezu mit der Alaunerde zu verbinden, wo man erst die Alaunerde und den Alaun von einander scheiden müßte, ist es leichter und vors

vorthethefter, sich effigsaure Alaunerde auf die Art zu verschaffen, daß man Bleefsig mit gemeltem Alaun in einem schließlichen Verhältnisse vermifcht.

Obgleich die Auflösung des Eisens im gewöhnlichen Weinessig keine große Schwierigkeiten machen dürfte, so kann man sich doch auch außerdem effigsaures Eisen unter gewissen Umständen durch Vermifchung des Bleefsiggs und Eisenvitriols verschaffen.

Wenn ich zur Verfertiung gebläuter Cattune vorzugweise die effigsaure Alaunerde empfehle; so will ich ihr damit gar nicht eine Wirkung allein zuschreiben, die doch auch noch einige andere Alaunsalze besitzen, vorzüglich bey andern Arten von Färbereyen, als beym Färben der Wolle, der Seide und der rothen Baumwolle, die dem türkischen rothen Garne ähneln soll: der gemeine Alaun z. B. löst in mehreren Fällen einen Theil seiner Basis auf den zu färbenden Zeugen zurüd; dies geschieht sowohl, wenn sich der Alaun in seinem natürlichen Zustande befindet, als auch dann, wenn er seiner äborstößigen Säure durch legend ein Alkali beraubt worden ist, als etwa durch den Kalk oder die Alaunerde selbst. Eben so verhält sich's mit der Kochsalzsauren und salpetersauren Alaunerde. Wie wir's sehen, können sich diese Salze mit Alaunerde so überladen, daß sie uns vermuthen lassen könnten, diese Erde, so wie sie von einer Säure aufgelöst und damit verbunden ist, spiele auch selbst wieder die Rolle einer Säure, und fättige sich selbst mit ihrer eigenthümlichen Substanz. Die Weinstensäure verbindet sich so
in



knüpft mit der Alaunerde, daß, wenn man nicht eine fremde Substanz zusetzt, die weinsteinsaure Alaunerde nichts von ihrer Basis auf dem Zeuge sitzen läßt; dieses Salz dürfte also in seinem natürlichen Zustande nicht als eine Belge angewandt werden können.

Man könnte auch beim Färben der Zeuge, welche das Pflanzenreich liefert, die Auflösung der Alaunerde im Pflanzen- oder Mineralalkali brauchen; Auflösungen, welche man, wie mich dünkt, alauerdiges, Pflanzen- oder alauerdiges Mineralalkali nennen könnte, weil die Alaunerde darin die Stelle der Säure vertritt. Die Erde wirft sich auf das Zeug nieder, so wie nur die Alkalien sich mit der Kohlensäure sättigen; man könnte deshalb eben auch die sogenannte alkalische, martialische Tinctur von Stahl zu diesem Endzwecke anwenden; das Eisen, das in dieser alkalischen Tinctur nur vermittelst der Kohlensäure aufgelöst erhalten wird, würde sich beim Abtrocknen durch Verdunstung verlieren. Da sich inzwischen diese Tinctur nicht mit alauerdigem, Pflanzenalkali mischen läßt; so könnte man hierhalb dadurch keine vermischte Farbenschattirungen hervorbringen.

Man hat die Bemerkung gemacht, daß, wenn es eben nicht darauf ankömmt, einen sehr weißen Grund auf dem Zeuge zu haben, man die baumvollenen und linnenen Zeuge mit öhligten, fettigen oder harzigen Substanzen, vermittelst des Mineral- oder Pflanzenalkali's durchziehen läßt, diese Substanzen die Anziehung der färbenden Theile durch den Sauerstoff des Ei

Färbt und die Alaunerde sehr unterstützen und erthei-
 tern. Man darf sich dieserhalb gar nicht wundern,
 daß diejenigen Zeuge, die ursprünglich das Thierreich
 färbt; viel leichter zu färben sind, als das bammwo-
 lene oder Kammene Zeug, da sie schon von ihrer Ent-
 stehung an mit fetten oder harzigen, oder aus diesen be-
 stehenden Theilen vermischt sind.

Unter den metallischen Kalken und den Erden
 giebt es außer dem Eisenkalk und der Alaunerde noch
 noch einige Substanzen, welche, obgleich um einen gu-
 ten Theil schwächer, sowohl die Eigenschaft zu besitzen
 scheinen, die färbenden Theilchen aus Färbestoffen an
 sich zu ziehen, als auch das Eigne haben, die Krän-
 zen, welche aus dem Anziehen des Sauerstoffes, des
 Eisens und der Alaunerde entstehen, zu modifiziren;
 Ich glaube aber überzeugt zu seyn, daß die Einwirkun-
 gen der Luft und Sonne bald alle Wirkung, die diese
 Substanzen hervorbringen könnten, wieder wegnehmen:
 Ich glaube hiervon inzwischen den Zinnkalk, und vielleicht
 einige Halbmetallkalk ausnehmen zu dürfen, als den
 des Wismuths und Spießglanzes. Denn obgleich der
 Zinnkalk die färbenden Theilchen, wenn man ihn ohne
 alle Verbindung anwendet, nicht anzieht; so dient er
 doch dazu, die Farben und Farbenmischungen, die man
 vermittelst der Alaunerde erhält, sauerhafter zu ma-
 chen; er macht sie fähig, der Einwirkung der Mine-
 ralsäuren lange zu widerstehen, selbst wenn diese Säur-
 en ziemlich concentrirt sind, und zwar aus dem Grun-
 de, weil der Zinnkalk sich nur sehr schwer in diesen Mi-
 neralsäuren auflösen läßt, wodurch dieser Kalk sehr

Chem. Ann. 1794. B. I. St. 3. K taugs

tauglich gemacht wird, beym Färben der rothen Indischen Baumwolle angewandt zu werden.

Die anziehende Kraft des Eisenkalks und der Alaunerde, wird, auf irgend ein Zeug getragen, dann sehr schwarz, ja ganz vernichtet, wenn man den Substanzen, welche die färbenden Theilchen hergeben sollen, entweder Säuren, Alkalien oder Neutralsalze zusetzt. Will man sich ja gewisse Farben durch den Zusatz einer oder der andern von diesen salinischen Substanzen verschaffen; so braucht man gar nicht vorher Alaun oder den Eisenkalk auf die Zeuge aufzutragen. Aber man wirkt den auf diese Art erhaltenen Farben vor, daß sie schlecht, oder sehr wenig dauerhaft sind.

Hier, m. Hr., haben Sie mit wenig Worten die Art von Theorie, die ich mir über die Färberey gemacht habe. Ich fühle es sehr wohl, daß jeder Satz Erklärungen nöthig hat, die ich aber aus Mangel an Zeit übergehen muß.

Bevor ich schliesse, erlauben Sie mir, eine kleine Unbestimmtheit, die sich im 2ten Theile der (Französischen) Annales der Chemie S. 190, in Rücksicht auf das künstliche Bleichen, findet, zu berichtigen. Was Sie daselbst nach Herrn Dietrich erzählen, könnte verursachen, daß man glaubte, ich hätte wollene Tücher durch dephlogistisirte Kochsalzsäure weiß gemacht. Ich habe nur Leinwand, und baumwollen und linnen Garn behandelt; ich sehe auch überdem, daß nach Ihren Erfahrungen die weißen Produkte des

des Thierreichs durch die Einwirkung der dephlogistisireten Kochsalzsäure gelb werden.

X.

Auszug eines Briefes von Hrn. Carl Taylor
an Hrn. Berthollet. *)

Die Art, nach den von Ihnen aufgestellten Grundsätzen zu bleichen, hat sich in unserer Gegend sehr ausgebreitet, und ist von Mehrern mit vielem Vortheil ausgeführt. Ich bemerkte bey dem von Ihnen im 2ten Theile der (Franzöf.) Annalen der Chemie S. 187. Gesagten einen Fehler, den ich darauf schiebe, daß es mir schwer wird, mich in der Französischen Sprache deutlich auszudrücken. Sie glauben, ich hätte gesagt, daß die mit Eisen verbundene Farben nicht allemal durch dephlogistisirte Kochsalzsäure geschwächt würden; allein ich wollte sagen, daß der weiße Grund der Leinwand, die durch dephlogistisirte Kochsalzsäure gebleicht wäre, eben so rein und so weiß wäre, als der Grund derjenigen Leinwand, die auf die alte Art gebleicht wäre, und darauf in verdünnte Vitriolsäure gebracht worden wäre, wenn man hierauf die Grundfarbe auftrüge, und sie wie gewöhnlich

R 2

*) Annal. de Chim. T. VII. p. 227.



wöhnlich in der Kiepe mit Krapp bedäht. Ich wollte hiemit gar nicht sagen, daß die auf Baumwolle gedruckten schwarzen Farben durch die dephlogistisirte Kochsalzsaure nicht zerstört oder ausgelöscht würden. Denn ich finde, daß die aufgedruckten Farben viel geschwinde verlöscht werden, als die durch das eigentliche Färben. Die Proben, welche ich Ihnen übersende, sind von ungebleichter Baumwolle gemacht, oder von baumwollenem Garne, was noch in seinem natürlichen Zustande war, ausgenommen die farbigen Theile, die mit eingewebt waren. Sie können dabey bemerken, daß die Baumwolle, die in ihrem natürlichen Zustande war, gebleicht worden ist, ohne daß das, was vorher gefärbt war, durch die nämliche Behandlung, die es zugleich anhalten mußte, an seiner Farbe gelitten hätte.

XI.

Auszug eines Briefes von London. *)

In der Königl. Gesellschaft ist eine Abhandlung vom Hrn. Wedgwood vorgelesen worden, welche eine Zergliederung einer mineralischen Substanz enthält, die von Sidnei im neuen westlichen Wallis, wohin man unsere Mißethäter gebracht hat, kömmt. Dieses Mineral schien, seiner Gestalt nach, ein sehr reines Bleys

erz

*) Annal. de Chim. T. VII. p. 246.

erz zu seyn: Hr. Wedgwood glaubt, daß es weder Eisen noch Zink enthält. Es findet sich in einer großen Menge Thonerde zerstreut, nebst einer Substanz, die ganz besondere Eigenschaften hat, und höchst wahrscheinlich eine bis jetzt unbekante Erde ist. Dieses wird dadurch wahrscheinlich gemacht, daß diese Erde durch Feuer schmelzbar ist; daß sie sich nur in einer Mineralsäure, der Kochsalzsäure, auflöst, wovon sie durch einen Feuersgrad noch unter dem Glühen abgefondert werden kann; daß sie aus dieser Auflösung durch Wasser niedergeschlagen wird, sobald dieses nur keine Salpetersäure enthält; denn in diesem Falle hält sie das Auigewasser aufgelöst, wenn man auch gleich Wasser zusetzt; endlich, daß sie mit der Berlinerblau-Lauge auf keinen Fall einen Niederschlag macht,

Eine andere Abhandlung wurde vorgelesen, wovon Hr. Keir Verfasser ist: sie enthält einige sehr besondere Thatsachen über die Auflösung der Metalle in zusammengesetzten Auflösungsmitteln; eine der nützlichsten ist die, daß die Vitriolsäure, mit Salpeter verbunden, ein vorzügliches Auflösungsmittel des Silbers ist; das Kupfer aber gar nicht angreift. Die Manufacturisten nutzen diese Eigenschaft, wenn sie die abgeschlitzten und abgefallenen Stücke bey ihren Arbeiten mit plattirtem Silber wieder erhalten wollen. Hr. Keir ist von mehreren Thatsachen, die er vorgelegt hat, die Erklärung noch schuldig, kündigt aber an, daß er sich in andern Abhandlungen damit beschäftigen würde.



Hr. Crawford machte Versuche und Beobachtungen über das Krebsgift und die luftartigen Flüssigkeiten, die sich aus den thierischen Substanzen durch Destillation und Fäulung losmachen, mit einigen Bemerkungen über das Schwefelleber-Gas, bekannt. Seine Schrift hierüber ist weitläufig, enthält noch mehrere interessante Thatsachen; aber einen deutlichen Bericht davon zu geben, ohne in eine, für einen Brief zu weitläufige, Zergliederung des Einzelnen zu geraten, ist unmöglich. Er hat gefunden, daß das Krebsgift und die thierischen Substanzen im Allgemeinen bey ihrer Zerstörung durch Feuer oder Fäulung eine elastische Flüssigkeit geben, welche einige Eigenschaften des Schwefelleber-Gas's hat, obgleich einige andere Eigenschaften sie wieder davon unterscheiden; er nennt sie thierische Schwefelleberluft.

Der D. Ruffel hat der Gesellschaft eine werthwürdige Substanz vorgezeigt, wovon die Morgenländischen Aerzte starken Gebrauch machen; man nennt sie Tabasheer, (nach Portugiesischer Schreibart Tabacir.) Man hat diese Substanz auch in einigen Knoten des Bambusrohrs gefunden, und so ist man hinter ihren Ursprung gekommen. Es ist höchst wahrscheinlich eine verhärtete salzartige Masse, die aus dem Saft, der sich in den Knoten des Bambus findet, wenn er noch jung ist, entsteht; aber nur wenig Bambus giebt dieses Produkt, und in diesem wenigen haben nur einige Knoten diese Eigenschaft. Die nähern Umstände, welche die Entstehung dieses Produkts hervorbringen, sind noch unbekannt. Hr. Macie hat die

Zer

Bergkloberung dieser Substanz über sich genommen; er glaubt, ganz besondere Eigenschaften in ihr zu finden, die wahrscheinlich ganz neu seyn dürften. *)

XII.

Auszug aus den Registern der Französischen Chemischen Annalen. **)

Da die Akademie uns, den Hrn. Berisson, Lavoisier, Meusnier und mir aufgetragen hatte, eine Abhandlung vom Hrn. Seguze, welche die nähern Umstände und Resultate eines neuern Versuchs über die Verbrennung des Wasserstoffgas's und Sauerstoffgas's enthält, zu untersuchen; so wollen wir ihr von unsrer Untersuchung Bericht abstaten.

Das Wasser, welches von den mehrsten Physikern für ein einfaches Element gehalten wurde, hat doch mehreren andern zusammengesetzt geschienen. Einige folgerten dies daraus, weil es durch öfters wiederholte Destillationen endlich in Erde verwandelt würde; aber genaue Versuche haben bewiesen, daß das Wasser durch diese Operation gar nicht verändert wird.

N. 4

Die

*) Auszug von Hrn. Cavendish's Abhandlung über das Befrieren der Salpeter- und Wetzelsäure; aus den philos. Transact. Ann. de Chim. T. VII. p. 249.
 **) Annal. de Chim. T. VII. p. 257.

Die Vergleichung des Brechungsvermögens dieser Flüssigkeit mit dem von verschiedenen durchsichtigen Substanzen, leitete Newton darauf, den Diamond für eine fettige coagulirte Substanz, und das Wasser für eine Mittelsubstanz zwischen den brennbaren und nicht brennbaren Körpern anzusehen; er glaubt, daß gerade sie den Thieren und Pflanzen ihren entzündbaren Bestandtheil mittheilt. Die Betrachtungen dieses großen Philosophen, welche durch die Versuche neuerer Zeiten bestätigt sind, zeigen, bis zu was für einem Grade eine Eigenschaft, die mehreren Körpern gemein ist, den aufmerksamen Beobachter über ihre Natur aufklären kann; sie scheinen auch zu zeigen, daß das Wasserstoffgas ein beträchtliches Brechungsvermögen besitzt; dies verdiente um so mehr durch Erfahrung bestätigt zu werden, da das Resultat neues Licht über die Brechungslehre der Astronomen verbreiten würde. Die Entdeckung und Vergliederung der verschiedenen Gasarten, hat unsre Kenntniß der Natur der Körper, und besonders der des Wassers, sehr erweitert. Hr. Macquer hat in seinem Chemischen Wörterbuche angemerkt, daß die Verbrennung des Wasserstoff- und Sauerstoffgas's eine ansehnliche Menge Wasser giebt; aber er kannte nicht ganz die Wichtigkeit dieser Bemerkung, da er sich damit begnügte, sie vorzutragen, ohne einige Folgerung daraus zu ziehen. Hr. Cavendish scheint zuerst bemerkt zu haben, daß das Wasser bey dieser Verbrennung durch die Verbindung der beyden Gase entsteht, und daß das Gewicht von beyden Seiten auch übereinstimmt. Mehrere Versuche, die im Großen mit aller Genauigkeit durch die Herren Lavoisier, Laplace, Monge, Berthollet

der, und durch Hrn. Lefevre de Gineat abgeköhlt worden, haben diese wichtige Entdeckung bestätigt, die man jetzt gar nicht mehr bezweifeln darf; da man nur die Substanzen, die man röhen und in Gefäßen aufbehalten kann, zu betrachten braucht, um das Wasserfö für ein Produkt aus der Zusammensetzung des Wasserstoff- und Sauerstoffgas's anzusehen. Alle Umstände der Entwicklung des Wasserstoffgas's bey der Auflösung der Metalle durch Säuren, geben uns noch Beweise, daß es nur durch die Zerlegung des Wassers entstehen kann; so, daß die Verbrennung des Gas's in der Natur das Wasser wieder hervorbringt, was bey der Bildung jenes Gas's zerstört werden mußte: so vereinigen sich Zerlegung und Zusammensetzung, um einen festen Beweis zu geben, daß diese Flüssigkeit aus dem Wasserstoff- und Sauerstoffgas zusammengesetzt ist.

Bev den meisten Versuchen, die über diesen Gegenstand angestellt wurden, enthielt das dadurch gebildete Gas etwas Salpetersäure. Die wohlbekannte Beschaffenheit dieser Säure leitet uns auf eine sehr einfache Erklärungsdart dieses Phänomens. Das Sauerstoffgas, dessen wir uns bedienen, enthält Salpeterstoff, oder Stickgas, und die Verbindung dieser Gase bildete bey der Verbrennung die bey diesen Versuchen bemerkte Salpetersäure.

Indeß glauben einige berühmte Physiker noch, daß die Salpetersäure ein wesentliches Produkt aus der Verbrennung des Wasserstoff- und Sauerstoffgas's ist; es war deshalb der Mühe werth, auf mehrerley

Art die Ursache dieser Verkeimung anzustellen, um ein reines und von Säure freyes Wasser zu erhalten.

Die Herren Faureroy, Seguin und Vanquellin vereinigten sich zu diesem Endzwecke, sie zogen das Sauerstoffgas aus der dephlogistisch - salzsauren Pottasche. Dieses Gas, was über 100 Quadratzoß betrug, enthielt nur 3 Quadrat. Stickgas: das Wasserstoffgas wurde aus dem Finke, der in Vitriolssäure aufgelöst wurde, gezogen. Man ließ beyde Gas durch kauftisches Alkali gehen, um die fixe Luft, die sie etwa enthalten könnten, davon zu trennen. Die Geräthschafft, deren sie sich bedienten, war die, welche die Herren Lavoisier und Laplace erfunden, und in den Abhandlungen der Akademie beschrieben haben. Die Verbrennung dieser beyden Gase geschah viel langsamer, als bey den vorigen Versuchen.

Man verbrannte 25582 Cubikz. Wasserstoffgas und 12457 Cubikz. Sauerstoffgas, indem man diese beyden Gasarten, als auf die Temperatur von 10 Grad, und den Stand des Quecksilberbarometers auf 28 Zoll zurückgebracht annahm. Nach genauem und wiederholt angestelltem Wägen fand sich das Gewicht des angewandten Wasserstoffgas's von 1039.359 Gran, das des Sauerstoffgas's von 6209.869 Gran; das ganze Gewicht der angewandten Gas war 12 Unzen, 4 Drachmen, 49 Gran; wir fanden das Gewicht des bey diesem Versuche herausgebrachten Wassers 12 U. 4 Dr. und 45 Gr. haltend. Der kleine Unterschied von 4 Gr. ist auf Irrthümer zu rechnen, die bey diesen

sen

sen Arten von Versuchen so leicht sind. Es erhellet aus diesem Versuche, daß bey der Zusammensetzung des Wassers, das Gewicht des Wasserstoffs mit dem des Sauerstoffs im Verhältniß von 14338 zu 85662 steht; dieses Verhältniß weicht sehr wenig von dem durch die Herren Lavoisier und Neusnier angegebenen ab.

Das Wasser, was wir bey dieser Verbrennung erhielten, gab uns keine Spur von Säure; es machte die mit blauer oder violetter Farbe gefärbten Papplere gar nicht roth. Vermischten wir es mit einer Auflösung von ganz reinem salpetersaurem Silber; so machte es weder Niederschlag, noch Trübung; sein specifisches Gewicht verhielt sich ganz wie das des destillirten Wassers.

Der luftartige Rückstand, der am Ende des Versuchs im Ballon enthalten war, trübte das Kalkwasser merklich, welches die Gegenwart von etwas kohlen-saurem Gas verrieth, was sich ohne Zweifel durch die Verbrennung des Kohlenstoffs, der das Wasserstoffgas enthielt, erzeugt hatte. Dieser Rückstand enthielt auch noch ein wenig Wasserstoffgas; das übrige war eine Mischung von Stickgas und Sauerstoffgas.

Bey dem eben erzählten Versuche verhinderten, aller Wahrscheinlichkeit nach, die Reinheit des Sauerstoffgas's und die Langsamkeit der Verbrennung, das Stickgas und Sauerstoffgas, sich zu verbinden, und eine Säure zu bilden. Das Wasserstoff- und Sauerstoffgas verbanden sich allein, und lieferten ein vollkommen reines Wasser. Da dieser Versuch mit möglichster Sorgfalt angestellt wurde, und eine der wichtigsten Entdeckungen der

der

der neuern Chemie beschäftigen sollte; so glauben wir, daß die Abhandlung des Hrn. Seguin, die genau die besondern Umstände darüber enthält, den Beyfall der Akademie verdient, und werth ist, in die Sammlung von Abhandlungen gelehrter Ausländer aufgenommen zu werden. — Tillet.

XIII.

Brief des Hrn. de Hellancourt an Hrn. Lavoisier, über die Verfahungsarten bey'm Leinwandbleichen in der Gegend um Beauvais, in Flandern und dem andern Theile der Picardie. *)

Mein Endzweck ist hier blos, Ihnen die Bemerkungen vorzulegen, die ich an den verschiedenen Orten machte, wo ich auf meinen Reisen im Standa war, das Leinwandbleichen zu beobachten.

Um eine ausführliche Beschreibung dieser Kunst aufstellen zu können, müßte man erst Untersuchungen über die verschiedenen Arten von Ecin, welches man an jedem Orte set, über die, durch die mancherley Erbsarten hervorgebrachte, Verschiedenheit desselben, die Art, wie

*) Annal. de Chim. T. VII p. 262.

solte man das Flachs röstete, spinnne und des Linnen webte, angestellt haben; ja man müßte einige Monate frey und ungestört die Arbeiten in den Mischhäusern beobachtet haben; alsdann würde man ohne Zweifel, wenn man die verschiedenen Verfahrensdarren mit ihrem Erfolge vergliche, und unsern Gegenstand mit den Aufklärungen der neuern Chemie betrachtete, eine Methode angeben können, die sich auf Gründe stütze, und Verbesserungen bewirken könnte. Ob ich gleich vom Verlangen besetzt war, diesen Zweck durch bestmögliche Bemühung zu erreichen; so blieb mir doch, wie Sie wissen, zu wenig Zeit übrig, die ich darauf hätte verwenden können, da meine vorzügliche Pflicht war, meine Aufmerksamkeit auf mineralogische Gegenstände zu heften;

Leinwandbleiche zu Beauvais.

Was ich hier erzählen werde, habe ich theils aus dem Munde des Hrn. Goussenville, theils sind es Resultate der Bemerkungen, die ich bey ihm machte. Er besitzt die vorzüglichste Anstalt dieser Art, sowohl in Absicht auf Schönheit der Anlage, als auf Menge der Leinwand, die hier bearbeitet wird.

Der größte Theil der Leinwand, die zu Beauvais gebleicht wird, ist in der umliegenden Gegend dieser Stadt, oder im angränzenden Theile der Normans die verfertigt; sie hat einen guten Faden, und ist sehr gleich gewebt: Ihre Farbe ist, ehe sie gebleicht worden, grauröthlich.

Sobald die Leinwand ins Büfchens gebracht wird, wäscht man sie sogleich in Flußwasser ein, wobei man sie ganz durchziehen läßt; sie bleibt folglich auch um so länger darin liegen, je gröber sie ist; darauf bringt man sie auf die Wiese, und breitet sie aus, um sie zu trocknen. Wenn sie getrocknet ist, bringt man sie ins Büfchens zurück, und laugt sie auf folgende Art aus.

Man legt sie, ein Stück über das andere, in Bütten, die ohngefähr 4' in der Höhe und 6' im Durchmesser halten. Man sichtet hierbey immer darauf, die Leinwand oben aufzulegen, die die Einwirkung der Lauge am nöthigsten zu haben scheint.

In dem Wasser, was man zum Auslängen anwendet, sind alkalische Salze aufgelöst; diese Auflösung bewirkt man dadurch, daß man das Wasser in einem großen Kessel mit der darin enthaltenen Soda, Pottasche und Tabaksasche bis zum Aufwallen kocht; aus dem Verhältnisse dieser Materie macht man ein Geheimniß, wie auch aus einem andern Ingrediens, dessen Nahmen ich nicht erfahren konnte.

Um nichts von den in diesen Substanzen enthaltenen Salzen zu verlieren, breitet man die Masse, nachdem sie stark im Kessel gekocht ist, in viereckten, in Rahmen ausgespannten Seibetüchern aus, deren mehrere eins über dem andern stehen; so daß das Wasser, was man oben aufgießt, allmählig bis zum letzten Seibetuch kommen muß, und so sammelt man das alkalische Salz, was etwa zurückbleiben könnte.

Wenn nun die Leinwand so, wie ich oben sagte, in den Bütten zurecht gelegt hat, so legt man oben drauf ein Stück grobe, aber enggewirkte Leinwand, und dieses Stück überstreuet man dann mit gemisener Holzasche, Weinrebenasche und Mineralalkali.

Dann gießt man einige Eimer heißes Wasser über diese Asche, und bald darauf vorhin erwähnte alkalische Lauge; die Wärme dieser Lauge wird nach und nach verstärkt.

Das Wasser durchbringt nun die Schichten von Leinwand, und wenn es auf dem Boden der Bütte kömmt, läßt man es durch ein daselbst angebrachtes Spundloch ablaufen; es ist dann merklich mit einer fetten Masse angeschwängert, und sieht röthlich aus. Man thut es nun wieder in den Kessel, um es dann noch einmal durch die Bürte gehen zu lassen; es wird merklich undurchsichtiger, je öfter es die Leinwand durchdrängen hat; es besißt noch etwas von einem faulischen Geschmacke von den Alkallen, die es aufgelöst enthält; aber gegen das Ende der Arbeit schien es mit allemal einen sehr ekelhaften Geschmack zu erhalten.

Diese Arbeit dauert 15 bis 16 Stunden; so lange bleibt die Leinwand in den Bütten, und wird beständig mit Lauge begossen: gewöhnlich geschieht dies vom Mittage an, bis 4 Uhr Morgens.

Darauf wird die Leinwand herausgenommen und auf die Wiese gebracht: sie wird dann ordentlich durch Pfähle, die in gewisser Weite von einander im Rasen
befes

befestigt und, ausgespannt; so daß sie zusammen eine Fläche anmacht. Die Wiesen sind allenthalben mit kleinen Kanälen versehen, die fließendes Wasser enthalten; hiezu angestelltes Arbeiter schöpfen aus diesen Kanälen Wasser mit hölzernen gekrümmten flachen Kannen, die einen langen Stiel haben, und mit diesem Geschirre feuchten sie jede halbe Stunde die Leinwand an.

Bei Sonnenschein und starker Hitze ist die Leinwand in einer halben Stunde schon beynähe trocken. Je größer die Sonnenhitze ist, desto öfter wird das Anfeuchten wiederholt, und desto geschwinder wird auch das Melchen beendigt. *)

Die Leinwand bleibt unter dieser Behandlung von 4 Uhr Morgens, bis ohngefähr Mittags auf der Wiese; dann wird sie wieder in die Bünnen gebracht, und von neuem ausgelaugt; dies wird eben so 15 bis 18mal wiederholt.

Wenn man denn endlich glaubt, daß die Leinwand Alles von ihrer Farbe verloren hat, was sie nur durch diese Lauge verlieren kann; so bringt man sie in ein Gebäude, worin Bünnen, 3' hoch und über 4' weit stehen: diese Bünnen füllt man mit Buttermilch oder sauergewordener Milch, wenn man von jener nicht genug haben kann. Man legt nun die Leinwand ordentlich hinein, und läßt sie 24 Stunden liegen.

Wenn

*) Man hat mich hier versichert, daß der Wind, der die Leinwand doch auch bald trocken muß, sie nicht sobald weiß mache, als dies die Sonne bewirken könnte.

Wenn die Butter in Käsebleiben geblieben hat, so geht sie in einen solchen Grad der Säure über, daß ihr Geruch unbeschreiblich unangenehm ist, besonders wenn die Trinkwand schon darin gelegen hat. Die fetten Theile, welche in der Milch zurückgeblieben waren, trennen sich, und nehmlich die Oberfläche der Flüssigkeit unter der Gestalt sehr zangliger Butterflöckchen ein. Der Rahm, der sich zum Theil getrennt hat, bleibt in der Flüssigkeit hängen, macht sie trübe, und giebt ihr eine weißgraulichte Farbe. *)

Wenn nun die Leinwand hinlänglich in der Milch gelegen hat, so wird sie mit Seife gewaschen. Sonst bezahlte man Arbeiter, die dieses Einselzen verrichten mußten; jetzt aber beklebt man sich dazu einer Waschine,

*) Die Bemerkungen, welche ich bey diesen, mit Milch angefüllten, Büten machen konnte, befestigten bey mir eine Idee, die ich bey der Betrachtung mit Milch oder Rahm angefüllter Gefäße auf dem Lande aufnahm. Ich sah nämlich öftemal auf der Oberfläche der Flüssigkeit einen kleinen Streif schon völlig fertiger Butter, die sich an die Wände der Gefäße anhing; der Rahm, der sich längs des Gefäßes ausbreitete, um mit diesem Streif in Verbindung zu kommen, bot eine beträchtliche Oberfläche der Einwirkung der Luft dar; und da sie hierdurch leichter mit jenem sich verbinden konnte; so könnte dies, wie ich glaube, wohl eine Ursache des Uebergangs des Rahms in Butter seyn. — Ich hätte große Lust gehabt, mich davon zu überzeugen, ob man nämlich, wenn man Milch in Luft, oder noch besser, in Lebensluft in Bewegung ertheilt, dadurch Butter hervorbringen könnte, wie ich es glaube; aber ich habe bis jetzt den Versuch noch nicht anstellen können.

Schme, wie ich aber aus dem Besonderen zu sehen bekam. Auch hieraus macht man ein Geheimniß, weil man fürchtet, daß sich's Andere zu Nütze machen dürften, Soviel ich indess diese Maschine beurtheilen konnte, schien sie mit nichts andern zu seyn, als eine Art von Walkmühle, wie die, deren man sich bedient, bey Luchern ihre Fettigkeit zu beschwern. Nur wendet man hier Seife an, statt wren man bey wolleuem Zeug Thon braucht. Melner Meinung nach wird aber durch diese Maschine die Leinwand stärker angegriffen, als durch die Hände der Wäscherinnen.

Nach diesem Einseifen wird die Leinwand noch einmal auf die Wiese gebracht, und wenn sie von da zurückkommt, legt man sie noch einmal in die Wäsche; auf die nämliche Art wird die ganze Behandlung fünf bis sechsmal wiederholt, bis sie den höchsten Grad von Weiße erlangt zu haben scheint. Alsdann hängt man sie auf Sellen auf, und läßt sie gänzlich trocken werden; so wird sie nun endlich in die Magazine zum Verkauf geliefert.

Will man der Leinwand Glanz geben, so weicht man sie in einer Dürre voll Wasser, worin Gummi oder Stärke aufgelöst ist, ein, und bringt sie halb trocken unter die Walze.

Der ansehnlichste Absatz von dieser Leinwand aus Beauvais wird in den Häfen an der Küste der Normandie gemacht, wo man viel von derselben nach Amerika einschiffet.

Man tadelt an dieser Leinwand, daß sie in der Bleiche viel von ihrer Dauerhaftigkeit verlohren hat; sonst aber kann man ihr ihre Schönheit und glänzende Weiße nicht absprechen.

Leinwandbleiche zu Valenciennes.

Das Klachs, welches im größten Theile von Flandern gebaut wird, ist sehr schön, lang, fein, und hat keine Knoten; wenn es geröllet ist, sieht es weiß und silberfarben aus; hierdurch kann man es sehr leicht von den andern Produkten dieser Art aus den andern Provinzen unterscheiden.

In diesem Theile von Flandern verfertigt man auch fabrikmäßig die beste Leinwand, auch die feinste, die unter dem Namen Batist bekannt ist; ihre Farbe ist, bevor sie gebleicht wird, grau, aber ziemlich glänzend.

Es giebt um Valenciennes sehr weitläufige und gut angelegte Bütchhäuser.

Die Leinwand, so wie sie aus den Händen des Fabrikanten kommt, wird sogleich zwei oder drei Tage in Wasser eingeweicht; darauf legt man sie schichtweis in Bütten, und gießt warmes Wasser, was mit einer Mischung von Danziger Soda verbunden ist, darauf; man spannt nämlich, wenn die Bütte von Leinwand voll ist, ein großes Stück Leinwand, welches die ganze Oberfläche bedeckt, darüber, und hierauf breitet man Soda einen halben Zoll hoch aus; darüber legt man noch ein Stück Leinwand, und hierauf gießt man dann die Lauge anfangs warm, nach und nach kochend, welche dann die in der Bütte liegende Leinwand durchdringt, und unten durch ein Spundloch ausläuft. Hier fängt man denn das Wasser wieder auf, und läßt es noch einmal durch die Bütte laufen.

Dieses Durchlaufen der Lauge durch die Leinwand dauert den ganzen Abend und die Nacht durch; früh

Morgens wird die Leinwand herausgebracht und auf der Wiese ausgebreitet.

Man feuchtet sie hier an, und überläßt sie der Wirkung der Luft und Sonne bis Mittag; dann nimmt man sie wieder weg, und legt sie von neuem in die Lauge.

Diese Behandlung wird auf die nämliche Art so lange wiederholt, bis die Leinwand eine hinlängliche Weiße erhalten hat, wozu ohngefähr vierzig Tage erforderlich werden.

Darauf weicht man die Leinwand statt in der alkalischen Lauge, in Büsten mit Milch ein; hierin blasse sie 24 Stunden; dann bekommen sie Frauen unter die Hände, welche sie mit Seife waschen; und wenn sie endlich den Grad von Weiße erlangt haben, den man verlangt, so bringt man sie in reines fließendes Wasser, wo sie abgespült und ganz von ihrer Fettigkeit gereinigt wird; man trocknet sie dann nicht auf der Wiese, sondern in einem luftigen und besonders dazu eingerichteten Gehäule.

Mehrere Bleicher versicherten mich, daß, wenn die Leinwand auch schon mehrmals von der alkalischen Lauge durchgezogen wäre, sich doch noch schwarze Faden darin befinde, welche unter der Hand, deren Farbe sie kein Speichel der Spinnerin, oder der Fettigkeit, welche der Faden, während er durch ihre Finger geht, annimmt, zuschreiben, und nur, nachdem die Leinwand durch die Milch und Seife gereinigt ist, verschwindet, nach der Versicherung dieser Künstler, diese schwarze erst ganz.

Soll die Leinwand Glanz und Steifigkeit erhalten; so weicht man sie in mit aufgekochter Stärke angefülltem

füllen, Lütten ein; darauf bringt man sie halb getrocknet unter die Walze, wodurch sie dann diese Eigenschaften erhalten.

Diese Verfahrensgart ist, wie man sieht, die nämliche, die man zu Beauvais befolgt, bloß mit dem Unterschiede, daß man sie hier etwas einfacher gemacht hat; da man flammwehren alkalischen Substanzen, eine der besten von den jetzt bekannten nimmt. Hierdurch ist man im Stande, viel bestimmter das Maas des Salzanteils in der Lauge, die man anwendet, abzuzweiffeln. Man hat auch den Gebrauch, das Waschen mit Seife durch Frauen verrichten zu lassen, befehahlen, und sieht sich besser dabey.

Zwischen Valenciennes, St. Quentin und Peronne, und überhaupt in der Gegend sind diese drei Städte, werden die besten Arten Leinwand und Batist verfertigt und gebleicht; man macht hier auch viel ganz feine Leinwand und Spitzen. Die Engländer kaufen eine beträchtliche Menge dieser Waaren an: deshalb ist auch ihr Preis derselben, seitdem der Handel mit dieser Nation und der umstigen im Gange ist, so sehr gewiegen.

Als ich durch diese Gauen reiste, war daselbst die Methode, Leinwand zu bleichen, welche Hr. Berthollet angegeben hatte, schon bekannt. Ich fragte einen Fabrikanten, warum man dieselbe nicht anwendete? er antwortete mir kaltblütig: „diese Methode würde die Fabriken zu Grunde richten, weil dadurch die Leinwand nicht genug abgenutzt würde.“ Man tabelt auch wirklich in der Flandrischen Leinwand, ob man gleich
 S 2 Ihre



ihre blendende Weiße bewundern muß, daß sie schon, wie man sie kauft, ziemlich abgenutzt ist.

Leinwandbleiche in der Unter-Picardie.

Das Flach in diesen Gegenden ist nicht so schön, als das Flandrische; es behält noch noch dem Stroh eine bräunliche Farbe, und bleibt stöckig. Der gelbste holzigste Theil läßt sich schwer vom Faden trennen.

Die in der Unter-Picardie fabricirte Leinwand ist viel gröber, im Ganzen schlechter gemacht, als die in Flandern bereitete; sieht auch, bevor sie gebleicht ist, viel mehr graubraun aus.

Die Mittel, welche man, sie zu bleichen, anwendet, sind in einiger Rücksicht verschieden.

Man läßt die Leinwand gleich von hellem Fluswasser einige Tage durchziehen; darauf weicht man sie in einer Bütte in Wasser ein, worin lausender Kalk aufgelöst ist; an andern Orten nimmt man gelblichen Kalk. Wenn man die Leinwand in dieser Bütte zwey bis drey Tage gleichsam, wenn ich mich so ausdrücken darf, hat marcirten lassen; so bringt man sie auf die Wiese, und breitet sie daselbst aus. Wenn sie beynabe trocken ist, wird sie wieder ins Dufehaus gebracht, von neuem ausgelaugt, und wieder getrocknet, gerade wie man es zu Beauvais und in Flandern macht, nur mit dem Unterschiebe, daß man hier das Auslaugen nicht so öfters wiederholt, und die Leinwand länger auf der Wiese läßt. Wenn die Leinwand sehr braun ist, thut man sie nach den ersten Auslaugungen auch noch einmal in Wasser mit gelblichem Kalk. Noch einen Unterschied macht man hier auch dadurch, daß man gar



wenn Milch abgewaschen? Man läßt die Leinwand auch
zuletzt mit Seife auswaschen, bringt sie dann noch ein-
mal in die Lauge, und auf die Weise, wenn sie roth
nicht hinlänglich trocken ist, und endlich spült man sie
in reinem Wasser aus, worauf man sie zum Verkauf ab-
gibt.

Die auf diese Art behandelte Leinwand ist nicht
so geschwind gebleicht; ihre Weiße ist nicht so hervorste-
chend, als derjenigen, die in Flandern, zu Beauvais,
oder in der Ober- Picardie gebleicht ist; aber den Vor-
zug hat sie, daß sie weniger von ihrer Dauerhaftigkeit
verliert, und ihre Weiße wird durch den Gebrauch
erhöhet, dahingegen die übrigen Arten, wie man sagt,
durch den Gebrauch von ihrer weißen Farbe verfliehen.

Die Zahl der Wäschhäuser wächst seit acht bis zehn
Jahren merklich in der Unter- Picardie, längs der Kü-
ste, aber Boulogne bis an die Grenzen der Normandie
hin; man schickt dahin, stift aus Flandern, Lein-
wand. Viele Privatleute ziehen diese Bleiche gewiß
deshalb vor, weil die Leinwand dauerhafter dabey bleibt;
obgleich die in Flandern oder zu Beauvais gebleichte
Leinwand für's Auge sehr verführerisch ist. Uebrigens
glaube ich doch, daß der größte Theil der in der Pi-
cardie fabricirten und gebleichten Leinwand im Lande
selbst verbraucht wird. Die Ausländer ziehen sie doch
lieber aus Flandern und der Ober- Picardie.

Aus der Vergleichung dieser Verfahrensarten
sieht man, daß man zu Beauvais und in Flandern
eine sehr schöne weiße Leinwand liefert, da man sie
mehr lauge, mit Milch durchziehen läßt, und endlich
mit Seife wäscht; aber sie hat dann auch viel von ihres

Festigkeit verlohren. In der Unter-Vicardie läßt man die Leinwand in Kaltwasser gleichsam maceriren, man laugt sie nicht so oft, sie bleibt länger auf der Wiege, wird auch zuletzt mit Seife gewaschen, hat dann aber nicht so viel gelitten, als die Flandrische. Daß man solle nun wohl die Milchbäder bey der Flandrischen Leinwand henußen? Verbinder sich etw. die sie stehende, fette Materie mit den fetten Partikeln der Milch, so daß sie nachher durch das Waschen mit Seife leichter weggebracht werden kann? Wie scheint es so zu seyn, da doch die Leinwand aus Flandern viel weißer, als die aus der Vicardie ist, einen viel weiseren und stärke- nern Faden hat. Daß man bey ihrer Behandlung übrigens öfterer Lauge anwendet, scheint mir etwas daran bezuzutragen, daß sie mehr dabey leidet.

Die Kreide oder der gelbschre Kalk, den man in der Vicardie anwendet, muß der Leinwand ihre Festig- keit mit benehmen. Wie unsern Kalkstein ist, und ein febrliche Menge weißer Thon verbunden.

Unzeige chemischer Schriften.

1. Freymährliche Gedanken über Hrn. Insp. We- ners Verbesserungen in der Mineralogie; nebst einigen Bemerkungen über Hrn. Asselt. Karstens Beschreibung des vom sel. Leske hinterlassenen Mineralienkabinetts; von Abbe Esner, Wien, 1790. 8. S. 64.

Ueber Herrn Wagners Nachrichten in der Mineralogie, auf Veranlassung der freymüthigen Bemerkungen des Herrn W. Ostner, vom Bergscholten Carl von Busch 1793. 8. S. 79.

3. Ueber des Herrn Berner und Karsten Reformen in der Mineralogie, nebst Anmerkungen über die ältere und neuere Benennung einiger Steinarten; von A. F. v. Wettheim, Erb- und Gerichtsherrn auf Harthe, R. Großbrit. Bergshauptm. etc. Helmstädt 1793. gr. 8. S. 84.

4. Etwas über Memmings Bildschule, Neros Ertrag, Lorentz, und die Kunst, der Alten in Stein und Glas zu schneiden, als Zusätze zur Abhandlung über die Reformen in der Mineralogie; von A. F. v. Wettheim. Helmst. 1793. gr. 8. S. 61.

5. Ueber einige Ereignisse in der mineralogischen Literatur unserer Tage; von Karl Wilh. Noß, Frankf. 1793. 8. S. 56.

Vorstehende Schriften fast Rec. hier zur Anzeile zusammen, wiewohl die eine durch die andre veranlaßt wurde. Er kann aber hier bloß der Refrent seyn, weil unter den Streitenden Freunde und Mitarbeiter der Annalen sind, gegen welche er nicht frey von aller Partheyligkeit seyn, oder doch wenigstens dafür gehalten werden möchte.

Mit aufrichtiger Anerkennung von Herrn Berners wirklichen Verdiensten mißbilligt Hr. E. (in Nr. I.) die willkürlichen Namensverwechslungen, den oft, (auch von Herrn W's Schülern,) angenommenen entscheidenden Ton, über den höhern Werth, den er dem



Beschreibungen in dieser Hinsicht vor dem innern Gehalte und der richtigen Classification steht: und diese Bemerkungen sucht Hr. E. durch einzelne angeführte Thatsachen zu rechtfertigen: z. B. des Obsidian, Brechvit, Chlorit-Schiefer, Glimm, Vorpheer. — Bey Hrn. Karstens Beschreibung zeigt Hr. E. einige Fehler aus mangelnder Localkenntniß besonders bey Ungarischen und Siebenbürgischen Fossilien, wünschet, er möge künftighin nicht über ganze Nationen entscheidend urtheilen, und seine Versprechungen genauer, (nicht wie bey der Salten-Sammlung,) erfüllen.

Hr. Karsten vertheidigt (Nr. 2.) zuerst seinen Lehrer: seine Nahmenverwechslungen seyen nicht willkürlich, sondern zweckmäßig: der vormalige, (nicht ganz abzuleugnende,) entscheidende Ton, der doch einiges Gute gestiftet habe, finde jetzt nicht mehr statt. Unter zwey Uebeln, der schlechten Beschreibung, oder schlechten Classification der Fossilien, sey jenes immer das größte. — Vom Unterschiede unter den verwaltenden und bezeichnenden Beamtetheilen. — Von Hrn. E's Tadel einzelner Benennungen von Mineralien, gesteht Hr. K. die Richtigkeit eines Theils desselben, mit Aufrichtigkeit ein; einen andern Theil vertheidigt er mit abwechselndem Glücke. Hrn. E's Erinnerung gegen ihn selbst, geht er eben so durch, gesteht einiges ein, mehreres sucht er zu rechtfertigen, und öfters mit guten Gründen.

Hr. v. R. rügt (Nr. 3.) zuerst vieles in Hrn. W's Theorie der Gänge: nicht bloß den Ton im Aufzählen alles des (angeblichen) Neuentdeckten, sondern auch vieles in den Sachen selbst. Sehr einseitig würden den Sachsen die Hauptfachen in der gesammten Bergwerkskunde zugeschrieben.

schreiben. Die ganze Theorie scheint nicht neu: habe
 außerdem große Schwierigkeiten wegen der nicht wohl
 erdenklichen allseitigen Auflösung, und Niederschlags-
 mittel für alle Steine und Metalle. Um nur einen
 der gewöhnlichen goldhaltigen Stübe zu bilden, müßte
 im sauren goldhaltigen Ströme zugleich die alkalische
 quarzhaltige Kieselfruchtbarkeit seyn. Außerdem müßten
 alle organischen Keime durch dies große Meer von beikenden
 Säuren und alles zerstörenden Seifenseberlaugen
 gänzlich vernichtet seyn. Rec. übergeht eine Menge an-
 derer beträchtlicher Schwierigkeiten, weil ohnedem davon
 auch schon (Ann. 1792. B. 2. S. 191.) geteilt ist. —
 Beplausig einige Widerlegung der gegen die Vulcanität
 der Basalte angeführten Gründe. — Hierauf wendet
 sich Hr. v. B. gegen Hrn. K's Schrift (Nr. 2). Demeist,
 daß er in den eingestandenem Fehler zu harter Ausdrücke
 gegen andere denkende Mineralogen von neuem gefallen
 sey. Würdigung von Hrn. K's Erinnerung gegen Hrn.
 C. (N. 1.) — Bestimmung, was die Alten unter Obsi-
 dian verstanden, sey Gelegenheit von Hrn. K's un-
 bestimmter Aeußerung, „Plinius Obsidian.“ Der Be-
 griff des Elements sey von Hrn. B. nicht erweitert, son-
 dern ganz verfehlet: es sey ein Granit größtentheils von
 eithlichem Feldspathe, wenigem Quarze, und äußerst
 wenigem Hornblende. Die noch jetzt vorhandenen säulen-
 förmigen Steine zu Siene seyen nicht Basalte, sondern
 künstliche Maffsteine von demselben Granite. Es lasse
 sich nicht ganz gewiß, doch sehr wahrscheinlich darthun,
 daß Memnon's ächte Bildsäule Basalte, nicht schwarzer
 Granit sey, da außerdem viele ächt-egyptische Arbeiten
 daraus verfertigt wären: auch fanden sich noch jetzt in

der Nachbarschaft, von Aethiopien aufwärts Gebirge, — Basalt und Lapidus Aethiops als Steinsart; aber nicht der Basanit. — Gründe gegen Umdrungen der Begriffe von Porphyz und andern mehr. — Beyläufige Bemerkung über den Ursprung des Namens, Carnepel, Derphan. (oder Deol.) Gemme. Letzterer bedeutet in den orientalischen Sprachen nach Str. Brunz, ein Amulet, — und sey in den mittlern Zeiten, nach andern, als erhaben geschnittenen Steinen, gegeben. — Der Moosha Stein kommt nicht von der Stadt Moosha, der Name sey ihm im Sächsischen (Weudischen), von denen auf ihm als Moos gezeichneten Figuren gegeben, — dort Moos oft Moos genannt werde. Lucius der Alten sey eigentlich der rothgelbe durchsichtige Bernstein, Plinius's Adamas Cyprius, unser Saphir: unser Smaragd hätten die Alten gar nicht gekannt, sondern so eine Menge ganz anderer grünlicher Steine benannt. — Plinius Schriftlicher Smaragd sey unser jetziger Aquamarin, zuweilen nur ein dunkelgefärbter Berill, und Nero's Smaragd, ein hellgeschliffener Aquamarin gewesen. — Ein großer Theil der schönsten noch vorhandenen Dario und Gordonsre seyen offenbar Kunstprodukte, wie auch schon Plinius bemerkt habe. In den neuern Zeiten habe man nicht einen einzigen Stein von solcher Größe, Schönheit der Farben und Ordnung der Lagen gefunden, dergleichen uns, von den Alten bearbeitet, noch übrig waren. Nach einigen aufbewahrten Nachrichten müßte man ihr Vaterland in denen, von Bengalen aus den Ganges sich hinaufwärts ziehenden, oder den hohen Gebirgen suchen, die von Bombay aus, durch Misappour und Mysore an der Küste hinunterlaufen. Die Hauptnagelmittel

Mittel der Steinwälder, außer der Diamantspize, sich der Smirgel und der Ostracit gewesen, welches nichts anders, als der weiße Fischbein sey. — Nachtheilige Folgen der Umwandlung bekannter Namen, wenn sie, bey der geringsten Möglichkeit von Irrigen Ideen, sogleich mit neugeprägten verwechselt werden sollten. — Einige Bemerkungen gegen Hrn. Dr. Rose wegen seines Streites über die Natur des Basalts. Einige Wünsche über die Art, wie Hr. W. seine vollständige große Mineralogie, nach der man sehr verlange, etwa bearbeiten möge, machen den Beschluß dieser Schrift, welche, wegen der vielen eingehenden Erklärungen der Alten, und anderer Befehlenden Bemerkungen, ohne alle Rücksicht auf die polemische Veranlassung, ihren bleibenden vorzüglichen Werth behalten wird.

Nr. 4. enthält eigentlich, wie auch der Titel schon anzeigt, Zusätze zu der vürigen Abhandlung, die in der beschriebenen Absicht, vielmehr weitere Belehrung hiedurch zu veranlassen, als sie selbst zu geben, ebenmäßig eyn e gewidmet ist. Zuerst weitere Gründe, daß Memnon's Bildsäule die, von Norden, nicht von D o c o e beschriebene sey, wo bey Aufsig der verächtlichen Vermen gedacht; und eine treffliche Abbildung davon in der Titelwignette gegeben wird. — Der Sapphir der Alten sey unser Lapis Lazuli. — Weitere Beweise, daß Nero ein Nydus war, sich zum Schatzfischen eines Aquamarins, oder dunkelgefärbten Berylls, (benn nach Zusammenstellung aller Beschreibungen des Plinius, verstand er eben dies unter dem Namen Smeragdus) und zwar eines hohlgeschliffenen bedient habe. Ausführlichere Beweise, daß die Alten zum Steinschneiden sich der Diamantspize und des Smirgels, (dessen auch

Jeremias (von welchem) bedient haben; ferner des *M. a. n. m.*, (eines Schleifs, oder Schleifensteins,) endlich des *Asracite*, wo selbst die Art, wie man es wahrscheinlich gebraucht habe, (zum Nacharbeiten, und auch wohl mit Honig-*Decocte*,) angegeben wird. Durch die letzte Bemerkung wird eine getadelte Stelle des *Plinius* in das gehörige Licht gesetzt. Eine andere Rettung des *Plinius* wegen des Abdrechens des Glases. Dies könnte auf eine doppelte Art geschehen; wenn es noch glühend und geschmeidig, oder wenn es schon völlig erkaltet ist. Das erste geschehe alle Tage auf allen unsern Glashütten; das andere sey auch nicht so selten, und schon lange vor *Caylus* bekannt gewesen, das Glas, mittelst metallener Instrumente und Emirgel, vor der Hohlbohle rund abzudrehen, aber jetzt nicht mehr sehr üblich, weil man auf bessere Arten ihn die verlangten Formen geben kann: eben so könne man das *Reliefs* verfertigen. Die *Korantil* sey von der eigentlichen Drehkunst, auch dem Formen und Gießen in Metall gänzlich verschieden; es sey das Nacharbeiten, Nachhelfen eines gegossenen metallischen Stückes durch die verschleppenen nöthigen Instrumente, um ihm den letzten Grad der meisterhaften Ausföhrung und Vollendung zu geben; und *Gallatur-Arbeit* sey ein Theil jener.

Da *Hrn. N's* bey mehreren Veranlassungen in *Nr. 1.*, wegen seiner topographischen Briefe überhaupt, so wie auch in Rücksicht auf seine Meinung wegen des *Sasfalt*-Ursprungs, in mißbilligenden Aeußerungen gedacht wurde; so bringt er Gegengrinde wegen des dort vorgebrachten, zur Rechtfertigung, in *Nr. 5.* vor. Als eine Einleitung erwähnt *Hr. N.*, daß fast um dieselbe Zeit *Hr.*

W o r t

Warner, die bessere Kenntniß der Mineralien, nach
 äußern Kennzeichen, und die vorreflichen Chemisten,
Bergmann und **Scheele** nach innern Eigenschaften,
 vervollkommnet hätten: beide Lehren hätten ihre Freun-
 de und Vertheidiger, aus mancherley angeführten Gründen
 gefunden. Die kleinen Abweichungen über die überwie-
 genden Vorzüge der einen oder andern dieser Methoden
 würden wahrscheinlich keine lebhaftere literarische Streitig-
 keiten veranlaßt haben, wenn nicht durch einen Zufall,
 bey einer halb hernach rege gewordenen lebhaften Nach-
 forschung über den Ursprung des Basalts, die vorzüglich-
 sten Vertheidiger des Ursprungs desselben durch Vulkane,
 Freunde der chemischen Mineralogie, und die Bestreiter
 desselben, Freunde der Bestimmung der Mineralien, vor-
 züglich durch äußere Kennzeichen, gewesen wären. Dies
 habe nicht blos etwas leidenschaftliche Hitze in die Strei-
 tigkeit über den Basalt, sondern, wie gewöhnlich, in meh-
 rere abweichende Grundsätze beider Parthejen, gebracht,
 welche sich häufig durch Nachsprüche, bittere Laune und
 Spott geäußert habe. Hr. R. habe sich vom vulkanischen
 Ursprunge des Basalts nicht überzeugen können, und da-
 her in seinen orographischen Briefen Verschiedenes, auch
 gegen Hrn. v. W. Schrift über jenem, mit aller gebühren-
 den Achtung gegen Hrn. v. W's Verdienste geäußert. —
 Nothwendigkeit einer ~~Art~~ der Micrologie, bey Gegenständen,
 wovon jene Briefe handeln, so wie der Luppe, bey
 manchen Fossilien: Ursachen, warum Manche sich so sehr
 dagegen erklärten. Der bisher immer sehr schwankend
 gewesene Begriff des Basalts habe zur Aufklärung vor-
 züglich oryctognostischer Untersuchungen, so wie aber zu-
 gleich auch geognostische durch Reisen, erfordert. Mehrere
 Gründe

Gründe, um zu erwägen, Hr. N. habe nicht die ruhige
 fähige Stille durch Machinationen und literarische Fik-
 tionen zu erreichen gesucht; habe sich seine literarischen
 Untersuchungen nicht bequem gemacht; er sehe keinen
 Werth auf einige von ihm gebräuhete neue Rahmen,
 dergleichen aber bey jeder Revolution in den Wissenschaften
 nothwendig schien. Ueber die Bernerische Methode
 überhaupt, der et nte unbedingten Beyfall ge-
 geben habe: ob die dadurch bewirkte Art der Revolution
 und dadurch veranlaßten hiesigen Streite auf beyder
 Seiten, der Wissenschaft wirklich wohl viel geschadet,
 Mehrere von denselben abgeschreckt hätten? u. f. w.
 Obgleich Hr. N. keine Stelle ohne Antwort vorbege-
 hen läßt; so bleiben doch die Ausdrücke derselben immer
 in den Gränzen der Anständigkeit und Achtung gegen
 das Publikum und seinen Hrn. Gegner: ein Beneh-
 men, dem viele Nachfolger bey literarischen Feuden zu-
 wünschen wären. C.

Chemische Versuche
und
Beobachtungen.

Ueber den flammenden Salpeter;

Vom Hrn. Prof. Hildebrandt.

Ich bereitete mir neulich eine Quantität flammenden Salpeter, um meinen Zuhörern die Veränderung zu zeigen, welche derselbe durch Erhitzung erleidet. Durch langsames Abdampfen und folgendes Abkühlen erhielt ich anfangs lange prismatische Krystallen, welche denen des Salpeters aus Pflanzenalkali ähnlich waren, aber sich waagerecht legten, da jene gemeinlich schräg aufwärts stehen; nachher, als ich die Auflösung bis zur Trockne abdampfte, ein ungestaltetes Salz. Ich zerrieb das Salz und röhrte es auf dem Stufenofen aus. Eine kleine Quantität desselben in Wasser aufgelöst, zeigte bey der Prüfung mit Lakmuspapier u. s. sich noch völlig wittelsalzig. Ich schüttete den Salpeter in eine geräumige Retorte, stellte sie über ein Kohlfener, um die Veränderung genau beobachten zu können, und legte eine große Vorlage ohne Verlickung an. Als der Salpeter heiß genug wurde, zerging er nach und nach,

und es stiegen dicke weiße Dämpfe auf. Nach und nach wurde aller Salpeter auf diese Weise verflüchtigt. Die weißen Dämpfe traten in die Vorlage, und verdichteten sich daselbst bald zu tropfbarer Flüssigkeit; ein großer Theil verdichtete sich schon im Halse der Retorte zu farbenlos scheinenden Tropfen, die dann in die Vorlage hinabtrieben. Rothe Dämpfe waren gar nicht zu sehen. Die in der Vorlage gesammelte Feuchtigkeit war völlig klar und etwas grünlich, wie Salpetersäure, die wenig gewässert ist. Sie färbte Lakmuspappier stark roth, eben so auch die Tropfen, welche im Retortenhalse herabtrieben, die auf untergehaltenem Lakmuspappiere starkrothe Flecken machten. Die Dämpfe und nachher auch die tropfbare Säure hatten unverkennbar den Geruch der Salpetersäure. Die tropfbare Säure löste trocknes Pflanzenalkali mit Brausen auf, und dabey war so wenig, als bey jenen Dämpfen, Geruch von flüchtigem Alkali zu spüren. Mit Pflanzenalkali gesättigt, gab sie prismatischen Salpeter.

Hier war also alles flüchtige Alkali des flammenden Salpeters verschwunden, und aus dem Mittelsalze war gewässerte Salpetersäure entstanden, d. h. Salpetersäure und Wasser. Es thut mir leid, die erhaltene Feuchtigkeit nicht genau gesammelt, und gewogen zu haben. Ich werde dies bey einem andern Versuche thun. Daß aber das Wasser derselben viel mehr betrug, als der flammende Salpeter Krystallwasser halten mochte, zumal da er ausgebrütet war, konnte man wohl nach ungefährer Schätzung behaupten, da 100 Theile dieses Salzes, nach Kirwan, nur 14 Theile

Theile Krystallenwasser enthalten, und die gesammelte Feuchtigkeit ungefähr eben-so viel betrug, als der Salpeter, da sie doch gewiß die Hälfte Wasser hielt, und viel Wasser als Dampf entwichen, oder unterweges noch hängen geblieben war. Nach der neuen Theorie war hies aus dem Wasserstoffe des flüchtigen Alkali's und Sauerstoffe der Salpetersäure Wasser entstanden. Die Salpetersäure verlor aber nur einen Theil ihres Sauerstoffs, blieb unvollkommene Salpetersäure; verband sich mit dem Salpeterstoffe des flüchtigen Alkali's, wurde dadurch Salpeterkalksäure, aber durch die atmosphärische Luft der Gefäße wieder zu Salpetersäure, und durch das entstandene Wasser zu gewässeter Salpetersäure.

II.

Ueber einige neuere Zeolitharten von Schoyl*)

Vom Hrn. Prof. Sebergin.

Bei Bearbeitung verschiedener Körper habe ich neulich Gelegenheit gehabt, folgende Bemerkung zu machen. Bisher waren vier Zeolitharten bekannt, wenigstens genauer angezeigt; nämlich der Mehlzeolith, der strahlige,

I 3

llge,

*) Aus einem ganz kürzlich der Königl. Acad. der Wissensch. zu St. Petersburg vorgelegten vorläufigem Berichte herausgezogen.

lige, der blättrige und der blüthe Zeolith. Ich könnte nunmehr, durch eigene Versuche geleitet, noch drey andere Zeolitharten hinzufügen, nämlich den Glaszeolith, den Schlackenzeolith, und den Zeolithsand, alle drey von Döbzl. — Der Glaszeolith war vorher unter dem Nahmen von vulkanischen, rauchfarbligen, halbdurchsichtigen Glasfugeln von Döbzl bekannt; ich kann aber derer nunmehr zwey Abarten anführen: die eine Abart ist dieselbige, welche ich jetzt eben benannte; sie ist rauchgrau, halbdurchsichtig, so hart, daß sie Glas schneidet, ohne jedoch am Stahlfeuer zu geben, auswendig und inwendig glänzend, im Bruche dicht und muschlig, nicht sehr schwer, sie kommt gewöhnlich in Gestalt von kleinen Kugeln vor, und schäumt vor dem Löthrohre am wenigsten. Die zweyte Abart ist kastanlenbraun, undurchsichtig, und nur sehr wenig an den Ranten durchscheinend, eben so hart, wie die vorige, auswendig wenig, inwendig aber sehr glänzend, im Bruche dicht, oben glatt und etwas muschlig; sie ist schwerer, wie die vorige Abart: sonst brechen beyde Abarten in scharfkantige, unvollkommen scheibensförmige Bruchstücke; auch sie kommt übrigens in Gestalt von Kugeln vor, die aber von der Größe einer Haselnuß sich an Ort und Stelle zu mehreren Dub schweren Nieren erstrecken; vor dem Löthrohre schäumt sie stärker auf, als die vorige Abart, und verwandelt sich in einen röthlichweißen blättrigen Glaschaum. — Der Schlackenzeolith hat eine gemischte bräunliche und Silberfarbe; er ist nur an den Ranten durchscheinend, sehr weich, so, daß er sich zwischen den Fingern bröckelt, auswendig wenig

nig glänzend: im Bruche hat er ein lockeres schaumiges Ansehen, und besteht sichtbar aus einer in die andre geschobenen Schalen; er ist leicht, und kommt ebenfalls in Gestalt kleiner Kugeln vor; er schäumt vor dem Löthrohre am stärksten, leichtesten, und zeigt eben die Ramificationen, wie der ungebrannte Borax; er giebt auch während des Schmelzens einen grünlichen phosphorischen Schwin. Mir scheint diese Art durch irgend einen Brand aus der vorhergehenden Art entstanden zu seyn, da mir die erstern vor dem Löthrohre ähnliche Massen geliefert haben. — Der Zeolithsand endlich ist von eben der Farbe und eben dem Glanze, wie die vorhergehende Art, und scheint durch ihre Zermalmung entstanden zu seyn; zwischen den Fingern fühlt er sich rauhon, und hat auch sonst eine entfernte äußerliche Aehnlichkeit mit dem Quarzsande. Die einzeln Körner sind entweder rund, eckig, oder blättrig. — So würde dann aus diesem vorläufigen Berichte folgen, daß wir zu dem Mehlzeolith, dem strahligen, dem blättrigen und dem dichten Zeolith, den Glaszeolith, den Schloßkeuzeolith und den Zeolithsand hinzufügen könnten. Und sollten mehrere davon bey einem künftigen, richtiger Mineralssysteme zusammengenommen werden können, so bleibt es doch ausgemacht, daß diese hier beschriebenen Kugeln keine Glas-Kugeln, sondern wahre Zeolithe sind.

III

Ueber die Vereinigung der Metalle mit dem Schwefel, auf dem nassen Wege; in einem Briefe an Hrn. Kasteleyn in Amsterdam.

Von dem Hrn. Deimann, v. Troostwyk, Nizwolsland, Bost und Laurenburg.

Da Sie den vorläufigen Bericht unserer Entdeckungen über das Brennen von Metallen und Schwefel, ohne Berührung der Lebensluft, im vorigen Stücke Ihrer physischen und chemischen Uebungen einen Platz eingeräumt haben; so hoffen wir, daß Sie diesen Brief, welcher vielleicht ein näheres Licht über diesen Gegenstand verbreiten wird, wenigstens einige merkwürdige, und wie wir meynen, neue Erscheinungen enthält, im folgenden Stücke einen Platz geben werden.

Der Gegenstand betrifft die Vereinigung der Metallen mit Schwefel, auf dem nassen Wege.

Es ist längst bekannt gewesen, daß Eisen und Schwefel mit Wasser zu einem Teige gemacht, große Hitze, nach Einigen selbst Flamme, hervorbringt. Seit geraumer Zeit, ehe wir einigen Anlaß zu unsern Versuchen über das Brennen von Metallen mit Schwefel bekamen, bedienten wir uns zuweilen dieser Mischung

um

um die Lebensluft, welche dadurch sehr stark angezogen wird, aus der Atmosphäre abzuschneiden, und uns auf diese Weise Stickgas zu verschaffen.

Dieser bekannte Versuch hat uns aber Anlaß gegeben, zu untersuchen, ob das Eisen das einzige Metall sey, womit dieses gelingt? und wir haben entdeckt, daß auch andre Metallen, wiewohl nicht alle in dem nämlichen Grade, diese Erscheinung liefern, und daß das Kupfer insbesondere das Eisen in dieser Rücksicht übertrifft.

Wir würden diese Versuche vielleicht nicht verfolgt haben, wenn nicht das Brennen von Metallen mit Schwefel, ohne die Gegenwart der Lebensluft, uns aufs neue an dieselben erinnert hätte. — Die Untersuchung dieses Gegenstandes beschäftigt uns ansezt noch; wir wollen aber das folgende als ein vorläufiges Resultat kürzlich mittheilen, und werden in einem der folgenden Stücke unserer Recherches Physico-chymiques davon ausführlicher handeln.

Vorläufig müssen wir noch berichten, daß wir uns bis jetzt vorzüglich mit dem Kupfer, als dem wirksamsten Metalle, beschäftigt haben, um nachher auf die nämliche Art die übrigen Metalle zu untersuchen; und daß wir uns folglich hier in diesem Versuche einschränken werden.

Schwefelblumen und Kupfer mit Wasser zu einem Leige gemacht, geben, nachdem sie einige Minuten gestanden haben, biswetlen schon unter der Vermischung

eine ansehnliche Hitze, und verändern während dieser ihre Farbe, so daß die Mischung nachher schwarz ist. Diese Mischung nimmt die Lebensluft sehr begierig auf.

Schwefel durch Ammoniak und Abwaschung gereinigt, und nachher mit Kupfer und Wasser vermischt, wie zuvor, giebt nicht die geringste Hitze, und zieht die Lebensluft nicht, oder nur in sehr geringer Menge an.

Es erhellt folglich, daß die Säure, wovon die Schwefelblumen nimmer frey sind, hier im Spiele sey.

Vereinigter Schwefel mit Kupfer und Wasser zu einem Teige gemacht, und hernach mit concentrirter oder mit Wasser verdünnter Vitriolsäure befeuchtet, wurde schwarz, erhitzte sich, und nahm reine Luft auf.

Diese Hitze ist sehr verschieden, nachdem die Säure mehr oder weniger mit Wasser verdünnt ist. Wir können die genaue Portion noch nicht bestimmen; doch glauben wir gefunden zu haben, daß die Mischung, mit gemeinem Vitriolöhl befeuchtet, und zu einem Teige gemacht, keine merkliche Wärme gab, da hingegen das nämliche Vitriolöhl, mit 4 oder 5 Theilen Wasser verdünnt, eine sehr große Hitze gab.

Diese Erzeugung von Wärme ist noch stärker, wenn man, statt Vitriolsäure, Salzsäure gebraucht: die andern Umstände des Schwarzwerdens und der Anziehung der reinen Luft, treffen auch hier ein.

Mit Salpetersäure wurde die Mischung wohl warm, allein diese Wärme war keine andere, als die
ge

gerodhällche, welche bey der Erzeugung des Salpetergas's Statt findet, das auch hier erzeugt wurde.

Mit Essigsäure haben wir nicht die geringste Wärme verspühet.

Wir haben endlich diese Erscheinungen bey verschiedenen Proportionen des Kupfers mit Schwefel beobachtet: wir fanden aber, daß drey Theile Kupfer mit einem Theile Schwefel die beste war; folglich auch hier die nämliche, wie bey den Versuche über das Brennen.

Die erzeugte Wärme ist sehr verschieden, nachdem die Säure mehr oder weniger verdünnt ist, und nachdem man eine größere oder geringere Menge der Mischung von Kupfer mit Schwefel gebraucht. — Wir haben dieselbe bisweilen in wenigen Augenblicken zu verschiedenen Graden über das des kochenden Wassers steigen gesehen.

Was ist nun die Ursache dieser erzeugten Hitze? — Daerstdachten wir, sie beruhe auf der Anziehung der reinen Luft aus der Atmosphäre, während welcher der Sauerstoff sich mit der Mischung verbindet, und der Wasserstoff frey wird. — Allein diese Ruthmaßung fiel weg, sobald wir uns durch Versuche überzeugten, daß diese Anziehung nicht augenblicklich, sondern langsam geschähe: und vorzüglich, als andere Versuche uns zeigten, daß der Grad von Wärme eben so stark sey, außer der Berührung der reinen Luft, wie z. B. in einem wohlverschlossnen Gläschen und in brennbarer Luft. Denn bey der nähern Untersuchung dieser Erscheinungen haben



Haben wir sehr deutlich wahrgenommen, daß diese Hitze sich nicht eher zeigt, als bis die Mischung anfängt, die Farbe zu ändern und schwarz zu werden. — Wenn man nun bedenkt, was hier geschieht; so scheint es, daß das Kupfer und der Schwefel in diesem Augenblicke eine chemische Verbindung eingehen, und aus einer einfachen Mischung ein geschwefeltes Metall bilden; welches dann auch vollkommen mit unserer Theorie, *) über das Brennen von Metallen mit Schwefel, übereinstimmt.

Aber dann bleibt die Frage noch übrig: was bewirkt hier die Säure, welche zur Hervorbringung der Hitze unumgänglich notwendig scheint?

Wir getrauen uns bis jetzt nicht auf diese Frage bestimmt zu antworten; allein bey der nähern Untersuchung derselben haben wir eine andere merkwürdige Erscheinung beobachtet, welche wir hier beyfügen: daß nämlich die geschwefelten Metalle, eben wie die Schwefelleber, das Wasser decomponiren.

Es schien uns so, daß dieses hier geschehen mußte, weil die zuvor angezeigten Versuche uns lehrten, daß die Erzeugung von Wärme nicht geschehe, als mit der Wirtiol, und Salzsäure, welche, wie bekannt, beym Eisen, Zink und Zinn, gerade die einzigen Säuren sind, welche die Decomposition des Wassers befördern.

Weym

*) Vide Crell chem. Ann. Novemb. 1793. et Recherches Physico-chymiques. Cahier. xième.

Beym Anstellen der Versuche hatten wir aber niemals den sehr kennbaren Geruch der brennbaren oder der Leberluft bemerkt; auch war der Versuch in einem verstopften Gläschen gelungen, und in brennbarer Luft, ohne daß diese Luft in Menge zugenommen hatte.

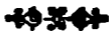
Wir versuchten daher, welche Wirkung vermehrte Hitze haben würde, und fanden, daß von einer Mischung von Kupfer mit Schwefel und verdünnter Vitriolsäure, in ein Gläschen gethan, und aufs Feuer gesetzt, Luft hervorkam, welche über Quecksilber aufgefangen, aus saurer Luft und Leberluft zu bestehen schien.

Hingegen erhielten wir aus der nämlichen Mischung, wenn sie mit concentrirter Säure (Vitriolöl) befeuchtet wurde, nur allein schwefelsaure Luft.

Die Menge der erzeugten Luft, sowohl der schwefelsauren, als der Leberluft, war viel ansehnlicher, wenn wir Salzsäure gebrauchten: diese Säure giebt desto mehr von jenen Luftarten, je stärker sie ist.

Wir haben die nämliche Zerlegung des Wassers in einem großen oder geringen Grade bemerkt, wenn wir statt des Kupfers, Quecksilber, Blei, Spiesglanz oder Wismuth nahmen: der Wismuth vorzüglich lieferte eine große Menge Leberluft. Daß dieses auch mit Eisen, Zink und Zinn geschähe, braucht nicht gesagt zu werden.

Diese Decomposition des Wassers durch geschwefelte Metalle, ist uns auch gelungen, ohne einige Säure



zu gebrauchen, und zwar mit Metallen, welche sonst das Wasser nicht decomponiren; (denn daß Eisen, Zink, und Zinn auch als geschwefelte Metalle dies thun, ist nicht zu verwundern). Wir erhielten nämlich Leberluft und Schwefelsaure Luft von einer Mischung aus Quecksilber und Schwefel, mit destillirtem Wasser befeuchtet, und in einem dazu geschickten Gläschen auf starkes Feuer gesetzt. Den nämlichen Erfolg hat uns der Spiesglanz mit Schwefel gezeigt.

Merkwürdig ist es uns vorgekommen, daß Kupfer und Schwefel, nachdem sie zusammen gebrannt haben, nicht länger im Stande sind, das Wasser zu zerlegen; man möge sie nun mit einer Säure oder mit Wasser befeuchten. — Die andern geschwefelten Metalle, in so fern wir sie untersucht haben, scheinen, nachdem sie gebrannt haben, diese Eigenschaft beizubehalten.

Endlich müssen wir noch anmerken, daß verschiedene Metalle, außer den drey zuvor angezeigten, Eisen, Zinn und Zink, die Eigenschaft haben, das Wasser zu decomponiren, wenn sie nur durch eine Säure befördert wird. — Kupfer, Bismuth und Wey mit starker Salzsäure auf Feuer gesetzt, haben uns mehr oder weniger brennbare Luft gegeben; das Wey in ziemlich großer Menge. — Mit Quecksilber und Spiesglanz ist dieses nicht gelungen. — Mit verdünnter Vitriolsäure haben wir keine brennbare Luft erhalten können, weder aus Quecksilber oder Spiesglanz, noch aus Kupfer, Wey oder Bismuth.

Es erhellet dann aus diesen Versuchen, daß auch die geschwefelten Metalle das Wasser in seine Bestandtheile zersetzen; daß der Zusatz von Schwefel bey den Metallen, ihre Eigenschaft, das Wasser zu decomponiren, vermehrt, oder selbst den Metallen diese Eigenschaft mittheilt, welche sie zuvor nicht besaßen. — Das erste erhellet aus dem Kupfer, Blei und Wismuth; das zweyte aus dem Quecksilber und Spiesglanze. Es scheint daher, daß die Uebereinstimmung zwischen der Wirkung der Schwefelleber und der geschwefelten Metalle größer sey, als man anfänglich vermuthen sollte.

Dieses war es, was wir Sie ersuchen wollten, vorläufig einen Platz in Ihrem Journale einzuräumen. Sobald wir mit der nähern Untersuchung fertig sind, woran wir, so viel unsere übrigen Beschäftigungen gestatten, unsern Fleiß anwenden, werden wir in einem folgenden Stücke unserer Recherches den Ausschlag ausführlicher bekannt machen.



IV.

Chemische Untersuchung des armenischen Bolus.

§. 1. Da der armenische Bolus verschiedentlich unter die Talkerden oder bitterererdigten Körper gerechnet wird, wozu vermuthlich das vorzüglich sanfte Gefühl veranlaßt haben mag; so wurde ich dadurch bewogen, zur Entscheidung eine nähere Untersuchung anzustellen.

§. 2. Es wurde zu dem Ende eine Unze dieser Erbart mit gleichem Gewichte von gereinigtem Gewächsalkali zusammen fein zerrieben, und in einem Schmelztiegel eine Stunde lang durchgeglüht. Die röthliche Farbe veränderte sich dabey in eine grauliche. Nach der Erkaltung wurde die Masse zerrieben, und mit destillirtem Wasser von allen salzigen Theilen befreyt. Bey der Untersuchung dieser Salzauflösung fand sich nichts von einer aufgelösten Erde darin.

§. 3. Diese dadurch vorbereitete Erde wurde, nach wiedererfolgter Trocknung, mit zwey Unzen concentrirter Vitriolsäure übergossen, und davon alle überflüssige Säure bis zum Blühen des Rückstandes wieder abgezogen. Dieser wurde zerrieben, und zu mehrmalen mit destillirtem Wasser ausgezogen, - bis an dem Wasser keine Salzigkeit weiter bemerkt werden konnte. Diese Flüssigkeit hatte eine gelbliche Farbe, und einen starken Alaungeschmack. Sie wurde einswellen beyseite gesetzt.

§. 4.

§. 4. Weil es sich nicht bey letzterer Ausziehung beizusetzen ließ, daß der erdichte Rückstand noch röthlich gefärbt war, also noch nicht für vollkommen zerlegt gehalten werden konnte; so wurde solcher noch einmal mit einer Unze gereinigtem Gerbweinsalkali vermischt und calcinirt. Hierbey verschwand die Röthe gänzlich, und die Masse zeigte Neigung zur Schmelzung. Sie wurde bey demweg schnell aus dem Tiegel genommen, zerrieben, und wiederum mit destillirtem Wasser übergossen. Diese Wasser behielt etliche Tage lang ein trübliches Ansehen, und gab schon dadurch zu erkennen, daß das Alkali einige erdichte Theile mit sich verbunden haben müsse. Endlich konnte es doch von der Erde abfiltrirt werden, wobey letztere zugleich von allen salzigten Theilen ausgefüßt wurde. Die abfiltrirte Lauge blieb einer nähern Untersuchung ausgesetzt.

§. 5. Die hierbey übergebliebene Erde wog nach der Trocknung noch 2 Drachm. 44 Gr., und wurde jetzt mit 6 Drachm. concentrirter Vitriolsäure übergossen, und mit gemäßigter Hitze alle überflüssige Vitriolsäure wieder davon abgezogen. Als der Rückstand darauf zerrieben, und mit destillirtem Wasser vollkommen ausgelaugt worden war, sah er ganz weiß aus, und wog nach der Trocknung und Ausglühung 2 Drachm. 2 Gr., und bestand aus Kieselerde. Die davon abfiltrirte Lauge wurde besonders zu näherrer Prüfung aufgehoben.

§. 6. Hierauf wurde nun die erstere mit Vitriolsäure bereitete Ausziehung (§. 3.) so lange mit auf-

gelassen phlogistischem Alkali verfest, als sich noch ein blauer Präcipitat zeigte. Nachdem sich solcher zu Boden gesetzt hatte, wurde er durch Druckpapier abgeschieden, ausgefüßt und getrocknet. Er wog im blaugefärbten Zustande 96 Gr., nach der Ausglühung aber 48 Gr. Die zu dessen Niederschlagung gebrauchte phlogistisch-alkalische Lauge enthielt, nach vorläufiger Untersuchung, 19½ Gr. Eisenblau, oder 9½ Gr. dem Magnete folgsames Eisenerz. Wird dieses vom obigem Gewichte abgezogen, so verbleibt der eigentliche Eisengehalt noch 38½ Gr.

§. 7. Aus der hiervon abfiltrirten wasserklaren Lauge schlug ich nun durch eine Ausfällung von reinem Saurkalksalz allen erdigten Gehalt in ganz weißer Farbe nieder, süßte ihn vollkommen aus, trocknete und erhitzte ihn bis zur Glühung. Er bestand aus wahrer Alaunerde, und wog 1 Drachm. und 33 Gr.

§. 8. Jetzt nahm ich die nach §. 4. noch rückständige alkalische Lauge zur Prüfung vor. Sie zeigte sich

*) Ich gebrauche zu solcher Niederschlagung selten gesättigtes phlogistisches Alkali; sondern ich bereite mein phlogistisches Alkali lediglich nach Marggraf's Vorschrift, und erreiche damit meinen Endzweck am sichersten. Es gehört nur Aufmerksamkeit und Uebung dazu, die Grenze zwischen dem metallischen und erdigten Niederschlage zu finden. Der Vortheil ist, daß ich davon weit weniger gebrauche, und unter die Arbeit ungemein wenig fremdes Eisenblau bringe. Nur dann, wenn die Abscheidung des Eisens von den Erden Schwierigkeit bemerken läßt, bediene ich mich einer gesättigten phlogistischen Lauge.

sich bey hinzugedropfelter Vitriolsäure wie eine Kieselauflösung. Sie nahm nämlich dabey das Ansehen wie ein durchscheinender Kieselstein an. Die davon erhaltene Kieselerde wog nach endlicher Ausfällung, Trocknung und Ausglühung 3 Drachm. 4 Gr.

§. 9. Auch die zweyte vitriolsaure Ausziedung (S. 5.) war eisenhaltig, wie sich leicht vermuthen läßt. Zuerst erhielt ich daraus, nach dem vorhin angeführten Verfahren, reines Gewicht, an Eisenblech 24 Gran, das nach der Ausglühung 13 Gr. betrug. Aus der übrigen Lauge wurden alsdann noch 22 Gran Kalkerde gefällt, die nach der Glühung noch 14 Gr. wogen.

§. 10. Die erhaltene Bestandtheile von einer Unze armenischen Bolus wäken demnach

Kieselerde	5 Drachm.	6 Gr.	(S. 5. u. 8.)
Kalkerde	1	47	(S. 7. u. 9.)
Eisenpulver	5	1 $\frac{1}{2}$	(S. 6. u. 9.)
	<hr/>		
	7 Drachm.	44 $\frac{1}{2}$ Gr.	
Verlust		15 $\frac{3}{4}$	

Der Verlust mag wohl auf die Flüchtigkeit zu rechnen seyn, die der Bolus gewöhnlich enthält; denn ich habe ihn ohne vorhergegangene Ausglühung zur Arbeit genommen. Diese Bolusart wird also ganz und rechtmäßig unter die Tinkarten gerechnet, und kann, ihrer Natur nach, auf keine andere Stelle, als auf eine Thonart Ansprüche machen.

Wiegleb.



Versuche über die Zerlegung der fixen Luft oder Kohlensäure.

Vom Hrn. Dr. Georg Pearson, *) nebst einem
Anhange zu denselben von L. v. Crell.

Versuche mit Phosphor, wenn er mildem Pflanzenlaugensalze, Kalk, Schwer- und Bittererde und Thon zugesetzt wird.

Ähnliche Versuche mit den vorhergehenden, die mit mildem Weisstein, Laugensalz, statt des mineralischen Laugensalzes angestellt wurden, gaben, dem Anschein nach, eben so viel Kohle, die man sehr leicht erblickt. Da aber die Erscheinungen sich gleich waren, und da ich nicht mit irgend hinlänglicher Genauigkeit das Maas und die Verhältnisse der zerlegten Kohlensäure bestimmt habe; so ist es unnöthig, irgend eine fernere Erzählung davon zu geben. Durch gleiche Versuche war ich bemüht, die Kohlensäure in Kalk, Schwer-, Bitter- und Alaunerde zu zerlegen.

Die in den Röhren übrigbleibende Materie, nachdem sie gehörig erhitzt war, war schwärzlich und grau, und schien von erzeugter Kohle hervorgebracht, obgleich in

*) Diese Abhandlung, die in dem neuesten Bande der philosoph. Transact. eingerückt ist, erhielt ich vom Hrn. Verf. in einem besondern Abdrucke, um sie so eher in den Annalen mittheilen zu können. C.

in viel geringerer Menge, als bey den vorhergehenden Versuchen, mit fixem Laugensalze. Wegen der oben angeführten Gründe übergehe ich die Umstände dieser Versuche mit den Erden.

Es scheint mir, daß die oben angeführten Versuche den Schluß rechtfertigen, daß die Summe der Verwandtschaften zwischen reiner Luft und Phosphor, und zwischen Phosphorsäure und mineralischem Laugensalze größer ist, als die der Verwandtschaften zwischen dem Ganzen, oder wenigstens einem Theile der Kohlensäure und der reinen Luft der Kohle, nebst der mitwirkenden Verwandtschaft zwischen jener Säure und demselben Laugensalze; und ob ich schon alle Thatfachen nicht mit gleicher Befriedigung erwiesen habe, so scheinen doch die bereits angestellten Versuche den Schluß zu verbürgen; daß die Ordnung der Verwandtschaften so ist, daß Kohlensäure, die mit vegetabilischem Laugensalze, Kalk, Schwer-, Bitter-, und Klannerbe vereiniget ist, durch Phosphor, bey einem gehörigen Grade der Hitze, zerlegt werde. Die mit flüchtigem Laugensalze verbundene Kohlensäure konnte ich, wie leicht zu erwarten war, nicht zerlegen, obzwar ich kochend heißen Phosphor durch eine sehr lange Röhre trieb, welche mildes flüchtiges Laugensalz enthielt.

Versuche mit Phosphor und ungelöstem Kalk und ähnden fixen Laugensalzen.

Es bedarf keine Erklärung, daß diese Versuche die oben angegebene Folgerung bestätigen, oder unglücklich machen müssen, daß die Kohlensäure im milden Laugensalze

gensalze und den Erden, die diese elastische Flüssigkeit enthalten; durch Phosphor zerlegt werde. Da der ungelöschte Kalk, so wie man ihn in London erhalten kann, Wasser und Kohlen säure enthalten muß, so setzte ich eine Menge dieser Erde 48 Stunden dem Feuer eines Windofens aus; dadurch ward er bis auf die Hälfte des vorigen Umfangs zusammengezogen, und in seinem Gewichte vermindert: er war dennoch in Säuren auflösbar, und gab keine Kohlen säure. Auf die oben angeführte Weise setzte ich 240 Gr. davon mit 60 Gr. Phosphor der Hitze in einer beschlagenen Glasröhre aus. Als ich die abgekühlte Röhre zerbrach, fand ich am Boden ohngefähr 30 Gr. schwärzliches und weißes Pulver, und über demselben in der Länge von 4 — 5" war ein rosenfarbiges Pulver, welches bey Berührung der Luft bald eine rothbraune Farbe erhielt: über diesem befand sich der ungelöschte Kalk, der kaum seine Farbe verändert hatte; aber er hatte, so wie auch der übrige Theil des Pulvers, in der Röhre einen Geruch von Knoblauch.

Als ich etwas von dem röthlichen Pulver versuchen wollte, verwunderte ich mich, daß es auf meinetwegen nicht entzündete. Ich warf einige wenige Gran davon in verschiedene Unzen kalten Wassers: dem Anschein nach lösete es sich nicht auf, noch wurde es schwarz; aber in wenigen Minuten gab es Luftblasen, die bis auf die Oberfläche des Wassers flogen; dann zerplatzten und sich entzündeten, und eine weißröthliche Wolke erzeugten, die im Aufsteigen allmählig sich ausbreitete, bis sie in der Luft zerberst.

Es gab noch während einer Stunde von Zeit zu Zeit diese Blasen, und hinterließ alsdann einen grauen Saß, welcher Phosphor, Selenit und Kalk war: das Wasser schmeckte stark nach Kalk. Dasselbe Pulver verpuffte lauter und schneller im heißen, als im kalten Wasser; aber nicht so heftig, als die Phosphorluft, die man durch das Kochen des Phosphors in einer Lauge von äzendem Alkali erhalten hatte.

Als ich dieses Pulver unter eine umgekehrte Flasche that, sammelte ich eine Menge der Luft, die es erzeugte; es hatte die Eigenschaften der Phosphorluft, wovon bereits Meldung geschah; unter andern, wenn es einen oder zwey Tage über Wasser stand, entzündete es sich nicht mehr von freyen Stücken; allein es schien, als hätte es Phosphor auf dem Wasser und an die Seiten des Gefäßes abgesetzt, und es verpuffte, wenn man eine brennende Wachskerze hinzubachte. Dieses Pulver, glaube ich, besteht aus Phosphor und Kalk, die durch Hitze sich vereinigen; es zerlegt leicht Wasser, ja sogar in der Kälte, und die geschiedene brennbare Luft vereinigt sich, oder hält vielmehr einen Theil des Phosphors zurück, und giebt Phosphorluft. Demnach auf diese Weise durch das Stehen aufbehaltene Phosphor wird abgesetzt, und brennbare Luft allein bleibt übrig; der andere Bestandtheil des Wassers, die reine Luft, verbindet sich mit Phosphor, bildet Phosphorsäure, und diese verbindet sich mit Kalk, und giebt Phosphorselenit.

Diese Verbindung von ungeschlitztem Kalk und Phosphor, welche einige andern chemischen Grunde-

verpuffende Schwefelleber genannt haben, kann dazu dienen, Phosphorluft auf eine viel leichtere Art, als sonst gewöhnlich, zu bekommen.

Diese Versuche scheinen zu entscheiden, daß die in den vorigen erhaltene Kohle aus Kohlenäure entspringen.

Mein folgender Versuch war mit äzendem Laugensalz und Phosphor. Das äzende Pflanzenlaugensalz, welches ich anwendete, war schwärzlich, theils wegen einer geringen Menge Eisensalts, theils anderer Ursachen wegen, die ich nicht weiß: und ich war nicht vermögend, so wenig fixes, äzendes, ungefärbtes Laugensalz in einer festen Gestalt, selbst zu bereiten, als von andern zu erhalten.

Es enthielt auch jederzeit eine Menge Kohlenäure. Ich that in eine Glasröhre 50 Gr. Phosphor und 150 gepulvertes äzendes Pflanzenlaugensalz, wovon ich vorgängig gefunden hatte, daß in jedem 100 Gr. 3 Unzenmaaß Kohlenäure enthalten sey. Diese Masse ward der Hitze ausgesetzt, wie in den vorigen Versuchen. Als ich die abgekühlte Röhre zerbrach, war die laugensalzige Materie schwärzer, als zuvor. Ein wenig davon in heißes Wasser geworfen, gab Blasen von Phosphorluft, nicht aber in kaltem Wasser. Beim Abreiben dieses Laugensalzes von den Seiten der Röhre stiegen etliche Theilchen davon hervor. Ich lösete so viel von dieser schwarzen laugensalzigen Materie auf, als ich konnte, indem ich kochendes Wasser auf einem Filtrum darauf goss; mercklich ging eine grünliche Lauge durch.

durch, dann eine schwarzfarbige, saugenförmige, flüssige Materie, und zuletzt klares Wasser. Die auf dem Filter zurückgebliebene Masse wog, als sie trocken war, 10 Gr.; es war ein schwarzbraunes, unfähiges Pulver; wenigstens fünfmal specifisch schwerer, als die Kohle, die in den vorhergehenden Versuchen erhalten war.

a) Sechs Gran dieses Ueberbleibsel auf einer dünnen eisernen Platte, brannten mit grüner und blauer Flamme, und hinterließen etwas vom Arsenikgeruche; und es blieb nicht glühend, als die Flamme verlösch. Eine kohlenartige Materie blieb zurück, welche drei Gran wog.

b) Diese drei Gr. a, als sie auf eine eiserne, glühende Platte gelegt waren, gaben wieder eine kleine grüne und blaue Flamme, mit einem ähnlichen, jedoch schwächeren Geruch, als vorher; die übrigbleibende Substanz blieb einige wenige Secunden lang glühend, wiewohl das Eisen viel länger sich glühend erhielt. Das Ueberbleibsel, welches schwarz war, wog $2\frac{1}{2}$ Gr.

c) Das Ueberbleibsel b ward in einem glühenden silbernen Löffel gethan; es ward bald glühend und funkelte; wiewohl aber diese Hitze 6 Minuten fortgesetzt ward, so blieb doch, als es kalt war, eine schwarze Materie übrig, die 1,3 Gr. wog.

d) Die 1,3 Gr. Ueberbleibsel c unter die Flamme vor das Löthrohr gebracht, gaben einige Anzeichen des Schmelzens, doch blieben sie schwarz; aber

e) als sie in kochendem Salpeter gemessen wurden, erfolgte ein geringes Verpuffen; jenes Salz war davon nicht gefärbt, und es ward im Wasser aufgelöst, da es kaum eine sichtbare Menge der Materie auf dem Filter zurückließ. Ich halte dafür, daß dies ein sicherer Schluß sey, daß nur ein geringer Theil dieser 10 Gr. Kohle war: und da das Verhältniß so viel geringer ist, als dasjenige, welches durch ein gleiches Gewicht des mit Kohlensäure gesättigten Laugensalzes, nach den vorigen Versuchen, erhalten wurde; so bestätigt dieser Versuch, daß die Kohle, die in den vorhergehenden Versuchen erzeugt wurde, aus der Zerlegung der elastischen Flüssigkeit entstehe. Die geringe Kohlenmenge in den oben angeführten 10 Granen des Ueberbleibfels war vielleicht auf das Innigste mit Phosphor und Laugensalz vermischt. Es wurden aber mehrere Versuche erfordert, um befriedigend die Natur dieser Zusammensetzung zu bestimmen.

Zur Bestärkung des Schlußes, wegen Entstehung der oben beschriebenen Kohle, füge ich noch hinzu, daß nicht ein Gran davon durch Vermischung des Phosphors mit Vitriol, und salzsaurer Pottasche und Soda erzeugt ward.

Die Unhaltbarkeit zwischen Phosphor und Schwefel brachten mich auf die Vermuthung, ob Kohlensäure, mit Laugensalzen und Erden verbunden, nicht durch Schwefel könne zerlegt werden. Die Erfahrung begünstigte jedoch meine Vermuthung einer Zerlegung in solchen Fällen nicht: denn bekanntlich wird Schwefel
 über

Aber durch Kohlen erzeugt, die zu Vitriol, Belustern, Gläbersalz, Seehle und Schwerspath gesetzt werden: und daher ist die Verwandtschaft zwischen Kohle und reiner Luft stärker, als die vereinigten Verwandtschaften zwischen reiner Luft und Schwefel, und zwischen Vitriolsteine und fixen Laugensalzen, Kalk und Schwererde; folglich, wenn Schwefel zu kohlen-saurem Laugensalze und Erden gesetzt wird; so kann die Verwandtschaft zwischen Schwefel und reiner Luft die Kohle aus der Kohlen-säure in mildem Laugensalze und absorbirenden Erdarten nicht scheiden.

Diese Folgerung kann jedoch nur dann richtig seyn, wenn keine andere Kräfte dawider sind; und da wir nicht vollkommen gewiß sind, daß dies nicht der Fall sey; so wiederholte ich die oben angeführten Versuche mit Schwefel, statt Phosphor; dadurch erzeugte ich ein schwärzliches Pulver, das die Eigenschaft hatte, Bleyskalk wieder herzustellen, und vitriolische Salze in Schwefel-eber zu verwandeln: da jenes aber auf glühendem Eisen nicht brannte, noch mit Salpeter verpuffte, so kann ich nicht sagen, daß es Kohle wäre; ich halte es daher fürs beste, diesen Gegenstand für künftige Untersuchungen aufzuheben.

N. S. Zufolge einiger Bemerkungen, die in den französischen Annalen, (Jun. 1792. B. 19.), öffentlich bekannt gemacht worden, hat Hr. Fontcroix für gut befunden, hinzuzufügen, daß, obgleich die oben angeführte Abhandlung nicht vor dem verstorbenen



May vorgelesen sey, sie doch der Gesellschaft im vor-
hergehenden März übergeben, und die Versuche wäh-
rend der vom Verfasser gehaltenen Herbstvorlesung 1791
angestellt worden wäre. — In diesen Versuchen lei-
stete ihm Hr. Eginton Beystand, welcher diesen
Vorlesungen beywohnte. — Die Produkte wurden
vorgezeigt, und die Versuche, gegen verschiedene Mit-
glieder der Königl. Gesellschaft, zu Anfange des ver-
wichenen Winters, hauptsächlich gegen den Präsidenten
erwähnt, der den Verfasser mit seiner Gegenwart wäh-
rend verschiedener Versuche beehrte.

Die in den franzöf. Ann. angeführte Substanz,
welche durch den Hrn. Raymond erzeugt worden war,
ist eine feuchte Zusammensetzung von Phosphor und
Kalk, und zerlegt kein kaltes Wasser; es ist daher eine
Zusammensetzung, die von der kalkartigen Phosphor-
leber sehr verschieden ist, welche in der vorstehenden
Abhandlung beschrieben worden ist.

Zusatz zu der vorhergehenden Abhandlung.

Da ich im Monthly Review (Jnl. 1793. pag.
358.) einige Versuche fand, die sich auf die vorherge-
hende Abhandlung beziehen; so hielt ich es für zweck-
mäßig, sie hier beyzufügen.

„Ich bemerkte ohndungst. gegen Sie, daß die
Phosphorsäure aus Knochen, wenn man sie, nebst
angelsächtem Kalk, einer gelbigen Hitze aussetzt, eine
Substanz giebt, welche der aus angelsächtem Kalk und
Phos-

Phosphor erhaltenen ähnlich sey; nach der Zeit überzeugte ich mich, daß sie wirklich Kohle sey: sie wird durch die Wirkung der Phosphorsäure auf die thierische Kohle der Knochen hervorgebracht. Ich sehe sie, so wie die vom Phosphor unmittelbar erhaltene Kohle, als einen neuen Beweis meines Satzes an, daß die von Hrn. Tennant erhaltene Kohle, vom Phosphor herrühre, und nicht von der fixen Luft. Ich habe seitdem noch gefunden, daß die Vitriolsäure, (und wahrscheinlich auch aus übrigen mineralischen Säuren,) verweilend ist, einen kleinen Theil Kohle aufzulösen, welche bey der Sättigung mit fixen Alkalien, als eine leichte Substanz abgesetzt wird, die, die Farbe annehmen, vollkommen der, in den untersuchten Substanzen gefundenen, ähnlich ist. Daß ein kleiner Antheil der in Phosphorsäure aufgelösten Kohle mit der Galle zugleich übergehen, oder daß selbst ein Theil der aufgelösten Kohle sich damit verbinden könne, kann nicht sehr auffallend seyn, wenn man die Länge der zur Phosphorbereitung nöthigen Zeit, die Menge der angewandten Kohle, die erforderliche heftige Hitze erwägt. Bewahrt man den Phosphor in destillirtem Wasser auf, und setzt ihn dem Lichte aus; so setzt sich nach einigen Monaten eine leichte grauliche Substanz ab, die so ähnlich der bey den vorigen Versuchen erhaltenen Kohle ist, daß ich mich zu schließen berechtigt halte; es sey in allem Betrachzte, nur die Farbe ausgenommen, dasselbe Wesen.

In der Absicht, Dr. Wearsons Versuche unter solchen Umständen zu wiederholen, wo ich beobach-

den Punkt, was in der Röhre vorging, schloß ich 2 Gr. mildes mineralisches Alkali, (das vorher vom Kry-
 stallisationswasser befreit war,) mit 2 Gr. Phosphor
 in eine helle Glasröhre. Nachdem das Alkali wohl auf
 dem Phosphor niedergestossen war, wurde ein Stück
 weiches Leder durch einen eisernen Draht fest auf das
 Alkali gepreßt. Die Röhre wurde hierauf mit Quecksilber
 gefüllt und alsdann in einem Gefäße mit Quecksilber
 umgestürzt. Nun wurde eine Portion feine Lase
 in die Röhre geleitet, und alsdann das Leder wieder
 weggenommen, das Ende der Röhre, welches den
 Phosphor und Alkali enthält, wurde nach und nach
 durch einen rothglühenden Flintenlauf erhitzt. Der
 Phosphor schmolz bald, und verdunstete mit dem Alkali.
 Bei der ersten Erhitzung bemerkte man ein ge-
 ringes Einfaugen der Luft; darauf aber folgte ein be-
 trächtliches Ausströmen von Luft aus der Röhre. Durch
 fortgesetzte Wirkung des rothglühenden Flintenlaufs
 wurde die Röhre nebst der darin befindlichen Mischung
 rothglühend. Das Laugeusalz wurde sehr schwarz, und
 gab bei dem Ausfließen $\frac{1}{10}$ Gr. Kohle, und nach zu-
 gesetztem Essigsaurem Kalke $1\frac{1}{8}$ Gr. Phosphorselenit,
 welches, nach Dr. V e a r s o n, aus $\frac{2}{3}$ Kalkerde, $\frac{1}{6}$
 reiner Luft und $\frac{3}{10}$ Phosphor besteht; denn aufgetrie-
 bene Phosphor war $\frac{1}{2}$ Gr.; der zerstoßte Phosphor
 betrug also $1\frac{1}{10}$ Gr. Man bemerkte kein Licht wäh-
 rend dieses und den zwey folgenden Versuchen.

Acht Gran desselben Laugeusalzes und 2 Gr. Phos-
 phor, (nebst trockenem weißem Sande, der den übrigen
 Raum der Röhre einnahm,) wurden, wie im vorigen
 Vers

Versuche), reihet: eine geträumte Röhre, welche an die vorhergehende Jurist war, brachte die entbundene Luft unter einen Luftapparat mit Quecksilber. Die freie Luft im Alkali, vor dem Versuche, betrug 4" C. Durch die Erhitzung wurden 3, 3" C. Luft ausgetrieben: im Alkali waren noch 2" C. Verlorenen Zugangen waren also 9" C. $\frac{1}{10}$ C. der ausgetriebenen Luft wurde durch Kaltwasser aufgenommen, und machte es trübe, die übrigen 2" C. mit etwas reiner Luft verbunden wurden, verpuffte schon Annäherung einer angezündeten Antze. Die erhaltene Kohle betrug so viel, als im vorigen Versuche.

Der letzte Versuch wurde ganz unter denselben Umständen nochmal wiederholt. Die ausgetriebene Luft betrug 8, 6" C. Die noch rückständige Luft im Alkali 2" C. Es fehlten also 6" C. Ein Cubitz, von den $3\frac{1}{10}$ der ausgetriebenen Luft wieder durch Kaltwasser absorbiert. Eine gleiche Menge Salpetergas mit dem Luftüberreife vermischt, vermindert ihn bis zu $\frac{1}{2}$ C. Die geschwarte und getrocknete Kohle wog $\frac{9}{10}$ Gr. Die Menge des, in den beyden letztern Versuchen aufgesetzten Phosphors, konnte ich, da er mit dem Sande in der Röhre vermischt war, nicht genau bestimmen: allein er war sehr gering, da die Hitze sehr langsam verstärkt wurde. Indes angenommen, daß in jedem dieser Versuche $\frac{1}{2}$ Gr. Phosphor ausgetrieben war, und die übrigen $1\frac{1}{2}$ Gr., durch Anziehung von der reinen Luft in der Kohlenensäure, zu Phosphorsäure geworden sey; so denke ich, daß dabey ein sehr beträchtliches Licht hätte hervorgerufen werden müssen, da dies Licht, meinte ich,

ein



ein beständiger Gefährter der Verbindung des Phosphors mit reiner Luft seyn mußte. Es würde auch dadurch eine solche Menge Säure hervorgebracht worden seyn, (wie ich aus vorläufigen Versuchen schloß,) welche $6\frac{2}{3}$ Gr. von den 8 Gr. des Alkali's in phosphorsaure Soda verändert hätten: wirklich aber hatte das Alkali, nach dem Versuche, nur bloß $\frac{1}{2}$ seiner Alkaliesenz verloren, und in einem Versuche noch weit weniger. Wehm ich die Menge der ausgetriebenen Luft, die geringe Menge der erhaltenen Säure, und den Verlust an Phosphor ermöge; so glaube ich, daß die Zersetzung des Phosphors durch eine unmittelbare Verbindung mit dem Alkali, (ohngefähr wie bey Alkali und Schwefel,) bewirkt, und die Kohle dadurch ausgeschieden sey. Um zu erforschen, ob sie sich auch auf dem nassen Wege verbinden wollten; brachte ich 8 Gr. Phosphor in eine Phiole, mit so kausischer Soda, daß das Kaltwasser dadurch nicht rühre wurde. Eine mäßige Hitze bewirkte bald eine Art des Aufbrausens im Phosphor: es entwickelte sich Phosphorluft, und der Boden der Flasche war in wenigen Stunden mit Kohle bedeckt. Da ein Theil des Phosphors in der mit Wasser gefüllten Branche des Luftapparats zerstreut war; so kann ich nicht genau die Menge des zersetzten Phosphors angeben: $6\frac{1}{2}$ Gr. Phosphorluft entbanden sich, und $\frac{1}{6}$ Gran Kohle wurde erhalten. Wird der Phosphor in einer offenen Phiole mit kausischer Lauge gekocht; so verpuffe die entbundene Luft auf der Oberfläche der Flüssigkeit, und die Kohle wird beynahe eben so schwarz, als bey Dr. Pearsons Versuchen. Bey milder Sodalauge scheidet sich die Kohle, wie oben; allein die Luft bräunt

ruhig

ruhig auf der Veränderung der Phlole: dies scheint anzudeuten, daß die Kausticität des Kalts, und der Lauge zur Bildung der Phosphorlauge notwendig sind. In dem obigen Versuche bestrebt ich mich, so sehr ich konnte, (ob es mir gleich nicht völlig glückte,) die atmosphärische Luft ganz abzuhalten; damit ihr Gehalt an Lebenskraft nicht absorbiert, und die damit gebildete Säure nicht der reinen Luft der Kohlensäure zugeschrieben werden mögte."

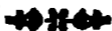
Von einem der Herausgeber des Englischen Journals ist hinzugefügt, „der einsichtsvolle Verf. obiger Versuche, (der sich W. W., in Disß, unterschreibt,) werde selbst einsehen, wie wichtig es sey, die Gleichheit seiner, nur hellgefärbten, Pulver mit wirklicher Kohle zu zeigen, da Dr. Pearson selbst gesteht, daß er, sogar bey dem Gebrauche der kaustischen Lauge, solche Pulver erhielt, als Hr. W. W. sie beschreibe: aber er habe sie von dem schwarzen Pulver sehr verschieden gefunden, da sie nur eine geringe Menge wahrer Kohle enthielten, welche er von etwas noch im kaustischen Alkali rückständiger fixer Luft herleitet, oder die vielleicht, noch eher, aus der Atmosphäre, bey der Abdampfung der kaustischen Lauge, eingesogen wurde."

Wer auch Hrn. W's Versuchen kein großes Gewicht zugesellen will, der muß doch einräumen, daß Hrn. W's Satz, die erhaltene Kohle entspringe von der zerlegten Kohlen Säure, keinesweges evident sey; denn er beruhet auf keiner reinen Erfahrung, sondern bloß auf einer gemischten, die sich auch aus den gegen Chem. Ann. 1794. B. 2. St. 4. E theiligen

theiligen Grundfäßen gleichfalls erklären läßt: So läßt sich eine vielfache Abkunft der Kohle angeben. 1) Könnte die Kohle chemisch von der Phosphorsäure oder Phosphor aufgelöst seyn, wie es das Alkali und die Schwefelleber thut. 2) Könnten Kohlentheilchen mechanisch begemischt und angetrieben seyn. Denn die Kohle verflüchtigt sich schon bey unserm mäßigen Küchen- und Ofenfeuern, als Ruß: um wie eher kann es bey dem heftigen anhaltenden Feuer der Phosphorbereitung geschehen, da derselbe ohnedem viele Verwandtschaft zu dem Ganzen, oder einem Bestandtheile der Kohle, hat. — Aber gegen diese mechanisch begemischten Theile führt man wohl die Durchsichtigkeit des guten Phosphors, als Einwurf, an: ein Einwurf, der eben so gegen so manchen der sehr durchsichtigen Edelsteine angeführt werden könnte, von deren mancherley Erden man kein gemeinschaftliches Auflösungsmitel kennt, noch weniger es bey aller ihrer Durchsichtigkeit darin antrifft. Endlich wenn man dies gar nicht einräumen, und durchaus die erhaltene Kohle der Zerlegung der Kohlenäure zuschreiben will; so kann ja der Phlogiston die ganze Kohle für neu erzeugt halten. Diese besteht, nach vielen Chemisten, (außer einigen Erdtheilen, sehr wenig Phosphorsäure und Alkali,) aus brennbarer und fixer Luft, die gleichsam durch jene festere Bestandtheile verkörpert ist. Die brennbare Luft entspringt von dem Phosphor, da jene bey der Erhitzung diesen zum Theil als Phosphorkluft verläßt: die fixe Luft erfolgt aus dem Laugensalze oder der Kalkerde, woher auch die wenigen nöthigsten festen Theile der Kohle hergeleitet werden könnten. Sehen wir doch täglich in den

den Eisenhütten, die Kohle auf diese Art, mittelst eini-
ger beygefügtten Eisentheile, im Reißbleye sich erzeu-
gen! Diese neue Erzeugung mag also wohl immer
wenigstens so viel Wahrscheinlichkeit haben, als die Zer-
legung der Kohlenäure: die Schwierigkeit wegen des
Mangels der Lichterschmelzung, bey der angenommenen
Verbindung des Phosphors mit reiner Luft bey solcher
Hitze, nicht zu gedenken. Am wahrscheinlichsten möchte
doch aber der erste Fall, Ausscheidung der dem
Phosphor beygemischten wirklichen Kohle
seyn, da Hr. W. etwas Kohle auf dem nassen Wege
von solcher kausstischen Lauge erhielt, welche kein Kalk-
wasser trübte, also gar keine fixe Luft enthalten konn-
te. — Auf alle Fälle also ist die Zerlegung auf kei-
ne Weise durch (reine) Erfahrung dargethan; sondern
hat höchstens einige Wahrscheinlichkeit, welcher gegen-
seitige Wahrscheinlichkeiten entgegengesetzt werden könn-
nen.

L. v. Crell.



VI.

Einige Nachrichten von dem Lauterberger Kupferberge und Hüttenwerke am Harz.

Vom Hrn. G. R. Wille.

Das Lauterberger Kupferbergwerk liegt eine halbe Stunde von dem Flecken Lauterberg, in dem Gebirge, der Höhe trost genannt. Gegenwärtig werden noch zwey Gruben dabey gebaut, davon eine die Louise Christiane, und die andere Lutterlegen genannt wird. *)

Da bey diesen Gruben, zu Lösung der Grundwasser, die erforderliche Teufe zu einem tiefen Stollen **) fehlt; so ist man genöthigt, so wie bey den meisten Harzer Bergwerken, solche durch Wasserkünste ***) zu wältigen, wovon man in Salvors Raschi
nen

- *) Außer diesen beyden Gruben baute man vormals noch mehrere auf Kupfererze und Kupferschiefen, welche aber gegenwärtig alle ins Freye gefallen sind.
- Von diesen Gruben verdient besonders die neue Kupferrose am Kummelberge, wegen ihrer zwey neben einander liegenden ausgemauerten Schächten, bemerkt zu werden.
- **) Man hat zwar bey diesem Werke verschiedene tiefe Stollen, wodurch aber, bey dem weitem Abreusen der Grundwasser, ohne Hülfe der Wasserkünste, nicht mehr gelöst werden können.
- ***) Da es hierbey, so wie bey den meisten Harzer Wasserkünsten, an dem nöthigen Aufschlagwasser fehlt; so sind

nennwesen am Oberharze, im 1sten Theile Tab. VI. Fig. I., eine Abbildung findet. Gegenwärtig werden die Grundwässer in einem Kunstschachte von etlichen 60 Lachtern Teufe, mit vier Rünsten herausgewältigt. Obgleich diese Rünste Tag und Nacht in Bewegung sind, so ist man doch noch nicht im Stande, die Wässer alle zu wältigen, daher man noch zwey Rünste vorge richtet hat, um seinen Endzweck desto eher erreichen zu können.

Die Kupfererze brechen in diesem Gebirge auf einem seigern Gange, welcher von Mitternacht gegen Mittag unter einem Winkel von 85 bis 90 Graden fällt, und sein Streichen zwischen der 9ten und 10ten Stunde hat. Die Mächtigkeit des Ganges ist 2 bis 3 Lachter, darauf die Erze von $\frac{1}{8}$ bis $\frac{3}{4}$ Lachter mächtig brechen. Wie weit aber solche in die Teufe sehen, kann man gegenwärtig noch nicht genau bestimmen, weil man sie bis jetzt erst etliche 50 Lachter mit edlen Anbrüchen angeteufelt hat. Zu Zeiten wird der Gang durch taube Gebirgsarten und glaskopffartigen Eisenstein verdrückt, hinter welchen er sich aber hernach desto mächtiger wieder anlegt. Desgleichen fällt der Gang auch zu Zeiten widersinnig, wo er aus dem Hangenden Liegenden, und aus dem Liegenden Hangendes macht. Im Liegenden theilt sich der Gang in fünf Trümmern, wo auf zwey dieser Trümmern, in einer Teufe von 50 Lachtern der Hauptban der Louise Christiane ist.

Æ 3

Das

sind hierzu drey Sammelteiche angelegt, davon einer der Charlottenteich, der Crummebutterteli und der Freudenberger Teich, welcher der größte ist, genannt wird.

Das Hangende dieses Ganges besteht in einem rötlich gestreiften und schieflichten Sandgesteine, und das Liegende in einem blaugrauen Kalksteine.

Die Gangarten, welche hierbey vorkommen, bestehen

1. aus einem weissen und rostfarbenen Quarz, welcher einen kruden und körnigen Bruch hat. Sobald sich der rostfarbene Quarz vorlegt, so hat die Erfahrung gelehrt, daß sich der Gang veredelt.
2. Kalkspath, welcher aber nicht rein, sondern meist mit Quarz gemischt bricht.
3. Weißer Schwerspath, worin in dünnen Adern und einzelnen Stellen, sowohl Kupfer, als Schwefelkies vorkommt, der zuweilen ganz dunkelblau angelauten ist.
4. Frauenglas, welches ebenfalls nicht rein, sondern gemeinlich zwischen dem grünen Kupferze, und zumal wo solches in Drusen vorkommt, bricht.
5. Triebsand, welcher theils weiß, theils von Rostfarbe, und zwar ziemlich mächtig vorkommt. Auch hierbey hat die Erfahrung gelehrt, daß, sobald der Triebsand mit einer Rostfarbe vorkommt, sich die Erze veredeln.
6. Letzen von weißer, rötlicher und bläulicher Farbe, worin man zuweilen ganz dünne Adern von Kupferpecherz und Kupferkies antrifft.

Die Erze, welche auf diesem Gange vorkommen, bestehen

1. **aus Kupferpecherz.** Es steht auf dem frischen Brüche einer schwarzbraunen Schlacke ähnlich, hat aber keinen muschelförmigen Bruch, wie jenes, sondern bricht ganz platt ab. Auf den äußern Seiten hat es meist einen grünen Beschlag, und sehen zum Oftern gelbe Kupfererze durch.

2. **Grüne Kupfererze.** Es finden sich dieselbst diese Erze, theils krystallinisch, wobey sie dann sehr schöne spiegelnde Flächen haben, theils körnig, wobey sie dann stählert sind. Je höher ihre gelbe Farbe ist, desto reichhaltiger sind sie an Kupfer, und sind alsdann öfters auf ihrer Oberfläche pfauenschweflig angelaußen.

3. **Grüne Kupfererze.** Man trifft diese

a. **strahlig an**, wo die Strahlen alle aus einem Punkte laufen, und ganz platt aufliegen, welches das sogenannte **Sammt** oder **Atlas** erz ist;

b. **federhaft oder buschigt**, wobey die Strahlen ebenfalls aus einem Punkte laufen, aber die Krystallisation erhaben ist, welches sich bey seiner schönen und angenehmen grünen Farbe, für das Auge besonders gut ausnimmt;

c. **küßlig oder schalig**, theils von dunkelgrüner, theils von blaßgrüner Farbe; letzteres hat mit dem Malachit sehr viel Aehnliches, läßt sich aber, ohngeachtet seiner ganz platten Oberfläche, wegen Mangel an Härte nicht schleifen und poliren.

4. Kupferlasur erz. Es hat eine violettrothe Farbe und einen ganz feinkörnigen Bruch. Es kommt dieses sehr selten daselbst vor, und setzt gemeintlich bey den grünen Kupfererzen in dünnen Adern durch.

5. Kupferbranderz. Es hat dieses ein schlackigtes Ansehn, dabey es sehr leicht und brüßig ist.

6. Gemischte Kupfererze, welche theils aus Kupferpecherz, gelbem Kupfererz und grünem Kupferkalk bestehen.

7. Schwefelstein, theils krystallinisch, welches der sogenannte Markasit ist, theils körnig, und von stahlberbem Bruche.

8. Derber Glastopf oder eigentlicher Blutstein, der ein strahliges Gewebe hat, und beym Streichen eine rothe Guhr giebt. Er streicht sofort einige Lachter mit dem Kupfergange fort, wo er sich dann bisweilen als ein Mittel vorlegt, und den Gang verdrückt, dahinter aber hernach der Gang desto edler wieder wird. Man sieht es daselbst sehr gerne, wenn sich dieser Eisenstein an den Kupfergang anlegt, weil er gewöhnlich die besten Kupfererze bey sich führt, welche auch an der Mächtigkeit zunehmen. Bis jetzt hat man von diesem Eisensteine noch wenig oder nichts auf den Harzer Eisenhütten verblasen, der aber wegen seines reichen Eisengehalts, obgleich seiner Strengflüssigkeit, doch verdiente, mehr benützt zu werden.

Die Erze gewinnt man straßenweise, theils mit der Seilhaut, theils mit Schlägel und Eisen. Da
solche

solche aber meist in Triebsand brechen, so ist man genöthigt, die Straßen an den meisten Orten nicht weiter, als 2 Fuß weit und 1 Lachter hoch zu bauen, wobei man alle Lachter einen Kasten schlägt, und die Fußlegehölzer auf die Anpfähle ganz genau an einander schließen müssen, damit der Triebsand nicht so leicht durchrieseln, und der Bau zusammenstürzen kann. Auf den Strecken, wo der Quarz in starken Bänken vorkommt, steht der Bau im Ganzen.

Bei den Kunstschächten besteht die Verzimmerung aus Föhern, Haibhölzern und Wandruthen. Weß aber die Schächte meist in Triebsand abgeteuft werden; so treibt man zur Verhütung des Eindringens des Trieblandes, und zumehrerer Dauer des Schachts, anstatt der Pfähle, lauter geschnittene eichene Pfosten hinter die Föhner und Haibhölzer, und füllt solche dahinter mit Moos aus. Dem aber ohngeschtet, so kann man dennoch nicht ganz verhüten; daß der Triebsand, dieser so gefährliche und nachtheilige Feind, sich dahinter halten kann, daher es zuweilen doppelte Arbeit und Kosten verursacht. Gegenwärtig hat man den neuen Kunstschacht im Thal gegen 60 Lachter abgeteuft, wobei man von $\frac{3}{4}$ Lachter tief, $3\frac{1}{2}$ Lachter lang und $1\frac{1}{2}$ Lachter weit, 110 fl. abzuteufen bezahlt. Die Bergleute, deren beständig 12 daran arbeiten, müssen das bey sowohl die Verzimmerung machen, (ausgenommen die eichenen Pfosten, welche alle auf einer Schneidmühle besonders dazu geschnitten werden,) als auch den Triebsand mit dem Haspel zu Tage ziehen. Sehr oft geschieht es, daß bey Fluthzeiten die Grundwässer stark



Part aufstellen, daß man nicht im Stande ist, diese Wasser in 24 Stunden wieder zu wälzen, welches dann ebenfalls nicht wenige Hindernisse bey dem Abteufen verursacht. Eben durch diese schwer zu hebenden Hindernisse werden nicht nur viele Kosten erfordert, sondern auch den weiteren Betrieb dieses Werks sehr gehindert. Ja, man versicherte mir, daß es sich zu Zeiten ereignete, daß bey Triebfand auf 2. und mehrere Fuß mit den Arbeitern niedersänke, welches das Bösen sey, daß die Grundwässer im Steigen wären, und die Arbeiter sogleich die Flucht ergreifen müssen. Auch sind auf der Sohle dieses Schachts, wie auch an verschiedenen Orten in der Grube, wegen des engen und niedern Baues, und des dadurch verhinderten Wetterwechsels, die Wetter sehr böse, so, daß man an manchen Orten kaum das Grubenlicht noch erhalten kann. Ueberhaupt genommen, so verdient dieses Werk, in Ansehung seines Stubenbaues, vor manchen andern Harzbergwerken, von jedem reisenden Bergmanne besucht zu werden.

So wie die Erze gewonnen werden, werden sie in Stürzkarren gethan, und auf den Föderstrecken nach den Füllbehältern gelaufen, von da sie durch ein Gesenk mit einem Haspel auf die Hornstatt gezogen, und durch einen Stollen zu Tage gelaufen werden.

Sowohl die Grabenarbeit, als auch die Förderung der Erze, geht in den Schichtlohn, wofür ein jeder wöchentlich 1 Thlr. 4 Mgr. erhält, dabey ihm dann noch für jede Nebenschicht, die er thut, 4 Mgr. bezahlt werden.

Gegenwärtig sind bey diesem Werke gegen 70 Grubenarbeiter, darüber ein Geschworne die Aufsicht hat.

Bey den Gruben werden die zu Tage gelaufenen Erze durch Scheidungen von den tauben Bergarten geschieden, und die kleinen Stückchen davon auf einem Rollgraben gewaschen, davon hernach bey dem Siebsetzen die tauben Gebirgsarten so viel, als möglich, vollends geschieden werden. Das Scheiden und Siebsetzen verrichten Bergmannsknaben, davon die größten wesentlich 16 Mgr., die mittlern 12, und die geringsten 8 Mgr. erhalten. Die Aufsicht über diese Knaben hat ein alter, im Unadenlohn stehender, Bergmann.

Von der Grube kommen die gemischten Erze, nach dem Hochwerke, welches von dieser 1/2 Stunde entfernt ist. Es besteht solches aus 3 Hochstempeln, 2 Schlammgräben, und 3 Manherden. Die Erze werden unter den Hochstempeln von etwas grobem Korn gebracht, davon die, welche hinter den zwey ersten Wechsellu des Gerinnens liegen, geschlämmt werden, und was hinter den darauf folgenden Wechsellu liegt, wie auch was von den Schlammgräben abgeht, wird auf den Herden verwaschen, desgleichen auch was sich in den Sümpfen niedergefetzt hat. Der Grabenschlich, welcher auf den Schlammgräben verfertigt wird, ist am reichhaltigsten, und hält gegen 8 Pf. im Centner. Der grob gewaschene Schlich ist geringhaltiger, und hält gegen 4 Pf. Der Herd- und Schlammeschlich ist noch geringhaltiger, und hält gegen 2 Pf. Garkupfer. Sowohl die Graben- und Manherde haben hler-

bey



bey weniger Fall, als wie bey den übrigen Harger Waschwerken, dergleichen nimmt man auch weniger Schlamm, und Waschwasser hierzu, weil die Erze meist mit Sand noch vermischt sind, der ziemlich schwer ist, und leicht in den Gruben und auf den Planen liegen bleibt. — Außer diesem wird auch dieses Pech, und Waschwerk zum Pochen und Berwaschen der Krätzstücke gebraucht.

Von den Erzen, welche von der Grube nach der Kupferhütte gebracht werden, werden die größten Stücke Klein geschlagen, und alsdann in drey Sorten getheilt, als in gute, mittlere und schlechte. Zu den 1ten rechnet man die Pecherze, zu den 2ten die gelben, und zu den dritten die gemischten Erze, welche hernach lasgenweise auf ein Malterbrett gebracht, und auf zwey kleinen Brillöfen *) verblasen werden.

Die Beschickung der rohen Kupfererze bestand, während meines Aufenthalts, aus 4 Centner Kupferpecherz, 2 Centner gelben Kupfererzen, 1 Centn. gemischten Erzen, 8 Centn. gemeiner Schlacken, 1 Centn. Kosschlacken, und 1 Centner Flußspath. **) Von diesen

*) Man findet hiervon in dem Schlätterschen Hüttenwerk Nr. 22. eine ziemlich ähnliche Abbildung. Die Höhe dieser Oefen beträgt daselbst 6 Fuß, dabey sie $3\frac{1}{2}$ Fuß tief sind. Auf der vordern Wand sind sie 22, und auf der hintern 24 Zoll breit. Vom Sohlsteine liegt die Form 27 Zoll hoch.

**) Dieser wird in der Gegend von Lanterberg, in dem sogenannten Andrensbach gegraben, wo er von drey Eichen-

diesen Beschickungen werden wöchentlich achtzehn durch-
gesetzt, welche 126 Centner am Gewicht halten, das
von 27 bis 28 Centner Kupferstein fallen, welcher im
Centner, à 114 Pf., 70 Pf. Schwarzkupfer hält.

Bev dem Verblasen der Erze richtet man sich nach
der Nase der Form: ist solche über 10 Zoll lang, so
setzt man weniger, ist sie aber kürzer, so setzt man
mehr, wobei man das Gebläse langsam gehen läßt,
um ein reineres Schmelzen zu erhalten. Ereignet sich's
aber, daß man die Nase hat zu lang werden lassen,
so setzt man bloß 1 bis 1½ Tröge gewelner Schlacken,
damit solche die Nasen wieder wegessen.

Wöchentlich gehen für einen Ofen 120 Maas^{*)}
büchene Schmelzkohlen auf, davon jedes Maas 6 Mgr.
kostet.

Der gefallene Kupferstein wird in gemauerten und
bedeckten Roßstabein achtmal geröstet, wovon zu jedem
Roß 50 Centner genommen werden, dafür den Arbeit-
tern, um den Roß zu wenden und anzustecken, 5½
Mgr.

Eichenlöthern gewonnen wird, welche für den Kü-
bel Flussparth 4 Mgr. erhalten, daneben aber die
Herrschaft den Schacht und den Stollen in der Ver-
zimmerung erhält. Man hat ihn daselbst von ver-
schledener Farbe, weiß, purpur, grün, blau, roth,
violet und braun. Sein Mächtigkeit ist selten über
ein halbes Pacht.

*) Der untere Durchmesser dieses Kohlenmaas hat
36, und der obere 30 Zoll, dabei es 20 Zoll hoch
ist, welches am cubischen Inhalt 21,6 E. ausmacht.

Mgr. bezahlt werden. Hierzu werden an 5 bis 6 Malter *) büchen Klustholz, und 90 bis 100 Stück Basenholz **) genommen.

Um den Kupferstein wieder durchzustechen, welches ebenfalls auf einem der Brillöfen geschieht, (welches aber jedesmal vor dem Verblasen der Roherze geschieht,) so werden auf einem Roste 24 bis 26 Ctn. Schlacken zugeschlagen, wovon alldann 20 bis 21 Ctn. Schwarzkupfer, und 14 bis 16 Ctn. Spürstein fallen, welcher im Ctn. noch 80 bis 84 Pf. Schwarzkupfer hält, der hernach noch 5 bis 6 Rossfeuer enthält, wozu $3\frac{1}{2}$ bis 4 Malter büchen Klustholz, und 60 bis 65 Stück Basenholz aufgehen.

Den Spürstein sammlet man von 4 Wochen zu 4 Wochen, da man dann ebenfalls 24 bis 26 Ctn. Schlacken zusetzt, und auf die nämliche Art, wie den Kupferstein, verbläst.

Die gefallenen Schwarzkupfer werden sämtlich auf einem kleinen Garherde, der 3 Fuß lang, $4\frac{1}{2}$ Fuß breit, und $2\frac{1}{2}$ Fuß hoch ist, gar gemacht. Der Tiegel auf diesem Garherde, welcher aus zwey Theilen Kohlenstübe und einem Theile Kelmen gemacht wird, ist

*) Dieses ist 44 Zoll hoch, 44 Zoll breit und 5 Fuß lang, davon der kubische Inhalt 96,8 Cubikf. beträgt, welches $9\frac{1}{2}$ Mgr. kostet.

**) Jedes Stück ist 40 Zoll lang und 30 Zoll stark, welches 1 Pfennig kostet.

Ist 18 Zoll breit und 8 Zoll tief, *) dabey die Form $2\frac{1}{2}$ bis höchstens 3 Zoll Fall hat. Zu jedem Garmäthen werden $2\frac{1}{4}$ Centner Schwarzkupfer genommen, wovon man 2 Centner Garkupfer erhält, dazu auf jeden Centner $2\frac{1}{2}$ Maass Kohlen gerechnet werden. Die Kupfer läßt man nach dem Einschmelzen noch 3 gute Stunden stehen, damit sich das Kupfer nach und nach abkühlen kann, wobey es aber so lange mit der darauf gekehrten Stäbke bedeckt bleibt.

Für jeden Centner Garkupfer erhält der Garmäther für seine Arbeit 9 Ggr., davon er aber noch seinen Gehülfen, den Garknecht, bezahlen muß.

Die Schmelzer, deren vor jedem Ofen zwey sind, und welche sich alle 12 Stunden ablösen, erhält jeder wöchentlich 2 Thlr. Lohn. Die Vorläufer, deren ebenfalls zwey dabey sind, erhält ein jeder 1 Thlr. 9 Mgr.

Wie viel man jährlich überhaupt Garkupfer bey dieser Hütte verfertigt, kann man gegenwärtig, weil das Kupferbergwerk noch nicht eine bestimmte Menge Erze giebt, bestimmen; daher es auch bis jetzt, und wegen der vielen Kosten, welche der Grubenbau erfordert, noch keine Ausbeute giebt.

Die verfertigten Garkupfer werden nach der Messinghütte an der Oker, ohnweit Goslar, geliefert, und jeder Centner mit 26 Thlr. bezahlt.

Soe

*) M. s. von diesen Garherden Schloters Hüttenwerk, Nr. 51. Fig. G. 1c. nach.

Sowohl das Berg-, als Hüttenwerk steht unter dem Bergamte zu St. Andreasberg und Clausthal. 1c.

VII.

Ueber die Eigenschaften des Gliedwassers von Margueron.

Aus allem dem, was bisher über das Gliedwasser geschrieben worden ist, konnte man die Natur dieser Feuchtigkeit noch nicht. Die Anatomen geben folgende Definition davon: Das Gliedwasser ist eine fette, schwierige, dem Eyweiß ähnliche Flüssigkeit. Durch Zerlegung des Gliedwassers hat man entdeckt, daß es sich mit Wasser vermischt, daß aber Weingeist, Säuren und Wärme es zum Gerinnen bringen.

Nach diesen Betrachtungen glaubte ich eine neue chemische Zerlegung des Gliedwassers machen zu müssen, seine Erfahrungen über dasselbe sind über das Gliedwasser in den Diarthrodialgelenken des Rindviehs angestellt.

Frisch, wenn es aus den Gelenken kömmt, ist es halbdurchsichtig, weißgrünlicht, leimigt, hat einen froschleuartigen, zherischen Geruch, und einen salzigten Geschmack. Die blauen Pflanzensäfte färbt es grün, schlägt den Kalk aus seiner wästringen Auflösung nieder,
und

und hat eine größere specifische Schwere, als das bei stillirte Wasser.

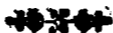
Nachdem es aus den Gelenken genommen ist, wird dieser Saft von gallertartiger Konsistenz; diese Veränderung rührt weder vom Beirritte der Luft, noch vom Verluste des Wärmestoffes her.

Diesen gallertartigen Zustand behält das Glibwasser nicht lange; bald wird es wieder zähe, wie vorhin, endlich flüssig, und läßt einen Bodensatz fallen. In diesem letztern Zustande zeigt es einige andere Erscheinungen bey der chemischen Zerlegung; sieht man es aber durch, wenn es aus den Gelenken kommt, so wird es nicht gallertartig: auch treten dann die angeführten Umstände nicht ein.

Dampft man das Glibwasser bey trockenem Feuer ab, so bleibt ein schuppigter Rückstand, der mit kochsalzgesäuerter und kohlenensäuerter Soda vermischt ist. Setzt man es einer feuchten Luft aus, so wird es davon sehr bald verändert; es verliert die Farbe, bezieht sich mit Härte, und bekommt einen stinkenden Geruch.

Das Glibwasser mischt sich mit Wasser und macht es leimigt; ein Theil desselben mit sechs Theilen Wasser vermischt, macht dieses sehr leimigt. Diese Mischung braust leicht, wenn man sie schüttelt; durch das Kochen verliert sie ihre Durchsichtigkeit, bekommt eine milchigte Farbe, und zeigt ein wenig einer geronnenen, erweißartigen Masse, die auf der Oberfläche schwimmt: auch dann noch, obgleich sie einen Theil der leimigten

Chem. Ann. 1794. B. I. St. 4. D Masse



Masse durch Kochen abgesetzt hat, behält diese Mischung ein leimigtes Wesen bey.

Hat man das Uledwasser auf die beschriebene Art mit Wasser gemischt, so zeigt sich ein eignes Schauspiel, wenn man diese Mischung, kalt oder warm, mit einer sehr verdünnten Säure verbindet. Die Mischung wird gleich sehr leimigt, und verliert dieses leimigte Wesen, wenn man sie mit einem Röhrchen umrührt. Dann wird sie helle und durchsichtig, und es sondert sich eine eigne Substanz ab, die klebricht und gewissermaßen elastisch ist. Sehr concentrirte Säure erzeugt diese Abscheidung nicht: daher die Erfahrung, daß Essigsäure sie vorzüglich bewirkt.

Von dieser neuen Substanz, durch die Essigsäure befreyt, enthält das Uledwasser noch etwas eyweißartiges, was sich bey dem Abdampfen in Gestalt von Häutchen zeigt. Ferner enthält es salzgesäuerte und essigsaure Soda. Letztere wurde aus der Essigsäure, die man bey dem vorhin angeführten Versuche gebrauchte, und aus der Soda gebildet, die in dem Uledwasser vorhanden ist.

Das Uledwasser mischt sich leicht mit den Auflösungen der kohlengeäuerten Pottasche und Soda. Mit denselben Salzen, die von der Kohlen Säure befreyt sind, gemischt, scheint das Uledwasser flüssig zu werden.

Der Alkohol scheidet eine flockigte Substanz aus dem Uledwasser, ohne ihm sein leimigtes Wesen zu rauben.

Das destillierte Gliedwasser zeigt durchaus kein besonderes Phänomen; es giebt ein leicht faulendes Wasser, ein Wasser, welches mit Salmiak, brenzlichtem Dehale, und Kohlensäuretem Salmiak geschwängert ist. Langt man die zurückbleibende Kohle aus, so erhält man noch salzgesäuerte und Kohlensäure Soda.

Die aller ihrer Salze beraubte Kohle, giebt, wenn man sie in Asche verwandelt, Kaltphosphor, dessen Gegenwart man erkennt, wenn man diese Asche in Salpetersäure auflöst, und dann diese Auflösung durch Kaltwasser niederschlägt.

Die neue Substanz, welche schwache Säuren vom Gliedwasser trennten, zeigte wahre Eigenschaften des Eyrweiss. Sie löste sich im Salmiak und im Wasser auf. Die letztere Mischung brannte beim Schüteln, und gerann in der Wärme, oder durch den Zusatz von Säuren und Alkohol.

Diese Substanz schien mit dem Eyrweiss in einem eignen Zustande analog, und verdient nähere Untersuchungen. 288 Gran des Gliedwassers enthalten:

1. Eyrweiss in einem eignen Zustande	34 Gran.
2. Gerobhnliches Eyrweiss	13 "
3. Kochsalzgesäuerte Soda	5 "
4. Kohlensäure Soda	2 "
5. Phosphorgesäuerten Kalk	2 "
6. Wasser	232 "

Summa 288 Gran

Das Gledwasser ist also eine eigene Flüssigkeit, die zweyerley erweichartige Substanzen enthält. Weitere Versuche lassen noch mehr Aufklärung hierüber erwarten. Die vorstehende Abhandlung habe ich deswegen aus dem Französischen übersetzt, weil sie mir manche neue Gesichtspunkte über das Gledwasser anzugeben schien, die man vorher nicht kannte. Ich habe die Sprache der antiphlogistischen Chemie beygehalten, weil sie dem Verfasser eigen war, nicht aber, um sie der ältern chemischen Sprache vorzuziehn. Ueberhaupt glaube ich nicht, daß der eigentliche Chemiker so sehr viel Werth auf eine Nomenclatur setzen darf; die Wahrheit klingt in jeder Mundart schön, und man ist ihr nahe, sobald man sich daran gewöhnen kann, eines jeden Urtheil nach seiner eigenen individuellen Sprachart anzuhören.

Dr. F. A. R. Meyer.

Auszüge
aus den Abhandlungen der Akademie der
Wissenschaften zu Paris.

VIII.

Der Herren Herz. de la Rochefoucauld, Beau-
me und v. Fourctos Untersuchung eines grü-
nen Kupfersandes aus Peru. *)

Herr Dorney, der so viele Verdienste um die Na-
turgeschichte von Chili und Peru hat, hat ihn von einem
Indialer bey den Bergwerken von Coplopo gekauft;
nach dessen Erzählung findet er sich 200 Meilen dar-
von nicht sehr häufig in einem kleinen Bache der Pro-
vinz Lipés; der Bach verliert sich im Sande der Wüste
Atacama, die Chili von Peru trennt.

Er scheint aus zwey verschiedenen, sehr zarten
Stoffen zu bestehen, einem grünen, der das meiste
ausmacht, und einem grauen, der sich durch Röhren
von dem andern zu trennen scheint; unter der Glaslinse
ist der grüne durchscheinend, der graue besteht aus Quarz
mit schwärzlichen, hin und wieder baumähnlichen Adern,
zum Theil in Krystallen.

*) Memoir de l'Acad. des Sciences, à Par. pour 1788.
p. 146.

Weder durch Schlämman, noch durch den Magnet, konnten wir eine Trennung zuwege bringen.

Wir verglichen den grünen Theil mit Malachit, den wir gestoßen unter die Glaslinse brachten; wirklich war er auch durchscheinend, aber nicht so geädert, und von hellerer Farbe.

Auf glühende Kohlen geworfen brennt der grüne Sand mit einer sehr glänzenden grün und blauen Flamme, welche lange anhält; Malachit nur mit grüner, bald vorübergehender Farbe, auch bedarf dieser einer stärkern Hitze, um zu brennen. —

Der grüne Sand schmolz im Schmelzofen in einem Kugel, ohne Zusatz, innerhalb einer halben Stunde, zu einer röthlich, bräunlichen Glasflotte, die aus auf einander liegenden Blättchen bestand; aber mit einem Gemenge aus feuerfestem Laugeusalze und Harz gaben uns 4 Loth davon ein schönes Kupferkorn von $1\frac{1}{2}$ Loth und 4 Scrupeln, und bey einem andern Versuche 2 Loth des Sandes $3\frac{1}{2}$ Quentchen Kupfer, aber es blieb ein Theil in den Schlacken, der schwer zu bestimmen war.

Zwey Loth Malachit gaben mit dem gleichen Flusse einen Scrupel über ein Loth Kupfer; er scheint also mehr Kupfer zu halten; allein da der grüne Sand noch mit fremden Theilen versetzt ist, so würde, wenn man den grünen Stoff allein genommen hätte, der Ausschlag eben so gewesen seyn.

Um die Vergleichung fortzuführen, brachten wir vier Loth gestoßenen Malachit in einer beschlag-

ten

nen Glaskorbart; in dem Stvoichofen; und an dem Halse
 der Retorte einen kleinen Ballon mit einer Oeffnung,
 auf welchen eine gekrümmte Röhre unter Wasser hing.
 Nachdem die Luft aus den Gefäßen ausgetrieben war,
 erhielten wir unter den Glocken Luft, die eben so viel
 Raum einnahm, als $7\frac{1}{2}$ Pf. Wasser; sie ging in große
 Blasen über, löschte ein Licht aus, machte Kaltwasser
 trübe, löste aber den Bodensatz wieder auf; es war
 also, wie schon Fontana angezeigt hatte, feste Luft.

Wie Edth des grünen Sandes von Ferrigoden,
 als wir sie eben so behandelte; in kleinen Bläschen
 eine elastische Flüssigkeit, welche dem Glanz des Lichts
 verwehrt; es war deutlich Sauerstoff, aber abwärts
 reich mit fester Luft vermischt; denn Kaltwasser wurde
 davon etwas trübe; so daß die letztere ausfähet, und
 machte. In allem betrug die Luft 21 Cubitzolle.

Der bey der Untersuchung des Malachits vorges
 legte Ballon enthielt beynah 15 Gran über 1 Qu.
 von einer klaren geruchlosen Feuchtigkeit, welche bloßes
 Wasser zu seyn schien; der grüne Sand aber gab uns
 beynah ein halbes Loth einer klaren smaragdgrünen
 Feuchtigkeit, die stark nach Kochsalzgeist roch, und sehr
 sauer schmeckte.

Die Retorte mit dem Malachit hatte in ihrem
 Halse nur einen schwachen grünlicht-weißen Beschlag,
 da hingegen die Retorte, worin der grüne Sand beflü
 sset wurde, weiße, gelbe und grüne Blumen zeigte,
 welche nach dem Geruche von Kochsalzsäure, die sich auf
 Zugießen von Vitriolsäure offenbarte, und nach der

blauen Farbe, die stichtiges Augeröhl; dann stöhnen,
eine Verbindung des Kupfers mit Kochsalzsäure Man; 3

Endlich war das, was vom Malachit zurückblieb,
und was man, weil es geschmolzen war, und sich an
das Glas angehängt hatte, nicht wägen konnte, schwarz
schwarz, und behielt diese Farbe. Was vom grünen
Sande zurückblieb, ragt beynahe anderthalb Quentchen
über drei Loth, war braun und zusammenhängend, aber
nicht angeschmolzen, und wurde nach einigen Tagen
wieder, als groat immer schöner und schärfer grün;
so daß es weit von außen, und ziemlich weit durchzu-
nen; hiezu ist eben schön ausseht, als vor der De-
stillation; diese Verbindung kommt nur von der Be-
weilung, welche diesen Sand, indem er sich aus dem
Aufstreife abschleift, in seinen ersten Zustand zurück-
bringt.

Malachit und unser grüner Sand sind also beide
Kupfererze, aber mit verschiedenen Stoffen vermischt;
wir prüften diesen nur, ohne die Vergleichung weiter
zu führen, auf dem feuchten Weg.

Drei Loth Vitriolsäure, die wir auf ein halbes
Loth davon gossen, erregten kein Aufbrausen; aber es
entstand beynahe auf der Stelle ein fester Klumpen,
der sich doch leicht entwenden ließ, und die Säure
färbte sich anfangs nur schwach blau. Nach 14 Tagen
war sie mehr grün als blau; auch waren grünliche Er-
säulen darin angeschossen; nur 15 Gran davon waren
nicht aufgelöst. Seitdem die Auflösung anfing, roch
man über 12 Tage lang Kochsalzsäure.

Salpetersäure, über den Sand ohne Aufbrausen
 auf, es zeigte sich aber kein Klumpen. Die Auflösung
 war eben wie oben, und gab Kupfalkym von sehr reb-
 nem Kupfersalpetet; auch hier blieben von einem hal-
 ben Loth 15 Gran unauflöslig. Bis zur 1. 1. 1. 1.

Die Wirkung des Kochsalzgeistes war sehr lebhaft,
 doch ohne Aufbrausen; der Sand klumpete sich, wie von
 der Nitriolsäure; aber er wurde grünlichtgelb, da hin-
 gegen die Auflösung dännterlich war. Der Klumpen
 war wie ein Stück in der Mitte auf, und da wie die Kupf-
 salz mit $6\frac{1}{2}$ Loth Kochsalzgeistes und gelinde erwärmt-
 ten Wassers verdünnten, wurde sie schön grün; kam
 14 Gr. die ganz entsetzt waren, blieben von einem
 halben Loth unauflöslig zurück.

Wie in dieser Auflösung einen Grad Eisen leg-
 ten, erhielten wir über 59 Gr. Kupferstäbchen, und
 diese, als wir sie mit etwas Harz und feuerfestem
 Öl umgibt, schmelzen, unter einer sehr bräunlichen Schlacke,
 ein sehr schönes Kupferhorn von mehr als 41 Gran,
 beynabe also eben so viel, als wir durch die Schmelz-
 probe aus dem grünen Sande erhalten hätten; allein
 es war unmöglich war, das Kupfer ganz vom Eisen los-
 zutrennen, so schäzen wir den Zehel, der nicht mit ge-
 wogen wurde, auf 7 — 8 $\frac{1}{2}$ Gr. und also auf ein hal-
 bes Loth unferes Sandes 35 Gr. Kupfer.

Flüchtiges Laugesalz, das wir auf ein halbes
 Quentchen des Sandes gossen, machte anfangs einen
 Klumpen; aber er zerfloß bald, und was sich nicht
 auflöste, entsetzte sich mercklich; was nach dem Abdamp-



sen aller Feuchtigkeits-Verdunstung, war gelb und blank,
und bey Schmelze 31 Gr. davon nicht aufgelöst war,
aber 4 Gran als Asche, als ein Stück übrig ließen.

Da wir bey diesen Versuchen öfters Sauren von
Kochsalzsaure wahrnahmen, so suchten wir uns davon
zu vertheilern, und, wo möglich, ihre Menge zu be-
stimmen.

Wir rieben also ein wenig von dem grünen Sande
mit kaltem abgekochtem Wasser; es schlug aus der
Auflösung des Silbers in Salpetersaure einen weißen
Satz nieder.

Wir kochten nächst, eine Viertelstunde lang, ein
Dertel Pfund unseres Sandes in zwey Pfunden abge-
zogenen Wassers; das Wasser war nach dem Durchsie-
hen klar, aber grünlichgelb, und ließ nach dem Verz-
dampfen über 8½ Gran eines, ein wenig aufgeblasenen,
gleichsam geschmalzenen Stoffs zurück; er roch nach
Erdbarz, hielt sich noch auf glühenden Kohlen auf,
gab auf Zugießen von Vitriolsaure einen starken Ge-
ruch nach Kochsalzsaure von sich, löste sich nur zum
Theil in Wasser auf, und färbte es gelb, ließ nach
dem Durchsiehen auf Zugießen von feuerfestem Langens-
salze einen weißen, auf Zugießen von flüchtigem, nach
mehrern Stunden einen gelblichen Staub fallen, und
nahm einen grünen Strich an. Galläpfel brachten
keine Veränderung darin hervor, aber Auflösung des
Silbers in Salpetersaure gab auf der Stelle einen weiß-
sen Bodensatz. Die Gegenwart der Kochsalzsaure wäre
sehr nachzuweisen, aber seine Menge noch nicht be-
stimmt.

stimmt. Nach einem mittlern Anschläge verschiedener Versuche schlugen wir sie auf 9 — 10 Pf. im Centner des Sandes.

Indem wir diese Zerlegung anstellten, untersuchte Hr. d'Arcet den gelben Sand im Porcellanofen; seine Versuche hatten, wenn man ihn ohne Zusatz schmelzen kann gleichen Erfolg, wie die Ausbringung er gab eine schöne hellgrüne Farbe auf hartes, auch eine Kugellege auf hartes Porcellan.

Der gelbe Sand ist also ein sehr reiches Kupfererz, im Zustande eines Kaltes, das mit ein wenig Schwefelsäure und Wasser vermischt, und mit Quarzsand und einigen Eisenflüßchen vermengt ist. Es ist so begierig nach Sauerstoff, daß es sich leicht wieder einschließt, wenn man es schnell durch Feuer zerlegen hat: 100 Gr. davon enthalten also ungefähr:

von Kupfer	52
von Schwefelsäure	10
von Wasser	12
von Sauerstoff	11
von Sand	11
von Fests Luft	I
von Eisen	
von Verlust	3
	<hr/>
	100

Ohne Zweifel ist er also eine bisher unbekante Art von Kupfererz, von welchem das Wasser nach und nach einige Theile losgerissen, fortgeführt, zermalmt, mit fremdem Sande vermengt und abgesetzt hat.

IX. *von Berthollet's Bemerkungen über die Zerlegung des grünen Sandes. *)*

1. Hundert Gr. davon mit 500 Gr. Nitriolsäure trocken destillirt, ließen ein Salz zurück, das, als es in Wasser aufgelöst, und die Auflösung durchgeseiht war, alle Eigenschaften einer Auflösung des Kupfernitriols zeigte; reines Eisenblech schlug 56 Gran Kupfer daraus nieder.

2. Was man auf dem Siehpappier fand, wog, nachdem es wohl ausgewaschen und getrocknet war, 13 Gran; es war Kieselsand.

3. Fünfhundert Gr. gaben durch Destillation 63 Gr. etwas sauerlichen Wassers, um die Säure zu sättigen, welche Kochsalzsäure war, wozu 3 Gr. feuerfestes, mit fester Luft getränktes Laugensalz nöthig war. Zugleich stieg bey dieser Arbeit etwas Salz auf, das sich im Wasser auflöste, und Silber aus seiner Auflösung zu Hornsilber fällte.

4. Hundert Gr. gaben in der Luftgeräthschaft Lebensluft, die angefahr einen Zoll fester Luft enthält.

5. Zweyhundert Gran wurden mit 100 Gran Nitriolsäure destillirt; man fing die Dämpfe in abge-
 joges

*) Mem. de l'Acad. des Sciences. A. 1786. p. 153.

zogenem Wasser auf, das nach der Arbeit sauer war. Man sättigte es mit reinem mineralischem Laugensalz, dampfte die Feuchtigkeit ab, und trocknete das Salz, das man so erhielt, stark aus; so wog es 48 Gran. Um von der Menge des Glaubersalzes zu urtheilen, das unter dem Kochsalze seyn mußte, löste man alles Salz in abgezogenem Wasser auf, und schlug alle Weinsäure durch die Auflösung der Schwereerde nieder. Der Schwertspath, den man so erhielt, wog, nach dem er getrocknet war, 25 Gr.

6. Nachdem man eine Auflösung von 100 Gr. dieses Sandes in Salpetersäure durch Blutlauge gefällt hatte, vermischte man mit der Feuchtigkeit nach dem Durchselben ein wenig aufbrausendes flüchtiges Laugensalz; sie wurde nicht trübe.

7. Die Salpetersäure ließ von dem Sande eben so viel unaufgelöst zurück, als die Kochsalzsäure.

Der erste Versuch zeigt also, daß 100 Theile dieses Sandes 56 Kupfer, der zweyte, daß sie 13 Theile Kieselsand, der dritte, daß sie ungefähr 12 Theile Wasser halten. Auch lehrt eben dieser Versuch, daß Kochsalzsäure darin ist, wovon sehr wenig, etwa auf 63 Gr. Wassers 3 Gran, bey der Destillation übergeht.

Der vierte Versuch lehrt, daß 100 Gran dieses Sandes ungefähr einen Gran fester Luft enthalten. Durch den fünften suchte man die Menge der Kochsalzsäure zu bestimmen; man erhielt durch die Sättigung mit

mit mineralischem Laugensalze 48 Gr. reinen Salzes, das mit der Auflösung der Schwereerde 25 Gram Schwerspath gab; nun halten 25 Gr. Schwerspath $3\frac{1}{2}$ Gr. Vitriolsäure, die zu ihrer Sättigung $2\frac{1}{2}$ Gram reinen mineralischen Laugensalzes nöthig hatte. In den 48 Gr. Salz waren demnach 6 Gr. Glaubersalz, das übrige Kochsalz; nun enthalten aber 42 Gr. des letztern ungefähr 22 Gr. Säure, und da der Versuch mit 200 Gr. Erz gemacht war; so kommen also auf 100 Theile Erz ungefähr 11 Theile Kochsalzsäure.

Der sechste Versuch beweist, daß dieser Sand weder Kalk, noch Bittererde enthält. Diese Erden wären zwar nicht durch Blutlauge gefällt worden, aber aufbrausendes flüchtiges Laugensalz hatte die Feuchtigkeit trübe gemacht, wenn auch nur wenig davon darin gewesen wäre. Auch zeigt der letzte Versuch, daß das Kupfer in diesem Erze kein Silber hält.

Ohne also auf die Brüche Rücksicht zu nehmen, enthalten 100 Pfunde dieses Sandes

	Pf.	
Kupfer	56	
Kochsalzsäure	11	} ungefähr
Feste Luft	1	
Wasser	12	
Kiesel sand	13	
<hr/>		
Zusammen	93	

Die fehlenden 7 Pf. müssen auf die Lebensluft geschrieben werden, welche das Kupfer zu Kalk macht; denn 100 Pf. Kupferkalk enthalten ungefähr 86 — 88 Pf. Kupf

Kupfer. Das übrige ist Kobaltstein, und wahrscheinlich
 hat ein wenig Bleist.

Auch hält dies Erz noch Eisenkalk; denn was von
 den Auflösungen durch Vitriol, oder Salpetersäure zu-
 rückbleibt, hat einen schwachen gelblichen Strich, den
 man ihm durch Kochsalzsäure nehmen kann, welche sich
 davon färbt, und mit Blutlauge Berlinerblau, aber so
 wenig giebt, daß es sich nicht schätzen läßt.

Wirft man diesen Sand in das Feuer, so giebt
 er eine schöne blau und grüne Flamme. Diese Erschei-
 nung kommt von seiner Kochsalzsäure; denn Kupfer-
 felle und alle Kupferkalle erlangen die gleiche Eigen-
 schaft, wenn man sie mit Kochsalzsäure befeuchtet, und
 nachher trocknet. Wahrscheinlich hängt diese Erschei-
 nung davon ab, daß die Kupferauflösung aufsteigt, ebe
 sie ganz zersezt wird, und daß die Lichtstrahlen, indem
 sie durchgehen, eben so modificirt werden, als wenn
 sie durch eine Kupferauflösung gehen.

X.

Bandermonde, Berthollet und Monge, über
das Eisen in seinem verschiedenen
metallischen Zustande. *)

Erst in neuern Zeiten hat man angefangen, die Mannigfaltigkeit in den Eigenschaften, welche man entweder nach verschiedenen Arbeiten in den Eisenwerken, oder nach den gleichen Arbeiten in verschiedenen Eisenwerken am Eisen wahrnimmt, von fremden metallischen oder nicht metallischen Stoffen abzuleiten, mit welchen das Eisen verbunden ist. Man würde noch weitere Fortschritte auf dieser Bahn machen, wenn man sorgfältiger bestimmte, welche Eigenschaften das Eisen von gewissen Stoffen, z. B. vom Braunkohle, bekommt. Aber auch außerdem stellt sich das Eisen unter vier verschiedenen Gestalten dar; es ist brüchig und leichtflüchtig, wenn es aus dem hohen Ofen kommt, geschmelzbar und äußerst strengflüchtig, wenn es vom Frischen kommt, nimmt durch Cementiren den auszeichnenden Charakter an, daß er durch Abkühlen in kaltem Wasser die härteste Härte bekommt, und wird, wenn man dieses zu weit treibt, wieder leichtflüchtig und spröde. Was sind also die Stoffe, denen das Eisen in diesen vier Zuständen seine Eigenschaften zu verdanken hat?

*) Mem. de l'Acad. des Sciences. A. 1786. p. 204.

Rohschmelzen des Eisens.

Die erste Arbeit ist das Schmelzen im hohen Ofen, und die Wiederherstellung zu Metall. Wäre das Eisenerz, bios der Kalk dieses Metalls, ohne alle andere Verbindung; so dürfte man ihm im hohen Ofen nur Kohlen zuschlagen, aber er ist darum fast immer mit andern strengflüssigern erdigten Stoffen versehen, die ihn gegen alle äußere chemische Kräfte schützen; man gibt ihm also einen Zuschlag, der, indem er den Fluß befördert, den Kalk entbindet, und der Wirkung der Kohlen preis giebt. Der Erfolg dieses Schmelzens fällt in den Herd, der unmittelbar unter der Form ist. Die erdigten Stoffe machen ein mehr oder weniger gefärbtes, helleres oder trüberes Glas, das darüber schwimmt, und von Zeit zu Zeit durch eine weiter oben angebrachte Oeffnung abgelassen wird, oder die Schwaden. Das Eisen, das nun zum Theil wiederhergestellt ist, sammlet sich auf dem Herde, wo es durch die Schlackfen, die es bedecken, gegen das Verdunnen geschützt ist, und wird ungefährs alle zwölf Stunden abgelassen; das ist Roh- oder Guß-Eisen.

In diesem Zustande ist das Eisen meistens brüchig, leichtflüssiger, und schon, nicht bloß von den verschiedenen Stoffen, die es von seiner Gattung in sich behalten haben kann, sondern vornehmlich nach dem Verhalten mit dem Aufgehen auf den Ofen, in seinen Eigenschaften veränderlich. Man pflegt es nach der Farbe im frühesten Besuche in weißes, graues und schwarzes Guß-Eisen zu unterscheiden.

Das weiße ist im Bruche glänzend und von breiten Flächen, härter und brüchiger, als die andern Sorten, und wird nie zu Arbeiten gebraucht, welche eine gewisse Gewalt auszuhalten haben; das graue ist im Bruche matt und körnig, biegsamer, als das weiße, und leichter zu feilen; so taugt es zu Kanonen auf Schiffen, die sehr genug seyn müssen, um der Gewalt des Schießpulvers zu widerstehen, und nachher noch gehohlet werden. Es zeigt auch etwas Krystallendehnliches, aber die Krystallen laufen mehr durch einander, als bey dem weißen Gusseisen. Das schwarze Gusseisen ist noch rauher im Bruche, seine Theile hängen loser zusammen, und brechen sich eher aus; man schmelzt es mit dem weißen wieder zusammen.

Diese drey Hauptcharaktere des Roheisens haben keinen Bezug auf die Eigenschaften des Stabeisens, welches man daraus frischt; was für eine Farbe auch das Roheisen hat; so läßt sich doch aus dem Ansehn nicht beurtheilen, was man für Stabeisen davon erhalten wird: und wie auch das Erz beschaffen sey, kann man dem Roheisen einen der erwähnten Charaktere geben, welchen man will. Trägt man so wenig Kohlen auf, als möglich ist, so wird das Roheisen weiß; trägt man mehr auf, so wird es grau, und geht man noch weiter, so wird es schwarz: die Kohlen sind also die einzige Ursache der Farbe des Roheisens im Bruche, und tragen viel dazu bey, daß es etwas geschmeidig ist, und sich leichter oder schwerer feilen läßt.

Auf etlichen Eisenhütten muß man das Roheisen zweymal schmelzen, theils um zum Gießen großer

Stücke genug Eisen zu haben, theils um Stücke zu gießen, die man im hohen Ofen nicht so genau gießen könnte. So oft man auf diese Weise graues Roheisen wieder schmelzt, vollends wenn man das Feuer stark giebt, um es besser in Fluß zu bringen; so wird es nicht nur immer weißer, sondern nähert sich auch dem Stabeisen mehr; als wenn die Kohlen, denen es anfangs seine Farbe zu verdanken hatte, indem sie sich ohne die Berührung der Luft verzehren, das zum Theil zerstörten, was ihm Schmelzbarkeit giebt.

Das Eisen ist, wie bekannt, verbrennlich, verfallt sich an freyer Luft, und noch leichter in Lebensluft; glüht man Roheisen an der Luft, entweder auf der Schmelze oder im Brennpunkte eines Brennglases, so zeigt sich bey seinem Verbrennen etwas, was man bey gewöhnlichem Eisen nicht wahrnimmt; es sprüht unaufhörlich eine Menge Funken aus, die in einiger Entfernung in der Luft entzweyplätzen. Diese Wirkung ist desto beträchtlicher, je grauer das Roheisen ist.

Auf Eisenhütten, wo man Bomben und Schießkugeln gießt, und wo das Gussisen in der Mitte zwischen weißem und grauem ist, schöpft man das Metall mit großen, mit Thon überzogenen, Löffeln von Stabeisen aus dem Herde. Da diese immer kälter sind, als das geschmolzene Eisen, so erkalten sie das, welches sie berührt, und machen den Theil des Metalls, der weniger schmelzbar ist, erstarren; und hat man nun das Eisen aus dem Löffel in die Form gegossen, so ist dieser immer nothwendig mit einer ziemlich dicken Lage Kienstein

glim-

glimmerähnlicher Blättchen von Reibley bekleidet. Diese Lage ist desto stärker, je grauer das Roheisen ist. Dieses Reibley ist eben so, wie das englische, fühlt sich fett an, färbt auf Papier ab, und widersteht dem Feuer der hohen Oefen, wenn es gegen die Luft geschützt ist.

Freischießen des Stahleisens.

Man bringt das Roheisen auf einen Herd mitten zwischen Kohlen, die von zween Blasebälgen angefacht worden; so wie es einschmelzt, bringt es der Arbeiter beständig vor die Form, erhält es mehrere Stunden lang in einer sehr starken Hitze, und bringt es mit den Kohlen immer wieder in Berührung. Es verliert immer mehr an seiner Schmelzbarkeit, und wird müßig. Nun macht der Arbeiter seine Luppe, bringt diese nachher unter den großen Hammer, der durch sein Gewicht alle zu schmelzbare Theile, die zu viel von der Natur des Roheisens hatten, ausdrückt, und weit hinwegtreibt. Was auf dem Ambose bleibt, dehnt sich unter dem Hammer, und nimmt, wenn dieses einigemal wiederholt ist, die Gestalt einer Stange an, die nun Kaufmannseisen ist, und Stab- oder Stangen Eisen heißt.

Durch diese Arbeit änderte sich das Eisen sehr; es sprang unter dem Hammer entzwey, und stieß im Feuer vollkommen. Nun dehnt es sich unter dem Hammer, läßt sich zusammenschlagen, spalten, in dünne Bleche schlagen, zu Draht ziehen. Es ist äußerst strengflüssig, und auch das heftigste Feuer unserer gewöhnlichen

Eisensfen bringt es nur in einen musigen Fluß. *) Zwischen hat es noch nicht die höchste Stufe von Dehnbarkeit erreicht; und ist im Bruche noch glänzend und blättrig; aber nach dieser chemischen Arbeit bedarf es jetzt bloß noch einer mechanischen, um es dazu zu erheben; es wird dadurch im Bruche dunkel und faserig.

Daß diese Fasern im Bruche dieses geschmelzton Eisens mechanische Wirkung des Hammers oder des Drahtzugs sind, erhellt daraus: 1. so oft man feigtes Eisen heiß macht, und so weit erweicht, daß seine Theilchen der Richtung nachzugeben scheinen, durch welche sie gewissermaßen Krystallengestalt annehmen, so verlieren sich die Fasern, ohne daß das Eisen von seinen übrigen Eigenschaften etwas verliert. 2. Dehnt man es nun durch die gleichen Mittel wieder, so zeigt es wieder

*) Daß es doch schmelzt, davon haben wir uns in der Schmelzhütte zu Courcouron bei Montlichis in Burgund überzeugt, wo man kürzlich Oefen nach englischer Art angelegt hat, und dabei Steinkohlen und Dampfmaschinen gebraucht. Wir brachten viereckigte Stäbe von vorzüglichem Eisen aus Hochburgund durch die Form hinweg; in weniger als einer Minute waren sie geschmolzen und in den Herd geflossen; wir besorgten, sie wären zuvor durch den Wind erkaltet worden, und noch scheint uns dieses etwas zur Geschwindigkeit des Erfolgs beigetragen zu haben; aber wir stießen gleiche Stäbe durch den Trichter senkrecht in den Ofen, so, daß sie mit den Glühen niedergingen, und fanden, daß diejenigen, welche 10 bis 12 Schuh tief niedergegangen waren, an ihrem untern Ende geschmolzen waren.

weder Fasern im Stabe; sie gehören also nicht zu seinem Wesen. Ist hingegen das Eisen tauschfähig, und enthält Phosphorsäure; so hält es viel schwerer, es in diesen Zustand zu versetzen; entweder weil es leichter schmelzt, und daher leichter eine gewisse Krystallengefalt annimmt, oder weil er sich nicht so ausdehnen läßt; wird es auch fähiger; so sind die Stäbe gewöhnlich kürzer, als sie geschmolzenes Eisen unter den gleichen Umständen zeigt.

Die Bereitung des Stabeisens beruht also auf zwey sehr verschiedenen Verfahren, einer chemischen, dem Frischen; und einer mechanischen, dem Reden.

Nicht alle Arten Roheisen lassen sich gleich leicht zu Stabeisen machen; mit weißem geht es überhaupt leichter, als mit grauem; bey diesem ist es nicht genug, die Berührung mit den Kohlen zu erneuern, man muß es auch beständig vor die Form bringen. Wegen dieser Schwierigkeit gebraucht man gewöhnlich das graue Roheisen zu Guswaaren.

Auch die Art der Kohlen ist bey dem Frischen nicht gleichgültig. Gewöhnlich nimmt man in den hohen Ofen Kohlen von Eichenholz, und behält zum Frischen Kohlen von Hainbuchen und andern weißem Holze.

Cementiren des Eisens.

Legt man Eisenstäbe in Kästen von Thon schichtweise mit Kohlen, denen man gewöhnlich noch andre Dinge zusetzt, verklebt die Kästen wohl, und bringt sie



wenn in ein schaftes Feuer von bestimmter Stärke und Dauer; so findet man, daß die Stäbe wenigstens angefangen haben zu schmelzen; sie sind viel spröder, und nicht nur im Bruch, der wieder glänzend und blühtrig ist, sondern auch in ihrer Natur und Zusammensetzung verändert; sie haben auch Gewichte zugenommen, und sind zu Stahl geworden.

Bei dem Herausnehmen aus dem Kasten heißt er Blasenstahl (Acies ponte). Er ist nämlich auf der Oberfläche blasig, und inwendig voll größerer und kleinerer Höhlungen; es hat sich bei dieser Arbeit eine elastische Flüssigkeit los gemacht, die die Theile des Metalls in die Höhe hob, und das Metall war flüssig genug, um diese Entwicklung nicht zu hindern.

In diesem Zustande können die Stäbe noch nicht gebraucht werden; man muß sie schmieden, d. h. die Theilchen, die die Bläschen getrennt hatten, durch den Hammer zusammenbringen und verschweißen. Diese mechanische Arbeit verändert das Gewebe der Metallhülle, wie bei dem Stabeisen; aber sie macht den Stahl nicht fadigt, sondern vielmehr körnig.

Durch die Verwandelung in Stahl wird das Eisen nicht nur brüchiger und härter, sondern auch schmelzbarer. Es wird in dem gleichen Feuer weicher als Stabeisen, und schmilzt bei einem etwas stärkeren; es nimmt also einige Eigenschaften des Roheisens an.

Die Haupteigenschaft des Stahls ist, daß er, wenn er bis auf einen gewissen Punkt gegläht, und
nach

nachher schnell in kaltem Wasser gelöscht wird, so hart wird, daß er in Glas schneidet.

Dieses Härten ändert die Natur des Metalls und seine Zusammensetzung nicht; und es nimmt nur durch eine gleichsam mechanische Wirkung eine so große Härte davon an. Das schnelle Erkalten, oder das plötzliche Entweichen des Wärmestoffs, set die Theilchen des Stahls aus einander hieß, giebt der Kraft mehr Uebergewicht, die sie einander näher zu bringen sucht; weil aber die Kraft, welche dieses zuwehe bringt, nur auf unmerkliche Entfernungen wirkt, so nimmt das Ganze nicht daran Theil; es behält sogar einen größern Umfang, und eine geringe Dichtigkeit; es ist viel brüchiger, d. h. im gehärteten Stahle sind die Berührungen der Theilchen näher, und nicht so zahlreich, die secundären Elemente härter, hängen aber weniger zusammen. Es verhält sich damit, (wenn uns eine Vergleichung erlaubt ist,) ungefähr wie mit Sandstein. Er besteht aus sehr harten Quarzkörnern, die in gehärtetem Stahl sitzen, die aber nicht so fest zusammenhängen, sondern sich durch schwache Stöße trennen lassen.

Wie dem aber auch sey, so viel läßt sich erweisen, dies Härten des Stahls ändert nichts an seiner Zusammensetzung. Erhitzt man ihn bis zum Glühen, so daß seine Theilchen wieder in der Entfernung von einander zu stehen kommen, wie unmittelbar vor dem Härten, und läßt ihn nun langsam erkalten, so ist er schon nicht mehr so hart, als gehärteter Stahl. Man kann ihn, so oft man nur will, härten und anlassen, ohne

daß er die geringste Aenderung erleidet, die man ihm Härten zuschreiben könnte.

Nicht zu allen Bestimmungen muß der Stahl die gleiche Härte haben; gewöhnlich härtet man ihn zuerst stark, und läßt ihn nachher wieder an. Man macht ihn nämlich auf Kohlen oder auf glühendem Eisen heiß, so daß er nach und nach strohgelt, goldgelb, purpurroth, milchlan, hellblau und meersün anläuft; man steht bey der Farbe still, von welcher man aus Erfahrung weiß, daß er dabey eine, dem Gegenstande angemessene, Härte annimmt, und löset ihn nun in kaltem Wasser ab. Dieses Anlaufen zeigt einen Anfang vom Verkalken an, und da es sich bey Stahl stärker und bey schwächerer Hitze zeigt, so folgt daraus, daß Stahl, wie Roheisen, viel verbrennlicher ist, als Stabeisen.

Roheisen und Stahl kommen auch noch in andern Eigenschaften mit einander überein. Glüht man z. B. Stahl an freyer Luft in der Esse, oder im Brennpunkte eines Brennblasen weiß, so sprüht es beständig Funken von sich, gänzlich eben so, wie das graue Roheisen. Weil er so leicht verbrennt, bestreuen ihn die Arbeiter bey der Bereitung mit Sand, der gleichsam einen Fleiß darüber zieht. Eben so läßt ein Tropfen Salpetersäure auf Stahl einen ähnlichen Flecken zurück, wie auf grauem Roheisen; inzwischen sind sie doch in andern Stücken wieder wesentlich verschieden.

Graues Roheisen wird in einer starken Hitze weiß, und nähert sich dem Stabeisen; Stahl hingegen hält, wenn er gegen die Berührung der Luft und die Wirkung

fung anderer Stoffe geschützt ist, lange die stärkste Hitze aus, ohne seine Natur zu ändern.

Was inzwischen Hitze allein nicht thut, thut sie mit Beihilfe der gemeinen Luft; so oft man Stahl an freyer Luft glüht, verliert er auf der Oberfläche an seinen Eigenschaften. Wiederholt man dieses oft, und schlägt ihn jedesmal zusammen, um die veränderten Theile von der Oberfläche nach der Mitte zu bringen, so verliert der Stahl nach und nach seinen Charakter, wird wieder zu Stabeisen, zeigt eigen sadlasten Bruch, und mit Scheidewasser nicht mehr so schwarze Flecken. Man könnte also daraus schließen, daß das, was das Eisen zu Stahl macht, etwas Verbrennliches ist, das aber, um zu brennen, die Berührung der Lebensluft bedarf.

Obt man bey dem Brennen des Stahls die Hitze zu stark oder zu lange, so kommt er wirklich in Fluß; die Stäbe, die man nach dem Erkalten davon bekommt, sind noch spröder und schmelzbarer, als guter Stahl, im Innern schwarz und schwammig, und der Flecken, den Scheidewasser darauf zurückläßt, punkter. Ihre Leichtflüssigkeit und der schwache Zusammenhang ihrer Theile macht es unmöglich, sie auf die gewöhnliche Weise zu schmieden; sie springen ab und zerstreuen sich unter dem Hammer; sie verbrennen an freyer Luft leichter, als Stahl, und sprühen bey dem Verbrennen weit mehrere Funken aus. Sie haben alle auszeichnenden Eigenschaften des Stahls, aber in einem hohen und beschwerlichen Grade; sie werden bey dem Abkühlen im Wasser hart, vielleicht noch mehr als Stahl, bekommen aber

dabey

haben Risse, und Springen sehr oft anzusehen. Da sie sich nicht schmieden lassen, so kann man die Theile, die das Aufspalten zu sehr von einander entfernt hat, nicht zusammentreiben; ihre Gewebe ist also zu los, als daß sie wie Stahl gebraucht werden könnten. Auch macht man, wenigstens in Frankreich, keinen weiteren Gebrauch davon, aber, wie es sich zeigen wird, weil man ihre Natur nicht kennt, die vielleicht eben so kostbar ist, als diejenige des Stahls, und weil man das rechte Verfahren dabey verfehlt hat.

Nicht durchaus folgen die Arbeiten mit dem Eisen so auf einander, wie wir in dieser kurzen Beschreibung angezeigt haben. In einigen Orten in Frankreich und Deutschland gewinnt man durch ein besonderes Krütschen unmittelbar aus Roheisen Stahl, den man Rohstahl, (Acier naturel,) zum Unterschiede des Braunstahls, (Acier de cementation,) nennt, dessen Bereitung wir beschrieben haben.

Obgleich die Meinungen Reaumur's und Bergman's *) in mehreren wesentlichen Punkten von einander abweichen, so sehen doch beyde den Stahl als ein Mittelding zwischen Roheisen und Stabeisen an. Wir glauben hingegen aus ihrer Untersuchung und unsern Erfahrungen schließen zu müssen,

*) aus deren Schriften über diesen Gegenstand hier ein Auszug gegeben ist, den wir, da er unsern Lesern schon bekannte ist, hier hinweglassen. Deutsche Hüttenmänner finden überhaupt hier manche schon bekannte Wahrheit, und einige Sätze der D. dürften von ihnen sehr bezweifelt werden. Ueb.

sen, daß Roheisen und Stahl nicht aus den gleichen Stoffen bestehen.

Roheisen muß als ein Röhig angesehen werden, dessen Wiederherstellung nicht vollendet ist, der also noch einen Theil der Lebensluft in sich hat, mit welcher er im Erze als Kalk gebunden war. Weil nun diese Wiederherstellung nach den Umständen weiter oder nicht so weit getrieben werden kann; so hätten wir diese Verschiedenheit für die erste Ursache des Unterschiedes bey Roheisen aus dem gleichen Erze. Noch mehr, da sich die Kohle, ohne ihre Natur zu ändern, mit mehreren Metallen, und vorzüglich mit Eisen, vereinigen kann; so scheint uns das Roheisen in dem hohen Ofen bald mehr, bald weniger davon einzuschlucken, und in der Menge dieses verschluckten Kohlenstoffs, welche noch durch Umstände bey dem Schmelzen selbst bestimmt wird, liegt ein anderer Grund des Unterschieds vom Roheisen.

Recht gutes Stabeisen wäre demnach vollkommen wiederhergestelltes Eisen, das keinen fremden Stoff, nicht einmal Kohlenstoff enthielte; so kommt es aber im Handel nicht vor. Das beste schwedische Eisen behält immer noch etwas von Lebensluft, das dem Feuer im hohen Ofen und auf dem Frischherde entgangen ist, und wird durch einen Antheil von Kohlenstoff verändert, der freylich sehr gering ist, aber vielleicht nie ganz ausgeschieden werden kann.

Im Brennstahle ist das Eisen vollkommen wiederhergestellt, aber noch überdies mit Kohlenstoff gebunden, den es aus dem Cemente einschluckt, und in gewisser Menge

Menge enthalten muß, wenn der Stahl von bestimmter Beschaffenheit seyn soll. Es ist also dieser große Unterschied zwischen Roheisen und Stahl, daß in jenem das Metall immer schlecht, in diesem aber immer vollkommen wiederhergestellt ist; aber in beiden ist das Eisen mit Kohlenstoff gebunden.

Da sich endlich der Kohlenstoff in sehr mannigfaltigen Verbindungen, die vermuthlich von der Stufe der Hitze abhängen, mit Eisen vereinigen kann, so glauben wir, daß der Stahl zu stark gebrannt ist, wenn er zu viel davon eingeschluckt hat. Zu stark gebrannter Stahl weicht also nur durch den Kohlenstoff von weichem Eisen ab, und sehr guter Stahl durch eine größere Menge desselben.

Da die Lehre vom brennbaren Wesen mit den neuern Entdeckungen von dem Verfallen der Metalle, und von der Zerstückung und Wiedererzeugung des Wassers nicht mehr bestehen kann; so müssen die Folgerungen, welche Bergman aus seinen zahlreichen Versuchen gezogen hat, wenigstens anders ausgedrückt werden.

Die Metalle lösen sich nicht in Säuren auf, wenn sie nicht einen Anfang vom Verfallen erlitten haben, d. h. wenn sie sich nicht mit einer gewissen Menge Lebensluft verbunden haben; durch deren Vermittelung sie diese neue Verbindung eingehen; löst man sie in Kochsalz oder Vitriolsäure auf, so fängt die Auflösung damit an, daß sie das Wasser zerlegen, womit die Säure verbunden ist, daß sie ihm die Lebensluft entziehen, die

sie mit sich vereinigen, und sich nachher auflösen; und die brennbare Luft, die nun los ist, nimmt ihre elastische Gestalt wieder an, geht davon, und erregt das Aufbrausen, das bey diesen Auflösungen vorfällt. Obgleich die Lebensluft, da sie das Wasser bilden hilft, einen großen Theil des Wärmestoffs, dem sie ihren elastischen Zustand zu verdanken hatte, verlohren hat, so behält sie doch im feuchten Zustande noch genug davon in sich; und verlißt sie diesen letztern Zustand, um sich mit dem Metalle zu vereinigen, und sein Verhalten zu bewirken, so läßt sie wieder eine große Menge davon fahren, welche zur Wiederherverbringung der antzündbaren Luft, und zu der beträchtlichen Verstärkung der Hitze bey der Auflösung beiträgt. Also kommt die antzündbare Luft, die man bey der Auflösung dieses Metalls in Vitriol- und Rochsalzsäure bekommt, nicht aus dem Eisen, sondern ganz von der Zersetzung des Wassers, und ihre Menge ist immer im gleichen Verhältnisse mit der Menge des zersetzten Wassers, und in so weit mit der Menge des verfallten Metalls.

In Bergman's Versuchen gab Kobelstein bey der Auflösung in Vitriolsäure immer weniger Luft, als Stabeisen, ungefähr in dem Verhältnisse = 40 : 50. Daraus läßt sich schließen, daß Kobelstein zur Auflösung in der Säure nicht so viel Lebensluft nöthig hat, als Stabeisen, daß also in Kobelstein das Eisen nicht vollkommen wiederhergestellt ist, sondern noch einen Theil Lebensluft behält, womit es im Zustande eines Salzes gesättigt war. Diese Folgerung ist nur eine Uebersetzung derjenigen, welche Bergman daraus

zug, und wohl noch wahrscheinlicher, wenn man darauf achtet, daß in den hohen Öfen das Erz erst unter der Form in Umstände kommt, welche der Wiederherstellung günstig sind. Nur in diesem letzten Zeitpunkt bekommt es Hitze genug, um zu schmelzen, und einer Wiederherstellung empfänglich zu werden; aber dann schmilzt es, und fällt auf den Herd, wo es die Schmelzen gegen Berührung und Wirkung der Kohlen schützt. Die Zeit, in welcher die Wiederherstellung vorgehen kann, ist daher sehr kurz, und wenn auch die Hitze stark genug wäre, so wäre es zum Erstaunen, wenn in einer so kurzen Zeit die Wiederherstellung vollkommen geschähe.

1. Allein in Bergman's Versuchen gab auch der Brennstahl beständig weniger entzündbare Luft, als Stabeisen, beinahe in dem Verhältniß = 48 : 50. Man sollte also auf die gleiche Weise daraus schließen, daß bey dem Brennen der Stahl sich zu verfallen anfängt; etwas weniger Lebensluft an sich reißt, und nachher zur Auflösung in Säuren desto weniger davon fordert. Dieser Schluß enthält aber einen auffallenden Widerspruch; denn da die Wiederherstellung des Metalls und das Brennen des Stahls ganz ähnliche Arbeiten sind, so ließe sich schwer begreifen, wie die gleichen Umstände, welche die Wiederherstellung des Eisens veranlassen, das Verfallen desselben bewirken könnten, nur es in Stahl zu verwandeln, wenn nicht etwa die Feuchtigkeit des Cements durch Berührung des darin befindlichen Wassers zu dieser Wirkung etwas beiträgt. Es wäre also der Mühe werth, zu versuchen, ob voll-
kommen

Kommen trockne Kohle, der man alles entzogen hatte, was dergleichen elastische Stoffe geben könnte, einen andern Erfolg habe, als feuchte.

Wir glüheten also gestoßene Holzkohlen zuerst in einem zugedeckten Schmelztiegel mehrere Stunden lang, und füllten damit einen kleinen Tiegel, in welchen wir eine Stange sadigten Stabeisens, aus den Königl. Eisenwerken von Guernsey, 19 Gran über 5 Loth schwer, gerade in die Mitte gebracht hatten. Um alle Feuchtigkeit zu zerstreuen, hatten wir den Deckel dieses Tiegels nicht fest gekittet, sondern mit Eisendraht befestigt, und umgestürzt in einen größern gesetzt, der auch mit ausgeglühetem Kohlenstaube gefüllt, und dessen Deckel auch mit Draht festgemacht wurde. Diesen Tiegel setzten wir nun mitten in den Ofen, und gaben 5 Stunden lang ein sehr lebhaftes Feuer. Nach dem Erkalten fanden wir, daß der äußere Tiegel, der sehr hoch war, nicht durchaus die gleiche Höhe gehabt hatte, sondern unten, nach dem Roste zu, eine weit stärkere, als oben. Auch an der Stange war die Wirkung nach ihrer verschiedenen Höhe sehr verschieden; oben hatte sie ihre Gestalt ganz behalten; in der Mitte war sie auf der Oberfläche in Fluß gerathen, unten war sie ganz geschmolzen, und hatte sich gesenkt, so, daß die Stange zwar noch ganz war, aber oben viereckig, in der Mitte sehr schmal, und unten aufgeblasen und zugerundet; sie wog 27½ Gr. über 5 Loth, hatte also um 8½ Gr., d. h. ungefähr um $\frac{1}{3}$ an Gewicht zugenommen. Was geschmolzen war, sprang unter dem Hammer entzwey, und sah wie graues Roheisen, sogar schwärzlich, aus. Der

Chem. Ann. 1794. B. 1. St. 4. No oben

obere Theil war im Bruche wie Roßstahl; der untere Theil, der ganz gestossen war, ließ sich glühend gar nicht behandeln, und spratz unter dem Hammer in Stücken. Schmiedete man ihn auf einem Löffel von Weichem Eisen, so verhärtete er, dieses zusammenzuwerfen und bey Utin Dronnen im Feuer sprätze er mehr Stücken, als gewöhnliches granes Roßeisen. Der obere Theil hingegen, der gar nicht in Fluß gekommen war, ließ sich trefflich, ohne Risse auf den Ranten zu bekommen, schneiden, und bey dem Härten zeigte er sich als der beste Stahl: nur behielt er im Innersten etwas Stabeisen, was man im Bruche leicht unterscheidet von Kohlen. Endlich war auch die Stelle, wo sich die Stange so sehr zusammengezogen hatte, trefflicher Stahl, vornehmlich in der Mitte seiner Länge; an beyden Enden hatte er mehr von der Natur der benachbarten Theile; oben blieb ein wenig Stabeisen, in der Mitte und unten bekam er auf den Ranten etwas Risse.

Dieser zeigt also, 1) daß die Veränderungen, welche das Stabeisen erleidet, wenn es zu Stahl wird, allein von der Wirkung der Kohle, und von keinem künftigen Wesen, welches die Hitze daraus treibt, kömmt; 2) daß diese Veränderungen kein Verkalten sind, d. h. daß das Eisen, wenn es zu Stahl wird, keine Lebensluft einstrickt, weil nichts da ist, das sie ihm geben könnte, und weil es sich nicht dem Roßeisen nähert; 3) daß das Wesen der Kohle selbst, indem es sich mit dem Metalle verblühet, sein Gewicht vermehrt, seine Farbe im frischen Bruche ändert, den schwarzen Flecken, den die Säuren auf seiner Oberfläche machen,

beturfaßt, es Schmelzbärer und an freyer Luft verbrennen
 über thut. Ueberdies zeigte uns dieser Versuch, 1)
 daß, wenn man bey dem Brennen des Stahls über
 eine gewisse Stufe von Hitze steigt, die Bekänderung
 ungedecket wird, daß sich die Kohle dann in zu
 großer Menge mit dem Metalle verbindet, und der
 Stahl zu sehr Stahl wird; 2) daß, wenn man die
 rechte Hitze giebt, man sich bey verschiedenen Dicken der
 Stangen eine Zeitlang damit anhalten muß, damit
 die Kohle Zeit hat, sich so zu lösen, aufzulösen, und
 die in dem Kern des Eisens zu bringen.

Noch wollten wir wissen, ob die Feuchtigkeit des
 Elements bey dieser Arbeit ehnige Bekänderung noch sich
 zeigt. Wir brannten daher ehnige Stangen von
 gewöhnlichem Eisen mit Kohlen, die ausgeglüht waren, aber
 nachher wieder mit reinem Wasser befeuchtet wurden,
 und, weil wir beynahe gewiß waren, daß sich das Was-
 ser in Dampf auflösen, und ganz zerstreut seyn würde,
 ehe das Eisen noch die bis zum Stahlbrennen nöthige Hitze
 bekommen hat; so haben wir, um andere Eisenstücke
 zu Stahl zu brennen, die Kohlen mit ehnem Auf-
 satz von feuerfestem Laugensalze angefeuchtet, welches
 das Wasser länger zurückhalten sollte. Der Stahl,
 den wir durch alle diese Arbeiten erhielten; war von
 der nämlichen Beschaffenheit, als derjenige, den wir
 unter gleichen Umständen mit trockenen Kohlen erhalten
 hatten; nur bemerkten wir, daß da, wo wir Laugen-
 salz dazu genommen hatten, der Stahl nicht ganz so
 weit vollendet war, als bey den andern Versuchen.

Die Feuchtigkeit des Cements trägt also, wie leicht vorauszusehen war, nichts zum Stahlbrennen bey; denn da die Kohlen weit verbrennlicher sind, als Eisen, und ihm die Lebensluft entziehen, wenn es damit verbunden ist; so müssen gewiß, wenn Eisen und Kohlen zusammen in Umstände kommen, unter welchen sie Wasser zersetzen können, um sich seiner Lebensluft zu bemächtigen, die Kohlen, und nicht das Eisen, diese Zersetzung bewirken. Wir glaubten daher, um die Art der Veränderung, die das Eisen erleidet, wenn es zu Stahl wird, zu entdecken, mußten wir unser ganzes Augenmerk auf die Wirkung der Kohlen richten.

Zuerst wollten wir wissen, woher der Zuwachs am Gewicht kommt, den das Eisen erhält, wenn es zu gutem Stahle wird. Wir hielten es für rathsamer, diesen Versuch in einem Japoncrofen anzustellen, und durch vorläufige Versuche die Stelle zu bestimmen, die die Cementkästen darin einnehmen sollten, wenn, in Vergleichung mit ihrem Umfange, die Hitze, die man die ganze Zeit über der Japonce giebt, stark genug seyn sollte, Stahl, wie wir ihn wünschten, hervorzubringen.

Wir brachten also vier Eisenstäbe aus den Königl. Eisenwerken von Querigny in einen viereckigen Kasten, den wir übrigens mit reinen Kohlen füllten. Wir erhielten sehr guten Stahl, der sich sehr gut hämmern ließ, und bey dem Härten ein sehr schönes Korn annahm; der Zuwachs am Gewicht war, wie folgt.

Nummer der Stäbe	Gewicht der Stäbe vor dem Brennen.			Zuwachs am Gewicht	Verhältn. dieses Zuwachses zum ganzen Gewicht
	Loth	Qu.	Gr.		
1.	9	3	32	$12\frac{1}{4}$	$\frac{1}{179}$
2.	10	3	$1\frac{7}{8}$	$15\frac{1}{8}$	$\frac{1}{170}$
3.	10	2	11	$14\frac{1}{2}$	$\frac{1}{176}$
4.	10	1	42	$12\frac{7}{8}$	$\frac{1}{180}$

Bey diesem Versuche waren alle vier Stäbe von einer Stange; man hatte sie auf allen vier Flächen rein gefeilt, um alle Theile hinwegzunehmen, welche bey dem Schmieden einen Anfang vom Verkalten hätten erleiden, und, indem sie sich bey dem Cementiren wieder herstellen, Lebensluft geben, und so die Genauigkeit der Gewichte ändern können. Dieser Vorsicht ungeachtet, muß man diesen Erfolg nicht als absoluten Zuwachs am Gewicht ansehen, sondern als die Differenz zwischen dem Zuwachse am Gewicht, den das Verschlingen des Kohlenstoffs hervorbringt, und dem Verluste, den die gängliche Wiederherstellung des Metalls, d. h. die Scheidung des kleinen Antheils von Lebensluft, der immer auch im geschmeidigsten Eisen ist, veranlaßt.

Wirklich haben wir in einem andern Kasten vier Stäbe gebrannt, wovon der eine aus einer Stange schwedischen Eisens genommen, die drey andern aber aus schwedischem Eisen geschmiedet waren; die drey letztern enthielten also in ihrem Innern Theile, welche heiß

an der Luft gewesen waren, und einen Anfang vom Verfallenen erlitten hatten. Diese Theile nun mußten, indem sie sich währenddem Brennen wiederherstellten, mehr Lebensluft fahren lassen; auch haben sie wirklich am Gewicht nicht so zugenommen, wie der erste Stab.

Art der Eisenstäbe	Gew. der Eisenstäbe vor dem Brennen		Zuwachs am Gewicht	Verhältniß dieses Zuwachses zum ganzen Gewicht.
	Lt.	Qu. Gr.		
Stab aus einer schw. Eisenst.	11	2 33 $\frac{1}{4}$	18 $\frac{1}{4}$	$\frac{1}{154}$
Stäbe aus Eisenblech	Nr. 1.	10 0 8 $\frac{3}{4}$	13	$\frac{1}{197}$
	2.	9 3	12 $\frac{1}{4}$	$\frac{1}{184}$
	3.	9 3 18 $\frac{3}{4}$	12	$\frac{1}{182}$

Es war also bewiesen, daß, bey dem Brennen zu Stahl das Eisen Kohlenstoff verschluckt, und, so zu sagen, auflöst, der sein Gewicht vermehrt. Daraus allein hätte man erklären können, warum in den Bergmannischen Versuchen der Stahl, der bey gleichem Gewichte etwas weniger Metallstoff enthält, als Stabeisen, weniger entzündbare Luft giebt, und, um sich in Säuren aufzulösen, weniger Wasser zersetzt, als Stabeisen, wenn dieser Unterschied nicht zu groß wäre.

Allein wir haben so eben gesehen, daß die Menge von Metallstoff, die sich bey gleichen Gewichten im Stabeisen um etwas mehr findet, als im Eisen, ungefähr $\frac{1}{30}$ sey, und nach den Versuchen Bergman's beträgt der Unterschied an gewonnener entzündbarer Luft, die Stabeisen und Stahl von dem gleichen Eisen giebt, wenigstens $\frac{1}{2}$, manchmal $\frac{1}{8}$, sogar $\frac{1}{3}$; es mußte ihm also ein Umstand entschlüpft seyn, aus welchem sich so wohl dieser Unterschied in der Menge der erhaltenen Luft, als auch die Unregelmäßigkeiten, erklären lassen, die man in diesem Betrachtle in dem Erfolge seiner eignen Versuche findet.

Erstlich kam sich das Maas elastischer Flüssigkeiten durch Veränderungen im Gewichte des Luftkreises, und in der Stufe der Wärme in der Arbeitsstätte beträchtlich ändern: und da Bergman nichts von der Vorsicht erwähnt hat, die er angewandt habe, um diese zwey Quellen von Irrthum zu vermeiden, so hielten wir es für nöthig, die Auflösung des Eisens und Stahls in Nitriolsäure zu wiederholen; da wir aber bey den vielen Versuchen, die wir darüber anzustellen wollten waren, nicht über alle Umstände Meister waren, und den Erfolg beständig zu machen; so wollten wir uns durch vorläufige Untersuchungen davon versichern, wie weit sich entzündbare Luft durch Veränderungen in der Wärme des Luftkreises ausdehnt, um hernach den Erfolg aller unsrer Versuche auf einen beständigen Druck, und die gleiche Wärmestufe derselben zu bringen.

Wir ließen also an eine wohl kalbrirte Glasröhre eine Kugel von ungefähr 3 Zoll im Durchmesser blasen

Die Röhre nahe an der Kugel krümmen, und zwey Zeichen darauf machen. Nun wogen wir die Menge vom abgezogenem Wasser ab, welche nöthig war, um diese Art von Phiole zuerst bis zu einem, dann auch bis zum andern Zeichen zu füllen; so konnten wir die Röhre im Grade einteilen, die $\frac{1}{1000}$ des Inhalts der ganzen Phiole betrug.

Nun füllten wir das Glas mit Luft, deren Ausdehnbarkeit wir zu bestimmen suchten, tauchten es in der Luftgeräthschaft in Wasser, so daß auch das Ende der Röhre darunter war: wir ließen Luft davon gehen, bis, nachdem die Phiole die Wärme des Wassers angenommen hatte, die Oberfläche des Wassers in der Röhre, bey 0, und zu gleicher Zeit 0 in der Röhre mit der Oberfläche des äußern Wassers gleich stand. So hatten wir nun ein bestimmtes Maasß von Luft, daß keinen andern Druck, als denjenigen des Luftkreises, anzuflehen hatte, und dessen Wärme durch einen in das Wasser gesenkten Wärmemesser bestimmt wurde. Nachher tauchten wir, indem wir die Spitze der Röhre beständig im Wasser hielten, die Kugel in ein anderes Gefäß, das mit wärmerem Wasser so hoch gefüllt war, daß, nachdem die Luft die neue Wärmestufe angenommen hatte, die Wasserfläche in der Röhre mit derjenigen im äußern Gefäße noch gleich stand. Daraus sahen wir denn, wie weit sich bey dem gleichen Drucke des Luftkreises die Luft durch die vermehrte Wärme, wie sie bey in das zweyte Wasser versenkte Wärmemesser anzeigt, ausbehnte. Da wir endlich die ganze Ausdehnung durch den Unterschied der Wärmestufe in bey-

derley

erley Wasser theilten, um wie viel sich die untersuchte Luft stufenweise bey vermehrter Wärme ausdehnt.

Da wir diese Versuche mit gemeiner und entzündbarer Luft machten, wie sie sich bey der Auflösung des Eisens in Nitriolsäure zeigt, so fanden wir vermittelst eines Wärmemessers, der von dem Punkte, bey welchem Eis schmelzt, bis zu demjenigen, bey welchem Wasser siedet, in 80° getheilt war, daß sich unter dem gleichen Drucke die gemeine Luft um $\frac{1}{84,83}$, und die entzündbare um $\frac{1}{81,03}$ ihres Umfangs ausdehnt.

So waren wir also im Stande, die Fehler, welche der Unterschied der äußern Wärme-veranlassen konnte, zu berichtigen; diejenigen, die der Druck des Luftkreises verursachen konnte, haben wir, nach dem Gesetze, nach welchem sich die elastischen Flüssigkeiten in umgekehrtem Verhältnisse des Gewichts, welches sie zusammendrückt, zusammendrücken lassen, zu berichtigen gesucht.

Die folgende Tabelle stellt den Erfolg unserer Versuche mit der Auflösung verschiedener Eisensorten dar; jeder wurde mit 100 Gr. des Metalls gemacht; das Maas der entzündbaren Luft ist nach Zollen ausgedrückt; die erste Säule zeigt dieses Maas an, so wie es unmittelbar beobachtet worden ist, und in der vierten Säule ist es auf die Wärme von 12°, und auf den Druck von 28 Zoll Quecksilber gebracht.

Tabelle über das Maasß entzündbare
bey ihrer Auflösung in ver

Eisensorten.

1. Graues Roheisen von Guerny, in sehr kleinen
Stücken, bey schneller Auflösung.
2. Eben. in einem einzigen St. bey langsamer Auflös.
3. Eben das Maasß nach acht Tagen.
4. Eben dieses Roheisen in drey Stücken.
5. Stabeisen aus diesem Roheisen.
6. Stahl, von uns selbst aus diesem Eisen gebrannt,
in 3 Stücken.
7. Eben. Stahl in sehr kleinen Stücken.
8. Sehr geschmeidiges schwed. Eisen.
9. Stahl aus diesem Eisen, von uns selbst gebrannt:
10. Sehr graues Gußeisen zu Kanonen von Platinerie
in Lüttich.
11. Stabeisen aus diesem Gußeis. aber etwas rostig.
12. Gr. Roheisen von Couvin in Litt. bey schneller Aufl.
13. Eben. in langsamer Auflösung.
14. Stabeisen aus diesem Roheisen.
15. Stahl von uns selbst aus diesem Eisen gebrannt,
mit einer Nase im Mittelpunkte.
16. Stabeisen von Montcenis in Burgund, das Reiß-
bley hält.
17. Weißes Roheisen vom Hüttenberge.
18. Eben. vom Wolfsberge.
19. Eben. von Eisenerz.
20. Sehr weißes Roheisen von einer unbekanntten Hätte.
21. Ein andres dergleichen Stücke.

Luft, welches verschiedene Eisenarten
dünnter Bittersäure geben.

Zolle, unmittel- bar nach dem Versuche.	Höhe des Bar- ometers. Zoll Lin.	Höhe des Bar- meiessers. Grade.	Zolle nach der Berich- tigung.
69 $\frac{4}{5}$	28 4 $\frac{1}{8}$	9 $\frac{3}{8}$	71,67
70 $\frac{5}{8}$	28 3	11	71,22
68	28 3 $\frac{3}{4}$	7 $\frac{1}{8}$	70,50
70 $\frac{1}{2}$	28 3 $\frac{5}{8}$	10 $\frac{4}{8}$	71,74
74 $\frac{1}{2}$	28 4 $\frac{1}{2}$	10 $\frac{1}{8}$	76,26
71 $\frac{2}{3}$	28 3 $\frac{3}{4}$	8 $\frac{1}{10}$	74,07
72 $\frac{1}{3}$	28 3 $\frac{5}{8}$	9 $\frac{3}{8}$	74,12
79	27 11	14	77
74	27 11	14	72,96
74 $\frac{1}{8}$	27 11 $\frac{1}{8}$	9	75,41
75 $\frac{1}{8}$	28 2 $\frac{1}{4}$	14 $\frac{4}{8}$	74,51
68 $\frac{2}{3}$	28 1 $\frac{1}{2}$	15 $\frac{4}{8}$	67,51
73 $\frac{1}{8}$	28 1 $\frac{2}{8}$	16 $\frac{3}{8}$	71,90
77	28 1 $\frac{1}{2}$	15 $\frac{4}{8}$	75,72
74 $\frac{4}{5}$	28 2 $\frac{1}{8}$	14 $\frac{4}{8}$	74,15
75 $\frac{2}{3}$	28 2 $\frac{1}{8}$	14 $\frac{1}{8}$	75,73
60 $\frac{1}{4}$	28 5	13 $\frac{3}{8}$	60,62
60	28 5	14	60,20
66	28 5	13 $\frac{3}{8}$	66,31
59	28 5	13 $\frac{1}{8}$	59,48
60 $\frac{1}{2}$	28 3	10 $\frac{4}{8}$	59,77



Aus dieser Tabelle erhellet nun:

1. Daß Roheisen bey der Auflösung in Vitriolſäure überhaupt nicht so viel entzündbare Luft giebt, als Stabeisen, daß ihm also die Lebensluft nicht so ganz entzogen, oder daß es nicht so vollkommen metallisch ist, als dieses.

2. Daß weißes Roheisen überhaupt nicht so viel entzündbare Luft giebt, als graues. Das erste giebt wirklich nur von $59\frac{1}{2}$ — $66\frac{1}{2}$ Maas, das letztere hingegen von $67\frac{1}{2}$ — 75 ; es ist also im letztern, das man erhält, wenn man mehr Kohlen auf den Ofen setzt, und das Gebläse stärker gehen läßt, die metallische Vollkommenheit größer, als im erstern, das man bey schwächerer Hitze und mit wenigern Kohlen bekommt.

3. Daß das Maas entzündbarer Luft, welches man aus verschiedenen Sorten von Stabeisen bekommt, geringern Abänderungen unterworfen ist; daß man inzwischen ziemlich große Ungleichheiten zwischen ihnen wahrnimmt. Schwedisches Eisen, das unter allen Sorten, welche wir gebrauchten, das schlechteste, biegsamste und feinste war, giebt auch die wenigste entzündbare Luft, hat also am wenigsten Lebensluft, und steht, in Absicht auf metallische Vollkommenheiten, oben.

Man sieht aber auch aus dieser Tabelle, daß der Stahl immer weniger entzündbare Luft giebt, als das Stabeisen, woraus er gebrannt ist: obgleich der Unterschied dieser Produkte aus den schon angeführten Gründen geringer ist, als ihn Bergman angegeben hat, so war er doch, da er bey schwedischem Eisen $\frac{1}{2}$ beträgt,
und

und nach dem Grade der Verfeinerung des Eisens und des Stahls verschieden seyn kann, noch zu groß, als daß man ihn ganz dem Ueberflusse des Metallstoffs im Stabeisen zuschreiben könnte, weil nach unsern eignen Versuchen dieser Ueberfluß bey schwedischen Eisen nur $\frac{1}{12}$ beträgt. Um also die Art von Veränderung, welche das Stabeisen bey der Verwandlung in Stahl erleidet, vollkommen zu kennen, war noch zu erforschen, warum der Unterschied zwischen dem Maße entzündbarer Luft, welche Stabeisen und Stahl geben, zehnmal größer ist, als der Unterschied zwischen dem Gewichte des Metallstoffs, den beyde enthalten.

Der g man hatte bey der Auflösung verschiedner Eisensorten in Säuren gefunden, daß Stabeisen und Stahl ziemlich vielen schwarzen Staub von der Natur des Reigbleys zurücklassen, Stabeisen hingegen viel weniger, oder beynähe nichts. Es war sehr zu vermuthen, daß dieser schwarze Staub, der sich im Stahle, und nicht im Stabeisen, findet, die Kohle ist, die das Eisen bey dem Brennen zu Stahl eingeschluckt hat, und die, da sie sich in Säuren nicht auflöst, zurückbleibet. Auch wir hatten ähnliche Rückstände von der Auflösung des Stabeisens und des Stahls; in der Mitte der Auflösung zeigte sich dieser Staub sehr häufig, und schwamm oben; allein weil wir unsere Auflösungen in der Wärme machten, so nahm er, so wie sie anhielten, ab, und verschwand endlich, ehe noch die letzten Theilchen Metall aufgelöst waren. gänzlich. Wir haben uns noch hier überzeugt, daß er sich, selbst bey kochender Hitze,

in

die Vitriolssäure auflöst; er müßte sich also in der entzündbaren Luft aufgelöst haben.

Hr. Berthollet hatte schon gezeigt, daß sich die Kohle in dieser Luft auflöst; wir müthmaßten, daß die entzündbare Luft wegen ihrer Auflösung sich zusammenzog, und im Umfange abnahm, und daß ein bloßer Ursache die Luft, die man bey der Auflösung des Eisens in Vitriolssäure erhält, beynabe zweymal so schwer ist, als diejenige, die man unmittelbar aus der Zersetzung des Wassers bekommt. Diese Müthmaßung ist durch die Erfahrungen des Hrn. Berthollets gerechtfertigt; sie zeigen nämlich, 1) daß entzündbare Luft, welche Gelegenheit hatte, Kohlenstoff aufzulösen, und eine größere eigenthümliche Schwere besitzt, um zu verdammen, weit mehr Lebensluft erfordert, als wenn sie rein wäre; 2) daß, wenn man den Umfang des Theils von Lebensluft, der auf das Verbrennen des Kohlenstoffs geht, nach dem Umfange der ersten Luft schätzt, welche nach diesem Verbrennen zurückbleibt, die übrige Lebensluft auf das Verbrennen der entzündbaren Luft gerechnet werden muß; indem wir so den Umfang, den die entzündbare Luft gehabt hätte, wenn sie rein gewesen wäre, schätzten, fanden wir, daß dieser Umfang weit größer war, als der Umfang der wirklich aufgegangenen entzündbaren Luft.

Wenn also entzündbare Luft Kohlenstoff auflöst, was ihr Gewicht im Ganzen um allen diesen Kohlenstoff verstärkt, so nimmt ihre eigenthümliche Schwere aus
zwey

zwey Ursachen zu; 1) weil die Masse zählimmt, 2) weil der Anfang abkühlt.

(Die Fortsetzung folgt.)

Chemische Neuigkeiten.

Die Akademie der Wissenschaften zu Paris hat für J. 1794 die Preisfrage aufgegeben; wie man die schädlichen Ausdünstungen verschütteter Brunnen und der Abtritte verhüten, den Vorfällen zuvorkommen, welchen die Arbeiter bey diesen Verrichtungen ausgesetzt sind, und die Krankheiten, die daraus zu erfolgen pflegen, behandeln könnte. Der Preis ist 2160 Liv.

Herr Beaume' hat entdeckt; daß die weiße Chinesische Seide durch die Kunst ihre schöne Weiße erhalte, und zugleich die Mittel angegeben, wie man die gelbe europäische Seide völlig der Chinesischen gleich weiß machen könne. Man muß jene nämlich zu wiederholtenmalen mit einer Mischung des besten Weingelstes und der Salzsäure behandeln: diese muß aber gar keine Salpetersäure enthalten. Er giebt alle Handgriffe so genau an, daß jedermann diese Arbeit glücklich unternehmen kann.

Die beste Art, die Reinigkeit des Salpeters zu erforschen, ist, auf denselben eine sehr gesättigte wässrige Auflösung zu gießen. Das Wasser löst alsdann alle fremde Salze auf, und läßt den Salpeter rein auf dem Boden des Gefäßes zurück. *) Indessen hat doch Hr. Lavoisier bemerkt, daß man aus dem Gehalte des Salpeters in der Kälte nicht auf den durch die Arbeit im Großen schließen könne, weil bey der anzunehmenden Hitze ein Theil, des Salpeters verfliehet.

*) Ich habe einige Bedenkllichkeiten über die Richtigkeit dieser Probe. Um sich gewiß darüber zu versichern, verseze man ein bekanntes Gewicht ganz reinen Salpeters, z. B. 400 Gr., mit einem eben so bekannten Antheile, von Kochsalz, Kalksalpeter, Kalkkochsalz und Bitterkochsalz, und übergieße dann diese Mischung mit einer völliggesättigten Auflösung ganz reinen Salpeters. Man untersuche alsdann nach einiger Zeit, ob der auf dem Boden liegende Salpeter weniger oder mehr am Gewicht, als 400 Gr. betrage? Ich vermurhe aus bekannten Gründen fast das letzte. E

C h e m i s c h e V e r s u c h e
u n d
B e o b a c h t u n g e n .



Ich hielt es daher der Mühe werth, die Bestandtheile dieses Pulvers zu erforschen, und versuchte es zuerst in einem reinen irdenen Tiegel im Feuer. Es blähte sich nicht auf, und brannte nicht mit Flamme, sondern glimmte nur wie eine Kohle, und gab dabey einen Dampf von sich, der weder entzündbar war, noch einen auszeichnenden Geruch hatte, hing sich dabey fest am Tiegel an, und brannte nach und nach zu Asche, welche noch einigen Zusammenhang zeigte, und theils schneeweiß, theils schwarz war. Diese Farbe war auch in den Tiegel eingebrannt.

Da ich auf diese Asche Schelbwasser goß, so schien es, auch da ich Hitze gebrauchte, nicht darauf zu wirken; ich setzte es noch länger damit bey der Wärme fort, und goß, um das Schelbwasser in Königswasser zu verwandeln, noch Kochsalzsäure zu; aber auch jetzt wirkte es nicht lebhafter, vielmehr blieb der größte Theil unauflöslich auf dem Boden liegen. Ich gab die Flüssigkeit vom Bodensatz ab, und seihete sie durch; sie wurde auf Zugießen von ähendem Salmiakgeiste nicht trübe, wohl aber ließ sie, als ich es mit Pottaschenlauge versuchte, etliche röthliche Flocken zu Boden fallen. Das Königswasser schien also nur wenig Kalkerde, mit etwas unzerstörtem Extractivstoffe verunreinigt, ausgezogen zu haben.

Um die flüchtigen Theilchen des Pulvers kennen zu lernen, brachte ich ein Quentchen des Pulvers in eine frische Glasretorte, und gab in der Sandkapelle Feuer, mit welchem ich nach und nach aufstieg; so stiegen

gen ungesäthe vier Tropfen einer wasserhellen Feuchtig-
keit in die Wostage, und der hintere Theil vom Halfe
der Retorte, so wie der obere von ihrem Gewölbe, war
inwendig mit einer dünnen, gelblichweißen Rinde beklei-
det, an welcher mit auch einige Tropfen braunigten
Oehls zu hängen schienen. Der Rückstand hatte sich in
Farbe und Äußeres Gestalt nicht geändert.

Die übergetriebene Feuchtigkeit roch mehr nach an-
gebranntem Wachs oder Zucker, als nach brennendem
Schwefel, änderte die Farbe eines mit Lackmus gefärbtem
Papiers in die rothe, und brausete mit Weinstein Salz
lebhaft auf, an ihrer sauren Natur war also nicht zu
zweifeln. Das Salz, das sie mit Weinstein Salz blie-
hete, behielt auch noch, nachdem es trocken war, jenen
eigenen Geruch, gab vom Aufgießen des Vitriolöls
einen Dampf, der jedoch keinen ausgezeichneten Ge-
ruch hatte, und machte die Auflösung der Schwererde
in Kochsalzsäure trübe. Diese Erscheinung könnte Wie-
triolsäure im Pulver vermuthen lassen; allein da die
Auflösung auf Zugießen von Scheidewasser wieder klar
wurde, was gewiß nicht geschehen seyn würde, wenn
wahrer Schwefelspath gefällt worden wäre, so leite ich die-
se Trübung eher von einem kleinen Uebergewichte des Lau-
gen Salzes in diesem Mittelsalze ab; auch Bleessig wur-
de von diesem Mittelsalze trübe, klärte sich aber fast
ganz wieder auf, als ich ihn mit vielem abgezogenem
Wasser verdünnte. Ich warf etwas von diesem Salze
in Scheidewasser, worin ein dünnes Kalkblättchen lag,
und setzte es damit in die Wärme; es löste sich so-
gleich auf.

Genießt befehle: also diese Fruchtbarkeit insonderheit aus Rücksicht auf die, doch sollen noch einige Worte von einer besondern Beschaffenheit damit verbunden zu werden.

Die oben erwähnte, welche die Salpêtre inwendig befehle war; sie ist aus dreyerley Stoffen zu bestehen; aus brandigtem Asche, aus welchem der Salpêtre ein gelbliche Farbe annahm, und, wenn man Wasser zugeb, milchigt würde, aus Schwefel, der hier und da stärker gefärbt war, auf glühenden Kohlen mit ständiger Flamme und dem bekannten Dampfe brannte, der sich feinstäubert eine braune Farbe mittheilte, und als ich dann zu dieser Salpêtre Säure goß, unter Aufsteigen von Schwefelberggas, in Gestalt von Fäden mittheilte, und aus Salmiak, der auf Kohlen gestreut, ganz im Rauch aufging, und als er mit Aselauge angefeuchtet, und zu gleicher Zeit Papier, in Scheidewasser getaucht, darüber gehalten wurde, durch den weißen Rauch von diesem sein stichtiges Laugenstück deutlich zu erkennen gab.

Schon die stärkere Farbe des Schwefels, die im vorhergehenden Versuche ankam, ließ mich vermuthen, es könnte Spiegellanz im Spiele seyn; um davon gewisser zu werden, brachte ich anderthalb Quentchen des Pulvers mit drey Quentchen schwarzgebranntem Weisstein, so daß jenes zwischen zwey Schichten von diesem lag, in einem irdenen Kegel in das Feuer, so daß alles nicht nur durchaus glühte, sondern auch einige Zeit lang floss; nach dem Erkalten fand ich zwar keinen König, aber die innere Fläche des leeren Theils vom Kegel war stark weiß beschlagen, und die Schichten auf dem

den Boden des Schmelzgefäßes, welches mittelst ein Quentchen maggen, und theils weiß, theils schwarz, theils bunt, grau, gelb und roth waren, rochen etwas nach Schwefelleber.

Auf diese Schlacken goß ich, nachdem sie klein gehoben waren, abgezogenes Wasser, und ließ es nach und nach damit aufkochen, goß dann das Wasser von dem Schmelzgefäß, der unaufgelöst auf dem Boden liegen blieb, ab, und seihete es durch; es war zwar dunkel gefärbt, aber klar. Auf Zugießen von doppeltem Theil Wasser, und Schmelzen des Schwefellebergas auf, das Wasser wurde weiß, und schied sich in Gas zu Boden, der, nachdem er abgeseiht war, noch ein wenig eine dunklere Farbe abgerechnet, dem Goldschwefel das Spiegelglas ähnlich war, und 7 Gr. wog.

Was das Wasser von diesen Schlacken nicht aufgelöst hatte, wog, nachdem es getrocknet war, 31 Gr. es war aschgrau und weiß geschupfelt. Ich schmolz es noch einmal mit wenigem Weinsäure in einem zugebedeckten irdenen Tiegel, erhielt aber nur sehr wenige sehr kleine Metallkörner, aber viel weiße Blumen, welche sowohl die innere Fläche des Deckels, als die innere des Tiegels, und selbst die Oberfläche der in diesem enthaltenen Materie bedeckten.

Augenscheinlich war im vorhergehenden Versuche durch das starke Feuer ein großer Theil des Spiegelglases theils zu Asche verbrannt, theils verflüchtigt; um dieses zu verhindern, suchte ich ein Quentchen Pulver mit dem Goldschwefel zu mischen; es löste sich beynahe ganz auf.

mit diesen einige gelbbraune Schmelze mit kleinen
 feinen Flocken zurück.

Die Lauge selbst war gelbbraun geworden, und
 gab, als ich doppeltes Scheidewasser zugeb, Schwefels
 Lebergas, ließ aber zu gleicher Zeit, anfangs Klumpen,
 als ich aber das Glas schüttelte, Flocken von hochgelber
 Farbe fallen, die dem Goldschwefel des Spießglanzes
 ganz ähnlich waren, und, nachdem sie ausgewaschen
 und getrocknet waren, 13 Gr. wogen.

Daraus ist zu sehen, daß Spießglanz,
 und zwar mit Schwefel gekochter Spießglanz, einer
 und, wenn von der Würfelform die Rede ist, der wichtigste
 Bestandtheil dieses Pulvers ausmacht.

Schon bey diesen letztern Versuchen fiel ein Ge-
 ruch nach süchtigem Längensalze auf; davon überzeugte
 ich mich noch gewisser, da ich etwas von dem Pulver
 mit ungelbem Kalke rieb, und zu gleicher Zeit mit
 Scheidewasser benetztes Pappier darüber hielt; denn
 auch hier verrieth es sich durch den weißen Rauch in
 diesem Pappier. Es ist also gewiß wenigstens ein ent-
 fernter Bestandtheil dieses Pulvers.

Um die Metalletheile auf dem feinsten Wege
 aus diesem Pulver zu ziehen, goß ich auf ein Quan-
 tum desselben zwey Loth Scheidewasser, die ich mit einem
 Loth Kochsalzsäure vermischt hatte. Es stieg kein Ge-
 ruch nach Schwefelsbergas auf, wohl aber einige Bläs-
 chen; ich goß nach einiger Zeit die Säure ab, sie war
 weder von einfacher noch von arsenikalischer Schwefel-
 säure, noch von Blut, noch Veltasthalzunge tribe.

Da ich vermuthete, daß die Wirktheilchen feyn und sehr eingetheilt, mit ed. Feß: daher ihre Mächtigk., um das Auflösungsmitel mit Fleiß genug zu machen, so gab ich die abgezogene Säure wieder auf, und brachte sie dar mit zum Kochen; aber auch jetzt änderte sie sich weder von Schwefelleber, noch von Blutlauge, noch von Gall: Apfelsinnetur, wohl aber wurde sie von Vitriolsäurelauge trübe, und ließ, als ich sie damit länger in der Wärme stehen ließ, weiße Stücken niederfallen.

Da mir also fremde Theilchen, und zwar Gemächtsstoffe, der vollen Wirksamkeit des Königswassers im Wege zu stehen schienen, so suchte ich durch Reiben mit abgezogenem Wasser in einer feineren Reibschale diese Theilchen auszuspülen; was übrig blieb, hatte die Farbe und etwas von dem matten Glanze eines zart abgeriebenen rauen Spiegels, doch, wenn es getrocknet auf glühende Kohlen geworfen wurde, nach Schwefel, und löste sich größtentheils in Königswasser auf. Die Auflösung war klar, wurde aber auf Zugslofen von Wasser, etwas milchigt.

Das Wasser, womit ich das Pulver gerieben hatte, änderte weder die Farbe des mit Lakmus blau, noch die Farbe des mit Silbwarz gelb gefärbten Pappirs. Die Auflösung der Kalk, so wie diejenige der Schwefel: erde in Kochsalzsäure, zu welcher ich etwas davon gegeben hatte, war auch den andern Tag noch nicht da von trübe; ich muß daher gestehen, daß es mir nicht wahrscheinlich ist, daß dieses Pulver ein echtes vitriolisches Mittelsalz enthalte, das Hr. Hoffman, dessen



Untersuchung*) die ich, als ich mittelstammelichte Kohle nahe zu Ende der Probiranzwurde abzuwaschen zu haben gedenkte, dinstags gleich gerathen zugebe, und die Probe der Berechnung über Untersuchung und des Schwefel des Spies ganzes leicht. Dinstags also loszumachen kam im Wasser das Silber, und die Probe wurde in Schwefelwasser aufgelöst. Über eine Auflösung des Silbers in Schwefelwasser wurde nun diesem Wasser trübe. Daraus ließ sich also so, in Vergleichung mit den vorhergehenden Versuchen, schließen, daß es Kochsalzsäure hielt.

Um die im Wasser auflösbaren Theile des Pulvers kennen zu lernen, goß ich auf eine Scrupel des von vier Loth abgezogenen Wassers, ein großer Theil des Pulvers blieb unauflöslich, das Wasser hatte sich aber doch gelblich gefärbt, und wurde von Schwefelwasser röthlich: doch änderte dieses Wasser die Farbe vom Kohlenstoff nicht. Es hielt also weder freie Säure, noch ungebundenen Laugenfals; auch machte es weder die Auflösung der Schwefelrde in Kochsalzsäure, noch selbst die Auflösung des Silbers in Schwefelwasser trübe. Der Widerspruch, in welchem dieser Erfolg mit demjenigen eines vorhergehenden zu stehen scheint, läßt sich vielleicht dadurch heben, daß Wasser, wenn es nicht durch mechanische Mittel oder durch Wärme in seiner Kraft unterstützt wird, außer Stande ist, die Salze theilchen von den Flebrigen, erdigten und kohligten loszumachen und auszuziehen. Vielleicht ließ auch das Wasser, da ich es abampfte, einen Flebrigen zurück.

*) S. Chem. Ann. J. 1793. B. 1. S. 509.

Stoff; mit einem noch künftler geprüften Theilchen und ohne Spur von Salzkrystallen zurück.

Auf den Theil des Pulvers, auf welchen das Wasser im vorhergehenden Versuche nicht gewirkt hatte, goß ich Weingeist; allein er färbte sich kaum, änderte auch die Auflösung des Eisens in Vitriolssäure nicht, und hatte demnach nichts vom zusammengehörenden Stoffe in sich.

Einem andern Theil des Pulvers, welchen das Wasser aufgelöst zurückgelassen hatte, tung ich in ein Weisse ein, den ich in einem Tiegel zum Glühen und Glas brachte; es entstand ein Braunes, und es blieb ein gelblicher Stoff zurück, der sich das meiste, was übrig blieb, von braunem Pulvertheile in Wasser auflöste. Dieser Theil hatte sich vorher verschleimdet, und nach dem Kochen auf dem Wasser, nach dem die große Theil davon abgedunstet war, in der Kälte Krystallen vom ungeschmelzten Salpeter nieder.

Auf vierzehn Gran dieses Pulvers goß ich anderthalb Loth höchst reinen Weingeists. Er färbte sich nach einiger Zeit, und wurde dann von zugegossenem Wasser etwas milchigt; er hatte also nicht nur etwas aus dem Pulver ausgezogen, sondern auch einen Stoff aufgelöst, den Wasser nicht auflöst; doch blieb nach dem Abbrauchen des Weingeists sehr wenig zurück, und was zurückblieb, löste sich fast alles leicht im Wasser auf. Da ich dieses Wasser wieder abdampfte, blieb ein brauner Stoff von ekelhaftem, kaum bitterlichem Geschmacke, ohne Spur von Krystallen, zurück.

Da ich aus dieser Zerlegung vermuthen durfte, daß dieses Pulver weßlich aus Spiesglas mit sehr wenigem Salmiel bestehe, die in erhitzte, zähe, süßlichte und leicht feucht werdende Theilchen eingehüllt sind, so schmolz ich über ganz schwachem Kohlenfeuer ein Gran gelbes Wachs und zwölf Gran Zucker, rührte, so viel sie schmolzen, 25 Gran rohen Spiesglases, 5 Gran weiß gebräunten Hirschhorns, 5 Gran Salmiel und 2 Gran Kohlenstaub, die alle zuvor, jedes für sich, hart getrieben, und dann mit einander vermengt worden) darunter, nahm, so wie sie gleichförmig angerührt waren, den Löffel vom Feuer, und ließ die Gemenge, so wie es kalt wurde, klein. Es zeigte ich Absicht auf seine Zähigkeit, die Eigenschaft feucht zu werden, den Geruch, und anfangs auch in Rücksicht auf Farbe und Geschmack, Ähnlichkeit mit dem Böttischen Pulver; aber sein Geschmack war sehr angezeignet, seine Farbe schwärzer, auch schimmerte es viel stärker, und zog viel stärker Feuchtigkeit an.

Ich versuchte daher ein anderes Verhältniß. Ich rieb 15 Gr. rohen Spiesglases mit eben so vielem Zucker zusammen, setzte noch 3 Gr. Wachs zu, und schmolz dieses Gemenge; so wie es floss, rührte ich einen Scrupel sehr hart abgetriebenen, weiß gebräunten Hirschhorns darunter, goß, so wie es gleichförmig darunter gemengt war, alles in eine steinerne Reibschale aus, ließ es, so wie es kalt und erstarrt war, klein, und rieb 5 Gr. Salmiel und 2 Gr. Zink darunter. Dieses Pulver kam wirklich dem Böttischen an Farbe, Geruch und Zähigkeit näher, aber es zog nicht so stark Feuchtigkeit an, und schimmerte stärker.

Nach mir ist es, wie Hrn. Hoffmann, *) am Wahrscheinlichsten, daß vorher Spiesglanz zu diesem Pulver kommt, theils weil es vorzüglich auf Schwefel, nicht sowohl auf den Stahlgang, treiben, oder Erweichungen erregen soll, und jene Kraft dem rohen Spiesglanze vor andern geschwefelten Spiesglanzarzneyen zukommt; Ich weiß zwar wohl, daß auch mineralisches Kermes und der Goldschwefel des Spiesglanzes nicht selten Schwefel treiben: wahrscheinlich würden sie aber in dem Gewichte, worin die geschwefelte Spiesglanzmischung in diesem Pulver steckt, (denn ich erhalte aus dem Quentchen, oder einer Dose, deren öfters einige bald auf einander genommen werden, * 13 Gran,) eher Brechen erregen, als Schwefel treiben, theils vermute ich auch deswegen rohen Spiesglanz, weil ich nach dem Auswaschen wirklich Metallglimmerchen darin wahrnahm, theils weil nach diesem Auswaschen Königswasser so leicht darauf wirkt, das sonst auf Spiesglanzlast, wie sie in jenen Spiesglanzarzneyen sind, schwach und langsam wirkt.

Um diesen matschimmernden Glanz zu schwächen, machte ich den Versuch mit rohem Spiesglanze, den ich schwach gebrannt, und dadurch seines Glanzes zum Theil beraubt hatte, übrigens eben so, wie den unmittelbar vorhergehenden; das Gemenge, das ich so erhielt, wurde an der Luft nicht frucht, und wich auch an Farbe und Zähigkeit vom Böhrischen Pulver weit mehr ab, als das unmittelbar vorhergehende.

Nach

*) A. A. D. S. 524.

Ich nahm ich 7 Unzen von Breßler'schem Pulver, statt des rohen Spiegglanzes. Gemischtes Pulver, so ihm das Urtheil zuwandelte, schickte dem Böttischen Pulver näher, aber die Farbe war schöner, und nicht wohlthun.

Endlich wollte ich es auch mit dem mit Wachs verlegten Spiegglanzglas versuchen. Ich schmolz zuerst über einem sehr schwachen Feuer einen Scrupel desselben mit einem halben Scrupel Zucker, und führte, so wie sie schmolzen, zuerst 27 Gran sehr zart abgeriebenen, weißgebrannten Hirschhorn, und 3 Gr. Salmiak darunter, goß dann alles in eine feinerne Reibschale aus, und ließ es, so wie es kalt war, klein; dieses Gemenge schwärmte zwar nicht, und kam selbst in der Farbe dem Böttischen Pulver näher. Die Farbe war aber doch heller, auch war es nicht zähe, und wurde an der Luft nicht feucht.

Diese letztern Eigenschaften suchte ich ihm durch einen Zusatz von mehr Zucker und Salmiak zu verschaffen, und den Geruch durch einen schwachen Zusatz von Bimmit. Ich schmolz also 45 Gr. des vorhergehenden Pulvers bey ganz schwacher Hitze mit 10 Gr. Zucker, und ließ es unter dem Bewege, nachdem es erstarrt und erstarrt war, 2 Gr. Salmiak und 3 Gr. Bimmit; wirklich kam es so an Zähigkeit und Farbe dem Böttischen Pulver näher, wurde aber nicht so leicht an der Luft feucht.

noch ein Beitrag zu den Zeolitharten.
 Vom Hrn. Prof. Senckler.

~~.....~~

Nachdem ich der Ruffen. ~~.....~~ des ~~.....~~ zu St. Petersburg nichts Bemerkungen über die obgenannten Zeolitharten mitgetheilt hatte, erhielt ich eine Substanz, die nicht weniger neu und merkwürdig ist. Sie ist ebenfalls eine Masse, und war unter dem Namen einer glasartigen isopitischen Steines bekannt, die sie den Moskauer Versuchen nach, sie ist damit anstelle, von welchem zu den Zeolitharten zu gehören scheint. Sie ist von brauner, stellenweise ins Graue übergehenden Granatfarbe; sie ist ganz undurchsichtig, und nur sehr wenig an den Ranten durchscheinend, sie ritzt auf Glas, gibt aber keine Funken mit dem Stahl; sie ist im Bruche dicht, (manchmal etwas fettig und glatt,) uneben, wenig glänzend und glasig, besonders an den braunen granatfarbigen Stellen; auf der Oberfläche ist sie rauh und kaum etwas glänzend. Sie bricht in flache, beynabe schleifige scharfkantige Stücke, und ist ziemlich schwer. Sie kommt in großen unregelmäßigen, gewöhnlich etwas flachen, Massen vor, und hat ein verwittertes Ansehn. Im Dunkeln giebt sie keine phosphorische Funken von Stahl, hat aber den gewöhnlichen Geruch nach gebranntem Horn, den ich jederzeit bey den Rieselarten in dem Falle bemerkte. Sie enthält hin und wieder auf ihrer Oberfläche von jenen Kugeln des Schlackenzeoliths, dessen ich ehemals gedacht habe.

habe. Sie schmilzt und schmelzt vor dem Löthrohre eben so leicht, wie der Schlackencolith, und man erhält beim ersten Hauch eine weiße schaumige Kugel, welche viel Aehnlichkeit mit dem Schlackencolith hat. Ich habe einen Theil davon zur chemischen Zerlegung dem Hrn. Prof. Lowitz mitgetheilt. Wegen der entfernten äußerlichen Aehnlichkeit, jedoch, ungerathen. Dieser Steinart den Namen Iaspiscolith. In einer besondern Abhandlung über die Zeolitharten, hoffe ich in der Folge eine genauere Untersuchung darüber zu liefern. Merkwürdig ist diejenige Steinart, die ich neulich, (der Nachricht zufolge,) von dem Bogojawlenstischen Schachte der Trolofschen Grube im Ural erhalten habe, die im Aeußern viel Aehnlichkeit mit dem besagten Iaspiscolith hat, vor dem Löthrohre aber nicht schmilzt, noch sonst schmelzt. Sie ist mit Kupfergeruch überzogen, aber noch nicht untersucht worden. Ich werde zu seiner Zeit weitere Nachricht darüber zu liefern suchen.

[The following text is extremely faint and largely illegible due to the quality of the scan. It appears to be a continuation of the scientific report.]

III.

Ueber die Auflösbarkeit der Bittersalzerde im
kautischen Laugensalze.

Herr. van Mons in Brüssel hatte in den chemischen Annalen: des Hrn. v. Crevier, (f. Totes: Stück des Jahrg. 1793. S. 311.) behauptet: daß das kautische vegetabilische Laugensalz die Bittersalzerde auflöse, und zwar sollte eine halbe Unze von ersterem, wenn sie in Wasser aufgelöst sey, zwey Quentchen des letztern aufnehmen, und aufgelöst erhalten können.

Diese Behauptung widerspricht geradezu der bisherigen Meinung der Chemiker, und besonders würde, wenn die Wahrheit derselben erwiesen wäre, die Verfahrensart des Hrn. Prof. Klaproth's, die Alaunerde von der Bittersalzerde zu trennen, völlig unanwendbar seyn. Da aber die ganze chemische Welt von der Genauigkeit, mit welcher dieser vortreffliche Chemiker arbeitet, überzeugt ist; so wurde, da auch ich seine Analysen stets als musterhaft bewundert halte, es um ein so stärkerer Beweggrund für mich, die Behauptung des Hrn. van Mons einer genauen Prüfung zu unterwerfen; in dieser Rücksicht stellte ich folgende Versuche an.

S. I. Etwas mehr als 2 Qu. reine kausische Bittersalzerde trocknete ich in einer porcellainen Theesasse 2 Tage lang auf einem warmen Stubenofen. Hiervon wog ich zweymal 60 Gr. auf das genaueste
Chem. Ann. 1794. B. I. St. 5. Ec ab,



ab. Die ersten 60 Gr. schüttete ich in ein Zuckerglas, und sättigte sie mit reiner Vitriolsäure. Ich hatte von dieser, die aus einem Theile hiesigen Vitriolöls und vier Theilen reinen Wassers durch Mischung bereitet war, genau 345 Gr. zur völligen Sättigung verbraucht.

Die zweyten 60 Gr., die ich gleich nach dem Abwägen in einem and' reducirtem Hornsüßer verfertigten Schmelztiegel aufbewahrt hatte, übergoss ich mit 545 Gr. einer kausischen Lauge, welche genau 240 Gr. trocknes kausisches Pflanzensaugensalz enthält. (Die Lauge war aus dem reifsten Weinstocksalze und gebranntem cararischem Marmor, um alle Beymischung von Thon und Kiesel Erde zu vermeiden, bereitet worden.) Ich verdünnte die Mischung mit einer Unze destillirten Wassers, und kochte alles so lange, bis es ein dicker Brei wurde; dann goß ich abermals destillirtes Wasser hinzu, und verfuhr wie das erstemal. Da ich dies noch einigemal wiederholt, und das Kochen eine halbe Stunde fortgesetzt hatte, so goß ich den Inhalt des Tiegels in ein reines Zuckerglas, und spülte alles an den Seiten hängende mit der größten Sorgfalt hinzu.

§. 2. Daß nicht alle Bittersalzerde aufgelöst worden war, sahe ich schon jetzt, ob ich gleich das Saugensalz gegen die Bittersalzerde in dem Verhältniß = 4 : 1 angewandt hatte, da Hr. van Rons mit ein Verhältniß wie 2 : 1 vorschreibt. Vielleicht war aber doch ein Theil davon aufgenommen worden. Ich brachte

beachtete also alles auf ein Nitrum, calcinirte die auf dem Filter zurückgebliebene Erde mit kochendem destillirtem Wasser auf das fleißigste, und trocknete sie. Getrocknet wog sie 39½ Gr.

§. 3. Diese 39½ Gr. Bittersalzerde übergoss ich in einem Zuckerglase mit einer halben Unze destillirten Wassers, und 345 Gr. von derselben Weinsäure, welche ich zur Auflösung der ersten 60 Gr. Bittersalzerde angewandt hatte. Bei der Vermischung entwickelte sich auch nicht ein Atome Luftsäure, und die Auflösung erfolgte erst, nachdem das Glas sehr erwärmt worden war, nach einigen Stunden. Nach geschehener Auflösung aber war die Säure vollkommen abgestumpft, und die Vermischung gänzlich milchsalzig. Der Verlust vor 20½ Gr., den 60 Gr. Bittersalzerde durch das Kochen mit kausischer Lauge erlitten hatten, war also nicht in aufgelöseter Erde, sondern in das Laugensalz abgegebener, Luftsäure zu suchen.

§. 4. Die von der Bittersalzerde abfiltrirte Lauge (§. 2.) theilte ich in drei Theile. Den einen Theil sättigte ich mit Weinsäure, den zweyten mit Salzsäure, und den dritten mit Salpetersäure. Alle drei Verbindungen geschahen zwar mit Wärme, alle auch unter Entweichung eines beträchtlichen Antheils von Luftsäure, wovon in meinem, zu dieser Arbeit angewandten, Laugensalze, vorher nichts enthalten war. Aus keiner dieser Verbindungen schlug sich auch nicht das geringste von Erde nieder. Dies letztere geschieht zwar Hr. v. Mohr selbst, wenn er sagt: die Säuren

zusehen diese Verbindungen nicht, sondern blieben nur mit einfache, (soll vermuthlich heißen dreifache,) Nitrielsalze; ich konnte aber an mehreren erhaltenen vitriolisirten Weinsteinen, Digestivsalze und prismatischem Salpeter, auch nicht die geringste Verschiedenheit von andern bergleichen Salzen bemerken.

§. 5. Von der mit Luftsäure gesättigten Bittersalzerde war ich es nun überzeugt, daß sie sich nicht in dem kausischen Laugensalze auflöse; allein die gekrannte Bittersalzerde konnte sich vielleicht anders verhalten. Um dies zu untersuchen, rochte ich 60 Gr. calcinirte Bittersalzerde auf die im 5. 7. v. beschriebene Art, ebenfalls mit 545 Gr. Lange = 1040 Gr. trocknen kausischen Laugensalzes. Auch hierbey war nicht alle Erde, wie es der Augenschein lehrte, aufgelöst worden. Die auf ein Filtrum gesaugnete, ausgefüßte und getrocknete Magnesia war $80\frac{1}{2}$ Gr.; da ich sie aber eine halbe Stunde lang im silbernen Schmelztiegel geglüht hatte, betrug ihr Gewicht genau nur 60 Gr.

§. 6. Diese 60 Gr. erforderten zu ihrer Auflösung und Sättigung eben so viel Säure, als andere mit ihr zugleich calcinirte und abgemessene 60 Gr. Bittersalzerde. Da aber die Auflösung der gekrannten Bittersalzerde mit einiger Schwierigkeit verknüpft ist, und nur durch ein Uebermaß von Säure bemerklich zu werden scheint; so übergoss ich jede Parthey Bittersalzerde, die mit Laugensalz gekochte, und die nicht gekochte, jede für sich mit einer Mischung aus 12 Qu. von obiger Vitriolsäure, 2 Qu. Salz

Salzsäure und 1 Qu. Salpetersäure, (welche letztere Säuren ich deshalb hinzusetzte, weil ich durch bloße Witrionsäure die Auflösung nicht so vollkommen bewirken konnte,) kochte jede dieser Mischungen eine gleiche Anzahl von Minuten, und goß deren jede in ein besonderes Zuckerglas, deren jedes 4 Unzen destillirtem Wassers enthielt. Jetzt sättigte ich in beiden Mischungen die überflüssige freie Säure mit trockenem mineralischem Laugensalze, wovon jede Mischung genau 114 Gr. erforderte, um völlig mittelsalzig zu werden. Durch einen Gran mehr, wurde aus jeder Mischung schon etwas Bittersalzerde niedergeschlagen.

§. 7. Vielleicht löset sich aber die Bittersalzerde durch das Schmelzen mit trockenem vegetabilischem Laugensalze in demselben auf. Um auch dies zu untersuchen, übergoß ich im silbernen Schmelztiegel 50 Gr. falchnirte Bittersalzerde mit 682 Gr. von meiner alkalischen Lauge = 300 Gr. trockenem Salze. Zuerst rauchte ich alle Feuchtigkeit im Sandbade ab, dann setzte ich den Tiegel zwischen glühende Kohlen, und glühete die Mischung eine Stunde lang so stark, als es der Tiegel nur immer aushalten konnte. Die erkaltete Masse lösete ich in destillirtem Wasser auf, sammlete die auch hier zu Boden fallende Erde auf ein Filtrum, säßte sie mit Sorgfalt aus, und trocknete sie. Sie wog genau 50 Gr. Zu ihrer Sättigung erforderte sie eben so viel Säure, als andere, mit ihr zugleich abgewogene, in gleicher Temperatur getrocknete 50 Gr. falchnirte Bittersalzerde. Die Auflösung veranstaltete ich auf eben die Art, wie ich im vorigen §.

gezeigt habe, und als die Sättigung der überschüssigen Säure in beiden Auflösungen durch eine gleiche Menge mineralischen Langensalzes bewirkt worden war, schlug ich aus jeder durch mehr hinzugesetztes Langensalz die Bittersalzerde wieder nieder. Jede Erde wog nun, nachdem sie genau ausgefüßt und bey einerley Wärme getrocknet war, 112 Gr.

S. 8. (S. 6. 7.) Die alkalischen Langen lösen sich durch Säuren nichts Aufgelöstes fallen, und liefern damit die gewöhnlichen Mittelsalze.

Ich hoffe durch diese Versuche hinlänglich bewiesen zu haben, daß sich die Bittersalzerde auf keinerley Weise in dem kausischen Langensalze auflöst, und daß bey den Versuchen des Herrn von W o n s irgend eine Fälschung statt gefunden haben muß.

Valentin Rose.

Apotheker in Berlin.

IV.

Destillation des schwarzen Braunsteinkalks
mit Bitriolsäure.

Von Hrn. Banquelin und Bouvier. *)

In Hrn. Schurer's Streitschrift **) fand ich folgende merkwürdige Stelle. „Die Bitriolsäure mit schwarzem Braunsteinkalk destillirt, wird dadurch fähig, leicht das Gold, Silber, Quecksilber u. ohne Aufbrausen aufzulösen.“ Diese auffallenden Erscheinungen suchten wir durch Versuche zu bestärken oder zu widerlegen.

Da wir in dem von Hrn. Schurer angeführten Werke ***) keine weitere Anzeige von der Bereitungart fanden; so mußten wir den Versuch anstellen, als wenn wir selbst sie erfinden sollten. Wir suchten alle mögliche Mittel hervor, die zu glücklichem Ausschlage führen konnten: und, „um die Verbindung des Sauerstoffs mit der Bitriolsäure zu erleichtern,

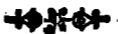
Et 4

tern,

*) Annal. de Chim. T. VII. p. 287.

**) Synthèse oxigénii (experimentis confirmata.

***) Journ. de Phys. A. 1789. Hr. Banquelin schreibt mir die Versuche mit der dephlogist. Bitriolsäure zu, weil ich sie an Hrn. de la Messerie als eine Neuigkeit geschrieben habe. Unter uns ist es bekannt, daß Hr. Westrumb diese Versuche machte, und sie mir gefällig mittheilte. C.



tern, muß man, so weit es möglich ist, die Einwirkung des Lichts verhüten, und nur die zur Verflüchtigung der neugebildeten Säure nöthige Wärme anwenden.“

Wir nahmen eine Unze sehr fein gepulverten Braunstein, und brachten die tubulirte gläserne Retorte mit ihm auf ein Sandbad, und bedeckten sie mit 2 — 3 Lagen schwarzem Pappier; der vorgelegte Ballon war auch mit schwarzem Pappier überlegt, welcher zwei Oeffnungen hatte; die eine, das Gas, wenn sich dergleichen entladen sollte, unter eine mit Wasser gespeuerte Klocke zu leiten; die zweite, um eine an beiden Enden offene Röhre aufzunehmen, dadurch die Absorption in den Zeitpunkten zu verhüten, worin wir von der Arbeit, die lange dauern sollte, gehen mögten; die Fugen der Gefäße verklebten wir mit einem, den Säuren widerstehenden, Kitte.

Hierauf gossen wir in die tubulirte Retorte 4 U. Nitriolsäure von 70°, nach Beaume's Areometer, bey 13° Reaumur. Wir erhöheten jene 24 Stunden hernach nur sehr langsam, nachdem vorher die äußere offene Röhre mit etwas Wachs zugemacht war. — Der Versuch dauerte 48 Stunden. Die Nitriolsäure ging in weißen Dämpfen über, und wir erhielten 193" S. Lebensluft. Als durch eine nur wenig verstärkte Hitze nichts mehr übergehen wollte; ließen wir die Vorrichtung 24 Stunden hindurch erkalten. Hierauf fanden wir den Braunstein unter 3 — 4 verschiedenen Farben: grün auf seiner Oberfläche, weiß in der Mitte, und gelb von mehreren Schattirungen auf

auf dem Boden. Er wog 2 U. 3 Qu. 16 Gr.: er hatte also um $1\frac{1}{2}$ U. und 30 Gr. zugenommen, weil er ohngefähr 1 Qu. 14 Gr. reine Luft verlohren hatte. An der Luft zog er Fruchtigkeit an, und verlohr alle seine Farbe, indem er aus dem Purpurfarbenen in das Weiße übergieng. Der größte Theil löste sich im Wasser auf, als Braunstein, Bitriol. Die Auflösung röthete die blauen Pappiere.

Die übergegangene Bitriolsäure hatte weder Geruch noch Farbe: sie wog 3 U. 1 Qu. 54 Gr.; also 4 Qu. 70 Gr. Zuwachs, den im Braunsteine zurückgebliebenen Theil mitgerechnet: der Zuwachs entspringt von dem mit der Luft vermischten Wasser; und diese war durch die offene Röhre in den Ballon getreten: diese Säure gab auch am Areometer nur 70° .

Die Goldblättchen wurden von der Säure weder in der Kälte noch in der Wärme aufgelöst. Auf das Silber und Quecksilber wirkte sie in der Kälte; und in der Hitze erhielten wir Schwefelsäure, so wie mit der Bitriolsäure. — Mit der Pottasche verbunden gab es ein Salz, wie der gewöhnliche vitriolisirte Weinstein. — Um die Einwirke zu vermeiden, die man wegen der Wärme machen könnte, die sich durch die Verbindung erzeugt, und welche die dephlogisirte Bitriolsäure zerlegen könnte, wenn sie auch da gewesen wäre, nahmen wir luftsaure Pottasche, deren Menge groß genug ist, um allen Wärmestoff aufzunehmen, welcher sich aus der Bitriolsäure und Pottasche ausscheidet; so lösten wir dies Salz in sechsmal



so vielem Wasser auf; wir gossen Nitrielsäure nach und nach bis zur Sättigung hinein, und wir ließen die Flüssigkeit allmählig an der Luft verdunsten, aus Furcht, daß die Wärme einige Veränderung darin hervorbrächte. Aus diesen Versuchen erhellet, 1) daß die über Braunstein abgezogene Nitrielsäure eine große Menge dephlogisirte Luft entbindet, 2) daß der Theil Nitrielsäure, der im Ballon sich sammelte, keinen Unterschied von der gewöhnlichen Nitrielsäure zeigt: 3) daß der in der Retorte gebliebene Braunstein die Farbe verändert, daß er sich durch Verbindung mit Nitrielsäure dem metallischen Zustande nähert, welches ohne Verlust eines Theils von Sauerstoff nicht geschehen konnte: 4) endlich daß es wahrscheinlich ist, daß in Herrn Crell's Versuchen die Säure nicht ganz rein war, sondern vielleicht etwas Salzsäure enthält.

Obgleich diese Thatfachen an sich nicht sehr interessant sind; so scheinen sie uns doch der Bekanntmachung werth, weil sie darthun, daß man keine dephlogisirte Nitrielsäure durch Abziehen über Braunstein erhält. Hat Herr Crell wirklich eine solche dephlogisirte Säure erhalten, so muß er ein ganz anderes, (nicht angegebenes,) Verfahren angewandt haben, als wir.

V.

Auszug eines Briefes vom Hrn. Prof. Hermb-
städt an Hrn. van Mons. *)

Da mir meine überhäuften Arbeiten und eine nothwendige Reise, die ich unternehmen mußte, nicht erlaubt haben, Ihren Brief so früh zu beantworten, als ich es wünschte, da meine Antwort jetzt drey Monate später erfolgt, so ist es kein Wunder, daß während diesem Zeitraume wieder eine große Reform in den Grundsätzen der phlogistisch gesinnten Chemisten entstanden ist, wovon Ihnen vielleicht das Wichtigste bereits bekannt seyn mögte. Ihre Beobachtungen bey der Reduktion des für sich calcinirten Quecksilbers, vorzüglich diejenigen, welche Sie Hrn. Prof. Gren mitgetheilt haben, haben nicht wenig zu dieser Reform beigetragen; so daß beyde Partheyen in den hauptsächlichsten Lehrsätzen jetzt übereinstimmen, so, daß Hr. Prof. Gren jetzt alle Thatfachen der Antiphlogistiker, und die darauf gebauten Lehrsätze, als richtig anerkennt, bis auf den einzigen Umstand, daß er das reine Licht in einem gebundenen Zustande in den verbrennlichen Körpern an die Stelle des Phlogistons setzt, ja ihm auch sogar den Nahmen Phlogiston giebt, und nun bey der Verbrennung die Erscheinung des Lichts aus seiner Abscheidung erklärt.

Wels

*) Berlin den 23ten Octob. 1783.



Meinerseits habe ich zu viel Gründe, und zu viel Thatsachen vor mir, welche mir es hinreichend beweisen, daß bey der Bildung des Sauerstoffgas's jedesmal Licht gebunden wird; ich sehe diese Gasart daher als das Produkt einer Verbindung von Sauerwärme, und Licht-Stoff an, welches bey der Verbrennung seinen Sauerstoff an den einfachen verbrennlichen Körper absetzt, wobey sodann Licht und Wärme frey werde, und den Erfolg der Verbrennung veranlassen. Ich sehe nicht ein, womit Hr. G r e n diesen Grundsatz umstoßen will.

Ob ich schon zwar Ihre mit gefälligt mitgetheilten Versuche mit dem Quecksilberkalle nicht wiederholt habe, so habe ich mich doch seit einem Jahre mit zu viel Versuchen dieser Art beschäftigt, als daß ich nicht im Stande wäre, die Erfolge derselben zu beurtheilen. Erlauben Sie mir daher, Ihnen einige Bemerkungen über die Resultate Ihrer Arbeiten hier mitzutheilen, die sich auf dasjenige beziehen, wo Sie von meinen eignen Beobachtungen abweichen.

Nach Ihrem ersten Versuche erhielten Sie aus 160 Gr. Quecksilberkall, der drey Monate alt war, erst Wasser, dann Luft: der Kall war fast schwarz, und Sie erhielten sodann beym verstärkten Feuer etwas eirtes Quecksilber, kein Wasser mehr, dagegen aber noch $4\frac{1}{2}$ Cubitzoll Sauerstoffgas. Meine eignen vielfältigen Arbeiten mit frischbereitetem und altem Quecksilberkalle haben mir nie eine Spur von Wasser geliefert. Was ich einst für Wasserdunst hielt,

war,

war, wie ich in der Folge einsah, ein feiner Quecksilberdampf. Bey meinen Arbeiten fand ich immer, daß der Quecksilberkalk gleich schwarz wurde, wie gefektes Eisen, sobald ich ihn nur vollkommen durchhigt hatte; Luft entband sich aber nicht eher daraus, als wenn er anfang roth zu glühen: diese war dann allemal reines Sauerstoffgas, und in eben dem Maße, daß sich dieses entwickelte, legte sich auch am obern Theile des Retortenhalses feiner Quecksilberdampf an, der allmählig in kleinen Kügelchen zusammenfloß. Wenn ich eine Portion Quecksilberkalk, die ich zur Hälfte reducirt hatte, im luftleeren Raume erkalten ließ, so nahm der Kalk beim Erkalten allemal wieder seine rothe Farbe an, ohne daß er mit Sauerstoffgas in Berührung stand. Hieraus schloße ich also, daß die rothe Farbe des Quecksilberkalks allemal von der Temperatur abhängig ist, in welcher er sich befindet, daß er diese rothe Farbe aber bey einer Temperatur von 32° Fahrenheit verliert, ohne etwas von seinem Sauerstoffe einzubüßen, nur aber erst dann, wenn er roth glüht, seinen Sauerstoff von sich läßt, wobey aber, in jedem kleinsten Zeitraume, auch die Reduktion von einem Atome des Quecksilberkalks erfolgt, und so wie eine Luftblase erscheint, auch im metallischen Quecksilber zu bemerken ist. Ja, ich habe sogar bemerkt, daß, wenn der Quecksilberkalk noch eine geringe Portion metallisches Quecksilber bey sich hat, dieses bey der Erhitzung allemal zuerst verflüchtigt wird, bevor noch das Sauerstoffgas erscheint, da man, Ihren Beobachtungen zufolge, doch schließen sollte, daß, wenn der Quecksilberkalk durch die



Herstellung von einer gewissen Portion oxigene (oxide) auf den premier degre d'oxidation zurückgeführt werden könnte, die Veräufserung von dem ihm anlebenden metallischen Quecksilber, gar nicht Statt haben konnte.

Das Resultat Ihres zweiten Versuchs, ist mir unerklärbar, doch vermag ich es nicht zu beurtheilen, da ich einen ähnlichen Versuch noch nicht unternommen habe; obschon diese Erfolge mit meinen vorher erwähnten Bemerkungen sich nicht wohl zusammen reimen lassen. Da dieses auch mit den übrigen mir mitgetheilten Versuchen der Fall ist, so werde ich, sobald als möglich, ihre sämtlichen Arbeiten selbst wiederholen, um mich zu überzeugen, in wiefern sich unsere Beobachtungen zusammen vergleichen lassen.

VI.

Auszug der Beantwortung von Hrn. Hermbstädt's vorstehendem Briefe.

Vom Hrn. v. Mons. *)

Ich danke Ihnen für die belehrenden Einwürfe, welche Sie mir in Ihrem letzten Briefe zu machen die Güte hatten. Erlauben Sie mir, die Gegenbemerkungen Ihnen vorzulegen, welche ich Ihnen zu machen

*) Vom Hrn. van Mons gefälligst eingesandt.

Ich mich begründet halte; sie sind bloße Folgerungen
 des Raisonnements: hätte ich gehörigen Vorrath des
 für sich verkalkten Quecksilbers gehabt, und es hätte
 mir nicht an Zeit jezt gefehlt ihn zu bereiten; so
 würde ich Ihnen Thatsachen entgegenstellen haben.
 Sie bemerken sogleich: „Meine eigenen vielfältigen
 Arbeiten mit frischbereitetem und altem Quecksilberkal-
 te haben u. s. w.“: Dieser Zweifel über die Gegen-
 wart des Wassers im Quecksilberkalk, der einige Zeit
 der Berührung der atmosphärischen Luft ausgesetzt ge-
 wesen ist, scheint mir um desto weniger statthaft, da
 es hinlänglich bekannt ist, daß alle Körper, und bes-
 onders pulverichte, sich in der freyen Luft mehr oder
 minder mit feuchten Theilen beladen, welche hernach
 die Wärme ihnen wieder entziehen kann. Durch welche
 Kraft sollte der Quecksilberkalk von einer so allge-
 meinen Regel eine Ausnahme machen? Der Queck-
 silberdunst, wofür Sie mein erhaltenes Wasser hal-
 ten, ist mir auch in meinen Versuchen vorgekommen;
 aber ich betrog mich nicht so weit wegen seiner Natur,
 daß ich ihn für einen wässrigen Dunst gehalten hätte.
 Sie fahren fort: „Bey meinen Arbeiten fand ich im-
 mer, daß der Quecksilberkalk ic.“ Um auf diese Be-
 merkung zu antworten, will ich Ihnen anführen, wie
 ich mir vorstelle, und was ich geglaubt habe bey den
 verschiedenen Vorfällen zu beobachten, die sich bey der
 Wiederherstellung des rothen Quecksilberkalks ergeben.
 Eine heftige Hitze reducirt schnell und gewaltsam allen
 Kalk, oder wenigstens die ganze Portion des Kalks,
 die unmittelbar den Boden der Retorte berührt: ein
 gemäßigtes, stufenweise verstärktes Feuer, läßt den
 Kalk

Kalk durch auf einander folgende Zustände einer gerath-
 gern Verkalkung durchgehen, ehe er bis zur Wieder-
 herstellung gelangt. Hier fängt bey einer starken
 rothglühenden Hitze, oder bey einem gehörigen, mit
 Dichte verbundenen Feuer, der Sauerstoff an, sich zu
 entblenden, und fährt bis auf einen gewissen Punkt
 fort, sich davon zu befreyen; ohne daß bis dahin ein
 einzig Theilchen wiederhergestellt sey, da der Verlust
 des Sauerstoffs gleichförmig über die ganze Masse des
 Kalks vertheilt ist. Zum glüklichen Erfolge dieser
 stufenweisen Herstellung schien es mir notwendig,
 das Feuer genau auf den Grad zu erheben und zu er-
 halten, auf welchem die Anziehungskraft des Blau-
 thes und des Lichtstoffs stärker ist, als die des schwar-
 zen Kalks zum Sauerstoffe, und schwächer als die des
 metallischen Quecksilbers zu demselben Grundstoffe.
 In der That bemerkt man auch, daß die, bis zu
 einem gewissen Punkte getriebene, Reduction, hier
 gleichsam still steht, und, um weiter getrieben zu wer-
 den, erfordert, daß das Feuer vermindert werde. Der
 schwarze Kalk, der nur wenig Sauerstoff hält, be-
 darf fast eben so viel Feuer, als der rothe Kalk, um
 wiederhergestellt zu werden: daher kann man schließen,
 daß die letzten Portionen des Sauerstoffs dem Queck-
 silber weit stärker anhängen, als die ersten; und das
 ist den Gesetzen der Anziehungskraft sehr angemessen.
 Doch, lassen Sie uns zu unserm Gegenstande zu-
 rückkehren.

Die Eigenschaft, das Quecksilber stufenweise zu
 entfäubern, die Sie dem Lichte unserer Oefen abspres-
 chen,

den, gestehen Sie doch dem Sonnenlichte, wie ich vermuthete, zu. Warum soll man diesen Unterschied in der Wirkung bey Wesen von einer so gleichförmigen Natur annehmen? Es ist eine in der Chemie erwiesene Thatsache, daß die Quecksilbertafel, die der Sonne, oder auch nur bloß dem gewöhnlichen Lichte angesetzt sind, sich entsäuren, schwarz werden, und dem metallischen Zustande sich nähern. Ist es nicht mehr, als wahrscheinlich, daß dieselben Tafel, durch welche ein, aus einem brennbaren Körper ausströmendes, Licht durchgeht, dieselbe Wirkung erfahren müssen? Ein einziger Umstand, wie ich oben gestehe, kann hier eine Veränderung in der Sache machen: nämlich daß in einem Falle die Wirkung bleibend ist, und im andern wegen der hohen Temperatur, wo jene allein Statt finden kann, verschwindet, wodurch der Kalk Gelegenheit hat, bey der Abkühlung sich wieder damit zu sättigen. Mein vorhergehender Brief entwickelt diesen Grundsatz völlig.

Hierauf führen Sie eine Thatsache an, und sagen: „Wenn ich eine Portion Quecksilbertafel, die ich zur Hälfte ic.“ Ich muß sogleich Ihnen bemerklich machen, daß, da Sie Ihren Kalk gewogen haben, um zu bestimmen, was er durch die Verkalkung am Gewichte verlohren hatte, die Zwischonzelt, welche zu diesem Endzwecke erforderlich war, mehr als hinlänglich sey, den Kalk abzufühlen und wieder zu säuern: daher bin ich denn berechtigt, die Folgerung verwerfen zu können. Von einer andern Seite beweist das Abfühlen im leeren Raume nichts gegen

Chem. Ann. 1794. B. I. St. 5. D d meli

nehmen Grundsatz, weil wir, nach den Versuchen des Hrn. van Marum wissen, daß die bis auf den Punkt verdünnte Luft, daß sie das Quecksilber kaum bis zu 1" hoch erhalten kann, noch Sauerstoff genug enthält, um den Phosphor zu entzünden, und einlge Zeit hin- durch brennend zu erhalten.

Sie sagen hierauf noch: „Hieraus schliesse ich also, daß die rothe Farbe des Quecksilberkalks ic.“ Dieser Grundsatz, nach welchem die schwarze oder rothe Farbe des Kalks von der Temperatur abhängt, in welcher er sich befindet, scheint mir in der That etwas dunkel, und keinesweges auf ein erwiesenes Gesetz der Lehre vom Feuer gegründet. Wegen des Folgenden Ihres Einwurfs beziehe ich mich auf die Gründe, welche ich vormals über denselben Gegenstand vortrug.

Wenn Sie ferner behaupten: „Ja ich habe sogar bemerkt, daß, wenn der Quecksilberkalk ic.“ so muß ich gestehen, daß dies Raisonnement gänzlich demjenigen entgegensteht, was ich Ihnen wegen der Reinigung des Quecksilbers mittheilte, bey einem niedrigen Grade seiner Sauerung, der Luft ihren ganzen Sauerstoff zu entziehen. Sie ziehen Ihre Folgerungen aus dem Beispiele einer Mischung des Quecksilbers und seines Kalks, die sich kaum in Berührung befinden, da dagegen in dem Prozesse, welchen ich vorschlug, die Rede davon war, durch das Reiben, (welches durch Hinzufügen von ein klein wenig Wasser in seiner Wirkung unterstützt wurde,) eine gleiche Vertheilung des Sauerstoffs zwischen dem völlig gesäuerten Kalk und dem

dem Metalle, das gar nichts davon hat, zu bewahren. Die ganze Quecksilbermasse thut zwischen sich den Sauerstoff in einem neuen Verhältnisse. Der Kalk senkt sich, und das Quecksilber steigt in die Höhe, im Zustande als schwarzzlicher oder gelber Kalk, welcher mit schwarzem vermischt ist. Auf diesem Punkte der Säuerung hat das, ohne gehörigen Hitze angelegte, Quecksilber, eine große Neigung, sich mit dem Sauerstoffe zu verbinden, und dieselbe scheint von der hohen Temperatur abzuhängen, welche jenes in diesem Zustande annehmen kann: es zieht heftig diesen Stoff an, und sättigt sich damit in sehr kurzer Zeit. Ich habe bemerkt, daß der höchste Grad der Hitze, oder mit andern Worten, der Grad der Hitze, der am nächsten vor dem Glähen hergeht, so vorzüglich fähig ist, dem schwarzen Kalk schnell seine vollständige Menge von Sauerstoff annehmen zu machen.

Zum Beschlusse erklären Sie mir noch: „das Resultat Ihres zweyten Versuchs ist mir unerkklärbar: doch vermag ich es nicht zu beurtheilen ic.“ Dies folgt ganz natürlich aus Ihren Grundsätzen. Besten indessen Thatsachen ein Uebergewicht über bloße Schlüsse; so könnte ich anführen, daß jener Versuch mit Erfolge vom Hrn. Westrumb und Wegleb nachgemacht ist, wie ich aus einem Holländischen Journale ersehe. Auch schreibt mir Hr. Prof. Gren unter andern, (am 27. Dec. 1793.): „Ich habe Ihren so sehr entscheidenden Versuch mit der Reoxidirung des calcinirten Quecksilberkalks auch in Lebensluft wiederholt, die vorher durch ungelöschten Kalk von allen
D d 2 Versuch

Geachtigkeithen Befreyet war; und er ist mit vollkommenen
 gelungen. Ich ersehe mit Vergnügen, daß Sie
 willens sind, meine flammatischen Versuche zu wieder-
 holen. Dies ist ein Beweis, daß sie bey Ihnen
 einigen Werth haben.

Sobald das 23te Heft des Journals der Phy-
 sik hier angekommen seyn wird, werde ich gegen die
 gegenwärtige Theorie des Hrn. Verfassers zeigen, daß
 das Licht nicht aus Phlogiston und der Materie der
 Hitze zusammengesetzt sey: daß vielmehr der Licht-
 und Wärmestoff einfache Wesen von einerley Art sind,
 deren verschiedene Zustände und Wirkungsarten nur
 von einer etwas verschiedenen Modification abhan-
 gen. ic. Ich werde auch zeigen, daß Lavois-
 sier's Sauerstoff in der That und ausschließlich der
 Stoff ist, der die Salzen, die Halbsäuren u. s.
 w. bildet. —

VII

Untersuchung der Chinarinde von St. Domingo; als Beytrag zur allgemeinen Untersuchung der trocknen Vegetabilien.

Vom Hrn. Fourcroy. *)

I. Gestalt und Farbe.

Diese Rinde bildet 6" — 7" lange, und 3" — 4" dicke Cylinder; ihre äußere Oberfläche ist grau, und an dem halbdurchsichtigen Oberhäutchen bemerkt man eine grünlüche Nuance. Die innere Seite der Cylinder hat verschiedene Farben; bald ist sie ganz grün, bald durchlaufen purpurne Streifen, das Grün; zuweilen ist sie milchweiß, wie die Kreide von Briancou, und oft nur ganz braun. Nimmt man das Oberhäutchen der Rinde ab, so findet man auch hier verschiedene Farben; oft ist sie grün mit Gelb vermischt, und zuweilen braun. Diese Masse ist leicht zu erweichen, welches auch Wärme und Druck mit den Fingern allein schon bewirkt.

2. Geschmack und Geruch. Sie hat einen äußerst bittern, scharfen und unangenehmen Geschmack, welcher mit dem der Koloquinten und des Bermuths die meiste Aehnlichkeit hat; und man darf ihn nicht mit dem Geschmacke der Peruanischen Chinarinde

*) Annal. de Chim. T. VIII. p. 114.



rinde vergleichen, dessen Zusammengesetztes ihm fehlt. Der Geruch ist auch sehr stark und durchdringend; er ist aus dem, welchen man überhaupt beim Geruch der grünen Sachen nennt, und aus einem andern, etwas stinkenden Geruche, der die größte Ähnlichkeit mit dem der schwarzen Kirschbaumrinde hat, zusammengesetzt.

3. Austrocknung der Ehinrinde. Man setze 1 Pf. davon in einem Haarsebe, das mit einem durchlöchernten Blatte Papier bedeckt war, auf den Ofen eines Bäckers, und ließ es acht Tage hindurch stehen. Dies verlor, bey 30 bis 35°, $\frac{1}{2}$ seines Gewichtes. Setzte man sie pulverisirt und in verschlossenen Gefäßen einer Hitze von 50° aus, so verlor sie nicht einen Gran von ihrem Gewichte, und in dem Recepten ging nicht ein einziger Tropfen Flüssigkeit über. Die Berührung der Luft und die anziehende Kraft derselben gegen das Wasser, ist also der einzige Grund, der die Austrocknung bewirkt.

4. Pulverisation der Rinde in ihrem natürlichen Zustande, und so wie sie uns zugehiet ist. Nur mit Mühe kann man sie pulvern; sie ist wie behubar unter der Keule, und bildet eine Masse, die sich fest an den Mörtel anhängt. Aber setzt man sie der Ofenwärme aus, und pulvert dann, so geht sie durch das feinste Sieb. Das Wasser ist also ein Mittel zur Bereinigung und Festhaltung der kleinsten Theile der Rinde. Das Pulver der getrockneten Rinde hat eine gelbliche Farbe und einen

Starkem

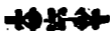
starken und bleibenden Geruch. Sie kann so fein gemacht werden, daß sie in einer ziemlich großen Entfernung in der Luft umherfliegen, und den vordrigen Geruch und den bitteren unangenehmen Geschmack verbreiten kann, die sie charakterisiren; so wie dies auch bey der Aloe der Fall ist.

5. *Maceration der Rinde.* Man ließ 1 \mathcal{L} . grob pulverisirt in 4 \mathcal{L} . destill. Wasser 48 Stunden in einer Temperatur von 30° Reaum. stehen. Nach 24 Stunden hatte das Wasser eine dunkelrothe Farbe und einen sehr bitteren Geschmack bekommen. Nach 48 Stunden filtrirte man die Flüssigkeit. Die Rinde hatte auf ihrer obern Seite eine dunkelrothe, und auf ihrer untern eine grüne Farbe angenommen. Die *Maceration* färbte das mit der Sonnenwende gefärbte Papper nicht roth, im Gegentheil schien es eine grüne Farbe davon anzunehmen. Ein Stück ganz reinen Eisenvitriols verursachte sogleich eine dunkelgrüne, beynahe schwärzliche Farbe, welche sich schnell niedersezte. Kaltwasser machte einen grünlichen Niederschlag, und die heller gewordene Flüssigkeit hatte eine gelbliche Farbe. Das Eisen wird in dieser Flüssigkeit schwarz, und wenn man eine Platte von diesem Metalle mit dem Staube dieser Rinde und etwas Wasser reibt, so nimmt sie auch eine schwarze Farbe an.

6. *Zweyte Maceration der Echinariide.* Diese Versuche schienen das Daseyn der Galläpfelsäure in der Rinde anzuzeigen. Man setzte eine Mischung von 8 \mathcal{L} . pulverisirter Rinde und 6 \mathcal{P} .

kalten Brunnenwassers an die Luft, um zu sehen, ob man auf diese Art nicht die Säure rein abweisen könnte, wie das nach Scheele's Erfahrung bey dem Galläpfeln Statt findet. Nach einigen Tagen war alles mit einer großen Menge von grünem Schimmel bedeckt, Es bildete sich nachher auch eine schwarze Haut mit grünem und gelbem Schimmel. Man nahm diese Haut von $\frac{1}{2}$ '' Dicke ab; sie war unterwärts sehr klebrig. Einen Monat nachher hatte dieselbe Flüssigkeit von neuem eine schwarze und spröde Haut, worauf sich kein Schimmel mehr zeigte. Diese zweite Haut war weit kleiner, als die erste; die Flüssigkeit schien bey dem ersten Anblicke nicht viel dicker geworden zu seyn, als sie vorher war, und hatte eine schwarze Farbe; indeß hat sie doch wenigstens $\frac{1}{3}$ von ihrem Umfange verloren, hatte keinen üblen Geruch, und schien keine Veränderung ihrer Grundstoffe erlitten zu haben. Unter dieser Flüssigkeit befand sich eine glänzende Masse, welche verschiedene Regenbogenfarben spielte; als man sie umrührte, zeigte sich etwas Schleimigtes, welches sich, wie ein flüssig gemachtes Harz, in Faden ziehen ließ. Diese so von selbst abgedampfte Flüssigkeit schmeckte weit weniger bitter, als vorher, ehe sie verblüht war, und ehe man die Häute davon abgenommen hatte. Als sie durch diese natürliche Abdampfung bis auf 5 — 6 U. reducirt war, zeigten sich kubische Krystallen, wie Kochsalz, deren Geschmack aber weit pikanter und bitterer war. Der Alkohol, welcher gerade in diesem Zeitpunkte zu der Flüssigkeit gegossen wurde, schied ein graues klebriges Wesen davon ab, welches eine dehnbare und zitternde Masse, dem dif-

Fein Leinsamenschleime ähulich, bildete, und nur wenig bitter schmeckte. Es vereinigte sich leicht mit dem Wasser, und glich der Auflösung eines Gummi. Unmittelbar nach der Abscheidung durch den Alkohol that man es auf Papier, wo es sich erweichte, ein glänzendes Ansehen bekam, und in einigen Stunden ganz trocken geworden war. Diese Masse ist ein wahrer Schleim: denn, vermittelst des Feuers, gab es eine große Menge brandige Schleimsäure, ein wenig Oehl und gar kein Ammoniak. Bey der Schreibung dieses Schleims von der macerirten Rinde, hatte der Alkohol eine Masse aufgelöst, die ihm eine dunkelrothe Farbe gab. Das Wasser schlug aus dieser Auflösung gelbliche Flocken nieder, die sich an die Oberfläche der Flüssigkeit erhoben. Die Häute gaben, vermöge des Alkohols, dieselben Resultate, welche die Flüssigkeit gab; ein Theil davon verband sich mit dem Weingeiste, der andere, rein gummiartige, widerstand dieser Verbindung, und das Wasser schied aus der Auflösung im Weingeiste ähnliche Flocken aus, wie die, welche oben beschrieben sind. Die Rinde verlor durch diese Maceration $\frac{1}{4}$ ihres Gewichts. Unter den verschiedenen Substanzen, welche das Wasser an der Luft anschied, zeigte sich keine Krystallen der Galläpfelsäure, und es scheint nicht, als ob man jemals diese Säure, die man schon in der Rinde vermuthet hatte, durch eine so unmittelbare Verfahrungsart herausbringen wird. Sie ist ohne Zweifel in zu geringer Quantität darin, und zum Theil schon zerstört, ehe die Flüssigkeit hinreichend zur Krystallisation abgedampft war. Auch die Destillation gebrauchte man zur Ausziehung dieser Säure.



vergebend, und das Wasser, welches man erhielt, hatte nur einen schwachen Geruch der Rinde erhalten. Der Aufguss giebt keinen weitem Ausschlag über die Natur der Rinde, außer daß, wenn man heißes Wasser dazu gebraucht, die Rinde weit mehr von ihren Stoffen und $\frac{1}{3}$ ihres Gewichts verliert.

7. **Abkochung der Rinde.** — Kocht man die Rinde einige Augenblicke in siedendes Wasser; so rollt sie sich ab, dehnt sich auf alle Art aus, und ihre Dicke ist dann wenigstens eine Linie. Da es überhaupt um so schwerer ist, die Theile der im Wasser ansitzbaren Vegetabilien aus einander zu setzen, je inniger ihr Zusammenhang ist; so stellte man mit dieser Rinde Versuche an, nachdem man sie grob pulverisirt hatte. Man nahm von diesem Pulver 1 Pf., und ließ damit in 12 verschiedenen Malen hinter einander 320 Pf. destill. Wasser kochen; jede Abkochung dauerte eine Viertelstunde. Die erste färbte sich stark rothbraun; sie schäumte sehr, und hatte zum Theil die Eigenschaften einer gefärbten Schleimauflösung. Der Geruch war dem der Vogeltirschenrinde ähnlich; der Geschmack war sehr bitter. Bey mäßiger Wärme in einem gläsernen Gefäße abgedampft, gab dieses Flüssige 5 U. 7 Qu. einer rothbraunen und ziemlich trocknen Extractiv-Substanz. — Die zweyte Abkochung wurde mit 26 Pf. und 12 U. Wasser angeestellt, wie die vorige und die folgenden, und färbte sich weniger; auch schäumte sie nicht so. Sie war trübe und schien eine rothe pulverartige Masse schwebend zu erhalten. Das Produkt von der Abdampfung desselben war 9 Qu.

Qu. 2 Gran. Es schien dem erstern vollkommen zu gleichen.

Die dritte farbte noch weniger, und gab auch den Geruch der Bogskirschenrinde kaum mehr von sich; sie gab nur 1 Qu. 56 Gr. Extrakt.

Die Erscheinungen bey den 9 folgenden Abkochungen waren dieselben; nur wurden sie immer weniger merklich. Die letzte hatte Geschmack und Farbe nur vom destill. Wasser. Die Masse, welche man durch diese Abkochungen von der Rinde abgetrieben hatte, wog 1 U. 6 Qu. 70 Gr. Das Extrakt der zwölf Abkochungen dieser Rinde betrug im Ganzen an 9 U. 56 Gr. Die Rinde hatte durch diese vielfachen Abkochungen eine röthliche Farbe angenommen, und sie wog nur, nachdem sie getrocknet war, 6 U. 1 Qu. 38 Gr., anstatt daß sie hätte 6 U. 7 Qu. 16 Gr. wiegen sollen; sie hatte also durch die Austrocknung 5 Qu. 50 Gr. verloren.

8. Bemerkungen über verschiedene Erscheinungen während den Abkochungen. A. Die Rinde nimmt bey der ersten Abkochung eine stärkere grüne Farbe an, als sie trocken hat; aber jedesmal, wenn man sie noch heiß und naß an die Luft brachte, trat an die Stelle der grünen eine röthliche Farbe, und nach den 12 Abkochungen blieb nur noch eine gelbe Farbe zurück. Damals glaubte man, daß der im Rückbleisfel der Rinde sich befindende atmosphärische Sauerstoff diese Veränderung bewirkte; und die weiteren Versuche bestätigten in der That diese Meynung auch.



B. Dampft man die Dekokte nicht sogleich ab, sondern läßt sie erst ruhig kalt werden; so ist der Erfolg anders. Dies beobachteten wir bey 12 verschiedenen Abkochungen von 1 Pf. Rinde mit eben so viel Wasser. Sie ließen auf dem Boden der Gefäße eine schwarze, weiche und faserige Masse fallen, welche im kalten Wasser nicht auflösbar zu seyn schien. Die Quantität dieser Masse verminderte sich bey jeder folgenden Abkochung, und die letzten gaben gar nichts Bemerkbares mehr. Die erste gab 2 U. von dieser Masse getrocknet; die zweyte 1 U. 2 Qu.; die dritte 7 Qu., die vierte 4 Qu., die fünfte 2, und die sechste 1 Qu.; die sechs übrigen gaben nichts. Da man durch die unmittelbare Abdampfung der Dekokte 1 Pf. Rinde ohngefähr 9 U. und einige Gran trocknes Produkt erhält, so sieht man, daß, wenn man es erkalten läßt, ein guter Theil davon im Wasser zurückbleibt; denn 5 U. fallen darin nur nieder; folglich müssen 4 U. 56 Gr. im Wasser bleiben. Diese 12 Dekokte, welche nach der Niederschlagung der oben beschriebenen Masse zusammengegossen waren, dampfte man ab. Als sie beynähe bis zur Hälfte abgedampft waren, setzte sich durch die zweyte Erkaltung 1 U. von einer schwarzen und faserigen Masse ab; als sie auf 2 bis 3 Pf. rednet waren, setzten sich noch 1 U. 2 Qu. derselben Masse ab. Ohngeachtet die Flüssigkeit noch eine ziemliche Konsistenz hatte, und schleimigt aussah, erfolgte durch Abdampfung und Erkaltung doch nichts. Man setzte das doppelte Gewicht von höchst gereinigtem Weingeiste dazu, wodurch eine weißliche, klebende und schleimigte Masse ab

abgeschleudert wurde, die, einigemal noch mit Alkohol abgewaschen und getrocknet, 1 U. wog.

C. Aus dieser Art, vermittelst der Erkaltung der Substanz, welche durch die 12 Dekotte aus der Rinde gezogen war, abzuscheiden, folgt: 1. daß von dieser Substanz 7 U. 2 Qu. in der Form einer pechähnlichen Masse niederschlagen wurde; 2. daß die zuletzt abgedampfte Flüssigkeit von 2 bis 3 Pf., davon noch 1 U. 6 Qu. 56 Gr. enthalten mußte, wenn wir annehmen, daß diese Abkochungen, die mit ebenso viel Wasser und genau auf dieselbe Art, als der erste Versuch, gemacht waren, einerley Quantität enthalten sollten; 3. daß (außer dieser 1 U. 6 Qu. 56 Gr., die in der letzten Flüssigkeit geblieben waren,) der Weingeist noch 1 U. Schleim davon abschied. Letzteres zeigte uns, daß die im Wasser aufgelöste Masse nicht gleichartig sey, und daß man durch den Weingeist die verschiedenen Grundstoffe auseinander scheiden könnte; wir behandelten daher den Niederschlag aus den erkalteten Flüssigkeiten mit Alkohol.

D. Die während der Erkaltung der Dekotte abgesetzene braune und faserige Substanz wog getrocknet im Ganzen 7 U. 2 Qu. Hierauf goß man 1 Pf. Alkohol zu 39°; dies erhitzte man bis zum Kochen. Ein großer Theil der Masse ward aufgelöst, und es blieben nur 3 Qu. Pulver von der schönsten rothen Farbe, welches, mit 8 U. Wasser abgewaschen, nur den dritten Theil seines Gewichts verlor, aber eine noch viel schönere Farbe erhielt. Die Substanz,
welche



welche das Wasser ausgezogen, hatte beynahe gar keine Farbe, und es war 1 Qu. Schleim, dem ähnlich, welchen der Alkohol niedergeschlagen hatte. S. Lit. B. Man sieht nun, daß die der Rinde durch stehendes Wasser genommene Masse drey verschiedene Substanzen enthielt; eine, im Alkohol auflösbare, von brauner Farbe; eine zweyte, im Wasser auflösbare, wenig gefärbte, schleimartige; eine dritte, im Wasser und Alkohol unaflösbare, röthlichgefärbte. Abgeschieden und getrocknet waren die beyden letzten sehr rein, und konnten als einzelne Bestandtheile angesehen werden; aber nicht so die erste, die im Alkohol aufgelöst war; wir mußten sie daher noch untersuchen.

Die Substanz, welche der Alkohol aus der ganzen Masse, die sich durch die Erkaltung gefest hatte, auflöste, mußte mit jener, die in der Abgedampften Flüssigkeit nach Zugießung von dem doppelten Gewichte Weingeist zurückgeblieben war (B), einerley Beschaffenheit haben. Man vermischte deshalb die beyden Auflösungen, um sie zusammen zu untersuchen, und um ein genaues Verhältniß der Bestandtheile der Rinde zu haben. Wir wußten, daß die Auflösung 9 U. 56 Gr., weniger 1 U. und 1 Qu. weißlichen Schleim und 2 Qu. rothes Pulver, folglich 7 U. 5 Qu. 56 Gr. enthalten mußte; wir mußten dies also wieder finden. — Auf folgende Art stellte man die Untersuchung der Auflösung an: man setzte sie an die Luft in einem gläsernen Gefäße mit weiter Oeffnung; nach einigen Tagen setzte sie an den Wänden des Gefäßes eine etwas gelb gefärbte Masse, in Gestalt kleiner

Sty.

Erkaltender, glänzender und salzartiger Theile, 1 Qu. schwach, ab. Man sammelte diese Substanz, die ein salzartiges Wesen vermuthen ließ, nur als die Auflösung nichts mehr davon absetzte; goß man das doppelte Gewicht destill. Wasser dazu. Sogleich zeigte sich kein Niederschlag; aber nach einigen Stunden schieden sich eine große Menge weißgelblicher Flocken ab, welche an die Oberfläche der Flüssigkeit kamen. Abgeschieden, gewaschen und getrocknet, wogen sie 1 Qu. und 12 Gr. Endlich wurde die Auflösung im Weingeiste, woraus das Wasser gar nichts mehr niederschlug, bey einer gelinden Wärme abgedampft, und gab 7 U. 44 Gr. Rückbleibsel; 3 Qu. waren also verlohren; denn man hätte 7 U. 3 Qu. 44 Gr. haben müssen. Wahrscheinlich war die Ursache dieses Verlustes die Austrocknung. (D) Als wir die verschiedenen Bestandtheile der Rinde von einander getrennt hatten, hielten wir es für gut, mit der ganzen Masse der abgedampften Dekokte so zu verfahren, wie Nr. 7. beschrieben ist. Wir gaben zu den 9 U. 56 Gr. 1 Pf. heißen Weingeist. Mehr als $7\frac{1}{2}$ U. löste sich darin auf, und es blieben beynähe $1\frac{1}{2}$ U. einer unauflösbaren Masse zurück, woraus wir beynähe 1 Unze Schleim und 2 Qu. rothes Pulver abgeschieden haben. Die von selbst abgedampfte Auflösung gab eben so eine Masse, die salzartig schien, und beynähe 1 Qu. betrug. Das Wasser schlug ferner gelbliche Flocken daraus nieder, und die Abdampfung, bis zur Trockenhelt, gab $7\frac{1}{2}$ U. Rückbleibsel. Die Zerlegung dessen, was man bis jetzt China-Extrakt durch Abkochen nennt, ist nicht so leicht, als die der Niederschläge



schlige der Dekotte; denn man erhält die verschiedenen Bestandtheile nur mit vieler Mühe, weil sie alle so innig verbunden sind. Aber die Gleichheit dieser Bestandtheile in beyden Fällen, und das ziemlich genaue Zusammentreffen ihres Gewichts läßt keinen Zweifel über ihre Aehnlichkeit. Wir schließen aus der Vergleichung dieser beyden auf einander folgenden Erfahrungen, 1. daß 1 Pf. Rinde mit 320 Pf. destill. Wassers ausgekocht, 9 U. 56 Gr. einer zusammengesetzten Masse giebt, die man vielleicht sehr uneigentlich Extrakt nennt; 2. daß dieses sogenannte Extrakt vermittlest des heißen Weingeists in verschiedene Massen abgetheilt werden kann; 3. daß dieser verschiedenen Substanzen fünfse sind, deren Verhältnisse folgende sind:

1. Im Weingeist auflös- bare Substanz.	7 U. 0 Qu.	44 Gr.
2. Schleim.	1	1
3. Rothes Pulver		2
4. Salzartige Substanz.		1
5. Im Wasser unauflös- bare Flocken.	1	12
Verlust.	3	
	<hr/>	
	9 U.	56 Gr.

Den verschiedenen Substanzen haben wir nicht eher ihre eigentliche Nahmen geben wollen, ehe wir nicht von jeder die charakteristischen Eigenschaften untersucht haben.

Q. Untersuchung der verfliebenen, aus dem Extrakte abgeschriebenen Substanzen. A. Die Masse, welche der Weingeist aus den concentrirten Destillaten (B) niederschlug, (der Schleim,) hatte fast gar keinen Geschmack; seine Farbe war nach der Austrocknung braun, und Geruch hatte er gar nicht. Er verband sich leicht mit dem Wasser, und seine Auflösung schäumte, wie eine Gummlösung. Am Feuer destillirt gab er ein elastisches Fluidum, welches aus entzündbarem Gas und Kohlensäure bestand, und einer gelblichen Flüssigkeit, oder krenzlichte Schleimsäure, worauf ein wenig Oehl schwamm. Kalk, welcher in dies Produkt hineingeworfen ward, entwickelte keinen alkalischen Geruch; seine Kohle war leicht, porös und schwammig.

B. Sal; ähnliche Substanz. Diese hatte keinen merklichen Geschmack, knirschte zwischen den Zähnen, und verband sich nicht mehr mit dem Weingeiste. Sie löste sich in heißem Wasser auf, und 3 Gran wurden in 2 U. kochenden Wassers vollkommen aufgelöst; diese Auflösung war sehr helle. Das Kalkwasser trübte sie nicht sogleich, sie entwickelte nur die Farbe daraus. Einige Tage nachher bildete sich ein kalter Niederschlag. Die flüssigen kausischen Laugen salze vereinigten sich sehr begierig damit, woraus eine braune Flüssigkeit entsteht; durch Destillation erhielt man daraus Ammoniak, ein gelbes Phlegma, brennbares Gas, Kohlensäure und Oehl. In der Retorte blieb eine große Kohle, die aber dichter war, als die von der ersten Masse.



C. **Flüchtige Erbsenart.** Diese Masse, welche das Wasser niederzuschlug, hatte eine grauliche Farbe, welche sich am Kohlenfeuer sogleich, und verdampfte einen weißen, sehr stinkenden, Rauch. Im Weingeiste löste sie sich etwas auf, aber in destillirtem Wasser auch bey einer starken Hitze nicht; es entwickelten sich elastische Flüssigkeiten, ein gelbes, sehr stinkendes Fluidum, welches die vegetabilischen Kauen Farben grün färbte, wie rothes dickes Oehl; es blieb eine ziemlich große Kohle zurück.

D. **Roths Pulver.** Dies ist sehr schön roth, und scheint aus Körnern gebildet zu seyn; Papier, das damit gefärbt ist, entfärbt sich mit der Zeit erst, selbst in der dephlogistisirten Salzsäure; sie widersteht dieser eben so, als der Indigo. Mit Wasser und mit Weingeist verbindet sie sich nicht; man mag einen Grad von Wärme nehmen, welchen man will; die flüssigen alkalischen Substanzen lösen sie sehr schnell auf, und erhalten in dieser Verbindung eine rothbraune Farbe; aber es ist unmöglich, sie mit derselben Farbe, wie vorher, niederzuschlagen. Durch die Destillation erhält man viel Oehl, ziemlich viel flüchtiges Alkali, und etwas Wasser. Die Kohle und die elastischen Fluida, welche man erhält, sind nicht beträchtlich.

E. **Braune Masse.** Sie machte mehr als zwey Drittel der ganzen Masse aus; die Farbe ist rothbraun; der Geschmack ist sehr bitter, und es scheint, als wenn sie diesen den übrigen mittheilte: denn keine

von ihnen hat merklich starke Bitterkeit, wenn sie vollkommen rein ist. Kaltes Wasser greift sie nicht an, aber im heißen ist die Auflösung desto schneller und vollkommener, je größer die Hitze ist. So wie das Wasser erkaltet, setzt sich der größte Theil dieser Masse mit denselben Eigenschaften, wie vorher, ab; im Wasser bleibt etwas davon, nach Verhältnis der Menge des Wassers, zurück, wie die Abdampfung zeigt. Beym ersten Anblicke scheint es wunderbar, daß eine Masse, die durchaus keine Neigung hat, sich mit dem Wasser zu verbinden, so lange die Wärme desselben nicht über 10° steigt, bloß durch die Erhöhung der Wärme dazu fähig wird; aber dies ist eine Thatsache mehr, welche beweiset, wie sehr die Wärme das Gleichgewicht der Körper, nach Verhältnis ihrer Verbindungen, verändert. 24 Theile heißes Wasser lösen einen Theil von der im kalten unauflösbaren Masse so auf, daß sie durch die Erkaltung nichts absetzt. Das Kaltwasser verursacht bey dieser Auflösung eine sonderbare Veränderung, welche in einem ockerähnlichen röthlichen Niederschlage besteht, der sich, wenn man viel Wasser hinzugießt, wieder auflöst. Die Säuren, oder vielmehr die Salzsäure, scheint die wässerige Auflösung nicht zu verändern. Thut man von der unauflösbaren Masse 1 Qn. in 8 U. heißes Kaltwasser; so entsteht ein gelblichfarbiges Pulver, das weder in 500 Theilen Wasser, noch auch in den fixen Laugensalzen auflösbar ist: welches doch der Fall ist, wenn man es vorher noch nicht mit Kaltwasser behandelt hat. Der Holzgeist löst sie vollkommen auf, vorzüglich wenn man sie auf chemische

oder mechanische Art vorher zertheilt hat; macht sie ein ganzes Stück aus, so erfordert es viel Zeit, ehe die Verbindung geschieht. Diese Masse trocknet leicht an der Luft, und so scheint sie eine schwärzliche Farbe zu haben; sie ist sehr zerbrechlich und glänzend auf dem Bruche, wie Asbe. Stark erhitzt in verschlossenen Gefäßen, giebt sie viel entzündbares Gas und Kohlen Säure, eine Bitterkeit und ziemlich viel Oehl; die zurückgebliebene Kohle war groß, und nahm zehnmal so viel Raum ein, als die ganze Masse. Die Flüssigkeit enthielt die Säure, welche alle Schleime bey der Erhitzung geben, verbunden mit Ammoniak, oder brennlicht schleimsaures Ammoniak mit überschüssiger Säure; denn es färbte die vegetabilischen blauen Tincturen roth, und es verdampfte das Alkali vermittelst des Kalts.

10. Beschaffenheit der fünf, im Extracte enthaltenen, Substanzen. Aus diesen Erfahrungen sieht man leicht, daß die erste von den eben beschriebenen Substanzen einem Gummi vollkommen ähnlich ist, dessen Eigenschaften sie auch alle hat, außer daß sie braun gefärbt ist; die nämlich, sich im kalten Wasser sogar auflösen, daß diese Auflösung, wenn man sie bewegt, schäumt, daß sie bey der Destillation reine brennlichte Schleimsäure, aber kein flüchtiges Langensalz giebt. — Diese Eigenschaften zeugen alle von ihrer schleimigten Beschaffenheit.

Nicht so hinreichende Kenntniß geben uns andere Erfahrungen von der zweyten salzähnlichen Substanz;

flaverstatten keine Vergleichung mit irgend einer bekann-
ten vegetabilischen Substanz; ohngachtet ihrer Gestalt,
ihres Glanzes und des salzhaltigen Wesens ist sie ganz
ohne Geschmack, und unauflösbar im kalten Wasser;
heißes Wasser löst nur sehr wenig davon auf. Man
muß sie als einen ganz eignen Grundstoff ansehen: wir
sind aber durch ihre geringe Menge verhindert, eine
genaue Untersuchung damit anzustellen. Zum Glück
scheint sie auf die Eigenschaften des Blinwartube und ih-
res Extracts keinen merklichen Einfluß zu haben, Es
ist vielleicht ein kalkartiges Neutralsalz;

Die dritte Substanz gleicht ganz der klebrigten
Substanz im Weigen; ihr Abtes Geruch beim Bren-
nen, ihr alkalisches und scharfes Produkt, und
hert sie jener Masse sehr; die Art, wie sie sich mit
dem Weingeiste verhält, vollendet diese Ähnlichkeit
noch. In der That löst sie sich in einer Mischung von
zwei Theilen Weingeist und einem Theile Wasser auf;
aber zwei Theile Wasser, von neuem hinzugegeben,
schlagen sie wieder. Um diese Ähnlichkeit recht zu
sehen, ließen wir einige Gran dieser, von seinem Wech-
le bereiteten trocknen Masse mit Weingeist erhitzen.
So wie die Wärme des Weingeists sich verminderte,
wurde die Flüssigkeit weiß, aber die Masse, die diese
Undurchsichtigkeit verursachte, sammelte sich nicht.
Als man zwei Theile Wasser hinzugoss, geschah eben
das, wie bey der Tinktur vom Extracte der Rinde;
das klebrigte Wesen schied sich in weißen Flocken ab,
die sich auf der Oberfläche der Flüssigkeit versamm-
elten.

Die vierte Substanz, merkwürdig durch ihre pulverhülle Gestalt und ihre schöne rothe Farbe, schien bey dem ersten Anblicke von allen übrigen bekannten Substanzen sich zu unterscheiden. Demohngeachtet hat sie einige Aehnlichkeit mit gewissen vegetabilischen Farben; z. B. mit dem Orleans und Indigo u. s. w. Von letztern unterscheidet sie sich indeß dadurch, daß, da er mit den Laugen Salzen nicht eher sich verbindet, als bis er einen Theil seines Sauerstoffs verlohren hat, diese Substanz unmittelbar sich damit verbindet. Wenn man nach ihrer vollkommenen Unauflösbarkeit im Wasser sie mit den Harzen vergleichen will, so merkt man bald, daß sie nicht ihnen ähnlich ist, da der Birlageist sie auf keine Weise angreift, und sie nicht bey gelinder Hitze schmilzt. Aber sie verbindet sich vollkommen mit den Laugen Salzen, besonders wenn sie rein sind; durch diese Vereinigung verliert sie, wie gesagt, ihre schöne rothe Farbe. Wir wollen noch einen Augenblick bey dem schönen Färbestoffe verweilen, den die Chemisten bey Vegetabilien noch nicht bemerkt haben. Die Farbe ist ein vortrefliches Rothbraun; sie ist feucht weit schöner als trocken; aber im letztern Falle hängt sie sehr fest. Die Luft, und besonders die Salzsäure, verändere sie weit weniger, als den Carmin, aber mehr, als den Indigo. Ob sie gleich kein Harz ist, so wird sie es doch durch Hinzusetzung des Sauerstoffs; und dies findet man oft in den abgekühlten Dekokten der Chinurinde in Gestalt eines röthlichen Pulvers niedergeschlagen. Die Chinurinde von Peru enthält hiervon weit weniger. Hr. Beaume, der diese rothe und geschmacklose Substanz sah,

hielt es für ein verändertes Salz; wir werden bald sehen, was man von dieser Meynung zu halten hat.

Die letzte Substanz bey dem Produkte der Destillation ist am reichlichsten vorhanden. Die Masse, die man sonst Extract genannt hätte, ist noch nicht hinreichend von den Chemisten beschrieben worden. In Rouelle's Untersuchung der Vegetabilien und in der Aufzählung ihrer Grundstoffe nach den chemischen Eigenschaften, findet man keine Substanz, die alle Eigenschaften der unsrigen vereinigte. Die Gummiarten verbinden sich mit dem Wasser, die seifenartigen Extracte mit dem Wasser und Weingeist, der schleimigte Extract mit dem Wasser allein, der wässrige harzige Auszug mit dem Wasser und Weingeiste, der harzige wässrige Auszug zum Theil mit dem Wasser, und ganz mit dem Weingeiste. — Die Substanz, welche uns beschäftigt, hat ganz andere Eigenschaften; das kalte Wasser wirkt gar nicht auf sie, das heiße nur in geringer Quantität recht gut, und bildet eine helle Auflösung, die sich aber mit dem Verluste der Wärme trübt, und den größten Theil wieder absetzt. Der Weingeist macht eine beständige Verbindung damit, die sich bey dem Kaltwerden nicht trübt. Das Wasser, worin man vermittelst der Hitze etwas von der Substanz aufgelöst hat, behält auch nach der Erkaltung noch etwas davon. In der That scheidet eine neue Abdampfung den größten Theil ab; aber es scheint, daß, wenn man eine größere Menge Wasser zur Auflösung eines kleinen Theils der Masse nimmt, diese aufgelöst bleiben würde, ohne niederzufallen. Wirks

Ich setze eine Auflösung eines Theils dieser Substanz
 in 24 Theilen Wasser, in der Wärme geschäckt, nichts
 ab. Sobald man also diese anwendet, ist die Subs-
 tanz im Wasser ganz auflösbar, vergebens würde
 man dies mit kaltem Wasser versuchen. Die kleins-
 ten Theilchen dieser Art von Extract hängen zu fest
 aneinander, ihre Verwandtschaft unter sich ist zu stark,
 als daß das kalte Wasser diese zu zerstören vermögen
 würde. Diese Masse giebt in der Destillation Ammo-
 niak, ohngeachtet der Weingeist einen Theil des kle-
 belhaften Wesens ausgezogen hat. Man kann daher
 annehmen, daß etwas davon zurückbleibt, welches die-
 sem Auflösungsmittel widersteht, und das vielleicht
 zur Bildung dieser Substanz wesentlich ist. Es ist
 auch möglich, daß der Stickstoff, welcher das erhal-
 tene flüchtige Alkali bildet, nicht im gehörigen Ver-
 hältniß mit dem Sauer, und Kohlenstoffe verbunden
 ist, um ein wahres klebrichtes Wesen hervorzubringen;
 und man muß nicht immer glauben, daß diese ganz
 gebildet in einer Substanz vorhanden ist, welche am
 Feuer flüchtiges Alkali giebt. Indes glauben wir doch,
 daß diese Substanz, ohngeachtet ihrer Sonderbarkeit,
 sich dem harzig, wässrigen Auszuge des *Rosele*
le nähert.

IX. Versuche mit dem harzig, gum-
 migten Extractivstoffe. Unter den Substan-
 zen, aus denen das Produkt der Destille besteht, ver-
 dient diese letztere gewiß die meiste Aufmerksamkeit,
 sowohl wegen ihrer Menge, da sie mehr als $\frac{2}{3}$ des
 Ganzen ausmacht, als wegen ihres bitteren Geschmacks

nach ihrer Auflösbarkeit in heißem Wasser und Weingeiste. Von allen übrigen kann man keine merkliche Wirkung auf die phlogistische Detonometrie erwarten. Da wir aber nur die Entzündung der in der That wirklichen Grundstoffe unserer Klübe zum Zwecke haben, so müssen wir auf diese blütere, einem harzigen Extractivstoffe ähnliche, Masse bezüglich unsere Aufmerksamkeit wenden. Diese Masse hat eine dunkelbraune Farbe, und ist, wenn man sie trocknet, zerbrechlich und auf der Bruch glatt und glänzend. Ihr blüteres Geschmack entwickelt sich erst, wenn man sie kauft. In heißem Wasser und Weingeist löst sie sich nur auf, wirkt man sie auf eine brennende Kohle, so erwacht sie sich, ohne zu schmelzen, schäumt und verbrennt. In der Luft bleibt sie ohne Veränderung und Verlust, die Laugensalze lösen sie leicht auf; die restlichen Säuren greifen sie nicht an, geben sättigen sich mit Kalkerde. Die dephlogistisirte Salzsäure zeigte uns Erscheinungen, die uns zur Kenntniß ihrer Natur führten. Ein Quentchen dieser Substanz im trocknen Zustande, lösten wir in 12 U. heißen destill. Wassers auf, und filtrirten sie darauf. Wir thaten sie darauf in eine, mit einer Röhre versehen, Flasche, die in die Flüssigkeit getaucht wurde, und wohin man die dephlogistisirte Salzsäure leitete. Die ersten Theile dieser elastischen Flüssigkeit gaben ihr eine hellrothe Farbe, und bald schieden sich Flöcken von eben der Farbe ab. Allmählig verlorthen die Flüssigkeit und die Flöcken ihre Farbe; die erste wurde brynaher weiß, und die letztern behielten nur eine etwas gelbe Farbe zurück. Eine große Quantität dephlogistisirte Salzsäure, zum zwey-



tenmal in dieser Flüssigkeit aufgelöst, gab den niedergeschlagenen Flocken eine immer gelber werdende Farbe, und zerstörte die der Flüssigkeit gänzlich. Als diese endlich den Sauerstoff aus der dephl. Salzsäure gar nicht mehr zu absorbiren schlen, und diese überging, ohne eine Zersetzung zu machen, so filtrirte man diese Flüssigkeit, und auf dem Filtrum blieben Flocken von der schönsten gelben Farbe, dem Gummiqunt sehr ähnlich. Diese Masse wog 30 Gr. und ließ sich in eine dehnbare Substanz schmelzen, welche bey 26° im Weingeiste nicht auflösbar war, aber sich bey 39° leicht mit dem Weingeiste, so wie mit den Lungen-salzen, vereinigte. Kaltwasser machte bey der hellen Flüssigkeit keinen Niederschlag. Da man von 1 Qu. der aufgelösten Substanz nur 30 Gr. Niederschlag erhalten hatte, und noch mehr als die Hälfte davon in der Flüssigkeit seyn mußte, so dampfte man diese ab. Es setzten sich 15 Gr. schwarzes Pulver ab, und die Abdampfung bis zur Trockenheit ließ 6 Gran über, wovon 4 sich im Wasser auflösten. Dieser aufgelöste Theil, so wie die schwarze Masse, hatten einen bittern und herben Geschmack; sie enthält offenbar Salzsäure. Es scheint, daß diese Substanz ihre Eigenschaften und Natur behalten hatte. Es giebt also einen Theil dieser Masse, den die dephlogistisirte Salzsäure nicht verändert, und welche nur durch Absorption von etwas Sauerstoff einen herben Geschmack bekommt. Wenn man sie indeß noch einmal mit einem neuen Theile dieser Säure behandelt, so geht sie auch in den Zustand der gelben harzigen Masse über.

Während der Abdampfung fiel ein Theil als wahre Kohle nieder.

Wenn man, sobald die rothen Flocken anfangen niederzufallen, sie sammlet und sie dann trocknet; so gleichen sie vollkommen dem rothen Pulver, welches wir aus dem erkalteten Dekokte erhielten. So wie dieses, löst sich diese Masse nicht im heißen Wasser oder Weingeiste auf; aber sie vereinigt sich vollkommen mit dem luftleeren fixen vegetabilischen und mineralischen Alkali. 1c. Setzt man die Operation etwas weiter fort, so werden die Flocken falb; läßt man sie dann im Wasser kochen, so schmelzen sie, und sammeln sich auf der Oberfläche, wo sie eine schwärzliche Decke bilden. Die dephlogisirte Salzsäure zerbricht also die Auflösung des harzig, extractiven Wesens der Rinde; sie scheidet gleich anfangs rothe Flocken davon ab, nachher falbe, etwas gelbe, und zuletzt mit einem schönen Gelb gefärbte; sie macht die Auflösung eben so klar, als die im destillirten Wasser. Die aus dem Wasser abgeschiedene Masse nimmt eine ganz verschiedene Beschaffenheit an, als sie im Anfange hatte; heißes Wasser löst sie nicht auf, aber wenn dies bis zum Sieden erhöht ist, schmelzt es sie, und sammlet sie in eine einzige gelbe Masse. Die Ursache dieser Veränderung ist nicht schwer zu bestimmen. Ohne Zweifel giebt die Salzsäure ihren Sauerstoff an das harzige extractive Wesen ab, und dieses, mehr gesäuert als vorher, wird zu der färbenden rothen Substanz, von der wir schon oft geredet haben. Einen noch größern Theil Sauerstoff zu dieser rothen Substanz gesetzt, verändert diese rothe

in



in eine gelbe, und diese wieder in eine gelbe Farbe; und verwandelt die ganze Masse in ein wahres Harz. Einige merkwürdige Beobachtungen unterstützen diese Theorie. Eine Auflösung dieses harzigen Extractivstoffes wurde der Luft ausgesetzt, und bald mit einem Häutchen von der schönsten rothen Farbe bedeckt gesunden. Wenn man das Gefäß bewegt, so fällt dies Häutchen in Gestalt eines Staubes nieder, welcher alle die Eigenschaften der rothen färbenden Substanz hat, die man durch die Abkochung erbleit. Wenn man die Auflösung derselben Substanz in dünnen Schichten auf irgend einen Körper eintrocknet, so nimmt sie auch eine rothe Farbe an, und wird unauslösbar im heißen Wasser; aber nie haben wir diese Masse in ein gelbes Harz an der Luft sich verwandeln sehn, wie sie dies thut, wenn man ihre Auflösung mit dephlogistisirter Salzsäure sättigt: ohne Zweifel aus dem Grunde, weil die erste Verfahrensart darin nicht so viel Sauerstoff fixirt, als die dephlogistisirte Salzsäure. Man sieht aus dieser merkwürdigen Erfahrung, 1) daß die braune und bittere Substanz, welche wir harzigen Extractivstoff nennen, nur darin sich von dem rothen geschmacklosen Pulver unterscheidet, daß sie weniger Sauerstoff enthält; 2) daß sie beyde von einer Beschaffenheit sind, und nur in dem Verhältnisse des Sauerstoffs sich unterscheiden; 3) daß Hinzufügung dieses Stoffs den harzigen Extractivstoff in Harz verwandelt, und ihm zugleich seinen Geschmack, seine Farbe und Auslösbarkeit nimmt. Wir wollen uns nicht dabey aufhalten, was diese Resultate für neue Bemerkungen in Absicht der Untersuchung der Vegetabilien

billen überhaupt, in Hinsicht auf Kenntniß der Harze, Farben u. s. w. veranlassen könnten; wir bemerken bloß, daß die in den Abkochungen der Chinarinde entstehenden rothen und braunen Absätze nicht, wie bisher die Chemisten sagten, Harze sind, daß das rothe Pulver eben so wenig ein zersetztes Harz ist, wie Hr. Beaume glaubte: sondern im Gegentheil, daß diese Substanzen, wenn sie niederfallen, in den harzigten Zustand übergehn, und vermittelst des eingeschluckten Sauerstoffs sich so verändern. Die der Rinde durchs heiße Wasser genommene Substanz ist also kein Extrakt in dem eigentlichen Sinne, den die Chemisten mit diesem Worte verbinden, sondern eine Masse, die sich dem Harze nähert, welche man nicht gehörig benennen kann, weil sie noch nicht hinreichend untersucht ist.

12. Zusammensetzung des ganzen Extrakts der Rinde. Wir wissen nun noch die festen Substanzen, die im ganzen Extrakte vorhanden waren, beschreiben. Man nahm 9 U. 56 Gr. hiervon, die aus 1 Pf. Rinde gezogen waren, und that sie in einen Tiegel, dem man allmählig Hitze gab. Die Masse schäumte hoch auf, und verdampfte mit einem gelblichen Rauche, und schien sehr leicht zu seyn. Sie verbrannte bald, und ließ eine graue Asche von 2 Qu. zurück. Diese schmeckte scharf und salzig; man behandelte sie mit 2 U. kalten destill. Wassers, und filtrirte sie einige Minuten nachher, wodurch sie 64 Gr. verlor. Bey der Abdampfung der Flüssigkeit bemerkte man weiße halbdurchsichtige Häutchen, welche, gesammelt und getrocknet, 4 Gr. wogen, und nur aus Kalt

Kalkerde bestanden. Nach der Abdampfung blieb ein weißes Salz zurück, von alkalischem und salzigem Geschmacke, 60 Gr. schwer, welches das Malvenpappier grün färbte. Man suchte ein Mittel, das Laugensalz davon abzuschelden, und man fand dies in der Essigsäure, wovon man einige Tropfen darauf goß, die ein leichtes Aufbrausen erregten. Man ließ dies bis zur Trockenheit abdampfen, und zerließ es darauf mit etwas kaltem Weingeiste; dies gab nach der Abdampfung 18 Gr. essigsaure Pottasche. Das übrig bleibende Salz wog nur noch 30 Gran; die salzsaure Schwererde zeigte uns an, daß diese 50 Gr. Salz 12 Gr. vitriolsaure Pottasche enthielten, und daß die übrigen 38 Gr. salzsaure Pottasche waren. Die von der Operation mit dem Wasser übrig gebliebenen 80 Gr. wurden, verbunden mit den 4 Gr., die als ein Häutchen während der Abdampfung sich abgesetzt hatten, mit schwacher Salzsäure behandelt. Es entstand ein lebhaftes Aufbrausen, und alles wurde aufgelöst. Dies Salz war reine salzsaure Kalkerde, welches beweist, daß jenes Residuum nur aus Kalkerde bestand.

Die Verbrennung zeigt deutlich, daß die Krystallen, welche man bey der willkührlichen Abdampfung des Aufgusses der Chinarinde bemerkt hatte, und welche weiße Dämpfe der Salzsäure, vermittelst der Vitriolssäure, von sich gaben, salzsaure Pottasche waren; es scheint auch, daß die Kalkerde nicht roh darin vorhanden ist, weil die mit dem Extrakte verbundenen Säuren sie einschließen, ohne Aufbrausen hervorzubringen.

vorzubringen. Es erhellt also aus der Untersuchung der 2 Qu. Asche, welche die 9 U. 56 Gr. Extrakt der Rinde gaben, daß sie enthält:

Pottasche	10 Gr.
Vitriolsaure Pottasche	12 "
Salzsaure Pottasche	38 "
Kalkerde	84 "
	<hr/>
	144 Gr.

Diese kleine Anzahl von salzigen Substanzen hat nicht so viel Einfluß auf die chemischen und medicinischen Eigenschaften der Rinde, um uns zur Untersuchung aufzumuntern, zu welchen unmittelbaren Stoffen des Extrakts eine jede gehört. Wir merken bloß an, 1) daß die Neutralsalze, die vitriolsaure und Kochsalzsaure Pottasche, als fremde und leicht zu trennende Körper, und die nicht zu der Zusammensetzung der unmittelbaren Stoffe kommen, angesehen werden können; 2) daß die Pottasche und der Kalk, die beyde als luftgesättert durchs Feuer erhalten werden, aber als rein und künstlich im Extrakte enthalten sind, einen der wesentlichen Stoffe ausmachen können; aber diese Betrachtung hat zu wenig Interesse und Nutzen für die Medicin; um uns hier zu beschäftigen.

13. Untersuchung des Rückbleibfels der Rinde, mit Weingeist und Tangensalzen. Das Rückbleibsel der Rinde, durch heißes Wasser ausgezogen, hatte durchaus keinen Geschmack, und eine röthlichgelbe Farbe. Bis jetzt sahen es die Chemisten für eine Erde an, aber man wird sehen, daß



daß es davon sehr verschiedene Eigenschaften hat. Der auf gegossener und heißgemachter Weingeist nahm eine grünliche Farbe an. Das hinzugegebene Wasser schied einige Grane einer weißen Masse ab, welche dem klebrigsten Theile des Korns glich. Die Wirkung der flüssigen äßenben Laugenfalze ist weit auffallender. Das Alkali wird roth, und die kleinsten Theilchen der Rinde werden durchsichtig und gallertartig. 1 Pfund von dem Rückbleibsel woz, mehreremal gewaschen und dann vollkommen getrocknet, nicht mehr als 3 U. 6 Qu. 48 Gr. Wahrscheinlich wäre, wenn man diese Behandlung länger fortgesetzt hätte, die Auflösung, wo nicht ganz, doch beynähe vollkommen geworden. Was das Alkali dem Rückbleibsel genommen hatte, unterschied sich von diesem selbst gar nicht, und man kann sagen, daß dies bloß eine Auflösung des Rückbleibfels in der Pottasche war; denn die Säuren, welche man zu diese Auflösung goß, schieden sich beynähe ganz rein ab. Wir bemerkten nur zwey Verschiedenheiten daran: die erste war, daß seine Farbe weit dunkler und beynähe braun war, die zweyte, daß sie nicht so viel Kalk enthielt, als der nicht im Alkali aufgelöste Theil des Rückbleibfels.

14. Behandlung des Rückbleibfels mit der Salzsäure. Man goß auf das Rückbleibsel von 1 Pf. China, das durch das siedende Wasser ausgezogen war, und 6 U. 1 Qu. 38 Gr. schwer war, 1 Pf. verdünnte Salzsäure, wobey sich ein leichtes Aufbrausen zeigte. Man erhlöte dies, und mit Hülfe eines chemischen Lustapparats erhlöte man, 193
Ru

Sublimat Luftsäure. Das Rückbleibsel hatte eine schwache Farbe angenommen, und schien nur noch eine reine Kalk zu seyn. Aber dieser Schein wurde widerlegt durch die Schichten, alkalischen und Säuren ähnlichen Produkte, welche man durch die Destillation dieser Substanzen erhielt.

Die Salzsäure hatte etwas Farbe erhalten, und ihre Schärfe nicht ganz verlohren; als man sie bis zur Trockenheit abdampfte, ließ sie ein scharfes, an der Luft zerfließendes Salz zurück, welches, mit Mineralalkali verbunden, 4 Qu. 4 Gran Kalkerde gab. Dies Gewicht stimmt mit dem Verluste des Rückbleibfels vollkommen überein, welches nach der Operation nur 5 U. 4 Qu. 26 Gr. wog, und mit der Quantität Luftsäure, die das Rückbleibsel gab, weil 4 Qu. 4 Gr. Kreide 193 — 195 Kubik. Luftsäure, in einer Temperatur von 12°, geben. Durch diese Erfahrung ist es bewiesen, daß das Rückbleibsel der Chinarinde Kalk enthält, und daß dieser darin mit Luftsäure verbunden ist. Eben so einleuchtend ist es, daß der Kalk in der ganzen Rinde auf zweyerley Art enthalten ist, und daß der im Extrakte vorhandene nicht mit einer Säure verbunden ist. Dieser mit dem, von dem Rückbleibsel ausgeschiedenen, luftsauren Kalk vereinigt, macht 230 Gr. Kalk in einem Pfunde Chinarinde, wovon 43 $\frac{1}{2}$ Gr. mit dem extractiven Stoffen, und 186 $\frac{1}{2}$ Gran mit der Luftsäure verbunden sind. Diese Kalkerde bleibt im Rückbleibsel zurück.

15. Destillation des Rückbleibfels. Ein Pfund hiervon wurde in eine gläserne Retorte gewaschen.
 Chem. Ann. 1794. B. I. St. 5. Ff than,

than, und allmählig erholt. Es gingen sogleich etliche Tropfen einer beynahe ganz farblosen Flüssigkeit über; darauf verwandelte sich ein dicker Rauch in eine gelbe Flüssigkeit. Man erhielt 3200 Kubitz. eines elastischen Wesens, wovon 1600, oder die Hälfte, vom Wasser eingeschluckt waren; das übrige bestand aus verkohlentstofftem entzündbaren Gase. Als man nach Endigung der Operation den Apparat auseinander nahm, fand man in dem Ballon eine gelbe Flüssigkeit, die wie brenzliche Schleimsäure roch, und, wie diese, die blauen vegetabilischen Farben roth färbte. Sie enthielt ziemlich viel flüchtiges Auzensalz. Ihr Gewicht betrug 4 U. 2 Qu. Man fand an den Wänden des Recipienten und in dem Halse der Retorte 1 U. 64 Gr. dieses braunes Oehl, welches der Weingeist größtentheils auflöste, ausgenommen einen Theil, der einem Schmalze ähnlich war. Die in der Retorte zurückgebliebene Kohle bildete nur eine zerreibbare Masse; sie wog 4 U. 2 Gr., hatte eine ziemlich schöne schwarze Farbe, und machte mit den Säuren ein lebhaftes Aufbrausen. Die Salzsäure zog 2 Qu. 42 Gr. Kalk heraus, und da die Substanz nach dieser Operation nur 3 U. 5 Qu. 30 Gr. wog, so schienen die fehlenden 2 Qu. Luftsäure zu seyn, die durch das Aufbrausen aus der Kalkerde frey gemacht waren. Wenn man das Gewicht aller dieser Produkte zusammenrechnet, so sieht man, daß die 3200 Zoll Gas, die 1 Pf. Rückbleibsel der Eibnarinde gab, 6 U. 3 Qu. 8 Gr. wiegen mußten; dies würde für jeden Kubitzoll beynahe $1\frac{1}{7}$ Gr. betragen; aber dies Gewicht ist offenbar zu stark.

16. Rückbleibsel der Rinde und reines Salpetersäure. Auf 1 Pf. Rückbleibsel der Rinde goß man 16 Pf. Scheidewasser, in einer Temperatur von 2° , nach Deaume's Arrometer. Das Rückbleibsel wurde röthlich; man muß hierbei anmerken, daß die Rinde unter dem Wasser und bey nahe ganz ohne Zutritt der Luft gekocht hatte. Ohne Zweifel brachte dieser Zutritt und die Einwirkung des Sauerstoffs die Verwandelung der Farbe in Roth mit der Salpetersäure hervor. Sobald es von ihr besührt wurde, so wurde diese Mischung mit einem sauren Schwamm bedeckt, und zeigte die Entwicklung einer elastischen Flüssigkeit. Die Masse wurde nach und nach gelb, wie dies bey thierischen Theilen, die man mit Salpetersäure behandelt, der Fall ist. Sogar fähig fing man das sich durch eine gelinde Wärme entwickelnde Gas auf. Sein ganzes Volumen betrug 304" R., wovon $\frac{2}{3}$, oder 336 vom Kaltwasser eingesackt wurden, und das andere Drittel, oder die 168" R., löschte die Nachsichter aus, ohne sich zu entzünden und an der Luft roth zu werden. Dies letztere Gas war offenbar Stickluft. Die durch diese Operation erhaltenen 336" R. Luftsäure gehören der Kalterde, welche das Rückbleibsel enthält, und sind nicht das Resultat der Grundstoffe der Salpetersäure aus Rinde; denn einestheils ist das Verhältniß der Menge dieser Flüssigkeiten nicht so groß, um diese Idee veranlassen zu können, und andertheils erhielt man gar keine Salpetersäure in den ersten Augenblicken der Operation. Als sich bey $30 - 40^{\circ}$ Wärme nichts mehr entwickelte, vergrößerte man das Feuer.



Es entstand sogleich ein heftiges Aufbrausen, und das Gas, welches sich entwickelte, ward roth an der Luft, und trübte das Salzwasser. Die Hitze wurde bis zum Kochen fortgesetzt, und eine Viertelstunde in diesem Grade erhalten; alsdann unterließ man die Operation. Das Rückbleibsel hatte, so wie die Flüssigkeit, eine citronengelbe Farbe angenommen. Man filtrirte sie, und wusch und trocknete das halbe Pfund, welches nicht mehr, als 3 U. 1 Qu. wog.

Die Flüssigkeit wurde bis auf ein Viertel ihres Volumens abgedampft, und man ließ sie dann erkalten. Nach der Erhaltung erzeugte sich eine Menge sehr glänzender Krystallen, die sich in eine fast gallertartige Masse vereinigten. Sie wurden abgeseiht und getrocknet. Die Flüssigkeit dampfte man von neuem ab, und ließ sie wieder erkalten. Man erhielt neue weißer nadelförmige Krystallen, ohngefähr eine Elle lang; sie wurden, wie die ersten, abgeseiht, gewaschen und getrocknet. Sie waren beide nur durch die Gestalt verschieden, und übrigens von einseley Beschaffenheit. Dies unschwache und beynahe unauflösbare Salz erkannte man für zuckersaure Kalkerde. Ihr Gewicht betrug 1 U. 5 Qu. 22 Gr. Eine dritte Abdampfung und Erhaltung gab eine andere Art von Salz, dessen Krystallen sehr viel dicker und scharfschmeckend waren, und welche das Wasser leicht auflöset. Dies war reine Zuckersäure. Da es zu langwierig und zu beschwerlich gewesen seyn würde, alles das in der Flüssigkeit enthaltene Salz durch die Krystallisation, ohne einen beträchtlichen Verlust zu erhalten, so lassen wir

wir den Theil Säure wieder in der Flüssigkeit auf, schieden sie darauf durch das Kaltwasser aus, welches einen starken Niederschlag machte, den wir auf dem Filtrum sammelten, wuschen und trocknet ließen. Darauf ließen wir die Flüssigkeit abdampfen, worin etwas Ueberschuß von Kalk war. Die Abdampfung brachte einen neuen Niederschlag hervor. Als in dem Gefaße nur noch 2 U. von der Flüssigkeit übrig waren, schied man den Bodensatz ab, wusch und vereinigte ihn mit den beyden ersten Salzen und dem letzten Niederschlage. Die übrigbleibende Flüssigkeit hatte eine sehr schöne gelbe Farbe, und einen etwas zuckrigen Geschmack. Die Luftsäure machte keinen Niederschlag mehr darin, ein Beweis, daß kein Kalk im freyen Zustande mehr darin war. Verschiedene, an vegetabilischen Substanzen vorhergemachte, Erfahrungen hatten uns gezeigt, daß die Salpetersäure dabey oft mehrere verschiedene Säuren bildet. Man goss also zu dieser Flüssigkeit eine Auflösung des salpetersauren Bleyes; es entstand sogleich ein reichlicher Bodensatz, der nichts anders als äpfelsaures Bleys seyn konnte; er wog 1 Qu. 36 Gr. Die Vitriolsäure schied aus diesem Bleysalze eine, in allen ihren Eigenschaften zu erkennende, Äpfelsäure. Hierauf salurirte man die Flüssigkeit mit Pottasche, dampfte sie bis zur Trocknholt ab, und fand in dem Rückbleibsel, mit Hilfe des Weingelchs, 1 Qu. essigsaure Pottasche. Dies sind schon drey Säuren, die im Rückbleibsel der Chinarinde durch die Salpetersäure gebildet wurden, und deren Wasser oder Radikale in dem Rückbleibsel enthalten waren; namentlich die Zucker-, Äpfel- und

Essigsäure. — Die ersten von diesen Säuren, die in den ersten krystallisirten Salzen und dem durch den Kalk gemachten Niederschlag enthalten waren, enthielten noch eine andere vegetabilische Säure. Die aus dem Rückbleibsel zu zwey verschiedenen Malen durch die Salpetersäure niedergeschlagenen Krystallen, aus der nachher aus der sehr scharfen Flüssigkeit durch Kalkwasser gemachte Niederschlag, (zusammen am Gewicht 10 U. 3 Qu.), wurden mit verdünnter Salzsäure behandelt. Es entstand ein leichtes Aufbrausen, und die salzige Masse verlor 1 U. 3 Qu. Als man die salzsaure Auflösung bis zur Konsistenz eines Syrops abgedampft hatte, erhielt diese eine gelbe Farbe. Sie war beständig sehr scharf, ob sie gleich keine Dämpfe von Salzsäure mehr von sich gab. Durch die Erhaltung verwandelte sie sich in eine krystallinische Substanz. Nachdem man sie wieder im Wasser aufgelöst hatte, machte man einen Versuch mit der Zuckersäure, welche einen sehr reichlichen Niederschlag machte, der von der Zersetzung der salzsauren Kalkerde herrührte, und welches bewies, daß die darin freye Säure keine Zuckersäure sey. Um ihre Beschaffenheit zu erkennen, goß man Kalkwasser in die Auflösung; dies machte einen Niederschlag, der eine Unze wog, und die man für citronensaure Kalkerde hielt. Die neun, nicht durch die Kochsalzsäure aufgelösten, Unzen waren zucker-saure Kalkerde.

Da die Umstände bey der Behandlung des Rückbleibfels durch die Salpetersäure sehr verwickelt sind, und

und auf die verschiedenen Eigenschaften der vegetabilischen Säuren sich beziehen, so halten wir für nöthig, die Wirkung der Salpetersäure hier aus einem andern Gesichtspunkte zu betrachten. Das Residuum enthielt keine ganz gebildete Säuren mehr; denn diese waren nur durch die Zersetzung der Salpetersäure und die Fixirung ihres Sauerstoffs in den vegetabilischen Substanzen entstanden. Bekanntlich haben die vegetabilischen Substanzen einerley Grundstoffe, nämlich Wasser, Kohlen- und Sauerstoff, und sie unterscheiden sich nur durch das Verhältniß dieser Stoffe. Die gemeinschaftliche Verbindung des Wasser- und Kohlenstoffs in verschiedenen Verhältnissen, bildet die Basis alle dieser Säuren. Diese war im Rückbleibsel der Chinarinde vorhanden, und zwar ohne Geschmack, Auflösbarkeit und Kennzeichen eines Salzes; es mußte also Sauerstoff hinzukommen, um diese Eigenschaften hervorzubringen. Diesen gab die Salpetersäure an die versäuerbaren Grundstoffe ab, und bildete dadurch die verschiedenen beschriebenen Säuren. Die Zuckersäure, die sich im Sauerkleesalze ganz gebildet findet, hat unter allen Säuren die stärkste Attraktion zur Kalkerde. Da uns nun das Daseyn dieser letztern der Versuch mit der Salzsäure gezeigt hatte; so sieht man, daß die Salpetersäure, welche die Luftsäure dieser Kalkerde frey gemacht hatte, um sich damit zu verbinden, diese Kalkerde der entstandnen Zuckersäure halb abgetreten hat. So geschah die Entwicklung der Luftsäure, die im Anfange zugleich mit der Stickluft entstand; so erfolgten die Krystallen der zuckersauren Kalkerde,

die man durch die Abdampfung dieser salpetersauren
 Auflösung erhielt. Bey dieser Arbeit aber entstand
 mehr Zuckersäure, als die im Rückbleibsel enthaltene
 Kalkerde einschließen konnte; deswegen setzte sie sich
 in Krystallen an. Da wir einmal überzeugt waren,
 daß die Flüssigkeit viel freye Säure enthielt, so war
 es uns leichter, sie mit Kalkerde zu sättigen, um ih-
 re Menge bestimmen zu können; man erhielt sie darauf
 durch die Abdampfung. Da aber zugleich die Citrus-
 nen-Äpfel- und Essigsäure in der Flüssigkeit sich bil-
 deten, so sättigte die hinzugebrachte Kalkerde diese
 Säuren alle zugleich: und weil von diesen vier kalkig-
 ten Salzen zwey, nämlich die zuckersaure und citrus-
 wensäure, Kalkerde unauflösbar, oder doch sehr schwer
 aufzulösen sind, so mußten sie zugleich niederfallen;
 dahingegen die Äpfel- und Essigsäure in der Flüssig-
 keit zurückblieben. Salpetersaures Blei zersetzte diese
 beyden, und das äpfelsäure Blei fiel als unauflösbar
 nieder; man erkannte es, und bestimmte seine Menge.
 Das essigsäure Blei blieb noch zurück, und wurde
 wieder durch die Pottasche zersetzt, und die essigsäure
 Pottasche vermittelst des Weingeists bestimmt. Auf
 diese Art, und mit Hüffe genau eingerichteter Instru-
 mente, ist die neue Chemie so weit gekommen, daß
 man verschiedene kalkigte Substanzen von einander ab-
 theilen und erkennen kann. Aus diesem Resultate
 der Untersuchung des Rückbleibfels durch die Salpe-
 tersäure sieht man, daß diese Säure, die in der Kalk-
 erde enthaltene Luftsäure frey machte, daß sie den
 Stickstoff als ein Gas davon abschied, daß sein Säure-
 stoff

stoff sich mit einem Theile Kohlenstoff dieses Rückbleibfels verbunden, und diesen in Kohlenfäure verwandelt hatte, die sich zugleich mit der Salpeterluft entwickelte; endlich daß, als sie mit dem Wasser, und Kohlenstoffe in verschiedenen Verhältnissen sich verband, sie diese größtentheils in vier Säuren verwandelte.

Um zu erfahren, wie viel von jeder der Säuren entstanden war, bestimmten wir, wie viel man Zuckersäure braucht, um eine gegebene Quantität zu Pflanzensäuren Kalt zu machen. Durch dieses Mittel entdeckten wir, daß 9 Qu. entstanden waren. Dasselbe Verfahren mit der Citronensäure zeigte uns, daß das von 5 Qu. sich gebildet hatten. Wir schätzten die Essigsäure, nach der Menge der essigsauren Pottasche, zu 40 bis 45 Gr., und die Apfelsäure, nach dem Verhältniß des apfelsauren Bleies, ohngefähr zu 36 Gr. Außerdem hat die Salpetersäure aus 1 Pfund Rückbleibsel 6 Qu. Kalkerbe, und eine nicht genau zu bestimmende Quantität Stickstoff und Luftsäure ausgezogen. Man müßte auch noch den Kohlenstoff in Anschlag bringen, der, in Luftsäure verwandelt, mit der Salpeterluft frey gemacht wurde: denn der Theil Luftsäure, der mit dem Stickstoffe zugleich sich entwickelte, war in der Kalkerbe des Rückbleibfels enthalten. Man wird alle Schwierigkeiten dieser Bestimmung elusehn, wenn man die durch die Salpetersäure entwickelten oder gefundenen Substanzen in eine Tabelle bringt.



1. Luftsäure	o U.	4 Qu.	48 Gr.
2. Stickgas		1	8
3. Kalkerde		6	
4. Zuckersäure	9		
5. Citronensäure		5	
6. Keffelsäure			36
7. Essigsäure			45
<hr/>			
	11 U.	1 Qu.	65 Gr.

Da dieser Summe des Gewichts fehlt noch das des Kohlenstoffs, der in der zum zweytenmal erhaltenen Luftsäure war; und die ganze Quantität der vegetabilischen Säuren würde man dem Rückbleibsel fälschlich zuschreiben, weil letzteres sie nicht ganz gebildet, sondern nur ihre Grundlagen enthält. Wir machen diese Bemerkungen hier nur, um den Gang der neuen Chemie, die Schwierigkeit ihrer Fortschritte, aber zugleich auch die Gewißheit ihrer Resultate, wie auch die äußerste Genauigkeit zu zeigen, die bey Untersuchung der Vegetabilien jetzt möglich ist, eine Sache, deren Kenntniß beynabe wichtiger ist, als die des Rückbleibfels, welches uns jetzt beschäftigt.

Nachdem wir bey dieser Untersuchung 11 U. 1 Qu. 65 Gr. gefunden hatten, (wozu man das unbekante Gewicht des Kohlenstoffs hinzurechnen, und wo von man die Quantität des Sauerstoffs, der durch die Salpetersäure hinzugekommen war, abrechnen mußte,) wog. das Rückbleibsel, gewaschen und getrocknet, 5 U. 1 Qu. Es hatte eine citronengelbe Farbe und einen herben Geschmack, welches beydes von dem, der

Sal

Salpetersäure genommenen, Theile des Sauerstoffs herrührte. Es war im Wasser unauflösbar, aber sehr auflösbar durch die Laugensalze, welche seine Farbe verdunkeln. Als man einen Theil davon mit concentrirter Salpetersäure behandelte, löste sie sich auf, und gab die Produkte des ersten Versuchs. Ein anderer Theil gab uns durch die Destillation viel dickes Oehl, verkohlstofftes brennbares Gas, Luftsäure, Brennzichte Holz-, und Fettsäure, aber nicht das mindeste von flüchtigem Laugensalze. Gewiß ist hiervon die vollkommene Trennung des Stickstoffs, die gleich zuerst durch die Salpetersäure bewirkt wurde, die Ursache, wie dies nach Hrn. Berthollets Entdeckung bey den thierischen Substanzen der Fall ist. *)

Aus

-
- *) Aus allen den Thatsachen, die wir aus der Untersuchung des Rückbleibfels mit der Salpetersäure angestellt haben, und welche uns zur Vervollkommnung der Untersuchung der Vegetabilien dienen zu können schelnen, können wir verschiedene Sätze gleich, die hierauf unmittelbar anzuwenden sind. 1) Die Salpetersäure kann man sowohl bey thierischen als vegetabilischen Substanzen anwenden, um die Stickluft herauszuziehn, und ihre Menge bestimmen zu können, und daraus zu schließen, wie viel flüchtiges Laugensalz sie bey der Destillation geben werden; hier z. B. (nach der Schwere, die Hr. Lavoisier dieser elastischen Flüssigkeit bestimmt, und nach dem Verhältnisse, das Hr. Berthollet beym Alkali festgesetzt hat, gerechnet,) können wir sagen, daß 1 M. Rückbleibfel 98 Gr. reines flüchtiges Laugensalz geben kann. 2) Die Säuren, welche die Na-
- ten

Auszüge
aus den Abhandlungen der Academie der
Wissenschaften zu Paris.

VIII.

Bandermonde, Berthollet und Monge; über
Das Eisen in seinem verschiedenen
metallischen Zustande. *)

Wir sind jetzt im Stande, zu erklären, warum bey
gleichem Gewichte Stahl bey seiner Auflösung in Bl
trios

tur während des Wachstums, des Reifens und der
Gährung der Früchte bildet, sind hier durch die
Berejnigung des Sauerstoffs der Salpetersäure, mit
dem Wasser- und Kohlenstoffe der vegetabilischen
Substanzen gebildet. 3) Aus dem Rückbleibsel der
Ehinarinde, und vielleicht aller Rinden und Holz-
arten überhaupt, würde man vortheilhafter, als aus
dem Zucker, die Zuckersäure machen können; denn
Bergman erhielt aus 1 Pf. Zucker nur ohngefähr
5 U. 7 Qu. Zuckersäure. Es ist wahr, das Rück-
bleibsel der Ehinarinde, (und vielleicht ist dies bey
allen den holzigten Substanzen der Fall?) enthält
Kalkerde, welche einen Theil der schon gebildeten
Säure neutralisirt, und zuckersauren Kalk hervor-
bringt. 4) Dieser zuckersaure Kalk ist sehr auflös-
bar in der Salpetersäure; so wie diese verfliegt,
erscheint dies Salz in einer sehr schönen regulären
Gestalt, zu deren Bestimmung jenes Prüfmittel,
(die Salpetersäure,) auch angewendet werden kann.

*) S. Chem. Ann. J. 1794. B. 1. S. 353.

trifft man, dem Umfange nach, wenigstens in hiesiger Gegend, als Stabeisen: 1) weiches: Kohlenstoffreichhaltig, das nicht im Stabeisen steht: 2) härteres, bey gleichem Gewichtem weiniger, Metallstoff; (er zerfällt also, nicht sich bis zu dem zur Auflösung nothigen Punkt zu verhalten, weiniger Wasser, giebt auch weiniger, anzuhaftbare Luft. . . .) Da die entzündbare Luft: 3) die er giebt, mit mehr Kohlenstoff in Berührung ist, als diejenige, die bey der Auflösung des Stabeisens absteigt: so ist sie mehr von diesem wehrentheilichen Stoffe durchdrungen, als davon im Umfange ab, so geringe Menge sie an Masse zunimmt. . . . Wir glauben daher, daß Besenstoff und Stabeisen nur durch den Kohlenstoff verschieden sind; das Eisen Hey dem Sauerstoff einschließt; denn 1) besteht das Gemeine aus reiner Kohle, kann also das Eisen nichts anders einschließen, so wird es zu vorzüglichem Stabe. Die Zerlegungen des Stabeisens und Stahls sind nur durch einen schwarzen Staub von einander verschieden, den man an letzterem, erst erstem aber nicht, beobachtet nur in sehr geringer Menge erhält, und dieser Staub ist, wenn man ihn ganz von Eisen gereinigt hat, bloße Kohle; es löst sich wie Kohle, in entzündbarer Luft auf, und giebt dort, wenn er verbrennt, feste Luft. . . .

Man darf also nicht aus dem Rauche von entzündbarer Luft, welche Eisen und Stahl von sich geben, wenn man sie in schwacher Nitriolflure auflößt, auf die Menge von Lebensluft schließen, die sie einschließen,

schmelzen, um sich aufzulösen, noch aus der Menge des schwarzen Stäubes, das nach der Auflösung zurückbleibt, auf die Menge von Kohlenstoff, den das Metall enthält; 1) weil sich der köhligte Rückstand um alles das, was die entzündbare Luft in sich aufgelöst hat, verringert, 2) weil der Ueberschuß der entzündbaren Luft durch die Kohle, die sie aufgelöst hat, zusammengezogen ist, so, daß das Stäubchen mehr Kohlenstoff enthält, und, um sich aufzulösen, mehr Sauerstoff einschluckt, als unmittelbar aus unserm Versuches folgen würde. Um daher in dieser Rücksicht den Erfolg genau zu wissen, mußte man die entzündbare Luft, die bey der Auflösung verschiedener Eisensorten aufsteigt, zerlegen, d. h. zuerst durch Verbrennen die Menge Kohlenstoff bestimmen, welche jede von ihnen aufgelöst hält, und dann den Raum angeben, den sie eingenommen hätte, wenn sie rein gewesen wäre.

Nur im Vorbeygeh'n bemerken wir, daß die vorstehenden Untersuchungen zugleich, wenigstens zum Theil über den Verlust am Gewicht, den einer von uns in seinen Erfahrungen über die Zusammensetzung des Wassers erlitten hat, Rechenschaft geben; denn da die Luft, die er gebrauchte, aus der Auflösung des Eisens in Nitriolsäure erhalten war, so mußte sie Kohlenstoff enthalten, und bey dem Verbrennen feste Luft geben; diese feste Luft mußte, da sie aus der Röhre mitten durch Wasser gezogen wurde, sich mit diesem vereinigen, und so einen Verlust am Gewicht veranlassen, den man damals weder vermuthen noch

verhåten konnte. Ehe wir weiter gehen, wollen wir die vornehmsten Verschiedenheiten zwischen Stabeisen und Stahl zu erklären suchen.

1. Auf Stahl lassen die Säuren einen schwarzen Flecken zurück, nicht so auf Stabeisen, weil sie, indem sie die Metalltheile des Stahls auflösen, nur die Kohle entblößen, die sie nicht auflösen können.

2. So wie man den Stahl mehrmals nach einander auflöst, und unter dem Hammer zusammenschlägt, ändert er seine Eigenschaften; wiederholt man diese Arbeiten sehr oft, so wird er zuletzt wieder zu Stabeisen, weil die Kohle auf seiner Oberfläche bey steter Berührung mit der äußern Luft abbrennt, und man ihm, wenn man diese Oberfläche oft erneuert, sie ihm zuletzt beynahe ganz nehmen kann.

3. Läßt man Stahl weiß glühen, so brennt er ganz anders, als Stabeisen, und sprüht rauschende Funken, deren immer mehrere nachfolgen, und die in der Luft zerplazen, in der Ferne von sich, weil dann die Kohle, die er enthält, mit Behendigkeit brennt, und kleine plötzliche Stöße von fester Luft giebt; dadurch reißen sich von der Oberfläche der Stabeisen Stahltheile los, die an der Luft brennen und entzweyplazen.

Zast dürfte es überflüssig scheinen, zu bemerken, daß zu stark gebrannter Stahl, der dadurch, daß er bey stärkerer Hitze mit Kohle in Berührung kam, diese Eigenschaft erlangt, der durch das Brennen einen stärkern Zuwachs am Gewichte erlangt hat, auf dessen

Oben



Oberfläche die Säuren einen schwarzen Flecken zurück lassen, von dessen Auflösung in Nitrid- und Kochsalzsäure mehr schwarzer Staub aufgelöst zurückbleibt, der leichter schmelzt, leichter an freyer Luft brennt, und bey dem Brennen mehr Funken sprüht, nichts anders ist, als Eisen, das durch Brennen mehr Kohle eingeschluckt hat, als nöthig ist, um sich noch schmelzen zu lassen, und, ohne in Stücken zu springen, unter dem Hammer auszuhalten.

Bisher spürten wir nur bey Theorie des Stahls Brennen noch die Ursache aller der Mannigfaltigkeiten des Roheisens kannten wir noch nicht; zwar wußten wir schon, daß sowohl weißes, als graues Roheisen, durch die Kräfte, zu welcher ihre metallische Vollkommenheit gebracht ist, unter sich verschieden seyn können, weil sie bey ihrer Auflösung in Säuren entweichbare Luft in verschiedener Menge geben; aber wir suchten die Ursache der vielen Eigenschaften, durch welche graues Roheisen von weißem abweicht, und vorzüglich des Unterschieds der Farbe, im frischen Bruche zu erforschen.

Schon haben wir die Aehnlichkeit zwischen grauem Roheisen und Stahl berührt; auf beyden lassen die Säuren einen schwarzen Flecken zurück; beyde lassen nach ihrer Auflösung in Säuren einen schwarzen Staub zurück, beyde sprühen, wenn sie an freyer Luft brennen, Funken, beyde werden durch Ablöschen in kaltem Wasser härter; es muß also in beyden ein gewisser Antheil Kohle mit dem Eisen verbunden seyn, und, was dieses

dieses unwidersprechlich beweist, ist die Eigenschaft des grauen Roheisens, Stabeisen in Stahl zu verwandeln, wenn man es in fließendes Roheisen taucht; das beobachtet man täglich bei Eisengießereien, und wir haben selbst mehrmals Gelegenheit gehabt, uns davon zu überzeugen. So oft wir Roheisen auf der Esse heiß machten, wurden die Sägen, deren wir uns bedienten, es wieder ins Feuer zu bringen, an denen Stellen, die mit dem Roheisen in Berührung kamen, einer Härtung empfänglich, und zeigten im Bruche das feine Korn von Stahl. Wir machten aber noch einen eigenen Versuch darüber.

Wir brachten in einem besondern Ziegel eine Stange Stabeisen von Guernsey mit gleichem Gewichte grauen Roheisens and dem gleichen Eisenwerke, nach dem wir alles, um es gegen die Berührung der äußern Luft zu schützen, mit gestoßenem Glase zugedeckt hatten, 5 Stunden lang in einen guten Ofen in das Feuer; nach dem Erkalten fanden wir, daß das Roheisen geschmolzen war, daß es weißer als zuvor, und etwas geschmeidig geworden war. Das Stabeisen hatte seine Gestalt behalten, nur an drei Flächen das Roheisen berührt, und war nicht einmal allenthalben damit zusammengeschweißet; aber wo es mit dem Roheisen in Berührung gekommen war, war es zu gutem Stahle geworden, wo dieses nicht geschehen war, war es noch Stabeisen.

Daraus folgt, daß im grauen Roheisen, welches als ein ziemlich gutes Cement angesehen werden,
 Chem. Ann. 1794. B. I. St. 5. 68 und

und dem Stabeisen Kohle überlassen kann, um es in Stahl zu verwandeln, das Metall mit einer ziemlich großen Menge Kohlenstoff gebunden ist, die es im hohen Ofen eingeschluckt hat. Ist das Roheisen im Flusse und heiß genug, so ist die Kohle in einem aufgelösten Zustande darin, weil sie, des Unterschieds ihrer eigenthümlichen Schwere ungeachtet, dem Ansehen nach gleichförmig durch das Ganze vertheilt ist; und vornehmlich, weil sie sich dem Eisen, das man ihr nahe bringt, eben so mittheilt, als Salz, wenn es in Wasser aufgelöst ist, dem neuen Wasser, das man zur Auflösung giebt. Das bunte Roheisen (*truitee*), das im Bruche nicht einerley Farbe hat, und aus weißem und mehr oder weniger grauem zusammengesetzt ist, ist in diesem Zustande, weil es im hohen Ofen nicht durchaus auf die gleiche Weise wieder hergestellt ist, und nicht dünn oder nicht lang genug floß, um die Kohle gleichförmig aufgelöst zu halten.

Es giebt also zwey Hauptursachen von Verschiedenheit im Roheisen; einmal die Menge Lebensluft, die mit dem Metalle verbunden bleibt, und von der Stufe, zu welcher die metallische Vollkommenheit im hohen Ofen gebracht ist, abhängt; je weniger davon zurückbleibt, desto näher kommt das Roheisen dem Stabeisen; sie macht das weiße Roheisen leichtflüssiger, brüchig und hart. Die zweyte Ursache der Verschiedenheit liegt in der Menge von Kohlen, welche das Eisen im hohen Ofen verschlucken konnte; von ihrer Verbindung hängt bey dem grauen und schwarzen Stabeisen ihre Farbe, bey gleichen Stufen von

metallischer Vollkommenheit die größere Leichtflüchtigkeit vor dem weissen, der schwarze Staub, der von ihren Auflösungen in Säuren zurückbleibt, und die Haupteigenschaften des Stahls, die sie besitzen, ab.

Man könnte einwenden, daß der Kohlenstoff im Roheisen, da er die Eigenschaft hat, die entzündbare Luft, worin er sich auflöst, zusammenzuziehen, vielleicht der einzige Grund des Unterschieds sey, den man zwischen dem Maasse der, aus Roh- und Stabeisen bey ihrer Auflösung erhaltenen, entzündbaren Luft finde, ohne zu einer unvollkommenen Wiederherstellung des Metalls seine Zuflucht zu nehmen; so daß also Roheisen nicht wesentlich Lebensluft enthält, sondern nur Stahl wäre, dessen Ueberladung mit Kohle man mehr oder weniger weit getrieben hätte. Sicherlich ist im grauen Roheisen nicht so viele Lebensluft, als man nach dem Unterschiede der daraus erhaltenen entzündbaren schließen sollte; nimmt man aber wahr, daß das weisseste Roheisen, das keinen merklichen Kohlenstoff enthält, und bey seinen Auflösungen keinen schwarzen Staub zurückläßt, gerade das ist, das die wenigste entzündbare Luft giebt, so muß man zugeben, daß, wenigstens weisses, Roheisen schon Lebensluft enthält, vermöge welcher es, um in Säuren auflöslich zu werden, nicht nöthig hat, so vieles Wasser zu zersetzen, und so viele entzündbare Luft zu geben.

Was das grane Roheisen betrifft, so weiß man, daß, wenn man es lange bey sehr starker Hitze schmelzt, und dabey gegen die Berührung der äußern Luft, und

aller Stoffe, welche, indem sie Lebensluft geben, ein Verbrennen des Kohlenstoffs veranlassen könnten, (wovon es grau ist,) es einige seiner Eigenschaften verliert; es wird weniger stahlartig, im Bruche weicher und geschmeidig, und nähert sich mehr dem Stabeisen, das bey gleicher Hitze nicht schmelzt; da hingegen Brenn-
 Stahl, der auch Kohlenstoff enthält, die stärkste Hitze aushalten kann, ohne, wenn er nur gegen die äüßere Luft geschützt ist, eine beträchtliche Veränderung zu erleiden. Graues Roheisen verliert also bey diesem Versuche den Kohlenstoff, den es zuvor im Stande war dem Stabeisen mitzutheilen; wirklich, wie könnte der Kohlenstoff, der sich im stärksten Feuer nicht ändert, vollends da er mit Eisen gebunden ist, verschwinden, wenn er nicht im grauen Roheisen rükständige Lebensluft anträte, die sein Verbrennen bewirken kann?

So ist nun Roheisen ein Metall, dessen Wiederherstellung zwar mehr oder weniger weit, aber nie so weit getrieben ist, daß das Eisen geschmeidig wäre; überdies kann es entweder mehr oder weniger Kohlenstoff enthalten, den es im hohen Ofen eingeschluckt hat, oder beynahe ganz davon entblößt seyn; folglich ist der Brennstahl, der immer im Zustande einer vollkommenen Wiederherstellung ist, und nicht wesentlich Kohlenstoff enthält, nicht, wie man bisher geglaubt hat, ein Mittel Ding zwischen Koh- und Stabeisen.

Endlich wäre ganz geschmeidiges Eisen, wenn es wirklich solches gäbe, reines Metall, gänzlich sowohl

wohl von aller Lebensluft, mit welcher es im Erze und im Roheisen gebunden war, als von Kohlenstoff, den es im hohen Ofen eingeschluckt hat, gereinigt; allein die Hauptarbeiten bey seiner Bereitung, die alle zum Zweck haben, es von diesen beyden fremden Stoffen zu reinigen, sind keiner so großen Genauigkeit empfänglich, daß sich diese Reinigung vollkommen ausführen ließe; das beste schwedische Eisen hält freylich sehr wenig, aber doch immer etwas Lebensluft und Kohle. Wirklich läßt das feinste schwedische Eisen, wenn man es in Säuren auflöst, immer etwas von schwarzem Bodensatz zurück, und daß es Lebensluft enthält, erhellt daraus, daß der Stahl, den man daraus brennt, immer voll Blasen ist; diese Blasen kommen von dem Austreten der festen Luft, die sich aus der Verbindung der Kohle mit der wenigen Lebensluft im Stabeisen gebildet hat.

Erklärung der Arten, wie das Eisen auf Eisenwerken behandelt wird.

Vom Schmelzen des Eisenerzes. Um es auf den hohen Ofen zu setzen, trägt man durch den Schlund bestimmte Maassen von Erz, Zuschlag und Kohlen ein; durch das Verbrennen im Gefelle geht der Ofen nieder; sobald das geschehen ist, trägt man wieder auf. Die Menge der drey Körper, die einen Haufen ausmachen, ist nach der Beschaffenheit des Erzes, dem Zustande des Ofens, und den Eigenschaften, welche man dem Roheisen zu geben sucht, verschieden; der Hauptzweck des Zuschlags ist das Schmelzen der Gargerät und den Zugang der Kohlen zu bewir-

darin befindlichen Metallkalle zu erleichtern. Ist die Gangart Kiesel, oder thonartig, so ist der Zuschlag gewöhnlich Kalkerde oder (castine) Kalkstein; ist die Gangart kalkartig, so wählt man Thon (arbue); endlich giebt es Erze, denen man keinen Zuschlag giebt, weil die Erde, die sie mit sich führen, gemischt, als so ohne Zusatz schmelzbar ist.

Der Gebrauch der Kohlen in den hohen Ofen hat zwey Absichten, einmal durch ihr Verbrennen Schmelzhitze zu erregen, und dann, indem sie dem Metallkalle mehr oder weniger von seiner Lebenslast nehmen, die Wiederherstellung desselben anzufangen; so nachdem sich nun die Kohlen, um diese zwey Absichten zu erfüllen, auf verschiedene Weise vortheilen, fällt das Kohlenfen verschieden aus, z. B. wenn ein Ofen weißes Kohlenfen liefert, dessen metallische Vollkommenheit ziemlich weit getrieben, und dessen Verwandlung in Stabeisen demnach leicht ist, und man, ohne mehr Kohlen aufzugeben, bloß den Wind verstärkt, entweder dadurch, daß man den Formmund weiter macht, oder das Gebläse schneller gehen läßt, und dadurch die Hitze im Herde vermehrt, weil man den Kohlen mehr Gelegenheit zum Verbrennen giebt, und nicht so vieler Kohlenstoff übrig bleibt, der zur Wiederherstellung des Metallkalls dienen kann; es muß daher öfter abgestochen werden, weil die Gicht schneller niedergeht; aber das Eisen wird auch nicht so gut wiederhergestellt seyn, und sein Frischen, das in der Vollendung dieser Wiederherstellung besteht, muß schwerer seyn; ändert man also den Wind, so muß man auch das Kohlenmaß bey dem Aufsetzen ändern.

Wenn

Wenn man zu gleicher Zeit, da man den Wind verstärkt, auch mehr Kohlen aufgiebt, so treibt man wegen der großen Menge Kohlen, die darein kommen, nicht nur die Wiederherstellung des Metallkalks weiter, sondern da die Verwandtschaft des Eisens zum Kohlenstoffe durch die stärkere Hitze verstärkt wird, verbindet sich auch das Metall damit, führt etwas davon in den Herd, und man erhält graues Roheisen.

Obgleich im Durchschnitte im grauen Roheisen das Eisen besser wiederhergestellt ist, als im weißen, so hat doch sein Frischen mehr Schwierigkeit; denn die Arbeit besteht nicht bloß darin, die Wiederherstellung zu vollenden, sondern auch darin, allen darin befindlichen Kohlenstoff zu verbrennen und zu zerstreuen: daher muß bey dem Frischen die Eisengans beständig vor den Wind geführt, und die Oberfläche des Metalls, die mit der Luft in Berührung ist, beständig erneuert werden. Daher schmelzen die Hüttenmeister das Eisen, das zum Frischen bestimmt ist, im hohen Ofen als weißes Roheisen, und nur zu Kanonen auf Schiffen und dergleichen Waaren, die weicher seyn müssen, graues.

Man hat es also in seiner Gewalt, aus einem Erze weißes und graues Roheisen zu schmelzen, wenn man nur das Kohlenmaß und den Wind ändert. Inzwischen sind das nicht die einzigen Umstände, worauf man Rücksicht nehmen muß, wenn man graues Roheisen erlangen will; denn die Verbindung des Eisens mit den Kohlen erfordert eine gewisse Zeit; sehr leichte

flüssige Erze, die also sehr bald in den Herd herunter kommen, sind sehr kurze Zeit mit den Kohlen in Berührung, und geben nicht so leicht graues Roheisen, als strengflüssige.

Es ist vielleicht schwer zu begreifen, daß, da die Wiederherstellung der Metallkalle durch die Berührung der Kohlen geschieht, die ihnen die Lebensluft entziehen, das Roheisen Kohlenstoff enthalten kann, und doch nicht vollkommen wiederhergestellt ist. Man könnte glauben, daß die Wiederherstellung nur dann unvollkommen ist, wenn es an Kohlenstoff fehlt, und daß kein Kohlenstoff frey ungebunden mit Eisen übrig bleiben kann; als wenn es kein Eisen mehr wiederherzustellen giebt; allein man muß erwägen, daß, besonders unter denen Umständen, unter welchen graues Roheisen erfolgt, die Hitze des Ofens vor der Form weit stärker ist, als im Herde; diese Hitze wäre im Stande, eine vollkommene Wiederherstellung des Metalls zu bewirken, sogar noch weiter zu treiben, wenn das Eisen lange genug darin wäre; allein das geschmolzene Erz erleidet sie nur im Augenblicke, da es vor der Form vorbeikommt, und bleibet ist kurz genug; daher kann auch nur die Oberfläche der abfließenden Tropfen wiederhergestellt werden; und Kohlenstoff einschließen. Im Innern ist die Wiederherstellung nicht so weit gekommen, nicht so viel Kohlenstoff eingebracht. Fallen dann diese Tropfen in den Herd und unter die Schlacken, wo die Hitze schwächer ist, so lassen sie anfangs die eingeschlossene Kohle wieder fahren, die größtentheils im Metalle zerstreut bleibt;

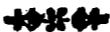
bleibt; nachher geschleht durch eine Art von Mittheilung die Wiederherstellung im ganzen Klumpen gleich einformig, ohne neue Fortschritte zu machen, weil der losgewordene Kohlenstoff nicht rein ist; das ist nämlich Reißbley, welches schwerer verbrennt, und nur in einer stärkern Hitze, als diejenige im Herde ist, eine Wiederherstellung bewirken kann. Uebrigens ist das Daseyn des Kohlenstoffs im grauen Roheisen durch Thatsachen erwiesen, und wir suchen nur begreiflich zu machen, wie er darin seyn kann.

(Die Fortsetzung folgt.)

Anzeige chemischer Schriften.

Die Bleiglasur des irdenen Küchengeschirres, als eine unerkannte Hauptquelle vieler unserer Krankheiten, und Mitursache der Abnahme körperlicher Kräfte der Menschen, besonders der höhern Stände; aus gerichtlichen Verhören und andern Beweismitteln dargethan vom Hofr. G. A. Ebell, mit Kupf. Hannov. 1764. 8. S. 692.

H. E. wurde zu diesem, wahrlich sehr nützlichem, Werke durch den Tod eines sehr theuern Freundes, benannt der Bleiveräufung zuschrieb, und durch eine, auf ähnliche Vermuthungen beruhende, Inquisitionssache veranlaßt; und der Tod einer großen Anzahl von Thieren, die ihre Nahrung aus glasurten Gefäßen er-



hielten, bestätigte ihn darin ungemeyn. Das erste Kapitel handelt von den Bestandtheilen der Glasur der leichten Töpferwaare, und ihrer fehlsamen Bereitungart. Obgleich die Glasur mit eigentlichem Bleysglase gemacht werden sollte; so erhellet doch aus der, hier umständlich eingerückten gerichtlichen und eiblichen Aussage von fünf, von Hrn. E. vernommenen, Töpfern, daß sie fast bloß Silberglätte in einem großen Uebermaße anwenden, welche nicht in eine wahre Verglasung übergeht, und deshalb auch so leicht abblättert, welches vom Uebermögen der Ofen, den gehörigen Grad der Hitze hervorzubringen, abhängt.

2. Kapitel. Geschichte der mit Bleysglasurten Töpfe und der Bleyscolik. Die irdenen Töpfe der Alten waren nicht glasurt: erst um die Zeit der Kreuzzüge emailirte man kupferne Sachen, und im 15ten Jahrhunderte glasurte man Töpferwaare, da die Pariser Töpfer schon eine Glaze machten: hernach machte sich die Majolika berühmt. Merkwürdig ist's, daß um die letzte Hälfte des 15ten, und in Deutschland um die Mitte des 16ten Jahrhunderts, das entsetzliche Wüthen der bis dahin kaum gekannten Bleyscolik seinen Anfang genommen habe: denn was die älteren Aerzte, nach hier angeführten Stellen, davon wußten, war nur aus mehr einzelnen, nicht aus, Niemand fast verschonenden, Volkskrankheiten genommen.

3. Kap. Verschiedene Gesichtspunkte, woraus die Aerzte die Quelle der Bleyscolik beurtheilten, werden angeführt, und die Unzulänglichkeit aller, außer von den verschobenen Bleyaufösungen herrührenden, dargethan.

4. Kap. Beschreibung der Krankheit aus Bleygenuß,

aus

aus den vorzüglichsten Aeryten genommen, welche wir hier übergehen. 5. Kap. Wie das Bleygift diese Uebel wirke: nach de Haen und Ilsemann gründlich erklärt. 6. Kap. Die Abnahme der Kräfte der Nationen, vorzüglich der ersten Klassen derselben, (die die stärksten seyn sollten,) ist nach Ort und Zeit mit der Einführung der Blezglasur gleichlaufend. Diese sey eine Hauptquelle, aber nicht die einzige, der so geminderten Stärke der Nationen, welche besonders aus dem Unvermögen, die Waffen der Alten zu führen, erhelle, die wohl vorzüglich aus diesen, und nicht allein aus andern, Ursachen abgeschafft wurden. Auch die körperlichen Ueberbleibsel der Generation vor 1500 zeigten ihre mehrere Stärke. Auch aus mehreren andern Erscheinungen erhelle die weit größere körperliche Schwäche der Nationen. Unsere herrschenden Krankheiten zeigten auch eine große Uebereinstimmung mit der Wirkung des Bleygifts. 7. Kap. Schädlichkeit der Blezglasur, nach Theorie und Erfahrung. Das Wasser, (selbst auch wohl das destillirte,) greife Blei, in Röhren, Pumpen, Epsternen, Dachrinnen, Einfassungen von Rauch, und Schnupftoback, in zinnernen, mit Blei versehenen, Gefäßen, in weißblechernen und andern verzinneten Gefäßen auf. Noch leichter löse sich die Blüte darin auf. Hrn. W. Westrumb's chemische, ausdrücklich angestellte und hier angezeigte, Versuche. Die in gelbglasurten (Springeschen) Gefäßen sauergewordene Milch löste $\frac{1}{20,000}$ (1,60)* der Glasur auf: saure Milch

*) So werde ich, der Kürze wegen, alle angegebene

Milch, darin gekocht, enthielt nach 12 Stunden 1,50. Buttermilch mit Gräbe gekocht, und bis zum kölligen Verderben der Speise darin aufbewahrt 1,80. Eben so verhielt sich's mit Bohnen, Kartoffeln u. c., die mit saurer oder Butter-Milch gekocht wurden. Saure Kollan enthielten erst nach 48 Stunden 1,50. Die Brähe von saurem, mit Speck gekochtem Kohle, (so wie anderer saurer Kohl,) kaum 1,100: nach 3 Tagen 1,60. Mit Bier, Cyder, Weinessig, Fett oder Butter abgefottenen Speisen verhielten sich, wie saures Kohl, und enthielten nach 2 — 3 Tagen 1,30 bis 1,40. Gemüse, Speisen, mit Fleischbrähe, Butter, Fett oder Salz, erst wenn sie sauerlich geworden, 1,60. Sauerliche Gellee's, Fett, Butter, Schmalz, Talg oder Dehle, lösten während des Siedens nichts auf, enthielten aber, mehrere Tage in glasurten Gefässen aufbewahrt, kaum 1,50. Weißes Bier gefottet, zeigte nach einer Stunde in 100000 Theilen kaum eine merkliche Spur, aber in 1 — 2 Tagen kaum 1,50. Rother und weißer Franzwein gefottet, 1,60. 2 Maas Franzwein, 3 Tage in einem Topfe aufbewahrt, 1,30. Bier, und Cydereffig gekocht, enthielt äußerst wenig, dann nach drey Tagen wieder gefottet 1,40. Guter Weinessig, eben so behandelt, 1,30. Citronensaft, nach dem Kochen 1,30: nach 3 Tagen 1,10. Eben so Johannisbeer, Saft und Mus, Citronenmus, Stachelbeer, und Kirsch, Compot, und ähnliche Nach

Verhältnisse ausdrücken: es ist bey allen folgenden eben so der tausendste Theil zu verstehen. E.

Nachspeisen. — In grünen, mit Glätte und Kupferasche glasierten Gefäßen, eben so behandelt, zeigte sich 1,50 Kupfer. Auch aus der mit Braunstein gefärbten, konnte man etwas Braunstein entdecken. — Hr. E. meynt, dies angegebene Blej sey nicht die Hälfte des in jenen Sachen wirklich befindlichen Blejs, sondern sehr viel desselben sey bey der Verdampfung der Blejanflösung, und bey dem nachmaligen Verbrennen und Schmelzen verflüchtigt: (der letzte Fall ist wohl nur der allein mögliche: bey dem Verdampfen kann sich durchaus kein Blej, schwerlich auch bey dem gelinden Verbrennen, verflüchtigen: bey dem Schmelzen ist es an sich möglich: aber bey einem so genauen Arbeiter, als Hr. W., nicht wahrscheinlich, ohne daß es wenigstens sorgfältig von ihm angegeben wäre.) Nach B a l e r enthält 1 Quart. Cyder $\frac{1}{44}$ Blej, also weniger, als Hr. W. nach seinen Versuchen: da nun jener Cyder unstreitig die Blejvergiftung hervorgebracht habe; so schließt Hr. E. könnten es um so eher die in jenen Gefäßen bereiteten Speisen. (Hierbey wäre indessen doch wohl anzunehmen, daß vom Cyder täglich vielleicht 3 — 6 Quart. getrunken: aber wohl nicht leicht mehr, als 2 Pf. Speisen, welche 1,60 Blej enthalten, genossen werden mögten.) Eben so berechnet Hr. E. den Blejgehalt der (durch den Tod) bestrafte[n] Weinvergiftungen. — Die irdenen Gefäße seyen weit schädlicher, als die glazierten oder verglazierten. Hr. E. erörtert hierauf, wie viel Blej bey erregten Krankheiten vom blejischen Cyder und Weine genossen seyn mögte, und zeigt, daß mittelst unsrer Nahrungsmittel, besonders bey den höhern Ständen, mehr

mehr davon in den Körper komme, als durch jenen. Auch die Vorräthe unsrer Nahrungsmittel nahmen Bleypgift an. Nun führt Hr. E. mehrere ihm bekannte und näher untersuchte Fälle, durch Bleyp höchstwahrscheinlich bewirkter Todesfälle an: 1) eines sehr genaunt Freundes, nebst dessen Section: 2) ein sehr abulischer Fall: 3) wahrscheinliche Vergiftung und Erkrankung einer ganzen Familie, und Tod dreier Personen aus derselben, nebst Section der einen, (und einer Kupfertafel von einem vorgefundenen angegriffenen Darne.) 4. Erkrankung vieler Personen nach dem Genuße einer, durch Bleypglasur vergifteten, Sülze. Noch erweist Hr. E. die Schädlichkeit der Topfenglasur durch die Aussage vieler angeführten Zeugen über den Tod vieler seiner Hausthiere, die, ehe sie aus glasarnten Schaaln getränkt wurden, gesund blieben, hernach aber schnell starben. So verlor er binnen 14 Jahren 20 nach und nach erhaltene Jagdhunde, 40 Hühner, 50 rare, auf dem Schlage behaltene, und aus ähnlichen Geschirren getränkte Tauben; 40 Canarienvögel, auch mehrere Nachtigallen; und eine milchende Biene, ein zahmes Hirschkalb, 2 Füchse, ein Hase, 3 Seidenhasen, 2 Hühner, 2 Puster. Noch von einem Hühnerhunde wird der Tod und die Section erzählt, welche, so wie die Umstände der Krankheit aller jener Thiere, die Bleypvergiftung bestärkten: wogegen die Hunde, die seitdem aus Strengute gefüttert wurden, alle gesund blieben. 2 Stück türkische Enten starben Hrn. R. Wehrs unter den vorigen ähnlichen Umständen. — 8. Kap. Untersuchung

suchung der Töpfe und Schaal:n selbst, die dies Erkranken und Sterben veranlaßten. Hr. E. hatte sich viele von denen Gefäßen verschafft, von welchen man in jenen oben beschriebenen Fällen die Vergiftung vermuthete, und darzu guten Beluftsig 84 — 95 Stunden in der Kälte stehen lassen, hernach unter Herrn Murray's in Hannover Zuziehung, durch die Würtembergische, Hahnemannische und Fourcroy'sche Beluftsprobe untersucht. Die altenlanggebrauchten Geschirre haben auf diese Weise kein Bley, das sie vorher dem Speßten mitgetheilt hatten, gezeigt: die schwachgebrannten, mit matter Glasur, überhaupt weniger, als die blanken. 9. Kap. Genauere Darstellung der Verletzung der Eingeweide in einem oben angeführten Vergiftungsfall, (nebst einem dazu gehörigen Kupfer.) 10. Kap. Bemerkungen über die bis her erzählten Vergiftungen vieler Menschen und Thiere, wo sich bey allen eine so große Gleichheit in den Zufällen zeigt. 11. Kap. Heilmittel gegen die Uebel, welche auf Bleygenuß folgen; die wir hier, so viel Gutes sie auch enthalten, übergehen müssen. 12. Kap. Von der Abstellung der so schädlichen Bleyglasur. Von Hrn. Westrumb's Bemühungen haben wir eine unschädliche brauchbare Glasur der Töpferwaaren zu erwarten: auch hat Hr. E. selbst Geschirre in Springe verfertigen lassen, die mit der Undurchdringbarkeit des Steinguts die Ausdehnbarkeit des leichten Töpferguts verbinden, und welche Sanitätsgefäße genannt werden, und nur um $\frac{1}{3}$ höher sind, als die bisherigen Töpfe, aber dagegen, auch mehrere Dauerhaftigkeit besitzen. Wer die Bleyglasur nicht

ganz abschaffen wolle, solle doch wenigstens sie mit Bleeglas machen lassen, und sie aufs sorgfältigste mehrere Tage in hölzernen Gefäßen auslaugen lassen; obgleich durch beydes der Nachtheil nicht ganz gehoben wird. Auch kupferne, verzinnete und eiserne Gefäße haben ihre Schädlichkeit und Unbequemlichkeit. 13.

Kap. Von der langen Zeit, da dieser allgemeine Bleegenuß die Menschen vergiftet hat; nebst den Ursachen, warum er nicht früher abgestellt wurde. — Hrn. E's Werk verdient die größte Aufmerksamkeit, so wie den aufrichtigsten Dank für diese redliche Warnung, wegen der beträchtlichen Gefahr vom Bleegenuß durch die Löpfergeschirre, wenn man auch bey jedem der angeführten Fälle nicht ganz zuverlässig die Krankheit und den Tod den angegebenen Ursachen zuschreiben sollte. Hoffentlich werden dadurch Anstalten veranlaßt werden, die Löpfergeschirre mit unbleyischen und sonst unschädlichen Glasuren zu versehen, welche sicher; bey darüber anstellenden chemischen Versuchen, sich ausfindig machen lassen werden. E

C h e m i s c h e V e r s u c h e
u n d
B e o b a c h t u n g e n .

Bereitung einer schönen violetgrauen Farbe auf alle Arten von Zeugen.

Vom Hrn. Hofr. Vogler zu Weiskitz.

Die Farbe, von welcher ich hier handle, ist bereits in Großen auf wollenen, seidenen, linnen und baumwollenen Zeugen, als Strümpfen, Handschuhen, Mänteln, Barbein, Costinet, Kasch &c. mit dem besten Erfolge versucht worden. Sie wird sehr leicht und wohlfeil aus dem Schmaack, mit Hälfte des Kupferwassers, und zwar auf folgende Weise erhalten.

1) Man nimmt Schmaack, und setzt ihn in einem reinen tiefen messingenen oder kupfernen Kessel mit so viel reinem weichen Wasser, z. B. Regent-, oder Flußwasser, aufs Feuer, daß die zu färbenden Zeuge darin hinlänglich Raum haben, und währenddem Kochen gehörig umgewendet und untergetaucht werden können. Auf 5 Schoppen Wasser müssen 2 Loth Schmaack genommen werden. Nachdem beyde ungefähr eine halbe Viertelstunde mit einander gekocht haben, und darwischen umgerührt worden sind, wirft man

2) eben so viel gemeinen Eisenvitriol oder Kupferwasser, als Schmaß genommen wurde, (auf alle 5 Schoppen Wasser nämlich ebenfalls 2 Loth,) hinein. Sobald solches in der kochenden Brühe aufgelöst ist, etwa nach einer, oder einigen Minuten, werden

3) die zu färbenden Linnen oder baumwollenen Zeuge, welche vorher sauber gewaschen und ausgebrüht oder ausgewunden seyn müssen, noch feucht, damit sie durchaus eine egale Farbe annehmen, eingetragen, mit einem hölzernen Stabe, währenddem Kochen beständig niedergedrückt, umgewendet, und wenn sie ungefähr eine halbe Viertelstunde lang darin gekocht haben,

4) herausgenommen, 3 — 4mal in reines kaltes Wasser geworfen, abgeschält, ausgewunden, und hierauf, nicht in der Sonne, sondern im Schatten an einem luftigen Orte getrocknet. Man wird dann die Zeuge mit einer angenehmen hellen, violettgrauen Farbe versehen haben, die nicht nur die freie Luft und Sonne, sondern auch das Waschen mit Lauge und Seife sehr gut aushält.

Wenn Linnen oder baumwollene Zeuge zweymal auf vorbeschriebene Art behandelt und gefärbt werden, so erhält man eine schöne, dunkle, violettgraue, noch dauerhaftere Farbe auf denselben.

Zum Färben der wollenen und seidenen Zeuge wird, weil sie die Farbe leichter und reichlicher annehmen, als andere, nicht mehr, als 1, höchstens 1½ Loth Schmaß auf 5 Schoppen Wasser erfordert;
im

im übrigen dabey ganz auf die vorhin beschriebene Art verfahren.

Der **Schwarz** ist fast in allen Farben und Materialen um wohlfeilen Preis zu haben, und besteht aus den kleingestampften oder gemahlten trocknen Blättern und dünnen Aesten des Färbers oder Gerberbaums, (*Rhus coriaria* Linn. *Rhus folio vltmi* C. B.) Das Vaterland dieses Strauchs ist Syrien, Spanien und Frankreich, woselbst er hauptsächlich zum Gerben des Leders gebraucht werden soll. In der Färbekunst hat man, so viel ich weiß, den Schwarz bisher nicht da und für sich, sondern gemeinlich in Verbindung mit andern Färbewaren angewendet. Unter unsern inländischen Farbewegwachsen kommt ihm, nach meinen Versuchen, die getrocknete silberfarbene Potentille (*Potentilla argentea* Linn.), wovon ich im 2ten Stück der Weist. Annalen vom Jahr 1785. S. 118. gehandelt habe, in der Wirkung beym Färben der Zeug am nächsten.

Auf eine völlig gleiche Weise, wie aus dem Schwarz, können übrigens auch andere graue Farben aus den Galläpfeln, aus der Erlen- und Eichenrinde oder dem Lohstaube, aus den Granatblüthen und Schalen u. auf allen Arten von Zeugen, nach meinen Erfahrungen, erhalten werden.

Ueber die Scheidung des Silbers vom Kupfer, durch Bereitung des Hornsilbers.

Vom Hrn. Prof. Silkebrandt.

Marggraf *) hat bekanntlich eine vortrefliche Methode angegeben, das Silber vom Kupfer zu reinigen, welche darin besteht, das Silber in Salpetersäure aufzulösen, dann mit Kochsalzsäure, die das Kupfer nicht fället, das Silber als Hornsilber zu fällen, und dieses zu Silber herzustellen. Der Grund dieser Fällung besteht darin, daß die Kochsalzsäure der Salpetersäure sowohl das Kupfer als das Silber entzieht, aber mit dem Kupfer ein im Wasser leicht auflöseliches, mit dem Silber ein im Wasser sehr schwer auflöseliches Salz macht, wodurch das Kupfersalz aufgelöst bleibt, das Hornsilber aber niederfällt.

Ich suchte diese Methode, da sie nicht allein das Silber vollkommener, als andere, reiniget, sondern auch, wenn man mit einer leichtern Herstellung des des Hornsilbers umzugehen weiß, bequemer ist, als andere Methoden, auch für solches Silber anzuwenden, das, wie in den geringern Silbermünzen, viel Kupfer hält.

Hier fand ich aber zuerst die Unbequemlichkeit, daß bald viel grüner Kupferkalk auf dem Metalle sich an-

*) Marggraf's chem. Schriften. I. N. 17. p. 258.

aufzuklären, welches den Angriff der Säure auf das übrige hindert, so daß man genöthigt ist, zu wiederholten Malen frisches Blut anzugießen, nachdem man die gebrauchte abgeseiht und den Kupferkalk vom Uebersalle abgewaschen hat. Dies geschieht zumal dann, wenn das Kupfer, in vielen kleinen Stücken in der Säure liegt, mithin in gleicher Zeit mehr angegriffen wird, weshalb die Erhigung und die Verdampfung sehr rasch ist.

Nimmt man zur Auflösung des Kupfers eine Salpetersäure, die nicht ganz frey von Schwefelsäure und Kochsalzsäure ist, so entstehen schon während der Auflösung Silbernitriol und Hornsilber, welche nicht verfallen und sich mit dem Kupferkalk vermengen.

Ich nehme deswegen jetzt zu diesem Prozesse Königswasser, welches aus einem Theile der stärksten rauchenden Salpetersäure, einem Theile der stärksten rauchenden Kochsalzsäure und zwey Theilen Wasser besteht. Dabey löset die Kochsalzsäure allen Kupferkalk auf, so daß der entstehende Niederschlag bloßes Hornsilber ist. Ich setze, nachdem alles Metall aufgelöst worden, nach und nach noch Kochsalzsäure zu, um alles Silber, was etwa noch in der Flüssigkeit aufgelöst wäre, zu fällen, bis nichts mehr niederfällt. Nachdem das Hornsilber sich gesetzt hat, gieße ich die Auflösung ab, wasche das Hornsilber mit vielem Wasser hinlänglich ab, und stelle dann das Hornsilber her. Sollte ja mit dem Hornsilber etwas Kupferkalk vermengt seyn, so schadet dieser nicht: denn er verflücht sich mit dem Kali, und kann, als ein unedles



Metall, nicht durch das bloße Alkali hergestellt werden.

Man hat bey dieser Methode gar nicht nöthig, daß es nöthig wärde seyn, es durch Schwärze und Silber, die Salpetersäure von der Schwefelsäure und Kochsalzflüze zu reinigen, noch hier das sogleich wieder Kochsalzflüze hinzuzusetzen; und auch der Silberstein ist nicht nöthig, da die Kochsalzflüze dem Silber auch näher, als die Schwefelsäure, verdrängt ist, mithin nicht bloß den Silberstein, sondern auch den Silberstein zerlegt, und alles Silber als Hornsilber niederfällt.

Die Herstellung des Hornsilbers finde ich die von Bergmann*) empfohlne Methode sehr leicht, sicher und bequem, und ich finde, wenn ich haben folgende Ranteln befolge, daß die Herstellung von statten geht, ohne daß etwas durch den Tiegel dringt, oder nicht hergestellt wird. Ich habe dabey genau so viel Silber wieder erhalten, als ich genommen hatte.

1) Ich bedecke den Boden des Tiegels fast einen Zoll hoch mit zerriebenem Mineralalkali, und stampfe dasselbe mit einem Pistille fest.

2) Ich mache zwey Theile Mineralalkali erst so trocken, als möglich, reibe dann einen Theil Hornsilber damit sehr genau zusammen, und besuche das Gemenge allmählig tropfenweise mit so viel reinem Wasser, als nöthig ist, um es zu einem Teige

*) Bergmann opusc. phys. Mem. II. p. 481.

ge zu binden; Ich bilde darauf eine Kugel, und nehme den Tiegel so groß, daß ringsum der Tiegel noch Raum bleibt, den ich mit Alkali anfülle. Auf diese Höhe kann das Hornsilber, welches etwa von der Bildung des mit dem warmsten Alkali's entgehend, für sich in Fluß kommt, nicht an die Seitenwände, noch an den Boden des Tiegels kommen, wird erst durch Alkali zu gehet, und dessen Wirkung auf selbe Säure zu erleiden.

3) Ich erhitzte den Tiegel äußerst langsam, so daß er fast eine Stunde zwischen Kohlen steht, ehe er glühet, und wenn ich noch vorsichtiger verfahren will, so setze ich den Tiegel anfangs in einen andern größern, mit Sand umgeben, da ich dann gleich anfangs dreister heizen kann. Bei dieser geringen Erhitzung kann erst jedes Theilchen des zertheilten Hornsilbers die Wirkung des Alkali's erleiden, ehe es in Fluß kommen und den Tiegel durchbringen kann.

4) Wenn endlich der Tiegel roth glühet, so stelle ich ihn zwischen Kohlen vor das Gebläse, und bringe ihn zum Weißglühen, damit alles in dünner Fluß komme, und alles Silber sich zu Boden setze.

5) Ich lasse dann den Tiegel ruhig erkalten, schlage ihn entzwey, und lege das halbe Bodenstück, in welchem der Silberkuchen liegt, in kochendes Wasser, da sich dann die Schlacke leicht ablöst, und der bloße Silberkuchen liegen bleibt.

6) Das das wenigste Hornsilber nicht zu säubern, was bey der Abwaschung auf dem Selbtpappiere bleibt, schneide ich das unterste Stück desselben ab, verbinde es in einem Tegel zu Asche, und verbinde die Asche mit dem übrigen Hornsilber bey der oben genannten Zubereitung des Leiges.

Uebrigens kann reines Pottaschensalkali eben so wohl zu dieser Herstellung dienen, als Mineralkalk.

III.

Ueber den arzneyliehen äußern Gebrauch des Kohlenstaubes.

Vom Hrn. Doctor Bornemann in Reval. *)

Erlauben Sie, daß ich Ihnen die, durch meine Versuche bey äußerlichen Krankheiten gemachten, Beobachtungen vom Kohlenstaube mittheile. — Bey fünf verschiedenen, in meinem Hospitale liegenden, Kranken, machte ich diese Versuche, deren geschwinde Befestigung durch dieses Mittel mich in Erfassen setzte. Drey von diesen Patienten hatten an dem Zeugungsgliede, der vierte am innern rechten Schenkel den falschen Brand; ohnerachtet aller Mühe, und aller möglichen

*) Auszug eines Briefes des Hrn. Dr. B. an Hrn. Lomig, vom 20 Jul. 1793.

lichen angewendeten antiseptischen Mittel besserte sich nichts, im Gegentheil es verschlimmerte sich; Ich entschloß mich also, den Kohlenstaub zu brauchen, und, wie gesagt, mit Erstaunen und Vergnügen sah ich bei jedem dieser Patienten, daß sich in kurzer Zeit das Brandigte vom Gesunden trennte, eine gute Eiterung sich einstellte, und bloß eine reine, bald zu hellende, Wunde nachließ. Die fünfte Beobachtung ist sehr merkwürdig. Ein Kranker lag beynahe ein Jahr an *ulceribus et fistulis scroti* im Hospital; hier wurden den ebenfalls alle mögliche, der Krankheit gemäß anwendbare, Mittel gebraucht, aber auch ohne Besserung, vielmehr wurden die Wunden immer schlimmer, die Jauche fressender, so daß der Patient, allem Anschein nach, in Gefahr war, den Lebenssaft zu verlieren: Ich brauchte nun ebenfalls den Kohlenstaub, mit sehnlicher Erwartung, was da kommen würde. Ich sahe mich nicht getäuscht; der Erfolg entsprach meiner Erwartung und Absicht; die Jauche verbesserte sich in ein gesundes Eiter, und die Wunden und Fisteln heilten zu meinem größtem Vergnügen. 11.

Einige Erfahrungen über die Wirkung des Kohlenstaubes auf Strioloehl und Salzsäure.

von dem Hrn. Prof. G. C. G. G.

1. Auf 2 Qu. Pulver von den nach Lavoisier's Vor-
schrift zubereiteten Kohlen, wurde den 12ten März
1793 in einem Zuckerglase 1 $\frac{1}{2}$ Unze ganz schwarzes
Strioloehl gegossen. Man bemerkte einen schwachen
Geruch, und das Glas wurde warm, und wie
diese Mischung den 25ten März durch Sand filtrirt
würde, so lief jene so weiß wie Brunnenwasser durch.
Diese auf diese Art entfärbte, Säure verblieb nur
sehr wenig nicht mehr zu sauren Selsen; daß sie ein
wenig an Sauerstoff ein?

2. Den 16ten Jun. 1793 gab ich auf 2 Qu.
eben so zubereitetes Kohlenpulver 3 U. 1 Qu. Salp-
säure. Bei dem Aufgießen bemerkte ich einen Ge-
ruch nach Schwefelleber. Den 2ten Jul. hatte die
Mischung völlig den Geruch der über Braunstein des
stillirten Salzsäure. Ich filtrirte die Mischung, und
erhielt 4 Qu. 10 Gr. ganz goldgelbe Säure; diese
hatte folgende Eigenschaften:

- Ein Bohnenblatt damit bestrichen, wurde das
von weißgelb;
- so auch zum Theil ein Blatt von türkischem
Holländer;

c) eine Blume vom Rittersporn (Delphin: calcitr. L.) war karmoisinroth, in der Folge blaß, und die Säure roth geworden.

V.

Untersuchung der Chinarinde von St. Domingo; als Beitrag zur allgemeinen Untersuchung der trocknen Vegetabilien.

Vom Hrn. Fourcroy. *)

27. Destillation der ganzen Chinarinde.

Um keines von den Mitteln, die über die Beschaffenheit der Grundstoffe der Rinde einlges Licht verbreiten konnten, unversucht zu lassen, mußten wir sie auch dem bloßen Feuer aussetzen. Man that in eine irdene Retorte 1 Pf. pulverisirte Chinarinde. Man machte hieran eine Vorrichtung mit einem Ballon, der ohngefähr 3 Pinten enthielt, und 3 Boullischen Flaschen, jede von 2 Pinten Gehalt, und mit Kaltwasser angefüllt; aus der letztern ging eine Röhre bis unter eine mit Wasser gefüllte Glocke. Bey den ersten Graden der Hitze gingen einige Tropfen einer weißen wasserhaltigen Flüssigkeit über, die sich aber bald gelb färbten.

*) Annal. de Chim. T. VIII. p. 114. G. Chem. Ann. J. 1794. B. I. S. 421.



lebten. Das elastische Wehen, welches zuerst über-
 ging, precipitirte das Kaltwasser in den Falaschen
 lange vorher, ehe sich brennbare Luft entwickelte.
 Dies fing zugleich an, als ein braunes und dickes
 Oehl zu erscheinen, das sich in dem Ballon sammelte.
 Als die Retorte ganz roth glühte, und nichts mehr
 überging, öffnete man den Apparat. Die Recepten-
 ten der elastischen Flüssigkeiten enthielten davon 3000
 Kublzoll: die der Flüssigkeiten 5 U. gelbes sinkendes
 des Wasser, und 2 U. dickes Oehl. Die in der Retorte
 übrig gebliebene Kohle bestand aus einer Masse,
 und wog 5 U. 50 Gr.; der im Kaltwasser in den
 Flaschen niedergeschlagene Kalk wog 3 U. 1 Qu. 8
 Gr.; dies giebt 1 U. 8 Gr. Luftsäure, und 2 Qu.
 und 24 Gr. Kohlenstoff, als Grundstoff dieser Schwefel-
 Salzsäure auf die noch warme Kohle gegossen, brau-
 sete auf, und entwickelte beynähe eben so viele Luft-
 säure, als die 230 Gran Kalkerde, die sie nach un-
 sern vorhergehenden Untersuchungen enthalten mußte;
 davon haben müssen, wenn sie luftsaure Kalkerde seyn
 sollen. Man muß also von dem vorher angegebenen
 Gewichte der Kohle 6 Qu. 12 Gr. luftsaure Kalk-
 erde abzeln, die damit gemischt sind. Es entwickelten
 sich mit der Luftsäure auch einige Zolle Leberluft, die
 ohne Zweifel aus der Gegenwirkung des Kohlenstoffes
 auf die vitriolische Pottasche, die im Rückbleibsel ent-
 halten war, entstanden sind.

Verzeichniß über Gewicht der Produkte von diesem Pfunde Chinarinde.

1. Phlogon	3 U.	
2. Oehl	2	
3. Kohle	4	2 Qu. 38 Gr.
4. Luftsaure Kalkerde	6	12
5. Luftsaure	1	8
Summa	13 U.	53 Gr.

Wenn das durch diese Destillation erhaltene Was-
serstoffgas vollkommen rein wäre, so würden seine
3000 Zoll mit 1 Qu. 53 Gr. wiegen; da es aber
mit Kohlenstoff verbunden ist, und durch diese Ver-
bindung seinen Umfang sehr vermindert, so muß es
weit mehr wiegen. Indeß scheint es doch schwierig,
daß sein Gewicht, mit dem der übrigen Produkt ver-
bunden, das Pfund wieder ausmachen könnte, das
man genommen hatte; denn alle die Produkte zusam-
men gerechnet, betragen nur 13 U. 53 Gr. Einige
feuchte Theile sind ohne Zweifel durch die Luftarten
bis zu dem Kaltwasser gebracht, wo es sehr schwer ist,
sie wieder zu finden.

Kurze Untersuchung der einzelnen, durch die Des- tillation der Chinarinde erhaltenen Substanzen.

1. Das brennbare Gas brannte mit blauer Flama-
me, trübte das Kaltwasser nicht, und ließ, nach sei-
ner Verbrennung mit der Lebensluft oder dem Sauer-
stoffe, keine Säure zurück.

2: Der wichtigste Theil, den der Balton enthält, hatte eine rothbraune Farbe, und den Geruch der brenzlichten Holzsaure, und farbte das blaue Papier roth. Genaue Versuche haben gezeigt, daß dies eine Mischung aus brenzlicht-schleimsaurem und brenzlicht-holzsaurem flüchtigem Ammoniak, mit einem Ueberschusse von der brenzlichten Schleimsaure war; denn diese scheint weniger Anziehungskraft zum Ammoniak zu haben, als die brenzlichte Holzsaure. Eine richtige Bestimmung der Säuren, welche man bey der Destillation eines jeden Vegetabilis erhält, würde viele leicht Kenntniß von der Menge des Salznachts, des Zuckers oder des Gummi's und der wichtigsten Fasern, die es enthält, geben. Der Kalk ist ein Mittel, die brenzlichte Holzsaure von der Schleimsaure zu scheiden, indem er mit der erstern ein wenig aufschwames und krystallisierbares Salz bildet, während er mit letzterer ein zerfließendes und im Weingeiste aufschwames bildet.

Das Oehl war dick, braun und hatte einen brenzlichten Geruch; einiges davon löste sich im Alkohol nicht auf, und schien dickes fettes Oehl zu seyn.

Kann diese Destillation der Schwärze eine genaue Bestimmung, der Beschaffenheit, und besonders der Verhältnisse ihrer zusammensetzenden Stoffe geben? Das Daseyn von einigen derselben kann man leicht zeigen, aber ihre Quantität ist nicht so leicht zu bestimmen. Das Wasser ist in dieser Hinsicht bey nahe nicht zu berechnen. Es ist sehr schwer, den Sauerstoff darin zu zeigen; und man kann es, ohne Furcht

zu trennen, nicht bestimmen. Das Verhältniß, worin die Luftsäure und das Wasserstoffgas gegen einander stehen, könnte hierzu dienen; aber wenn wirklich ein Theil des Wassers bey dieser Operation zerlegt wird, ist es nun eben so gewiß, daß alle sein Wasserstoff sich mit dem Wärmestoffe verbindet, und mit der Luftsäure in Gasgestalt davon geht? Ist nicht auch ein Theil davon zur Bildung der obigen Substanz angewandt? Die Quantität des Wasserstoffs ist nicht so leicht auszumachen, als die der vorigen Substanzen; denn er vertheilt sich zur Bildung verschiedener Produkte, deren Verhältnisse noch ganz unbekannt sind; die Chemisten wissen wirklich, daß das Oehl und die brenzliche Schlem- und Holzsäure ihm zum Theil ihre Existenz verdanken; aber das Oehl und diese brenzlichen Säuren sind noch nicht untersucht worden. Eben so verhält sichs mit dem Kohlenstoffe, und obgleich bey derselben Bestimmung nicht so viel Schwierigkeiten vorhanden sind, als bey dem Sauer- und Wasserstoffe, so hat sich doch die neuere Chemie damit noch nicht beschäftigt, seine Dosis in den verschiedenen vegetabilischen Säuren, besonders in der brenzlichsten Schlem- und Holzsäure, in denen man doch seine Existenz gewiß weiß, kennen zu lernen.

Von dem Stickstoffe, wovon die alten Chemisten durchaus keinen Begriff hatten, scheint jetzt das Verhältniß in den Vegetabilien am leichtesten, vermittlest der Destillation am bloßen Feuer, zu erkennen zu seyn. Die Quantität des alkalischen Gas's, welches man mit Hilfe des Kalis leicht aus dem Phlog-
 Chem. Ann. 1794. B. 1. St. 6. 31 ma

man anzusehen kann, zeigt es hinreichend an. Man würde aber doch diese Bestimmung nur unter einigen Bedingungen für gewiß annehmen können; die erste ist, daß das Verhältniß der Grundstoffe des flüchtigen Langensalzes gegen einander ganz genau bekannt wären; die zweite, daß es bewiesen wäre, daß diese Substanz keinen Theil an der Zusammensetzung des Oehls und der strengflüchtigen Säuren habe. Man kann indes hoffen, daß, wenn man sich mit der erforderlichen Aufmerksamkeit mit der Untersuchung der Vegetabilien beschäftigt, man Mittel finden wird, hier oder über fünf Grundstoffe, welche die Grundlage aller organischen Körper ausmachen, vollkommen von einander zu scheiden. Wenigstens haben die neueren Chemisten die Ungetoßtheit der Untersuchung der Vegetabilien durchs Feuer, und den Grund, wacher dies währet, sehr wohl eingesehen, und sind jetzt auf dem Wege, dies mit den übrigen Mitteln zur Untersuchung zu verbinden, um die Anzahl, das Verhältniß und die Beschaffenheit der Grundstoffe, welche an der Zusammensetzung der organischen Substanzen Antheil haben, zu bestimmen.

18. Verbrennung der Chinarinde von St. Domingo. Es war uns nur noch übrig, die in der Chinarinde enthaltenen freien Substanzen nach der Verbrennung zu untersuchen, und hiedurch das Verhältniß der Kalterde und einiger Neutralsalze, die die andern Versuche uns schon gezeigt hatten, zu bestimmen.

Man verbrannte ein Pfund Chinarinde in einem neuen Ofen. Sie entzündete sich leicht, und war

braunte mit einem kleinen Haume und viel Sand, bis sie vollkommen zu Asche geworden war. Diese hatte eine sehr schöne weiße Farbe; man sammelte sie mit aller möglichen Genauigkeit, und sie wog 7 Qu. Der Geruch dieser Asche war etwas scharf und salzig. Das kalte Wasser nahm ihr 60 Gr., die man durch die Abkühlung genau wieder erhält; sie besteht aus 1. aus luftsaurer Pottasche, 2. salzsaurer, und 3. stickstoffsaurer Pottasche. Um diese Substanzen von einander zu scheiden, verfährt man auf ähnliche Art, wie bey dem durchs Barbocura erhaltenen Salze des Extrakt, zwischen welchem eine vollkommene Gleichheit der Beschaffenheit und Menge ist. Diese drei Salze werden also durch die Abkühlungen hervorgebracht, und man findet sie nicht mehr in der durch Wasser abgelaugten Asche des Rückbleibfels. Wir haben sie aus der Asche des verbrannten Extrakt des der Blinde erhalten. (E. R. 12.)

Die auf dem im Wasser unauflöslichen Theil gegossene Salzsäure machte ein Aufbrausen, und löste sie fast ganz auf. Was zurückblieb, wog 4 Grun, und war eine schwarze, welche ohne Zweifel aus der Erde des Ofens kam: denn man bemerkte darin einige Klümpchen von Schwärze, die dem, an dem Boden des Ofens befindlichen ähnlich war. Man ließ hierauf die Auflösung bis zu der Konsistenz eines Syrups abdampfen; sie gab, als sie kalt geworden war, sehr schöne Krystallen, die die Tendenz der Luft zu sich zogen. Die Auflösung hiervon im Wasser gab mit der stickstoffsauren L. 12. 1 Qu. 11 Gr. stickstoffsaure Salzsäure;

wortend man sehen muß, daß in dem Pfunde Chinari-
rinde 277 Gr. Kalkerde sind. Durchgemachten Ver-
suche haben uns 272 Gr. Kalkerde in einem Pfunde
ke angegeben; aber diese Verschiedenheit rühmt von
der mehrern oder mindern Ausströhmung der Destillir-
herrühren. Da es beynahe unmöglich ist, auf den
salzsauren Kalk gerade so viel Vitriolsäure zu geben,
als zur Sättigung desselben erfordert wird, und diese
Ueberschuß von Säure einen Theil des Salzes auf-
lösbar macht, und es sehr schwer hält, diesen durch
die Abdampfung davon zu scheiden; so schlug man mit
dem Weingeiste dies erdigte Salz nieder; man gab
auch auf den Saß etwas Wasser; um das Ue-
berflüssige der Magnesia zu erfahren. Die Vitriol-
saurer Pottasche zeigte in der Flüssigkeit; woraus man
die vitriolsaurer Kalkerde abgeschieden hatte, keine an-
dere Substanz an; es war also weder Magnesia noch
Alaun darin. Aber das Kaltwasser bildete einen ge-
ringen Niederschlag darin, der sich in Flocken sammelte.
Man schied diese Masse durch Filtriren aus;
und gereinigt und getrocknet wog sie 20 Gr. Sie
brauste mit den Säuren nicht auf, und schmolz nicht
bey einer starken Hitze. In ihrer Auflösung durch die
Säuren machte das Kaltwasser wieder einen Niederschlag,
wie das erstemal; endlich zeigten sich alle Ei-
genschaften des phosphorsaurer Kalks.

Das dieser Untersuchung sieht man, daß nach
der Verbrennung eines Pfundes Chinari-
rinde 272 Gr. Kalkerde erhält; dieser besteht 1. aus 60 Gr.
einer ansehnlichen salzigen Masse, welche man 10 Gr.

lohlen

fohlenfaure Pflanzliche; 1 1/2 Gr. phosphorica; und 38
 Gr. falsche Dattelsche sand; 2. mit 20 Gr. phos-
 phorica; Kalkerde; 3. mit 237 Gr. Kalkerde mit
 1 1/2 Gr. Schwefelsäure; 4. mit 4 Gr. Kalkerde; die
 Summe von diesen allen macht gerade die 7 Qu. Ge-
 wicht der erhaltenen Asche aus. Sie sind also in 1
 Pf. Chingrinde 15 U. 1 Qu. einer Substanz ver-
 bunden, welche durch die Hitze in glaslichte oder nicht-
 elastische Flüssigkeiten verwandelt werden können; und
 am Ende sind diese 15 U. 1 Qu. einer Substanz, die
 eine so feste und bleibende Gestalt bey dieser Hitze
 hatten, wie Wasser, Kohlen, Sticks und Gasa-
 stoff, in einem besondern Verhältnisse mit einander
 verbunden, welches uns un möglich war, genau zu
 bestimmen.

19. Untersuchung der rothen Vernas-
 nischen Chingrinde. Um von der Nützlichkeit
 oder Verschiedenheit zwischen dieser Rinde, die am ge-
 wöhnlichsten in der Arzneykunst gebraucht wird, und
 der vorigen, sich einen Begriff machen zu können, hat
 bey mir mit der erstern auch eine kleine Untersuchung
 angestellt. Sie wächst in Vera, und hat von ihrer
 Farbe ihren Nahmen. Sie besteht aus Stücken, wel-
 che einige Zolle lang, 2" — 3" dick, aber nicht, wie
 die vorige Rinde, aufgerollt sind. Ihr Geschmack
 ist nur etwas bitter, dahingegen die andere äußerst bit-
 ter schmeckt; aber sie zieht die Muskelfasern des Gau-
 mens und der Zunge weit stärker zusammen, als die
 von St. Domingo.



Ein Aufguss von 2 U. kaltem destill. Wasser, den man auf 1 U. Chinapulver verschiedne Tage hindurch stehen ließ, erhält beynahe gar keine Farbe davon. Indes wurde er an der Luft nach einigen Tagen schwammlicht, und schien eine schleimigte Substanz zu enthalten. Die Mischung mit verschiednen gegenwärtigen Dingen zeigte uns bald, daß das Wasser in der That einige Stoffe aus der Rinde ausgezogen hatte. 1. Sie machte das blaue Pappier roth; dies zeigte von dem Dastyn legend einer Säure. 2. Sie präcipitirte das Kaltwasser, welches durch diese Verbindung eine gelbe Farbe erhält. 3. Ein Krystall von vitriolisaurem Eisen färbte sie nicht schwarz. 4. Endlich der Kalk brachte darin einen merklichen Geruch von flüchtigem Langensalze hervor. Die 1 U. Rinde verliert übrigens durch diese Maceration nur einige Gr.

Man findet hier schon einen großen Unterschied zwischen der Chinarinde von St. Domingo und der von Peru, in Hinsicht auf die Wirkung des kalten Wassers: die erstere hatte $\frac{1}{2}$ ihres Gewichtes verlohren, und keine merkliche Spur einer Säure gezeigt, während die zweyte fast nichts anders, als Spuren von Säuren und alkalischen Salzen gab.

Abkochung der Peruanischen Rinde. Man ließ zu sechsen verschiednen Malen 14 Pfund destill. Wasser auf 1 U. derselben, immer mit gleicher Menge des Wassers, kochen. Die erste Abkochung, die, wie die folgenden, $\frac{1}{2}$ Stunde dauerte, nahm eine orangerothe Farbe an. Man klärte sie noch heiß ab; sie

so über vollkommen hell und durchsichtig, aber so wie sie allmählig erkaltete, verlor sie auch die Klarheit. Je näher man an die wässern Abkochungen kam, je weniger fließen und trübten sie sich.

Man verdunstete diese verschiedenen Abkochungen und ließ sie bey einer gelinden Wärme abdampfen: während dessen bildeten sich auf der Oberfläche der Flüssigkeit verschieden gestaltete und ziemlich feste Körner. Die Masse, die man auf diese Art durch die Abdampfung oder Erhaltung abschiedet, ist sehr leicht, und präcipitirt sich nur sehr schwer. Als man diese Abkochungen bis zu $\frac{1}{2}$ abgedampft hatte, und sie nun ruhig stehen und kalt werden ließ, schied sich ein großer Theil der färbenden Substanz als rothbraun ab. Man ließ dies trocknen werden, und setzte sie beyseits; die Flüssigkeit hatte nur noch eine schwache Orangefarbe. Man dampfte sie zum zweytenmal ab, bis ohngefähr nur 2 U. zurückblieben, und ließ sie, wie das erstmal, kalt werden. Es fällten sich noch einige Gran der färbenden Substanz, und die Flüssigkeit hatte nur noch eine strohgelbe Farbe. Sie wurde nun zum drittenmal, aber bis zur Trockenheit, abgedampft, und man mischte das Produkt von dieser Abdampfung mit der vorher erhaltenen; sie wogen zusammen nur 33 Gran. Die Verschiedenheit dieses Produkts der Abkochung bey den beyden Arten der Chinarrinde ist sehr groß, da 1 Pf. von der aus St. Domingo mehr als die Hälfte seines Gewichts Extracts giebt, die aus Peru aber nur den 16ten Theil. Man wird bey unsern weitem Versuchen noch andere Verschiedenheiten

bei den Grundstoffen dieser Rinde bemerken. Die Reduktion der Chinacinde von Peru zeigte von einer Säure und einem alkalischen Salze; wir glaubten diese in den Produkten der Abkochungen finden zu können. Man goß deshalb auf die 33 Gr. braunen Pulvers, welches man durch die Abdampfung erhalten hatte, $\frac{1}{2}$ U. destill. kaltes Wasser, und ließ dies einige Stunden stehen, ohne es anzurühren. Das Wasser wurde mit verschiedenen gegenwirkenden Mitteln behandelt; es färbte das blaue Papier rath, und zerfiel durch die salzsaure Schwärze keinen Niederschlag. Es färbte nach einigen Stunden einen Krystall von vitriolsaurem Eisen schwarz, präcipitirte das Kaltnasser rothlich, und den Kobalt, den es machte, was weißgelblich, wurde aber nicht grün, wie der von der Galläpfelsäure mit dieser Substanz entstandene. Da das Kaltnasser ein unangenehm alkalischen Geruch zu verbreiten schien; so that man in eine andere Portion Kalk in Pulver, und es entwickelte sich wirklich eine ziemlich große Menge, um Nagen und Nase löslich zu seyn, wobei sich auch, vermittelst der dephlogistisirten Salzsäure, ein starker weißer Rauch zeigte; ein Theil, bis zur Trübheit abgedampft, verbräunte, vermittelst der Nitrosäure, Dämpfe von Salzsäure. Die luftsaure Phosphor- und die Bacterische machten weiße Niederschläge, wovon der eine luftsaure Kalkerde, und der andere gallensaure Kalkerde war.

Aus diesen Versuchen sieht man, was in dem Produkte der Abkochung der Chinacinde aus Peru enthalten ist: 1. Citronensäure, diese wurde durch das
blau

blanc Papier und das Kaltwasser ausgelegt, 2. salzsaures flüchtiges Alkali, angezeigt durch die Kalkerde und Nitriolsäure; 3. endlich salzsaure Kalkerde, bemerkbar gemacht durch die Zuckersäure und die luftsaure Pottasche. Wenn wir die Wirkung des siedenden Wassers auf die gemeine Chinurinde und auf die von St. Domingo mit einander vergleichen, so finden wir, 1. daß die Wirkung der erstern nicht schleimig ist, nicht schäumt und aufwallt, wie bey der andern; 2. die ausgezogene Masse, welche, entweder durch die Abdampfung oder Erkaltung, weit merklicher verdrückt, beträgt nur $\frac{1}{2}$ von der Peruanischen Rinde, und hat nicht ganz dieselbe Beschaffenheit, wie die von St. Domingo. Dies sind die merklichen Verschiedenheiten, welche wir dabey angetroffen haben. Sie fällt nicht als eine faserigte Substanz nieder, sondern als ein bräunel Pulver. Ihr Geschmack ist weit weniger bitter, aber weit mehr zusammenziehend; sie löst sich nicht im heißen Wasser, noch im Weingeiste auf. Bey der Untersuchung derselben brachte man weder das Gummi, noch den Schleim, noch die salzhaltige Substanz, noch das gefärbte und unauflösbare Pulver heraus, welches man aus dem Extrakte der China von St. Domingo ausschied; aber sie scheint diesem Pulver selbst ganz ähnlich zu seyn. — Endlich fand man Citronensäure, salzsaures flüchtiges Alkali, und salzsaure Kalkerde darin, welche im Extrakte der China von St. Domingo nicht vorhanden waren. Aber wenn eine vorzügliche Verschiedenheit der Peruanischen Rinde die war, daß die Abkochung so wenig Substanz ausgezogen hatte, so wird man eine

geweyt, eben so auffallende, Durchsichtigkeit bey der
Wirkung des Weingeistes auf das Rückbleibsel dieser
Rinde bemerken.

Behandlung des vom lebenden Waf-
fer schon ausgezogenen Rückbleibfels mit
Weingeist. Die vom kochendem Wasser schon ausge-
zogene Chinarinde wurde darauf in 12 M. gereinig-
ten Weingeist gesetzt, welcher davon guffocht wurde.
Man filtrirte dies, und dampfte es ab, als man sah,
dass es sich nicht mehr farbte. Die Abdampfung gab
24 Gr. einer rothen, einigen Eisensalzen ähnlichen,
Masse, die an der Kälte fest saß, und sich auf schu-
ne Weise mit dem kaltem Wasser verband. Dagegen
das Wasser und der Weingeist nur 62 Gr. ausgezo-
gen hatten, so hatte die Rinde doch 2 Qu. ihres Ge-
wichts durch diese beyden Operationen verloren.

Aus diesen 7 Qu. Rückbleibsel erhielt man we-
der durch Wasser noch durch Weingeist etwas. Man
ließ sie daher in einer Auflösung von 12 U. faustischer
Soda kochen, welche mehr als $\frac{1}{2}$ der Rinde auflöste,
so daß nur 1 Qu. und 51 Gr. übrig blieben. Dies
Rückbleibsel hatte eine Art von Durchsichtigkeit und
gallertähnlichem Ansehen bekommen, den Geschmack ver-
loren und war gelb. Bey der Destillation aus Feuer
gab es dieselben Produkte, welche die Rinde aus
St. Domingo gab, nur in verschiedenen Verhält-
nissen.

Der Theil, welchen die Soda aufgelöst hatte,
war röthlich gefärbt. Die Säuren sieden ein eben
so

so gefärbtes ätherisches Oel als, welches im
heissen Wasser merklich schmilzt. Dies gab bey der
Destillation die Producte, welche das ganze Rückbleib-
sel umgab; nur sehr wenig Augensalz dabey vor-
händen zu seyn.

Man sieht aus diesem Versuche, daß die durch
Wasser angezogene Peruanische Rinde in diesem Falle
von der von St. Domingo durch den fixirten und
holzigt-extractiven Stoff verschieden war, den der
Weingeist angezogen hatte. Dieser Stoff scheint derselbe
selbe zu seyn, welcher vom Wasser angezogen wurde,
nur daß er unauflösbar in dieser Flüssigkeit ist: er hat
vielleicht diese Eigenschaft von einer Quantität Sarsaparilla
Stoff, die, wie wir unten bemerken werden, fixirt,
und eben so häufig war, als der durch Wasser ange-
zogene. — Das vollkommen durch Wasser und
Weingeist angezogene Rückbleibsel gleiche ganz dem
von der Rinde von St. Domingo; es giebt dieselben
Producte bey der Destillation, dieselben Säuren, durch
Schmelze der Salpetersäure, und ist eben so auflösbar in
den Laugensalzen. Diesen holzigsten Grundstoff sieht
man gewiß bey allen trocknen vegetabilischen Substan-
zen, z. B. Rinden, Holz u., einerley finden. Es
ist nun nichts mehr übrig, als die fixen Stoffe dieser
Rinde zu untersuchen, und mit der andern zu ver-
gleichen.

Verboennung der rothen Chinarinde
de von Peru. Von 6 L. eben so, wie die vorher-
ge, verbrannter Chinarinde, ergibt man 1 Qu. 4

Bei großer Hitze, welche durch die Einwirkung der
 Feuer ausgeht, gab diese zinnige Substanz, welche
 einem schwarzen Gerüche, und nachher dem Urtheil, dass
 welche 18 Gr. Die Flüssigkeit, die zum Erweichen,
 abgedampft, gab wirklich 18 Gr. einer gelben, zinn-
 zigen Substanz, die aus 11 Gr. kohlensaurer Natri-
 um, 14 Gr. salzsaure, und 3 Gr. kohlensaurer
 Natrium besteht. Die Salzsaure verband sich sehr
 leicht mit dem übrigen 54 Gr., und die Nitrosäure
 bildete in dieser Mischung, 1 Qu. 12 Gr. nitrosaurer
 Salze. Das Restwasser schied nachher, nach der
 Auflösung, 5 Gr. reines Magnesium, und die
 übrige Flüssigkeit, die 17 4 Gr. enthält, gab
 17 4 Gr. Man sieht hieraus, dass diese Rinde nicht so viel
 Asche giebt, als die von St. Domingo, da diese von
 1 Pf. 7 Qu. nur 2 Qu. 58 Gr. gab. Das
 Asch enthält die Asche von dieser mehr selbige Sub-
 stanz, als die von der Rinde aus St. Domingo. In
 der That gaben 76 Gr. von der ersten 18 Gr. oder
 beynähe 1/4 Salz, während 7 Qu. von der zweiten
 nur 54 Gran, oder etwas mehr, oder den neunten
 Theil gaben.

(Die Fortsetzung folgt.)

Auszüge
aus den Abhandlungen der Akademie der
Wissenschaften zu Paris.

VI

Berthollet und Monge, über
das Eisen in seinem verschiedenen
metallischen Zustande. *)

Herr Bergman hat einige Versuche gemacht, deren Erfolg außerordentlich schön, aber eine natürliche Folge unserer Theorie ist. Er hat z. B. 200 Pf. grauen Roheisens von Halesfort mit schwarzem Glaskopf, ein andermal mit Eisenkalk, der aus Bitriol gefällt, und im Tiegel ausgeglüht war, gebrannt, und mit Zuwachs am Gewichte ein geschmeidiges Metall erhalten. Im ersten Versuche wog es 201 Pf., im zweyten 206 Pf. Dieses Roheisen enthielt also Kohlenstoff genug, einmal um die Wiederstellung des Metalls zu vollenden, und dann um einen Theil des Eisenkalks, in welchem es gebrannt wurde, wieder herzustellen; der Erfolg des letztern macht dann den Zuwachs am Gewichte.

In einem andern Versuche gaben 200 Pfund Roheisen von Löffel, da sie ohne Zusatz bey sehr

*) G. Chim. Ann. J. 1794. B. 1. S. 460.

Rothen Feuer in einem Kegel umgeschmolzen werden, aus 196 Pf. Metall, und zwar freies Eisen, auf welchem die Stürze schwarze Rinden wachsen. Es ging nämlich ein Theil des Kohlenstoffs im Rothen Eisen darauf, die Wiederherstellung zu vollenden, und ein anderes blieb, da er von seinem Körper in der Nähe verschluckt werden konnte, mit dem Metalle verbunden, und gab ihm den Charakter des Stahls. Die Abnahme am Gewichte kommt von dem Austritt der festen Luft, die sich aus der Verbindung eines Theils von Kohlenstoff mit der Lebensluft im Rothen Eisen bildet.

Man läßt sich nun leicht erklären, warum bey Feuerwerken, auf welchen altes graues Rotheisen, das im Feuer verkalkt oder an der Luft verrostet ist, umgeschmolzen wird, das Metall innenlig schmilzt, in den Herd herunter fällt, und ein weißeres Rotheisen bleibt, da hingegen das äußere sich verfrischt, weiß wird, und mit Beybehaltung seiner Gestalt auf dem Herde stehen bleibt; denn innenlig geht ein Theil des Kohlenstoffs darauf, die Wiederherstellung des Metalls weiter zu bringen; davon wird das Eisen weiß; als kein die Wiederherstellung wird nicht ganz vollendet, weil das Metall auf der Stelle in den Herd herunter fällt, und nicht lange genug in der Hitze bleibt; auf der Oberfläche hingegen bekommt das Metall eine stärkere Hitze, und die Wiederherstellung kommt von Anfang weiter; nachher verliert es durch die Berührung mit dem Metallkalte den übrigen Kohlenstoff, der es leichtflüssiger macht, und das Erhitzen ist vollendet.

Von dem Feilsen des Kohleisens.
 Wenn das Stabeisen weiß ist, und fast keinen Kohlenstoff enthält, so besteht das Feilsen blos darin, die letzten Theile von Lebensluft, die dem Eisen noch Schmelzbarkeit geben und Biegbarkeit nehmen, zu entziehen. Dieses geschieht dadurch, daß man die Eisengans im Feilsfeuer einschmelzt, wo sie tropfenweise auf den Herd herunter fällt, und denn beständig umrührt, um die Berührungen des Eisens mit dem glühenden Kohlen zu erneuern. Der Kohlenstoff beschleunigt, indem er sich mit der Lebensluft des Kohleisens verbindet, die Fortschritte der Wiederherstellung, die im hohen Ofen nur aufgefangen hatte; das Eisen ist im Feilsfeuer nicht mehr schmelzbar; es ist nur umgussig, und kann nur unter dem Hammer zu Stangen geschmiedet werden. Wenn die Stange von Stabeisen, womit man im Feilsfeuer das Eisen umrührt, und mit den Kohlen in Berührung bringt, einige Zeit im Herde bleibt, so überzieht sich der Theil derselben, der im Eisen stand, mit einer Rinde davon, welche abgestoßen werden kann, und sich unter dem Hammer strecken läßt. Das Stabeisen, das bey gleicher Hitze eine stärkere Anziehungskraft zur Lebensluft hat, als Kohleisen, äußert also hier einen Theil der Wirkung des Kohlenstoff; das Kohleisen wirkt, indem es mit dem Stabeisen die Lebensluft theilt, die es noch in sich hatte, so weit hergestellt, daß es im Feilsfeuer nicht mehr schmelzt, und eine gewisse Stufe von Geschmelzbarkeit erlangt. Das Eisen darf also nicht vollkommen von aller Lebensluft entblüht seyn, und sich unter dem Hammer strecken lassen, als

Das Stahlblech im Handel kann durch diese Stufe von metallischer Vollkommenheit zu welcher es gebracht ist, sehr unter sich verschieden seyn; aber die Versuche mit Aufösungen zeigen, daß unter obigen gleichem Umständen das Eisen desto geschwinder ist, je höher die Stufe seiner metallischen Vollkommenheit ist; und daß die Vorzüge des schwedischen Eisens daher rühren, daß sie bey dem Frischen höher getrieben wird.

Erwidrt man 1), daß Stahlblech immer, freylich sehr wenig, aber doch etwas Lebensluft enthält, 2) daß weißer Kohlenstein viel mehr davon enthält, und unter sich sehr verschieden ist; 3) daß der Eisenoch, den man nach Lavoisier und Berthollet erhält, wenn man Eisen durch Wasserdampf verfallt, kein sich ein Mittel Ding zwischen weissem Kohlenstein und Eisenkalk ist; 4) daß die Eisenkalle selbst nach den verschiedenen Umständen bey ihrer Bildung mehr oder weniger Lebensluft enthalten können, so muß man daraus schließen, daß sich Eisen in unendlich verschiedenen Verhältnissen mit Lebensluft verbinden kann, nicht als wenn es bey ihm mehrere Sättigungspunkte mit dieser Luft gäbe; sondern weil sich bey jedem besondern Umstande seine Anziehungskraft zur Lebensluft mit den Kräften, welche der Verbindung entgegen stehen, in's Gleichgewicht setzt. Nun hängen die ersten Theilchen Lebensluft, die sich mit dem Eisen vereinigen, um das Verfallten anzufangen, fester an Metalle, als diejenigen, welche später zu dieser Vereinigung gelangen; ist es also darum zu thun, dem Eisen seine ganze metallische Vollkommenheit zu geben, so

so muß man, je weiter es schon damit gekommen ist, die Umstände, die sie damit begünstigen, desto mehr ergründen; man muß also die Hitze stärker geben, und zur Vollendung der Arbeit einen Stoff wählen, der zur Lebenslust mehr Verwandtschaft hat, d. h., der leichter verkohlet. Dies erklärt und rechtfertigt den beständigen Gebrauch auf den (französischen) Eisenhütten, daß man auf dem hohen Ofen Kohlen von Buchholz, und auf dem Frischherde solche von Wäldern und andern weichen Holze, das leichter verbrennt, nimmt; denn bekanntlich brennen hülzene Kohlen unter Umständen fort, unter welchen eiserne Kohlen auslöschten würden. . . . Gebrauchet man sie also bey dem Frischherde, so geht die Blechherstellung viel schneller und vollkommener von statten, als mit Kohlen von hartem Holze.

Ungeschwefelte Steinkohlen hingegen brennen viel schwerer, als Eichenkohlen, und verlöschen unter den Umständen, wo diese noch sehr wohl fortbrennen. Sie erfordern dichtere Luft, oder stärkeren Wind. Man gebrauchet sie daher zwar mit Vortheil im hohen Ofen, um die Blechherstellung des Eisens aus dem Erze anzufangen, und Roheisen zu gewinnen, aber nicht so wohl um dies auf dem Frischherde zu vollenden, und Stabeisen zu machen. Um sie schnell verbrennen zu machen, muß man die Hitze sehr stark geben, und das Gähse sehr stark gehen lassen; und weil dieses gerade die Umstände sind, welche das Verfaulen des Eisens anrathen; so verfalet man, wenn man mit Steinkohlen frischen will, Uebel gefehlt, daß man das Chem. Ann. 1794. B. 1. St. 6. R f durch

durch die metallische Vollkommenheit höher treibt,) bey-
nahe eben so viel als Metall, als man Kohlen verbrennt.
Daher sind die Engländer genöthigt, das Frischen des
Eisens andern zu überlassen.

Die Hitze, die man nöthig hat, um weißem
Roheisen durch Berührung mit Holzkohlen die rechte
Art zu geben, d. i. es geschmeidig und untr dem
Hammer streckbar zu machen, ist schwächer, als die
jenige, die es in Fluß bringe. Wirklich befolgt man
auch auf gewissen Eisenhütten bey dem Frischen des
Eisens das Verfahren nicht, das wir beschrieben ha-
ben. Man gießt das Eisen in dünne Platten, die
man schichtenweise mit Holzkohlen legt, und zu oberst
Erde oder Schlacken darauf wirft, als wenn man Koh-
len brennen wollte; nun zündet man diese Art von
Ofen durch einen Kanal an, der im Mittelpunkte an-
gebracht ist; das Feuer theilt sich nach und nach allen
Kohlen mit, und da diese gegen die Berührung der
äußern Luft geschützt sind, so können sie nur brennen,
in sofern sie dem Roheisen einen Theil seiner Lebens-
luft entziehen, und als die Wiederherstellung besor-
dern: je nachdem nun die Platten dünne oder dicke
sind, sind sie eher oder langsamer, mit Verbehaltung
ihrer Gestalt, und ohne in Fluß gerathen zu seyn,
gefrischt. Unterbricht man die Arbeit, ehe sie geen-
digt ist, läßt die Platten kalt werden, und schlägt
sie entzwey, so kann man im Bruche die Kante, die
nahe an der Oberfläche und schon gefrischt sind, leicht
von denen unterscheiden, die in der Mitte sind, und
noch ganz das Ansehn von Roheisen haben. Die er-
stern

stehen sind so weit, daß sie zu Stangen geschmiedet werden können, die letztern noch unverändert.

Durch diese Verfahrungsart (mazage) erlangt man kein sehr gutes und sehr geschmeidiges Eisen; man müßte eine viel stärkere und länger anhaltende Hitze geben, wenn das Eisen seine ganze Vollkommenheit erreichen sollte, ohne doch so weit zu gehen, daß das Eisen zu Stahl werden könnte. Man erreicht diesen Zweck beynabe auf solchen Hütten, wenn man die Platten nachher auf einem Herden zu Luppen macht; denn dabey muß die Hitze viel stärker gegeben werden, als im vorhergehenden Feuer, und die Berührung mit den Kohlen bringt die metallische Vollkommenheit auf eine Stufe, die zum gewöhnlichen Gebrauche hinreicht.

Bei dem grauen Roheisen muß nicht nur die Lebensluft zerstreut werden, die im hohen Ofen der Wirkung der Kohlen widerstand hat; man muß ihm auch den Kohlenstoff entziehen, womit es sich im hohen Ofen versättigt hat, und dieses hält weit schwerer, als jenes. Ist das Roheisen nur wenig geatmet, hält es also nur wenigen Kohlenstoff, so gebraucht man gewöhnlich zwey Mittel, es davon zu befreien; das erste ist, durch stärkeren Wind eine stärkere Hitze zu erzeugen, und so durch seine Lebensluft das Verbrennen seines Kohlenstoffs zu bewirken; das zweyte ist, das Roheisen beständig vor den Wind zu führen, und dadurch das Verbrennen des Kohlenstoffs zu veranlassen. Auf einigen Hütten läßt man in dieser Hinsicht

den Wind in den Herd selbst stehen; so bleibt das Eisen in beständiger Bewegung, strahlt seine Oberfläche mit der äußern Luft beständig, und verliert so durch Verbleiben seinen Kohlenstoff, von welchem es grau war. Beide Mittel sind sehr schwach, und wirken, wenn man sie auch zugleich gebraucht, sehr langsam und nachtheilig; einmal ist es sehr schwer, die Hitze so stark zu geben, daß sich Lebensluft und Kohlenstoff mit einander verblühen, und das Metall verlassen; und dann ist der Kohlenstoff im Roheisen in einem sehr schwer verbrennlichen Zustande; blüht man es also vor den Wind, so verfallt man zu gleicher Zeit, da man den Kohlenstoff zerstreut, auch vieles Metall, und verursacht dadurch einen Verlust.

Ist das Roheisen sehr grau, so werden diese Schwierigkeiten noch größer, und es giebt kein gewisses Mittel, es mit Vortheil zu schmelzen; denn der Verlust, den das Verfallen und Zerstreuen des Metalls verursacht, der Aufwand von Brennwaare, und der Kunstgriff, der zum Zwecke hat, das graue Roheisen zu weißem zu machen, erhöhen die Kosten zu sehr.

Hätte man inzwischen einen großen Vorrath von solchem Eisen, und wüßte nichts anders damit zu thun, als es zu frischen, so könnte man so verfahren, wie Bergman in seinem 90 und 91sten Versuche that; doch schlagen wir dieses Verfahren nur mit Zurückhaltung vor, weil wir noch nicht Gelegenheit hatten, es im Großen auszuführen, und die dabei vorkommenden Kosten zu vergleichen. Man müßte nämlich das Eisen

sen in dünne Platten zerßen, diese schichtenweise mit
Eisenkalk, oder gewaschenem und gepochtem Eisenerze
in den Ofen bringen, und ein sehr starkes und ziem-
lich langanhaltendes Feuer geben; so würde man zu-
erst alles Metall durch einen Theil des Kohlenstoffs
von es rauhigt, zur Vollkommenheit bringen, der
übrige Kohlenstoff würde einen Theil des Eisenkalks,
wiederherstellen, und der Erfolg der Arbeit würde voll-
kommen gefrischtes Eisen seyn, dem Gewichte nach
mehr, als man Roheisen gewonnen hat. Wirklich
würden die Kosten dieses Verfahrens beträchtlich seyn,
insbesondere, wo die Brennwaare nicht in niedrigem
Preise ist; aber sie könnten dadurch vergütet werden,
1) weil man wenigstens eben so viel Stabeisen bekom-
men würde, als man Roheisen gewonnen hat, da
hingegen auf gewöhnlichen, auch noch so wohl einge-
richteten Hütten, werden 1350 Pf. Roheisen nur 1000
Stabeisen geben; 2) weil man das eigentliche Frisch-
feuer nicht mehr, und nur ein Schweißfeuer nöthig
hätte, um die Stäbe zu schmieden.

Sonst wäre es am vortheilhaftesten, wenn man
einen großen Vorrath sehr grauen Roheisens hat, nicht
Stabeisen, sondern Stahl daraus zu machen. Das
zu dürfte man es, nach Bergman's 90sten Ver-
suche, nur in verschlossenen Kästen ohne Cement in
das Feuer bringen; ein Theil seines Kohlenstoffs wür-
de die Wiederherstellung des Metalls vollenden, ein
anderer würde sich im Eisen zertheilen, und es zu
Stahl machen, dessen Beschaffenheit dann von dem Koh-
lenstoffe, der nicht verbrennt, abhängen würde.

Man kann Brennstahl, das Stahlblech zu Stahl. Will man Brennstahl haben, der sich bequem schneiden und schweißen läßt, so kommt sehr viel darauf an, die Hitze zu treffen, in welcher das Eisen die nöthige Menge von Kohlenstoff einschließt kann, und nicht höher zu steigen; sonst würde der Stahl zu stark gebrannt, und nicht mehr zu schmelzen seyn.

Nicht daß ein zu stark gebrannter, und durch zu vielen Kohlenstoff schmelzbarer Stahl nicht zu manchen Dingen besser wäre, als Stahl, der nicht geschmiedet werden kann: denn durch das Schmelzen vermischt sich der Kohlenstoff viel gleichförmiger, und man findet nicht so leicht mehr Eisenstränge im Stahl; aber sein Gebrauch war bisher eingeschränkt, vornämlich 1) weil man ihn nur zu gegossenen Massen anwenden könnte; 2) weil es, da er leicht schmiedet, und unter dem Hammer nicht zusammengeschlagen werden kann, unmöglich ist, durch die gewöhnlichen Mittel die Theile, die das Aufschlagen bey dem Brennen auseinander getrieben hatte, zusammenzubringen, und die Bläschen und Höhlungen in seinem Innern verschwinden zu machen. Allein was man durch den Hammer nicht thun kann, könnte man wahrscheinlich durch Druckwerke, wie man sie z. B. in Röhren hat, ausrichten; es ist wenigstens sehr wahrscheinlich, daß durch eine ähnliche Arbeit, wie man Werkzeuge, z. B. Walzen von Stahl macht, die nach dem Löschen in Wasser eine sehr große Härte, und ein vollkommen gleiches Korn haben, auch bey solchem Stahl etwas ausgerichtet werden könnte.

Uebrigens muß man, da zu stalt gebranntes Stahl an freyer Luft leichter verbrennt, als Stabeisen, und sogar als gewöhnlicher Stahl, so oft man ihn heiß macht, oder schmelzt, wenn er seine Eigenschaften behalten soll, ihn sorgfältig gegen die Berührung der äußern Luft schützen; sonst würde sich sein Kohlenstoff bey jeder Berührung mit der äußern Luft verzehren, und sein Stoff nicht mehr gleichförmig bleiben.

In geschiffen, z. B. in den kärnthischen Eisenerwerken, macht man nach Belieben aus dem gleichen grauen Roheisen Stabeisen oder Stahl, und das Verfahren, das man dabey befolgt, stimmt gänzlich mit unserer Theorie überein. In beyden Fällen schmelzt man das Eisen (dans on grand creuset), gießt, wenn es fließt, kaltes Wasser darauf, erkaltet das durch die Oberfläche, nimmt die erste dünne Platte hinweg, gießt wieder Wasser auf, nimmt die zweyte Platte hinweg, und hält so damit an, bis zuletzt beynähe alles Eisen zu solchen Platten gemacht ist. Um nun Stahl daraus zu gewinnen, schmelzt man diese Platten bey einem heftigen und lange anhaltenden Feuer, und schützt sie durch eine ziemlich dicke Schichte von Schlacken gegen die Berührung der Luft; um Stabeisen daraus zu erlangen, röstet man sie zuerst, und erneut dabey die Luft durch zwey Mal Seeläge; dann bringt man sie auf den Frischherd, und behandelt sie, wie auf andern Hütten.

Um also graues Roheisen zu Stahl zu machen, darf man es nur, verwahrt gegen die Berührung der



Dast, stark glühen; dadurch wird ein Theil des Kohlenstoffes im Robeisen an Stand gesetzt, die Wiederherstellung des Metalls zu vollenden, was der andere, der zurückbleibt, gibt dem Eisen die Eigenschaften des Stahls. Bey der zweyten Arbeit blühten verzeht das Eisen den Kohlenstoff, der auf der Oberfläche, und selbst einen Theil desjenigen, der tiefer ist; bringt man nun diese Matte auf den Feischherd, so reicht der wenige Kohlenstoff, der noch zurück ist, zu die Wiederherstellung zu vollenden, und das Metall ist nun von seiner Lebensluft und von seinem Kohlenstoffe befreyt, und ist Stahlisen. Man sieht hienus, daß es auf diesen Hütten vortheilhaft ist, alles Robeisen in Matten zu reißen; diese Platten lassen sich wegen ihrer geringern Dicke leichter rösten: und will man Stahl machen, so schmelzen sie aber, und fallen, ehe noch der Wind viel von ihrem Kohlenstoffe verzeht hat, unter die Schlacken.

Das Kohlenstoffe, wenn er mit Eisen gebunden ist, und wenn er aus dieser Verbindung austritt. Der Kohlenstoff kann sich also mit Eisen verbinden, und der Erfolg dieser Verbindung als eine wahre Auflösung angesehen werden, weil sich diese beyden Stoffe, des Unterschieds ihrer eigenthümlichen Schwere ungeachtet, wie bey andern Auflösungen, gleichförmig durch einander vertheilen, und Robeisen sowohl, als Stahl, wenn sie schmelzen, dem Stabeisen, das man darin taucht, Kohlenstoff mittheilen. Diese Verwandtschaft des Kohlenstoffs zum Eisen äußert sich aber augenscheinlich nach den ver-

föhr-

schlechten Stücken von Hitze; denn 1) bricht gewöhnlich
 Nebenwärme des Luftzuges vorüber, sie läßt auf ein
 ander; sie müssen daher bis auf eine gewisse Stufe
 erhitzt seyn, wenn Auflösung statt finden soll; 2) je
 stärker die Hitze ist, desto mehr löst sich auf; das er-
 hellt aus dem Ueberflusse von Kohlenstoff im Erzfes-
 sen, wenn er bey zu starker Hitze gebrannt ist, und im Hohe-
 eisen; wenn man zu viel Kohlen auf den hohen Ofen
 gesetzt, und dadurch eine zu starke Hitze erzeugt hat.
 Das Eisen kann also mit Kohlenstoff gesättigt werden;
 zu dieser Sättigung ist aber nach der verschiedenen Hitze
 bald mehr, bald weniger nöthig.

Daraus folgt, daß, wenn Hoheisen und Schmelz-
 stahl in einer Hitze, die viel stärker ist, als sie sie zum
 Schmelzen nöthig haben, mit Kohlenstoff gesättigt
 sind, und kalt werden, das Metall, dessen Verwand-
 schaft zum Kohlenstoffe mit der Hitze abnimmt, mit
 Kohlenstoff übergesättigt seyn, ihn fahren lassen, die
 Auflösung erlöbe werden muß; aber der Zustand der
 Mischung muß nach der Art des Erzfesens ver-
 schiedn seyn.

Wenn es mit dem Erzfesens sehr langsam geht,
 so muß sich das Metall reinigen, und der Kohlenstoff
 hat Zeit auf die Oberfläche zu streuen; von dieser Rei-
 nigung kommt das Reißbley, das man auf der Ober-
 fläche des garten Hoheisens antrifft, wenn man es in
 große Stücke gießt, auch gewöhnlich an den Höffeln,
 womit man es in die Formen gießt. Wird aber das
 Eisen, wie gewöhnlich, zu schnell kalt, so wird der



Kohlenstoff gleichsam überfallen, eben so nachlos-
 reifen könnte, und nicht ohne damit verbunden zu
 seyn, inwendig im Eisen verweilt.

Da nun die Verwendbarkeit von grossen Kör-
 pern immer wechselt, und wenn das Eisen
 das, einmal den Kohlenstoff auflösen; hingegen viel-
 erweils Eisen in sich aufgelöst behalten kann; da bey
 jeder von selbst erfolgender Fällung der gefällte Stoff
 mit dem Auflösungsmitel gesättigt ist, wie z. B. Saft,
 wenn sie bey verdickter Hitze oder nachherdenn auf
 fernm Drucke aus dem Wasser aufsteigt, immer mit
 Wasser gesättigt ist; so muß auch der Kohlenstoff,
 der im Roheisen aufgelöst war, und sich bey dem Er-
 kalten trennen, mit Eisen gesättigt seyn; es ist nicht
 mehr Kohlenstoff, sondern Bleibley, nämlich der Stoff,
 wovon man die Bleystifte macht.

Wirklich hat der Stoff, der sich bey dem Er-
 kalten des grossen Roheisens auf seine Oberfläche zeigt,
 alle äußere Eigenschaften des Bleibleys; er hat seine
 Farbe, fühlt sich sanft an, glebt auf Wappier einen
 Strich, und verhält sich im Feuer gerade wie Blei-
 stey. Kreylich findet man ihn am häufigsten, wie
 Stämme, in Keinen, sehr dünne Blätter, nicht
 in Strichen, die sich zu Stiften schmälern lassen; das
 kann von den Umständen bey der Fällung, und von
 namentlich von dem schnellen Erkalten kommen; aber
 man findet es auch zuweilen in dichten Schalen. Wir
 haben bey dem Niederlassen eines Ohrs in Champagne
 no, wo man gutes graues Roheisen geschmelzet, und
 Eisen

ähnlich heraus verfertigt hatte; einige Kammern von Weiskorn gefüllt, an welcher der 7" — 7" dicke Stücke Reißbley in scheinlichen Krystallen saßen; unglücklicherweise waren aber die Krystallen bey dem Abbrechen des Ofens beschädigt worden.

Uebrigens zeigen alle die Zerlegungen, welche Bergman mit dem schwarzen Rückstand von den Auflösungen des grauen Kobaltens und des Weis in Säuren angestellt hat, daß es vollkommen derselbige Stoff ist, als Reißbley; und alle Versuche der Hrn. Scheele, Hjelm und Veltjeer beweisen, daß dieses nichts andert, als Kohlenstoff, mit einem gewissen Antheile Eisen gebunden, ist; hier stas nur die vorzüglichsten:

1. In verschlossnen Gefäßen ist Reißbley auch im heftigsten Feuer unveränderlich; brennt man es unter der Wäffel, so verliert es $\frac{9}{10}$ am Gewicht, und was zurückbleibt, ist Eisensalt.
 2. Läßt man es mit Salpeter verpuffen, so erhält man feste Luft; der Rückstand ist eisenschüssig.
 3. Treibt man es mit Salmiak im Feuer; so steigt Eisensalmiak auf.
 4. Man setzt Reißbley mit sehr reinem Salzeisen in gelinde Wärme; es steigt ein wenig von entzündbarer Luft auf; es lösen sich anfangs $\frac{1}{20}$ auf; was sich aufgelöst hatte, war Eisen, denn Kaltwasser, das nach Fourcroy's Vorschlags über Weiskornbley gestanden hatte, schlug
- Wen



Es wurden daraus wieder in dem Wasser
 bestrichen, und gossen über Salzsäure auf,
 und erhitzen mit etwas Eisen, und so
 erhielten wir durch anhaltendes Umrühren von
 Brennen und Aufgleiten des Salzes eine
 ziemliche Menge Eisen, die wir aber doch nicht
 genau bestimmen konnten. Die veränderbare
 Luft, die man bei diesem Versuche erlangt, ist
 nicht, daß das Eisen im Wasser im metalli-
 schen Zustande ist.

Es folgt also aus diesen Versuchen, daß das
 Reißbley Eisen enthält; die folgenden beweisen, daß
 es Kohlenstoff enthält.

1. Reißbley stellt Blötte zu Blei; und Urfer-
 säure zu Arsenik her; in beiden Versuchen zeigt
 sich feste Luft.
2. Destillirt man es mit vitriolischen Salzen, so
 bleibt es Schwefel.
3. Bloss mit Vitriolsäure bleibt es vitriolichte Luft.
4. Mit Phosphorsäure Phosphor.
5. Feuchte Grunde Laugensalze werden davon auf-
 brausend.
6. Destillirt man es mit stänimendem Salpeter,
 so zerlegt es die Säure, und das flüchtige Lau-
 gensalz, was aufsteigt, brandt mit Säuren auf.

Wir haben die meisten dieser Versuche wiederholt,
 und richtig gefunden; aber noch einen andern ange-
 stellt, von welchem wir Nachricht geben wollen.

Wir haben gestoßenes Reißbley auf einer kleinen Tasse mit einem umgestülzten Spitzgloß zugedeckt, in Priestley's Verdthschafft in Lebensluft gebracht, und den Brennpunkt eines Lichtenberghaus'schen Glases darauf gerichtet. Es brannte sehr langsam, und so, daß ein Theil davon zerstreut wurde. Am Ende des Versuchs, da die Luft nicht mehr so tauglich war, das Verbrennen zu unterhalten, zeigten sich auf der Oberfläche des Reißbleys kleine Kügelchen, welche, so wie sie einander berührten, wie Quecksilberkügelchen zusammenfloßen; sie hatten zum Theil über eine Linie im Durchmesser. Als endlich das Reißbley aus Mangel an Lebensluft gar nicht mehr brennen wollte, hörten wir mit dem Versuche auf. Acht Tage nachher fanden wir, daß $\frac{1}{3}$ der Luft vom Wasser in der Verdthschafft verschluckt waren; das war feste Luft, die vom Verbrennen des kohligten Theils im Reißbleye kam; das übrige $\frac{1}{3}$ war entzündbar, wie die Luft, die man durch Destillation aus feuchten Kohlen erhält; diese kam von der Zersetzung des Wassers, welche das Eisen und die Kohle am Ende bewirkten, da die Lebensluft zu sehr erschöpft war, um das Verbrennen noch ferner zu unterhalten. Die Kügelchen, die wir erhielten, waren viel härter als Reißbley, und auf der Oberfläche glatt; sie gaben keinen Strich auf Papier, und wurden vom Magnete nicht gezogen. In gelinder Wärme schaltete sich dem Salzgeste vieles Eisen mit, und es blieb ein Stoff zurück, wie unter ähnlichen Umständen gewöhnlich von grauem Roheisen und Stahl. Diese Kügelchen waren also nur das Eisen des Reißbleys, durch die Hitze verkalte, und nachher



verschlackt, nicht mit einem Antheile von durchdran-
tem Metallbley.

Das Reißbley behält also nicht bloß zufälliger-
weise $\frac{1}{2}$ Eisen; ohne dieses würde es reiner Kohlen-
stoff seyn; es ist also Kohle mit Eisen gesättigt; daß
reines Reißbley vom Magnete nicht gezogen wird,
zeigt, daß das Eisen darin gebunden ist.

Wir könnten also schließen: 1) Reißbley ist ein
Stoff, den wir zusammensetzen könnten, und der, so
er sich täglich auf hohen Oefen, auf welchen graues
Roheisen geschmolzen wird, bildet, auf der Oberflä-
che des Metalls sitzt, wenn es bey dem Erkalten den
Kohlenstoff, den es nicht aufgelöst behalten kann, ab-
wirft. Bey dieser Reinigung reißt der Kohlenstoff alles
Eisen mit sich, was er mit sich vereinigen kann, und
wird dadurch zu Reißbley. *)

2)

*) Vielleicht ist das Eisen nicht das einzige Metall,
mit welchem sich der Kohlenstoff in der Natur ver-
einigen kann. Hr. Berthollet hatte schon be-
merkt, daß, wenn man mehrere Metalle verpuffen
läßt, man ein wenig feste Luft bekommt; auch Hr.
de Lavoisier hatte wahrgenommen, 1) daß, wenn
man Zink mit ätzendem Laugensalze behandelt, ein
wenig entzündbare Luft aufsteigt, und das Laugen-
salz nachher mit Säuren aufbraut; 2) daß, wenn
man Zink in aufsteigendem Salzwassergelte ansetzt,
auch entzündbare Luft aufsteigt, und ein schwarzes
Geraub auf dem Boden liegen bleibt. Der Zink
könnte also Kohlenstoff enthalten. Wir wollen da-
her den Versuch des Hrn. de Lavoisier selbst wie-
derholen.

2) Daß im erkalteten Roheisen und Stahl wahr-
scheinlich gebundener Kohlenstoff ist; der aber nach we-
der bey dem Erkalten austritt, und Abgebunden darth
bleibt; das ist aber nicht reiner Kohlenstoff, sondern
Reißbley, den das schnelle Erkalten und der müßige
Fluß nicht gestattet haben; nach der Oberfläche zu
steigen.

Also sind graues Roheisen und Stahl, vollends
wenn er zu stark gebrannt ist, keine gleichartige Stoffe;
beydes sind Auflösungen, die durch das erste Erkalten
trübe, und durch ein stärkeres hart geworden sind.

Die

Wir lösten 4 Loth Zinkfelle in aufbrausendem Sal-
miatgelte auf; es blieben 14 1/2 Gran schwarzer
Staub auf dem Boden liegen; wir ließen ihn mit
Salpeter verpuffen, und erhielten feste Luft; was
zurückblieb, war gelblichgrün, und auf der Ober-
fläche mit einem violblauen Kreise eingefast, und
enthielt Braunstein; aber wir überzeugten uns durch
die Auflösung in Salpeter, und durch die Fällung
zu Berlinerblau, daß es auch Eisen hieße.

So hielt denn der Zink, dessen wir uns bedien-
ten, und der ziemlich rein zu seyn schien, ein we-
nig Kohlenstoff, Braunstein, (könnte dieser nicht
aus dem Glase gekommen seyn? Ueb.) und Eisen.

Ist es vielleicht nöthig, daß der Kohlenstoff mit
Eisen gebunden, unter der Gestalt von Reißbley ist,
um wie Zink und einigen andern Metallen eine Ver-
bindung einzugehn? oder kann es sich ohne Eisen
darin auflösen? Im letztern Falle wäre es möglich,
daß der Kohlenstoff, wenn er aus der Verbindung
tritt, etwas von dem Metall mit sich fortreißt, daß
es daher so viele Arten von Reißbley giebt, als
Metall, mit welchen sich der Kohlenstoff vereinige.

Die Anhänglichkeit des Eisens und Kohlenstoffe an einander ist die Ursache, daß Reiskohlen nicht so verbrennlich ist, als freyer Kohlenstoff. Es erfordert stärkere Hitze, um zu brennen, und um zu verpuffen, viel mehr Salpeter, als ein gleiches Gewicht Kohlen, nicht wohl so viele brennbare Wesen enthält.

VII.

Lavoisiers Betrachtungen über die Zersetzung des Wassers durch thierische und Gewächs-Stoffe. *)

Unerwartet habe ich gezeigt, daß die feste Luft aus 28 Theilen Kohle und 72 Lebensluft besteht, und sie daher Kohlenfäure genannt, und dann, daß das Wasser aus der Vereinigung von 15 Theilen entzündbarer und 85 Theilen Lebensluft entspringt.

Bringt man Kohlen, die eine Zeit lang an der Luft gelegen haben, in einer Retorte in ein starkes Feuer, so erhält man anfangs feste und entzündbare Luft, nachher geht durchaus nichts mehr über, so lange man auch mit dem Feuer anhält, und so stark man es giebt. Die Kohle verliert dabey etwas weniges an

Be

*) Mem. de l'Acad. des Sciences. à Paris. pour 1786.

Gewicht, bleibt aber immer Kohle, und aller der Eigenschaften theilhaftig, welche sie anzuehnen.

Läßt man sie, nachdem man sie in verschlossenen Gefäßen gebrannt hat, einige Zeit an der Luft liegen, so bekommt sie ihr altes Gewicht wieder: und brennt man sie nun wieder, so bleibt sie wieder feste und entzündbare Luft; dieses hat **W r i e s l e y** zuerst gezeigt, und viele andere Naturforscher bestätigt.

Wiederholt man diese Versuche mit der gleichen Kohle oft nach einander, so verliert sie bey jedem neuen Brennen ein wenig mehr am Gewichte, als sie an der Luft gewonnen hatte; so daß, wenn man Zeit und Geduld genug hat, endlich alle Kohle verschwindet, und man an ihrer Stelle nichts mehr, als feste und entzündbare Luft hat.

Ein Umstand aber bey diesen Versuchen ist noch nicht angemerkt worden, nämlich der, daß man an fester und entzündbarer Luft, zusammen genommen, drey mal mehr bekommt, als das Gewicht der Kohle betrug: da nun kein Stoff in irgend einer Verbindung mehr, als sein eigenes Gewicht beträgt, dazu beytragen kann, so muß der Kohle, als sie an der Luft lag, etwas beygetreten seyn. Unser Luftkreis enthält aber vornehmlich nur Luft und Wasser; es muß also der Zuwachs am Gewicht von einer oder dem andern kommen.

Es oft sich bey einem Versuche mehrere Ursachen und Umstände mit einander verwickeln, um eine Blos-

Ding zu untersuchen, läßt sich nicht entdecken; und wird
 über diesen Ursachen sie betrährt, als wenn man eine
 dieser Ursachen nach der andern, eine einzige ausgenom-
 men, entfernt, und, so zu sagen, jede beson-
 ders auf die Probe stellt. Nach diesem Grundsätze
 mußte ich also die gebrannte Kohle, statt sie an die
 freye Luft zu legen, das einermal mit Luft, die ohne
 Wassers, das andermal mit Wasser, das seiner Luft
 beraubt ist, in Berührung bringen, und die Verände-
 rungen im Erfolge des Versuchs beobachten; ich
 werde nicht jeden einzelnen Versuch erzählen, zu wele-
 chem mich dieser Gedanke veranlaßte; nur muß ich sa-
 gen, daß gebrannte Kohle, wenn ich sie an vollkom-
 men trockne Luft gebracht hatte, durch ein neues
 Brennen keine entzündbare, sondern nur ein wenig
 feste und phlogistisirte Luft gab; schloß ich hingegen
 die Kohle gegen die Berührung der Luft, und ließ sie
 nur ein wenig Wasser einsaugen; so erhielt ich nicht
 nur eben so feste und entzündbare Luft, sondern ver-
 hielt sie auch viel schneller, und in größerer Menge,
 und da ich den Versuch oft noch einander wiederholt,
 so hatte ich zuletzt, statt meiner Kohle, nichts als
 feste und entzündbare Luft. Die Kohle, die ich zu
 diesem Versuche gebraucht hatte, wog 3 Qu.; davon
 erhielt ich in allem 2834 Würfelzolle Luft, deren je-
 der 0,26 Gran, nämlich halb so viel, als gemeine
 Luft, wogt; nachdem ich beyde Luftarten, woraus
 diese Luft bestand, durch ägendes Sagensalz von ein-
 ander getrennt hatte, erhielt ich an fester Luft 850
 Würfelzolle, welche, da jeder derselbigen

	Loth	Qu.	Gr.
— 0,695 Gr. am Gewicht betragen es blieben mir 1934 Würfelzoll entzündbare Luft übrig, die mit blauer Flamme brannte, und wog	2	0	12
Summa	2	2	14

Ein Würfelzoll reiner entzündbarer Luft ist sonst nur 0,04 Gr. schwer; diejenige, die mir übrig blieb, nachdem die Kehlauge alle feste Luft eingeschluckt hatte, wog 0,0748, also beynahe noch einmal so viel, als kein ich habe mich durch sehr viele Versuche, deren Erzählung zu langweilig seyn dürfte, versichert, daß sie ungefähr 36½ Gr. Kohlenstoff aufgelöst, und noch 24 Gr. feste Luft in sich hielt, die das ährende Lauge selbst auszuscheiden nicht im Stande gewesen war.

Von 3 Qu. Kohle erhielt ich also beynahe 14 Gr. über drittheil Loth an Luft; diese kann unmöglich allein von der Kohle kommen; da ich aber nichts als Kohle und Wasser gebraucht habe, so muß das, was nicht von der Kohle kommt, nothwendig vom Wasser kommen; so bestand demnach das Gewicht von fester und entzündbarer Luft, das ich erhielt, und das beynahe 14 Gr. über drittheil Loth betrug, aus anderthalb Loth 1 Qu. und beynahe 12 Gran Wasser und 3 Qu. Kohle.

Setzt man nun in dem Gemische von Luft, das ich erhalten habe, an die Stelle der festen Luft ihre Bestandtheile, nämlich 28 Theile Kohlenstoff gegen 72 Sauerzeugenden Stoff, so hat man



feste Luft, bestehend aus 1 Lt. 2 Qu.

8½ Gr. Säure zeugendem Stoffe,	Lt.	Qu.	Gr.
und 2 Qu. 23½ Gr. Kohlenstoff,	2	0	31½
Entzündbare Luft		1	5
Kohle, die in der letztern aufgelöst war,			30½
	<hr/>		
Summe	2	2	13½

Nimmt man nun davon die 3 Qu. Kohle ab, die man dazu gebrauchte, so bleibt:

	Lt.	Qu.	Gr.
Säure zeugender Stoff	1	2	8½
Nur entzündbare Luft		1	5
	<hr/>		
Summe	1	3	11½

Das kommt nun genau mit dem Gewichte des eingesogenen Wassers überein, und ist ein neuer Beweis, daß es aus 85 Theilen Säure zeugendem Stoffe, und 15 Theilen entzündbarer Luft besteht.

Also geschieht bey diesem Versuche nicht sowohl eine Zersetzung der Kohle, als vielmehr eine Zersetzung des Wassers; und es ist nur ein Beweis, daß der Säure zeugende Stoff mit der Kohle, wenn sie glüht, näher verwandt ist, als mit der entzündbaren Luft.

Dieser Versuch, bey welchem nur zween Stoffe in einander spielen, hat mir über viel verwickeltere Destillationen Aufschluß gegeben, worin man ebenfals sehr viele feste und entzündbare Luft bekommt. Ich habe daher einige der Hauptversuche nachgemacht, die Dale in seiner Statik der Gewächse erzählt. Ich habe in der Luftgeräthschaft Pflanzen, Holz von verschie-

gleichener Art destillirt, und ersichtlich bemerkt, daß man
 bey allen dergleichen Destillationen ein Gemisch aus
 fester und entzündbarer Luft bekommt; zweytens, daß
 die Menge dieser Luft nach der Art des Gewächses,
 und nach dem Verfahren bey der Destillation sehr ver-
 schieden war; drittens, daß bey vielen Gewächsen das
 Verhältniß der festen zur entzündbaren Luft beständig
 ist; nämlich etwas mehr als zweyen Theile entzün-
 dbar Luft, worin Kohle aufgelöst ist, gegen einen
 Theil fester: daß also die Natur der gemischten Luft,
 und die Verhältnisse ihrer Theile beynabe dieselbige
 ist, als bey einer einfachen Destillation von Wasser
 und Kohle; viertens, daß es sich bey solchen Ge-
 wächsen, die ganz gebildetes Oehl enthalten, nicht
 so verhält; sondern daß man bey ihrer Destillation
 ein beträchtliches Uebermaaß von entzündbarer Luft be-
 kommt, das nicht sowohl von der Zersetzung des Was-
 sers, als vielmehr von der Zersetzung des Oehls selbst,
 herrührt.

Eine so große Gleichförmigkeit im Erfolge der
 Versuche, zeigt also eine Gleichheit seiner Ursache an:
 und ich habe seither nicht gezweifelt, daß ein großer
 Theil der entzündbaren und festen Luft, die man bey
 der Destillation der Gewächse im offenen Feuer be-
 kommt, von der Zersetzung des Wassers herrührt; daß
 der Kohlenstoff nicht ganz gebildet in den Pflanzen
 seye, und daß bey der Zersetzung derselben durch Feuer,
 die Verwandtschaft des Säure zeugenden Stoffs in
 Wasser im Spiel sey, daß er die entzündbare Luft
 verlasse, um sich mit der Kohle zu vereinigen, und
 mit ihr feste Luft zu bilden.

Ob mir gleich diese Schlüsse mit den Thatsachen genau zusammenzuhängen schienen, und durch Gründe nicht widerlegt werden konnten; so trug ich doch Bedenken, sie anzunehmen, ohne sie durch neue Erfahrungen zu bekräftigen. Ich urtheilte nämlich so: Kommen die entzündbare und feste Luft, die man bey der Destillation aus Gewächsen erhält, wirklich von der Zersetzung des Wassers durch die Kohle; ist die Kohle, wie ich anderwärts gezeigt habe, nur bey einer Hitze, die weit über die Hitze des kochenden Wassers geht, im Stande, das Wasser zu zersetzen; so folgt daraus, daß, wenn man den Gewächsen durch eine schwache, aber lange anhaltende Hitze den größten Theil des Wassers, das sie enthalten, entzieht, sie nachher bey der Destillation im offenen Feuer voll der festen, noch entzündbaren Luft, oder doch weit weniger davon geben müssen: daß man hingegen, wenn man sie sogleich in ein rasches Feuer brüht, so daß der Kohlenstoff entzündet und hinreichend erhitzt wird, ehe das Wasser Zeit gehabt hat, sich loszureißen, viel mehr Luft bekommen muß. Die Erfahrung widerspricht dieser Theorie nicht. Holzspäne gaben mir, wie es schon *W r e s t l e y* bemerkt hatte, bey raschem Feuer sehr viel Luft, weil dadurch der Kohlenstoff zum Glühen gebracht wurde, ehe das Wasser Zeit hatte, sich los zu machen; gab ich hingegen nur ein sanftes anhaltendes Feuer, und stieg mit der Hitze nach und nach auf, so ging Wasser über, und die Späne waren ganz ausgetrocknet; und gab ich nachher noch das Feuer rasch statt, so erhielt ich fast keine feste Luft, und viel weniger brennbare.

Wesentliches des Wassers ist also, die auf einige wenige Ausnahmen durchaus nöthig, um bey der Zersetzung der Pflanzen durch Feuer feste Luft zu erhalten: Man schilt davon desto mehr, je mehr die Pflanzen in dem Augenblicke, da der Sauerstoff zu fliehen anfängt, Wasser enthalten; ein neuer Beweis, daß die feste Luft und ein großer Theil der entzündbaren, welche man bey der Zerlegung der Gewächse erhält, aus der Zersetzung des Wassers entspringen: und daß die erste ganz, und wenigstens ein großer Theil der letzten nicht, wenigstens nicht unter dieser Gestalt, bey den Pflanzen wohnt, ehe man sie destillirte.

Diese Erfahrungen, oder vielmehr die Folgerungen, welche daraus fließen, werfen das System, das sich Boëlle, und mit ihm viele Naturforscher, über die Beschaffenheit der Pflanzen gemacht hatten, ganz über den Haufen. Man hatte aus der großen Menge Luft, die bey ihrer Zerlegung in ihre Grundstoffe austritt, geschlossen, die Luft sey das Bindemittel ihrer Theilchen. Man aber zeigt sich, daß diese feste Luft nicht einmal in den Gewächsen steht, sondern sich erst bey der Destillation bildet.

Einige neuere Scheidkünstler haben die thierische und Gewächs-Säure, als Ameliansäure, Essigsäure, Zucker-, Weinsäure u. dgl., mit säc Verbindungen der festen Luft mit entzündbarer in verschiedenen Verhältnissen angesehen, weil diese Säuren wirklich bey der Destillation im offenen Bruc mit beyden sich geben; aber Verträge, die man so eben ge-

gähten sehr ähnlich sind, haben mich überzeugt, daß diese Säuren, so wenig als andere Pflanzenstoffe, eine ganz gebildete feste Luft, wenigstens nur sehr wenig davon, enthalten; daß dieselbe, die man durch Destillation daraus erlangt; erst aus der Zersetzung des Wassers durch den Kohlenstoff entspringt, welcher einer ihrer Bestandtheile ist.

Dieses erfordert aber nähere Erläuterung; und es deutlicher zu machen, will ich das Beispiel des Zuckers anführen, mit welchem ich mehrere Versuche angestellt habe, als mit andern Gemächtsstoffen. Die strengste Zerlegung entdeckte am Ende darin nichts, als Wasser und Kohle, oder, mit andern Worten, Säure zengenden Stoff, brennbare Luft und Kohle. Was der Zucker sonst noch in sich hält, ist äußerst wenig, und scheint dem Zucker nicht wesentlich zu seyn; aber wichtig wäre es, zu wissen, in welcher Ordnung diese Stoffe mit einander verbunden sind. Ich stelle mir die Sache so vor: einmal ist im Zucker ein Antheil Säure zengender Stoff und entzündbare Luft zu Wasser mit einander verbunden, das nicht wesentlich zum Zucker gehört, gleichsam sein Krystallwasser; der Zucker enthält aber überdies noch eine große Menge Säure zengenden Stoffe und entzündbare Luft mit Kohle vermischt, die eine dreifache Verbindung zu bilden scheinen; diese Verbindung, die das Wachsthum der Pflanzen zu Stande gebracht hat, und welche die Kunst noch nicht nachgeahmt zu haben scheint, ist im Gewächreiche sehr gemein, und unter dem Namen des Zuckers, oder Schleimstoffs bekannt. Die Kohle ist
darin

darin in einem beträchtlichen Ueberschusse; entzündbare Luft und Säure zengender Stoff aber ist beynahe in dem Verhältnisse, wie sie nöthig ist, um Wasser zu bilden, nur daß das letztere etwas mehr ist. Wenn also gleich Zucker, und überhaupt Gerbstoffe, die Bestandtheile der festen Luft, des Oehls und des Wasefers, enthalten; so ist doch keiner dieser Stoffe schon wirklich gebildet darin, weil ihre Bestandtheile nicht zu zweem, sondern alle drey, mit einander verbunden sind.

So lassen sich demnach die verschiedenen Veränderungen leicht voraussehen, welche der Zucker unter verschiedenen Umständen erleiden muß. Diese Veränderungen können sich durch Zusatz oder durch gänzliche oder zum Theil erfolgende Entziehung eines oder einiger seiner Bestandtheile ereignen. Ich habe mich versichert, daß in allen Fällen der Erfolg des Versuchs mit der Theorie vollkommen übereinstimmt. Hier sind einige Beispiele.

Macht man Zucker langsam heiß, so daß die Hitze nicht viel stärker ist, als diejenige des Kochenden Wassers; so vereinigen sich der Säure zengende Stoff und die entzündbare Luft, die mit der Kohle in einer dreysachen Verbindung stehen; mit einander zu Wasser. Dieses Wasser geht bey der Destillation über, und nimmet 1) ein kleines Ueberschuss von Säure zengendem Stoffe, das im Zucker war, 2) ein wenig Kohle und brennbare Luft mit sich, welche sich mit einander zu einer sehr verdünnen, süßigen Säure, dem Zuckersaure (acide pyramuque), vereinigen.

Diese Säure bildet: 1) ein wenig fettes Oehl, das gleichfalls aus der Verbindung der entzündbaren Luft mit der Kohle entspringt; 2) ein wenig feste Luft, die aus der Zersetzung eines kleinen Antheils Wasser durch die Kohle entsteht, und 3) ein wenig entzündbare Luft mit sich, welche Kohle in sich aufgelöst hat; endlich bleibt in der Retorte reine Kohle, deren Gewicht nach ungefähr halb so viel, als der Zucker betrug, zurück.

Die Erscheinungen sind sehr verschieden, wenn man, statt dieser sanften Hitze, rasche Hitze giebt; dann verbindet sich weit mehr Säure zugehender Stoff mit der Kohle; es bildet sich also weit mehr feste Luft; auch entweicht weit mehr freye entzündbare Luft, und selbst Kohle mit sich, die sie auflöst; man kann sogar nach Belieben mehr feste und entzündbare Luft gewinnen, wenn man das Wasser und den Zuckergeist, die bey der Destillation übergegangen sind, wieder über der Kohle abzieht; wiederholt man dieses sehr oft nach einander, so wird zuletzt alles zu Kohle, zu fester und zu entzündbarer, mit Kohle geschwängelter Luft, so, daß keine Spur von Oehl, Wasser oder Zuckergeist übrig bleibt.

Könnte man ein Mittel finden, dem Zucker, statt daß man ihm durch die Destillation Säure zugehender Stoff und entzündbare Luft auf einmal nimmt, nur jenen zu entziehen; so würde entzündbare Luft und Kohle, nämlich Oehl, zurückbleiben, und man würde eine der wichtigsten Aufgaben bey der Zerlegung der Zuckerstoffe, was ich nicht sehr ausführlich habe anfo

auflösen, nämlich die Verwandlung des Zuckers und ähnlicher Stoffe in Dext.

Am leichtesten aber läßt sich durch Zusatz des Verhältniß in den Bestandtheilen des Zuckers ändern; theilt man ihn durch Salpetersäure, oder durch über Braunstein abgezogene Rochsalzsäure, oder auf irgend einem andern Wege, Säure zeugenden Stoff mit, so wird er zu Säure, deren Natur nach dem Verhältnisse der Kohle, der entzündbaren Luft und des Säure zeugenden Stoffes verschieden, die bald Weinsäure, bald Sauerkelesäure, bald Äpfel-, bald Essigsäure ist.

Diese Eigenschaft, Säure zu bilden, wenn man ihm Säure zeugenden Stoff mittheilt, besitzt der Zucker nicht ausschließlich; fast alle Stoffe aus dem Thier- und Gewächreiche haben sie, wie Hr. Sæe le und Berthollet von der Zuckersäure vornämlich gezeigt haben, mit ihm gemein. Diese Säure war nicht, wie sie sich vorstellten, zuvor darin; sondern weil Kohle und entzündbare Luft in allen thierischen und Gewächsstoffen, und zwar beynahe in dem Verhältnisse steht, wie sie zur Bildung der Sauerkelesäure nöthig ist, so konnte ihnen kein Säure zeugender Stoff mitgetheilt werden, ohne daß sich zugleich mehr oder weniger Sauerkelesäure bilde.

Weingeist besteht aus entzündbarer Luft, Kohlenstoff und Wasser; nur mit dem Unterschied von dem Dehlen, die auch beyde erstere Stoffe enthalten, daß die Verhältnisse verschieden, und in diesem kein Wasser ist. Es ist daher nicht zu verwundern, daß, wenn man

man dem Weingeiste Säure zugeben Stoff mittheile, oder seinen geistigen Theil zersetzt, sich Wasser, und zu gleicher Zeit Essig, und Sauerkleesäure zeigt. Hr. B e r t h o l l e t scheint sich also geirrt zu haben, wenn er glaubt, daß diese Säuren ganz gebildet im Weingeiste sind; denn er enthält nur ihre Urstoffe.

Alles das läßt sich auch auf thierische Stoffe anwenden; auch sie entstehen aus der dreysachen Verbindung des Säure zugebenden Stoffs, der entzündbaren Luft und der Kohle; auch sie enthalten weder Wasser, noch feste Luft, noch Oehl ganz gebildet, wohl aber ihre Urstoffe; eine schwache Hitze, wenn sie nur etwas stärker ist, als diejenige des kochenden Wassers, reicht schon hin, Säure zugebenden Stoff mit entzündbarer Luft zu Wasser, die letztere mit Kohlenstoff zu Oehl zu vereinigen, nur sind die Erscheinungen etwas mehr verwickelt, weil, wie Hr. B e r t h o l l e t zeigt, in den thierischen Körpern noch ein vierter Stoff, nämlich phlogisirte Luft, ist, welche mit entzündbarer flüchtiges Laugensalz bildet. Die Bemerkung des Hrn. F o u r c r o y, daß auf Kirchhöfen nach sehr langer Zeit, selbst Fleisch zu Fett wird, giebt für diese Theorie einen neuen Beweis ab; der Säure zugebende Stoff ist durch irgend einen Umstand ausgezogen, und nichts als entzündbare Luft und Kohlenstoff das von zurückgeblieben, welche mit einander das Oehl anmachen.

Ich bin weit entfernt, daraus zu schließen, daß es in Thieren und Pflanzen gar kein schon ganz gebildetes

betes Oehl glebt; das Fett zeigt sich bey den Thieren ganz bloß und abgesondert; man zieht es in der Kälte, und bloß durch Pressen aus Gewächsstoffen; auch die wesentlichen Oehle der meisten Pflanzen verdamfen schon in der gewöhnlichen Wärme der Luftkreise; es ist also hier nur von den brandigten Oehlen die Rede, welche man durch Destillation aus Holz und andern andern Gewächstheilen, aus Fleisch und andern thierischen Stoffen, aus Hirschhorn u. dgl. erlangt. Diese Oehle bildet die Natur nicht; sie bereitet nur den Stoff dazu vor, und die Kunst vollendet mit Hülfe der Hitze das Werk der Natur.

Man wird mir vielleicht einwenden, daß, wenn diese Erklärung richtig wäre, man Oehl erhalten müßte, wenn man Wasser über Kohlen abzieht; wirklich zersezt bey dieser Arbeit die Kohle das Wasser, entreißt ihm seinen Säure zeugenden Stoff, und bildet damit feste Luft, die entzündbare Luft, die man steyßet, kommt mit der Kohle in Berührung, und sollte also mit ihr Oehl bilden. Dieser Einwurf schien mir anfangs wichtig; aber er verlor bey weiterem Nachdenken bald sein Gewicht. Man darf nur dann schließeln, daß sich eine Wirkung beständig ereignet, wenn die Umstände, unter welchen sie sich gewöhnlich zeigt, durchaus die gleichen sind. Wenn gleich Wasser und Kohle ganz dieselben Stoffe enthalten, wie Zucker, so sind doch Wasser und Kohle nicht Zucker, weil der Zucker eine dreyfache Verbindung von Kohlenstoff, Säure zeugendem Stoffe und entzündbarer Luft ist; und eine Mischung nicht mehr dieselbe bleibt, sobald sich ihre

Ihre Bestandtheile zu zweien mit einander verbinden; nur bedarf es einer sehr mäßigen Hitze, um diese dreysache Verbindung zu zerstoren, und in dieser Hitze kann sich Dehl bilden. Nicht so verhält es sich mit der Zersetzung des Wassers durch die Kohle; sie erfordert glühende Hitze, und diese Hitze ist nicht nur stärker, als es nöthig wäre, um Dehle zu bilden, sondern auch stark genug, sie zu zersetzen. Es ist also nicht zu verwundern, daß sich bey der Zersetzung des Zuckers durch schwache Hitze Dehl zeigt, und keins bildet, wenn bey heftigerem Feuer das Wasser durch die Kohle zersetzt wird.

Ich will die Veränderungen nicht einzeln durchgehen, welche man mit Weingeist und einigen andern Gewächsstoffen vornehmen kann, wenn man ihnen Säure zengenden Stoff mittheilt; dazu sind meine Versuche noch nicht vollständig genug: nur so viel will ich sagen, daß, wenn man dem Weingeiste Säure zengenden Stoff mittheilt, der Anfang damit geschieht, daß sich aus der Vereinigung seiner entzündbaren Lust mit dem Säure zengenden Stoffe Wasser bildet; daß sich folglich die Verhältnisse der entzündbaren Lust zum Kohlenstoffe, als dem andern Bestandtheile des Weingeists, ändert; und daß von diesem veränderten Verhältnisse anfangs die Bildung des Aethers, und wenn noch mehr Säure zengender Stoff mitgetheilt wird, die Bildung der Sauerkieselsäure, der Essigsäure u. s. w. abhängt. Die Arbeit, die ich deswegen angefangen habe, wäre schon geendigt, wenn mich nicht das gefährliche Plagen bey dem Verheirathen des Aethers ge-

geschöpft hätte, durch welches Wrg zu seiner Zerlegung einzuwirken.

Ich habe Ihnen bemerkt, daß unter den vier Bestandtheilen der Gewächse und Thiere, der Kohlenstoff das Uebergewicht hat; das ist wahrscheinlich die Hauptursache der Wirkung, welche diese Körper auf das Wasser üben; der Kohlenstoff greift den Sauerstoffenden Stoff des Wassers an, und macht damit feste Luft; zu gleicher Zeit verbindet sich ein Theil der entzündbaren Luft, die nun frey geworden ist, mit der Kohle zu Oehl, und bey thierischen Körpern mit der phlogistisirten Luft zu flüchtigem Laugenfalte: Dr. Berthollet hat diese Erscheinungen, in Rücksicht auf die faule Gährung, die nichts anders ist, als Zerlegung des Wassers durch thierische und Gewächsstoffe, bereits aus einander gesetzt, und ich habe mir vorgenommen, eben das, in Absicht auf die geistige Gährung, zu thun.

Es giebt aber vier Hauptarten, wie man Körpern aus dem Gewächse und Thierreiche, Säure zuzugenden Stoff mittheilen kann: durch Verbrennen an freyer Luft, durch Destillation im offenen Feuer, vermöge des Wassers, das sie enthalten, durch irgend eine, weinigte oder faule Gährung, endlich durch Behandlung mit Säure, an welcher dieser Stoff nicht fest hängt, als Salpetersäure, und über Braunstein abgezogene Rochsalzsäure. Die Wirkungen sind sich ähnlich, nur mit dem Unterschiede, daß, wenn sie durch die Luft geschehen, Wärmestoff, wenn sie durch Wasser geschehen, entzündbare Luft, und wenn sie durch



nach Salpetersäure geschoben, Salpetersäure abstrahirt. Man kann also sagen: Verbrennen ist Zersetzung von Säure zeugendem Stoffe, und hinviederum: Zersetzung von Säure zeugendem Stoffe durch Wasser und Säuren ist eine Art von Verbrennen; ich weiß so diese Verwandtschaft genau, und also zwey Arten von Verbrennen anzunehmen, eine helcke mit Glanz und Hitze begleitet, und eine dunkle, ruhige, wie sie sich bey der Zersetzung des Bassens mit der Säurezutragt.

So oft man sich vornimmt, einen Körper zu zersetzen, der aus zweyen Stoffen besteht, kann man den einen oder den andern derselben besonders angreifen; das brüchten die Alten so aus, wenn sie sagten, die gemischten Körper haben verschiedene Seiten, und die Verbindungen geschehen auf ähnlichen Seiten. Da nun das Wasser aus zwey Stoffen, dem Säure zeugenden, und der entzündbaren Luft besteht; so kann es von der einen oder von der andern Seite zersetzt werden; bey jedem Verbrennen geschieht aber die Zersetzung vornämlich von der Seite des Säure zeugenden Stoffe; allein es giebt eine Arbeit der Natur, durch welche sie von einer entgegengesetzten Seite oder durch eine doppelte Verwandtschaft bewirkt wird, nämlich das Wachsthum der Pflanzen.

Um sich einen Begriff davon zu machen, darf man nur wissen, daß ohne Wasser und feste Luft keine Pflanze wachsen kann; diese beyden Stoffe zersetzen sich dabey gegenseitig; die entzündbare Luft verläßt den Säure zeugenden Stoff, um sich mit der Kohle

Schleim-Dehl, sehr unangenehm, und zu gleich
 der Zeit macht sich der Säure-jüngere Stoff und die
 sehr Luft, welche den Pflanz, Ungenoss
 und Genuß hier wahrgenommen haben, in Menge
 und, um mit dem Lichtstoffe Kräfte zu bleiben.

VIII.

**Fougeroux de Bondaroy über die
 Darröfen.**

Ich nehme es als erwiesen an, daß gut aufbewahrt
 das Getraide mit der Zeit keine seiner Eigenschaften
 verliert. Das Getraide aus dem Magazine von Metz
 war nach der damit gemachten Probe sehr gut, obgleich
 einiges darunter über 200 Jahr alt war. Eben so
 dasjenige von Seiban, das 110 Jahr alt war. Man
 darf nur wenige Kenntniß in Dingen dieser Art haben,
 so wird man einige Jahre altes Getraide frischem zum
 Gebrauche vorziehen. Die Thatsachen, die ich erzäh-
 len werde, werden es bestätigen, daß gedarrtes Ge-
 traide sehr gutes Korn giebt, und daß dieses immer
 das ausführbarste Mittel bleibt, Getraide aufzubehal-
 ten. Im J. 1784 zeigte ich der Akademie noch et-
 was Getraide von 1761, das bloß gedarrt war, und
 sich

*) Mém. de l'Acad. des Sciences, à Paris, pour 1786.
 P. 423-429

Ich ohne weitere Vorsicht als 1771 gut erhalten; ich
 sagte es damals in einem Brief, und ließ 1784 Mehl
 daraus mahlen, das inwendiges Brod gab. Das
 Getraide hatte auch eine schwarze Farbe und einen un-
 angenehmen Geschmack; diese Erfahrung ist mir aus-
 schließend.

Im J. 1782 war die Ernte bey Regenwetter;
 man konnte voraussehen, daß es schwer halten würde,
 das Getraide gut zu erhalten, und mußte glauben,
 daß der Landmann es nicht würde, es auf den Markt
 zu schicken, also fürchteten, daß man im ganzen Jahre
 1783 schlechtes Brod haben würde; wirklich hatte
 auch in diesem Jahre das Brod einen unangenehmen
 Geschmack, und man konnte kein gutes erhalten, als
 aus Mehl, das vor dem Jahre 1782 gemahlen war.

Diese Jahrgänge veranlassen einem Landwirth-
 schaftlichen Staate wesentlichen Verlust; giebt es viel
 Getraide, so nöthigt die Furcht, es nicht ohne Mü-
 he und unvermeidliche Kosten vor dem Ausschlagen und
 Erhühen schätzen zu können, den Eigenthümer, es,
 auch in niedrigem Preise, loszuschlagen, und er ver-
 kauft das zuerst, welches am meisten verderben ist.
 Der Käufer bemerkt diese Veränderung, welche eines
 unserer schätzbarsten Nahrungsmittel zu einem Reize
 von Krankheiten macht, nur zu sehr, und die Folgen
 davon zeigen sich vornehmlich unter dem gemeinen Man-
 ne, dessen Nahrung es beynähe allein ist.

In meinen Darröfen gehen ungefähr 30 Eide;
 ich brachte aber nur 25, folglich auf viermal 100
 Eide

Säcke hinhin. Das Getralbe war zuvor gereinigt, und durch ein Sieb geworfen, und die Hitze, die ich mit Holz gab, 30° — 65°.

Da ich nicht die Absicht hatte, dieses Getralbe lange aufzubewahren, und die Kisten, worin ich es hätte bringen können, voll waren; so ließ ich es auf dem Kornboden an freyer Luft; da, es bey dem ersten Darren sehr voll Wasser war, hielt ich es gegen den Brachmonat 1783 für gut, es noch einmal zu darren. Im Wein- und Wintermonate 1783 verkaufte ich es.

Ich verbrannte bey diesem zweymaligen Darren ungefähr	Livr.
etlichen halben Faden (demicorde) Holz	20
16 Tagelöhner, den Ofen zu bedienen, zu 20 Sous	16
Der Sach Getralbe galt 1782, 18 Bat., also 100 Säcke	1800
Summe	1836
Der Sach galt, als ich das Getralbe verkaufte, 27 Livr., also 100 Säcke	2700
Nun blieben mir aber nach dem Durchschlagen und Darren nur 95 Säcke Handelgetralbe übrig	2565
Ziehe ich von diesem ab	1836
so bleibt als reiner Gewinn übrig	729

Der Abgang bey dem Darren ist für den Eigenthümer, tzt das Getralbe selbst verzehrt, als nichts



zu rechnen; denn dieses Mehl nimmt mehr Wasser an, als Mehl von feuchtem Getraide, und giebt mehr Brod; daher giebt auch der Bäcker gebarrtes Getraide andern vor.

Im J. 1784 durchdröste das gleiche Regentwetter, das den Haber in Beauce verdarb, in der ganzen Normandie, wo die Erndte beynahe einen Monat später ist, als in der Gegend von Paris, das Getraide auf dem Felde; vieles davon ist ausgewachsen aber sonst verdorben, und im April 1785 verzehrte man daselbst Getraide, das ein übelschmeckendes Brod gab. So entzog Mangel an Vorsicht der Normandie einen großen Theil des Vortheils, den ihr die reiche Erndte 1784 versprach. Im April verkaufte man daselbst das Maas nassem Getraides um 13 Livres, und das gleiche Maas unverdorbenen Getraides stieg auf 30 Livres.

Im J. 1784 war in vielen Theilen Frankreichs das Getraide brandigt; sonst wendet man das Getraide auf den Kornböden öfters um; schaufelt man aber brandigtes Getraide um, so öffnen sich die brandigten Körner, und verbreiten ihren Brandstaub über die gesunden. Diese fühlen sich nun fett an, sind schwarz und haben einen unangenehmen Geruch, den sie auch dem daraus bereiteten Mehle und Brodte mittheilen. Dieser Staub macht den Leuten, welche das Getraide umschauflern, Blasen; Thiere lassen die Brandkörner liegen, oder fressen sie nur mit Schaden. Es ist also so der Mühe werth, Mittel zu wissen, wie dieser Brandstaub davon gebracht werden kann.

Müller und Bäcker, die nahe am Wasser wohnen, wäſchern in mehreren, von der Hauptſtadt entfernten, Provinzen, ſolches Getraide etwagemal; aber im Allgemeinen iſt dieſes Mittel nicht bekannt, wenigſtens nicht im Gange: und doch iſt es, nach meinen eigenen Erfahrungen, ſehr einfach, und dem Zwecke angemessen.

Der Saß von ſolchem beſchmutzten Getraide wurde höchstens zu 20 — 21 Lieres verkauft. Nach dieſer einfachen Arbeit im Brachmonate zu 27 — 28 L.

Die Zubereitung des Saatkorns, wie ſie Herr Lillet vorgeſchlagen hat, iſt auch ein ſicheres Mittel, den Brand zu zerſtören, oder wenigſtens beträchtlich zu vermindern. Ich habe einen unüberleglichen Beweis davon in einer Erfahrung, die ich alle Jahre wiederhole, und beſonders in dieſem Jahre mit ſo glücklichem Erfolge wiederholt habe; daß, da auf den benachbarten Feldern der Brand beynahe allgemein war, mein Getraide davon frey war.

IX.

Monge, über die Wirkung der elektrischen Funken, wenn sie in feste Luft geschlagen werden. *)

Da seit den Entdeckungen der Hrn. Cavendish und Berthollet über die Zusammensetzung der Salpetersäure und der langenthaltenen Luft, der elektrischen Funken, zu einem Werkzeug geworden ist, gewisse Zustarten zusammenzusetzen, und andere zu zerlegen, so hat man seine Wirkung auch auf andere bekannte elastische Flüssigkeiten versucht.

Schon Hr. De La Salette hat, da er eine ganze Folge elektrischer Funken hinter einander in fester Luft schlug, wahrgenommen, 1) daß dadurch die Luft um $\frac{1}{10}$ im Umfange zunimmt, 2) daß diese Luft wenigstens zum Theil ihre Natur gekohlet zu haben scheint, weil ungefähr $\frac{1}{4}$ derselben der Vertheilung mit Wasser gänzlich widersteht, 3) daß dieser Theil, da er mit Salpeterluft nicht roth wird, keine Lebensluft enthält. Hr. von Warum hat bey seinem Versuche mit der großen Elektrifikmaschine zu Harlem beynabe den gleichen Erfolg gesehen.

Um zu sehen, was das für eine Luft ist, die sich mit Wasser nicht vereinigen will, überhaupt aber die

*) *Memoir. de l'Acad. des Scienc. à Paris. pour 1786. p. 430 - 439.*

die Art von Veränderung, die bey diesem Versuche mit der festen Luft vorgeht, zu bestimmen, habe ich mit dem Hrn. Prof. Sarton und mehreren andern von unsern Mitbrüdern ziemlich viele Versuche angestellt, von welchen ich die vornehmsten erzählen will. Die feste Luft, mit welcher wir sie vornahmen, war über Quecksilber durch schwache Nitrosäure aus Marasur gezogen; damit sie ja durch einen Antheil gemeiner Luft nicht verunreinigt werden sollte, füllten wir das Glas, in welchem das Aufbrausen vor sich gehen sollte, mit Säure, und die Röhre, welche die Luft über das Quecksilber führen sollte, mit Wasser; auch war die feste Luft sehr fein, und wurde ganz von einem der Lauge verschluckt.

Wir theilten diese Luft in acht Röhre von acht Linien im Durchmesser aus, die wir in besondern Adnachen über Quecksilber herfürzten; inwendig in jedem Röhre, in dem Raume, den die Luft einnehmen sollte, war ein Excitator von Eisen, durch den wir die Funken in die Luft schlagen konnten; und alle diese Excitatoren hatten Gemeinschaft unter sich, so daß der Funken mit einem Schläge in alle Röhre kam. In jedem Röhre nahm die feste Luft ungefähr 4 — 4½ Zoll ein, so daß die Summe des Raumes, den sie einnahmen, einer ungefähr 32 Zolle langen, cylindrischen Schale gleich war.

Da wir die Zahl der Schläge vervielfältigten, bemerkten wir bald, daß die Luft im Umfange zunahm; da wir aber genöthigt waren, den Versuch, der sehr

Luft flücht, und nicht mit einem Mal getrübt werden kann, zu unterbrechen, so machten wir noch eine Beobachtung, daß nämlich die Luft nicht bloß, so lang man elektrificirte, sondern auch noch mehrere Tage lang, nachdem man damit aufgehört hat, immerfort noch zunimmt. Nachdem wir so den Versuch mehrmals abgebrochen und wieder angefangen hatten, hörten wir nicht eher damit auf, als nachdem wir uns versichert hatten, daß der Funke keine Veränderung mehr machte. In den verschiedenen Reichen hatte übrigens die Luft ungleich zugenommen, nach einer Mittelzahl ungefähr um $\frac{1}{4}$; denn die Summe betrug vor dem Versuche 34, nach demselben aber 35 $\frac{1}{2}$ Zolle.

Noch bemerkten wir bey diesen Versuchen, 1) daß die Oberfläch des Quecksilbers in allen Reichen mit schwarzem Staube bedeckt war, der sich an das Glas fest setzte, und es zunächst als Quecksilber schwarz färbte; 2) daß das Eisen in der festen Luft sich so weit verkorrodirte, daß in den meisten Reichen Eisenfalk auf das Quecksilber gefallen war.

Nach diesem Versuche wurde die Luft mit ähren dem Zangenfahze in Berührung gebracht. Es verschwand sogleich einen Theil davon; aber es blieb eine Menge von 14 Zollen zurück, auf welche es nichts wirkte; so verhielt sich also der ganze Umfang der Luft nach dem Versuche, zu dem Umfange derjenigen, welche sich nicht mit Zangenfahze berühren sollte = 35,5 : 14.

Die Luft, welche sich nach dem Versuche befindet, ist um $\frac{1}{4}$ größer als die Luft, welche vor dem Versuche war.

Da wir eine ähuliche Luft von etlichen vorhergehenden Versuchen über Schwefelleber brachten, versicherten auch wir uns, daß diese selbständige Luft keine Lebensluft ist; es mußte also phlogostifirte oder entzündbare Luft seyn: denn alle übrigen Luftarten verbinden sich mit Wasser, Schwefelleber, oder andern Laugenalkal. Wir vermengten also den Rückstand mit Lebensluft, in dem Verhältnisse = 3 : 7, und brachten sie so unter die mit Quecksilber umgestülzten Kelche, die nothwendig mit einem Excitator versehen waren; war sie phlogostifirte Luft, so mußten wir durch den Funken Salpetersäure erlangen, und war sie entzündbare Luft, so mußte er Knall verursachen. Zur Vorsicht hatten wir unter jeden Kelch auf das Quecksilber einige Tropfen Aetherbrände gebracht, damit, wenn sie sich bilden sollte, die Säure verschnickt würde, und weil wir besorgten, die Säure mögte den Excitator angreifen, und so unserer Untersuchung entweichen, nahmen wir Goldbraut dazu.

Dem ersten Funken geschah im ersten Kelche ein Knall, wie von einer Mischung entzündbarer und Lebensluft; und der Umfang dieser Mischung, der vor dem Knalle 3,55 Zoll betrug, sank auf 2,2 herab. In den andern Kelchen erregte der Funke einen ähnlichen Knall; allein die Gefäße gingen davon entzwey, die elastische Flüssigkeit entwichte, und wir konnten also nicht von ihrer Abnahme urtheilen; wir mußten uns daher bloß an den ersten Kelch halten.

Was diesen Versuche folgt, ist, daß, wenn man mehrere Funken nach einander in stete Luft schlägt, die

fest von aller andern Luft ist, und auf Quecksilber steht, sie im Umfange zunimmt; 2) daß diese stufenweise Zunahme noch lange nach dem Elektrificiren fortbauerte; 3) daß sie endlich nach einer gewissen Zeit ganz aufhört, wenn man auch noch fertere Funken darin schlägt, und dann beynabe $\frac{1}{17}$ des Umfangs betragt, den die Luft anfangs hatte; 4) daß, wenn der Excitator von Eisen ist, er sich verfallt, und sich ein schwarzer Staub über das Quecksilber verbreitet, der sich an dem Glase anhängt; 5) daß feste Luft, wenn sie durch den elektrischen Funken ausgedehnt wird, ungefähr in dem Verhältnisse = 31,5 : 14, aus zwey Zustarten gemischt ist, von welchen sich der eine mit Wasser und ägenden Laugenfolgen vermischt, die andern aber durchaus nicht. Endlich 6), daß diejenige unter diesen beyden Zustarten, welche sich nicht mit Wasser verbindet, entzündbare Luft ist, die mit Lebensluft knallt, wenn sie durch den elektrischen Funken angezündet wird.

Nun wollen wir zeigen, daß man von allen diesen Erscheinungen Nachenschaft geben kann, ohne anzunehmen, daß die feste Luft die geringste Veränderung erlitten habe.

So wie das Wasser bey gleicher Wärme und gleichem äußern Drucke mehr feste Luft auflöst, als gemeine, löst feste Luft wieder unter gleichen Umständen mehr Wasser auf, als gemeine Luft. Wir haben kein Mittel, um feste Luft zu verschaffen, die nicht etwas Wasser in sich aufgelöst hätte; selbst diejenige,
die



Wie man durch Brennen aus Salzfeder verhält, ist damit gesättigt; denn das Wasser, das in der Muttererde steckt, wird durch das gleiche Feuer ausgetrieben. Von einem Theile dieses Wassers, welchen die feste Luft, so lange sie glüht, in sich aufgelöst hat, aber nachher beim Erkalten wieder fahren läßt, kommen die kleinen Wolken, welche man wahrnimmt, wenn die Luftbläschen aus dem Halse der Retorte unter das Glas gehen, in welchem sie aufgefangen werden. Man darf also von aller festen Luft, wie man sie gewöhnlich in den chemischen Werkstätten hat, annehmen, daß sie viel Wasser in sich aufgelöst hat.

Nun kann sich aber das Wasser in keiner Luft auflösen, ohne ihren Umfang zu vermehren; denn es nimmt alsdann eine Dichtigkeit an, welche derjenigen des Auflösungsmitteis näher kömmt. Dieflich nimmt von gleicher Menge Wasser, feste Luft nicht so sehr im Umfange zu, als gemeine, weil jene dichter ist, als diese, und das Wasser also, um sich darin aufzulösen, nicht so stark verduimt werden darf; allein da feste Luft zu ihrer Sättigung weit mehr Wasser nöthig hat, als gemeine unter gleichen Umständen auflösen kann, so kommt eher mehr, als weniger hinzu.

Ein gegebenes Maas fester Luft besteht also nicht ganz aus dieser selbst; ein ziemlich beträchtlicher Theil des Raums, den sie einnimmt, kommt auf Rechnung des Wassers, das sie in sich aufgelöst hat, so daß man, wenn man der festen Luft auf irgend eine Weise ihr Wasser entziehen würde, ohne sie selbst anzugreifen, man ihren Umfang merklich vermindern würde.



Was wir so oben von der festen Luft; in Beziehung auf Wasser; gesagt haben; gilt höchstwahrscheinlich auch in Beziehung auf Quecksilber. Wirksam folgt alle andern Versuchen; die wir mit Hrn. Wardermombe dargestellt haben; daß sich Quecksilber in gemelnet Luft; und zwar; wenn die übrigen Umstände gleich sind; desto schneller und stärker auflöst; je heißer es ist. Wahrscheinlich löst es sich auch in fester Luft auf; desto mehr; je reiner sie; insbesondere von Wasser; ist; und vermehrt durch seinen Beistritt den Umfang der Luft.

Schlägt man also durch einen Excitator von Eisen elektrische Funken in feste Luft; so versetzen sie das Eisen in einen Zustand; in welchem es leicht verfault; wird; und da keine freye Lebensluft etwas dazu beitragen kann; so zersetzt das Eisen das Wasser; das in der festen Luft aufgelöst ist; und bemächtigt sich der Lebensluft aus dem Wasser; die entzündbare Luft desselben wird frey; und nimmt ihren elastischen Zustand wieder an; und einon größern Raum ein; als das Wasser vor seiner Zersetzung; selbst da es in der festen Luft aufgelöst war. Das Verhalten des Metalls bringt also zwey entgegengesetzte Wirkungen hervor; 1) nimmt es der festen Luft ihr Wasser; und vermindert dadurch ihren Umfang; 2) stellt es die entzündbare Luft wieder her; welche sich stärker ausdehnt; und vermehrt dadurch den Umfang der Luft stärker; nur dieses Uebersmaaß ist merklich. So wie man also immer neue Funken schlägt; und dadurch das Verhalten des Metalls begünstigt; so nimmt die Luft im Umfange zu-

mer

mer mehr zu, bis sie endlich alles Wasser, welches sie in sich aufgelöst hatte, wenigstens das, das sie bey Wirkung des Metalls überlassen konnte, verlohren hat; dann hört dieser Zuwachs auf, weil dieser Zuwachs nicht mehr statt haben kann, und die Luft ist nun ein Gemisch aus entzündbarer Luft, die aus Zersetzung des Wasser entspringt, und aus fester Luft, welcher ihr Wasser entzogen ist.

Betragt man nachher dieses Gemisch über irgend ein Laugenfals, so wird die feste Luft verschluckt, und was von Luft zurückbleibt, ist entzündbar; durch einen kleinen Huthell fester Luft berunreinigung, der sich der Wirkung der Lauge entzogen hat; läßt man endlich diese entzündbare Luft mit Lebensluft knallen, so erhält man nichts als Wasser, und ganz wenig feste Luft, die in der entzündbaren steckt.

Wirklich bekräftigt das alles unser Versuch; das Gemisch von entzündbarer und Lebensluft, das wir unter das Glas brachten, betrug vor dem Knallen 3,55 Zolle; da sie nun in dem Verhältnisse 3 : 7 gemischt waren, so kommt auf

	Zoll
die entzündbare Luft	1,07
die Lebensluft	2,48

3,55

Nun mußte die entzündbare beynähe die Hälfte ihres Umfangs, also 0,53 Zolle Lebensluft verzehren, also der Knall 1,6 Zoll Luft zerstoßren, und 1,95 Luft zurücklassen. Das stimmt auch beynähe ganz mit dem Erfolge unsers Versuchs überein, denn es blieben und wirklich 2,2 Zoll übrig.



Bisher haben wir die Ausdehnung der Luft durch den Funken des dem Verhalten des METALLS im Erlektor zugeschrieben; aber auch wenn man, wie der Hr. Prof. von SWEON gethan hat, den Versuch auf Quecksilber mit einem Erlektor von Platin macht, die sich nicht so leicht verhalten läßt, zeigt sich dieses. Man haben wie schon behauptet, daß sich auch Quecksilber in Luftarten auflöst; die feste Luft löst also etwas von diesem Metalle auf, und nimmt davon im Umfange zu; die elektrischen Funken begünstigen das Aushalten des aufgelösten Quecksilbers, das in ihrer Abtheilung ist, und dieses Verhalten, das ohne Befegung des Wassers, welches die feste Luft in sich aufgelöst hat, und ohne Darstellung entzündbarer Luft nicht geschehen kann, veranlaßt den schwarzen Staub, den man auf dem Quecksilber und im Glase wahrnimmt. So wie dadurch die feste Luft vom Quecksilber und Wasser frey wird, welche sie in sich aufgelöst hat, wird sie in den Stand gesetzt, neues Quecksilber aufzulösen. Dieses vermehrt ihren Umfang noch mehr, und da es langsam vor sich geht, dehnt sich die Luft auch noch einige Zeit nach dem Elektrisiren immer noch mehr aus.

Die Ausdehnung der festen Luft durch den elektrischen Funken läßt sich also erklären, ohne daß man annimmt, sie werde dadurch in ihrer Zusammensetzung geändert.

Daraus zeigt sich aber auch, daß in dem Verhalten gewisser Metalle in fester Luft, kein Beweis für das brennbare Wesen liegt; denn die Metalle, die man bisher in fester Luft verhalten hat, verhalten sich auch

auch im Wasserdampfe, ohne mit fester oder mit freyer Lebensluft in Berührung zu seyn; auch hält gewis feste Luft, selbst der reichte, Wasser in sich aufgelöst. Bestehen sich also diese Metalle, indem sie in fester Luft sind, sonst unter Umständen, welche das Verfallen begünstigen, so verfallen sie sich dadurch, daß sie das Wasser in der festen Luft zerlegen, wie sie dem Wasserdampf zerlegen würden.

Wir behaupten nicht, daß sich die Metalle nicht auch in ganz reiner und wasserfreyer fester Luft verfallen lassen. Die bisherigen Versuche bestimmen darüber nichts; nur behaupten wir, daß, wenn sich bey dem Verfallen eines Metalls, das nicht mit Lebensluft in Berührung ist, entzündbare Luft zeigt, und man sonst weiß, daß es von Wasser umgeben ist, in welchem Zustande dieses auch seyn mag, man das Verfallen der Zersetzung des Wassers zuschreiben muß.

Man noch eine Bemerkung: die feste Luft hat, wie andere Säuren, mit den Metallkalten Verwandtschaft, und kann sich mit ihnen vereinigen; haben sich also in den erzählten Versuchen Eisen und Quecksilber durch Zersetzung des Wassers verfallen, so verfallen diese Metallkalte feste Luft, und mindern dadurch die Menge derjenigen, die nach der Arbeit frey bleibt.

Es ist sogar sehr wahrscheinlich, daß die Gegenwart der festen Luft, so wie in andern Fällen, die Gegenwart der Vitriol- oder Kochsalzsäure, das Verfallen des Metalls und die Zersetzung des Wassers bestimmt; und man sieht daraus, warum der elektrische Funken, wenn er in phlogisirte oder entzündbare Luft



Luft geschlagen wird, das Metall nicht verfallt, obgleich beide Luftarten Wasser auflösen können, und in sich aufgelöst haben; hier wird nämlich das Verfallen nicht durch die Gegenwart einer Säure bestimmt.

Anzeige chemischer Schriften.

Die natürliche Magie; aus allershand betätigenden und nützlichen Kunststücken bestehend; vestlich zusammengetragen von J. E. Wiegand, fortgesetzt von G. E. Rosenthel. 7ter Bd. mit XI Kupf. Bittur 1793. 8. S. 380.

Der vorliegende Band, (dessen Vorgänger wir Annal. J. 1793. B. I. S. 282. anzeigten), enthält zuerst einen Auszug aus Hrn. H. Liebmanns Abhandl. über die Geschichte der Magie, welcher eben so zweckmäßig vor einem Buche steht, das viele magischschelmende Dinge natürlich erklärt, als dieser Auszug mit besondrer Einsicht das Zusammenhänge von Hrn. R. versteht ist. Hierauf kommen 53 elektrische Kunststücke. Dahinauf folgt der mechanische Schachspieler des Hrn. v. Kempfle, nachgemacht vom Freyh. v. Radnig; als Erläuterung, daß alles durch einen verborgenen Menschen, mittelst mechanischer und magnetischer Vorrichtungen, bewirkt werde. Der optischen Kunststücke sind 21, der chemischen 51. Zur physischen Chemie gehören das elektrische Feuer, Phosphor, Wvosphor, Feuererschwingungen, Verwahrungsmittel gegen das Feuer, Anwendung des Schwefelpulvers, wie auch dessen Stärke um $\frac{1}{2}$ zu vermehren (nach

Bis

fließ, theils, dem Gewebe nach, dem Blauschiefer gleich.)
 Im Anhange zur Erweiterung der verwitterten Fossilien,
 wiederholt Hr. R. seinen Ausruf: „daß doch einige
 Mineralogen Deutschlands Alles das, was so man-
 ches größere deutsche Cabinet von verwitterten Fossilien
 in Fülle enthält, mit dem Geiste, der jetzt die Mineralo-
 gie beleben kann, bald beschreiben müßten.“

Zweiter Abschnitt. Fiktionen. Hier
 wird aus 49 Schriften manches auf vulkanische und
 mineralische Produkte sich beziehendes, theils ausge-
 sprochen, theils mit Erläuterungen und Belegstellen
 begleitet. Der Anhang zur Doctrin der Laven-Diag-
 noser zeigt, was durch angebrachtes Feuer bewirkt
 werden, und woraus man die Wirkung desselben auf
 Körper erkennen könne.

Dritter Abschnitt. Kritik. Hr. R.
 geht hier nochmals alle die verschiedenen Vorstellungen
 ausen und Systeme durch, welche man über die Ent-
 stehung des Basalts entworfen hat, und die er in zwei
 Klassen theilt. Er fährt die Gründe an, warum
 man, besonders in Rücksicht auf die Eigenschaften
 des gefundenen Basalts, und die mannigfachen Zeichen
 der Feuerwirkungen, die übrigen Hypothesen verwor-
 fen, und die Entstehung auf dem wasserwege anneh-
 men müßte, wenn gleich die Entstehungsart derselben
 auf diese Art, sich nicht insbesondere angeben lasse. Er
 setzt dem Entreeben gegen dieselbe andere Gründe entgegen,
 und erläutert die betrügerlichsten Umstände aus-
 führlich. Ob nun diese, im philosophischen Zusammen-
 hange vorgetragen, Gründe von der gegenseitigen
 Dero

Darthey als unbeantwortlich gefunden und anerkannt werden werden, darüber darf Recens. nicht, (sondern nur die Folge der Zeit,) und zwar um so weniger entscheiden, da der (Schluß-) Anhang, über die Beurtheilung eines Systems über Vulkanität, gegen ihn selbst gerichtet ist.

R.

Philosophie chimique ou vérités fondamentales de la chimie moderne, disposées dans un nouvel ordre, par A. F. Fourcroy. Paris, 1792. 8. acht Bogen stark.

Ein kurze wohlgeordnete und schön zusammehängende Darstellung der Grundsätze, die unter dem Rahmen der antiphlogistischen bekannt sind, in zwölf Abschnitten (Titres). Zuerst von der Wirkung des Lichts, das bald von den Körpern ganz zurückprallt, und dann weiß, bald zerlegt wird, und nur in einzelnen Theilen in das Auge kommt, und so mancherley Farben, bald ganz verschlungen wird, und schwarz macht, bald mit geringerer oder stärkerer Abweichung durch (durchsichtige) Körper durchgeht, aber auch Gemisch auf die Körper wirkt, verbindet und zerlegt; seine Wirkung auf Salze, Metallsalze und Gewächse.

2. Wirkung des Wärmestoffs, dessen Gewicht sich nicht schätzen lasse; von den Werkzeugen, den specifischen Wärmestoff zu bestimmen (Calorimetre); Empfanglichkeit für Wärmestoff ändre sich in den Körpern, so wie sich ihr Zustand ändere; seine Anziehungskräfte; es seye nicht erwiesen, daß er mit dem Lichtstoffe einerley sey.

3. Wirkung der Luft; durch ihr Gewicht, ihre Feuch-

tigkeit, ihren Wärmegrab: ohne ihre Berührung könn-
 te kein verbrennlicher Körper brennen, (doch die Ver-
 bindung des Schwefels mit mehreren Metallen); Ver-
 brennen bestehe (?) also in der Bindung und Ver-
 schluckung der Lebensluft durch die verbrennlichen Kör-
 per; natürlich, unverbrennliche Körper seyen es ver-
 muthlich nur deswegen, weil sie mit Oxygen gesättigt
 seyen; das Licht bey dem Verbrennen der Körper kom-
 me von der Lebensluft, die sie zersetzen, (und doch
 zeigt es sich in jenen Mischungen auch ohne alle Lebens-
 luft); wie sie sich also an die brennenden Körper hän-
 ge, habe sie von ihrem Licht, und Wärmestoffe bald
 mehr bald weniger verlohren. 4. Natur und Wirkung
 des Wassers: von der Verbesserung unreinen Wassers,
 (ohne jedoch der Kohlen zu erwähnen); was sich da-
 von in der Luft wirklich aufgelöst hat, zeigt der Hy-
 grometer nicht an; alles entzündbare Gas komme von
 Wasser, das sich in seine Bestandtheile, in dieses und
 in Lebensluft zersetze, so daß auf 15 von jenem, von
 welchem ein Würfelzoll nur 61 Gran, (nach franz.
 Gewicht,) wäge, 85 von dieser kommen. Verbrenn-
 liche Stoffe schlucken bey dem Verbrennen Lebensluft,
 Gewächse im Sonnenlichte entzündbares Gas aus dem
 Wasser. 5. Natur und Wirkung der Erden und Lau-
 gensalze: daß Kieselerde die Grundlage der übrigen
 seye, habe die Erfahrung nicht bewiesen; ihre Ver-
 wandlung in einander seye eine wahre Chimäre: in
 den alkalischen mögte man Stickgas als Bestandtheil
 vermuthen; allein die Erfahrung habe diese Vermu-
 thung nicht bestätigt: auch lehre diese nicht, daß man
 diese Erden überhaupt als verbrannte Körper anzusehen
 habe,

habe, deren Siedepunkt sehr fest ist, oder Pottasche aus Kalk und Stickgas; oder Soda aus diesem und Bittererde, siehe. 6. Natur der verbrennlichen Körper: unter ihnen der Diamant, dessen Verbrennlichkeit Newton schon aus seiner großen Kraft, die Strahlen zu brechen, ahndete; entzündbares Gas, 16 mal leichter als Luft, und seine Unterarten, Schwefel, Phosphor, Kohlenstoff; als Unterart des letztern Reißbley und Metalle; der Nifel noch unter den spröden. 7. Bildung und Zerfegung der Säuren; nach Hr. F., 34.: man könne alle als verbrannte Körper ansehen, da sie alle Lebensluft (oxygene) in sich haben; einige lassen sich inzwilchen nicht zerfegen; einige weder zusammen, noch zerfegen. Hr. F. theilt sie in 4 Klassen: 1) mit einfacher und bekannter Grundlage, 10 Arten; 2) mit unbekannter Grundlage, als Kochsalz, Flasz, und Boraxsäure; 3) mit zwey Grundlagen; dahin rechnet Hr. F. die Bernsteinsäure, und die Gewächssäuren; von den letztern elf Arten, (ohne zu ahnden, daß Kampfer, und Benzoesäure die gleichen sind); 4) mit drey Grundlagen: dahin zählt Hr. F. die thierischen Säuren, auch noch hier Milch- und Milchzuckersäure als eigene. 8. Von der Verbindung der Säuren mit Erden und Langensalzen, mit den neuindischen Benennungen der Resultate: 34 Satzungen Mittelsalze, mit den Eigenschaften, aus welchen sie am leichtesten zu erkennen sind, die doch bey einigen schwer im Allgemeinen anzugeben sind; andere Eigenschaften, auf welche der Beobachter Nicht zu geben hat. 9. Verfallen (Oxydation) und Auflösen der Metalle: es geschehe durch Berührung der Luft, mit

Verhülfe des Wärmestoffs, durch Zersetzung des Wasserstoffes ober der Schwefel; mit Kohlenstoff wird nicht durch sie zersetzt, entzieht vielmehr den Metallalken ihre Lebensluft; auch die chlorischen und Gewächsstoffen werden nicht zersetzt, wohl aber das Wasser, das sie mit sich führen. Alle Metalle müssen, um aufgelöst zu werden, und aufgelöst zu bleiben, ein gewisses Maas Lebensluft mit sich gebunden haben. I a.

Bildung und Natur der Gewächsstoffe: bey ihrer verwickelten Zusammensetzung zersetzen sie sich leichter, lassen sich aber durch Kunst nicht zusammensetzen, obgleich der Stoffe, woraus sie entstehen, wenige sind. Hr. F. führt 16 auf, deren Charaktere er angiebt. Die Gewächse nehmen ihr entzündbares Gas aus dem Wasser, welches sie in ihren Blättern zersetzen; das sie eben so auf die Luftsaure wirken, seye nicht erwiesnen. I I. Bildung und Natur der thierischen Stoffe:

Theorie dieser Bildung; ihr Unterschied von den Gewächsstoffen; ihre Verschiedenheiten unter sich; ihr Ueberschuß von Stickgas (azote), und eine hohe Stufe von Veriunbarkeit, unterscheiden sie vorzüglich: Blut, Milch, Galle, Fett, Harn, der eine eigene, auch im Harnstein befindliche, Säure in sich habe.

Der Unterschied des Erweißes von der Gallerte und dem faserigten Theile des Blutes. I 2. Von der von selbst erfolgenden Zerköhrung thierischer und Gewächsstoffe. Theorie der Gährung und Fäulung nach neueren Grundsätzen. d G.

Beitrag zu den neuesten Prüfungen, ob Sturen im Stande sind, die Pleegblötte in Abhsiegeln
für

für aufzulösen; von D. G. F. Ehr. Zucht,
der Arzneygelehrth. Prof. u. Jena 1794. S.
S. 30.

Hrn. Ebel's kürzlich von uns angezeigte Schrift,
(Annal. J. 1794. B. 1. S. 473.), hat Hr. F's
Bevtrag zu diesem, für das Publikum wichtigen,
Gegenstande veranlaßt, indem billig jeder Arzt die
Töpfergeschirre seiner Gegend genau untersuchen solle.
Eigentlich solle alle Bleiglaser abgeschafft, oder wenig-
stens vom Staate der höchste Zusatz an Blej zu den Glaser-
ren, geschmäßig vorgeschrieben werden. Hr. F. unter-
suchte Geschirre, die in Jena, Blankenhahn, Dendorf,
Osterfeld, Teuchern, Burgel verfertigt waren, da-
durch, daß er Essig einige Tage darin stehen, in andern
ohn 2 — 3 Tage kochen ließ. Der Essig gab mit
der Hahnemann'schen Probe keinen Niederschlag, oder
der vorgefundene war Weinslein; nur ein Topf von
Stelen enthielt etwas weniges Blej. — Hierauf
zeigt Hr. F., durch Beispiele, (die zum Theil auch in den
Annalen angeführt sind,) daß eine Glaser ohne Blüte
zu verfertigen sey. Chaptal's Methode, durch
einen schmelzbaren Thon, (von Murviel,) welchen
man nach dem Trocknen in, mit gepulvertem klarem
Glase angerührtes, Wasser taucht, und dann ins
Feuer bringt, zu gläsern, hält er nachtheilig, weil
die etwa sich noch und nach abzunehmenden Blästchen
mechanisch schädlich werden könnten; (welches uns doch
nicht sehr zu befürchten scheint.) Hr. F. ließ in Je-
na durch einen Töpfer die getrockneten Geschirre öfters
in sehr starke Lauge von Rochsals tauchen, und auch

während des Brühens Röpfchen mit Salzlauge zwi-
schen dieeffen setzen, um durch die angebrachte Koch-
salz den Thon auf der Oberfläche zu verglasen; wel-
che Versuche auch nicht mißlungen. Auf fast ähnliche
Art rath er mit gepulvertem und gebranntem Gypse,
auch mit feinem Trippel zu verfahren. So rath auch
Hr. F. zu eisernen Geschirren, besonders, wenn sie,
nach Hrn. W i n d h e i m s Angabe, mit einem Copal-
firniß überzogen werden; wovon Hr. F. eine eigene
Erfahrung erzählt. — Zu wünschen ist, daß meh-
rere, der Chemie kundige, Aerzte, so wie Hr. F.,
theils die Gefäße ihrer Gegend auf Bleigehalt unter-
suchen, theils auch Versuche anstellen, wie unschädli-
che Glasuren für die Haushaltungsgeschirre, am leicht-
esten, wohlfeilsten und besten erhalten werden könnten.

E



Verzeichniß

der im ersten Bande der Chemischen Annalen
von 1794 enthaltenen Abhandlungen und
angezeigten Schriften.

Ubet, über Hrn. Klements Versuch über das Phlogiston und die Zusammensetzung der Säuren. III. 252.

v. Klenz Versuche zur schnellen Löschung entstandener Feuersbrünste. I. 77.

Apothekerbuch, deutsches, von Schlegel und Wiegand, 1^{tes} B. II. 198.

Auszug eines Briefes von London. III. 260.; aus den Registern der franz. Chem. Annalen. III. 263.

Beaume, s. Rochefoucauld.

Berthollets Bemerkungen über die Zerlegung des grünen Sandes. IV. 349. s. auch Wandermunde.

Bondt, s. Delmann.

Bornemann über den arzneyliehen äußern Gebrauch des Kohlenstaubes. VI. 490.

Bouvier, s. Vanquellin.

Brückmann Beschreibung eines gelben Krystalls, dessen Steinart noch nicht entschieden ist. I. 16. Bemerkungen zu Basalte. II. 103.

v. Crells Anhang zu Pearson's Versuche über die fixe Luft. III. 213. IV. 303.

Drermann, von Zedtwitz, Neuplaud, Bonds und
Laurenburg, über die Bereinigung der Metalle mit
dem Schwefel auf dem nassen Wege. IV. 296.

Erill, die Bleiglasur des irdenen Küchenschirres,
als eine unerkannte Hauptquelle vieler unserer Krank-
heiten. V. 473.

Esner, freywüthige Gedanken über Hrn. Berners
Verbesserungen in der Mineralogik. III. 280.

Fourcroy, zweyte Abhandl. über die thierischen Stoffe,
welche man auf dem Kirchhofe des Innocenz in dem
J. 1786 u. 1787 ausgegraben hat. — Chem. Un-
tersuchung der fettigen Masse in jenen Leichen. I.
58. II. 137. Erfahrungen über thierische Stoffe.
III. 249. s. Rochefoucauld. IV. 341. Untersu-
chung der Chinarinde von St. Domingo, als Bey-
trag zur allgem. Unters. der trocknen Vegetabilien.
V. 421. VI. 493. Philosophie chimique ou
vérités fondamentales de la chimie moderne,
disposées dans un nouvel ordre. VI. 563.

Fouquetour de Bondaroy über die Darröfen. VI. 545.

Fuchs, über die Gersoldsgrüner Mineralwasser I. 45.
Einige Erfahrungen über die Wirkungen des Koh-
lenstaubes auf Nitriolöl und Salzsäure. VI. 492.
Beitrag zu den neuesten Proben, ob Gläser
im Stande sind, die Bleiglasur in Kupferglasur
aufzulösen. VI. 566.

Gabolin, Anmerkungen über die Bestandtheile des
Weingehls und die Ursachengründe im Kornbrannt-
wein II. 158.

- Smolin, Untersuchung eines seltenern Mineralwass. I.**
 3. Noch ein Beitrag zur Kenntniss der
 Böhmer Pulver. V. 388.
- Sahnemann, über die neueren Versuche mit dem neuen
 Liqueur probat. fort. II. 104.**
- Hausmanns Schreiben an Hrn. Bercholtz, über die
 Theorie des Färbens. III. 259.**
- de Hellancourt an Hrn. Ravotier, über die Verfä-
 rungsgarten des in Leinwandbleichen in der Gegend
 um Meung in Frankreich und dem untern Theile
 der Picardie. III. 268.**
- Herrnhaldts Brief. II. 184. Auszug eines Briefes an
 Hrn. v. Wenz. V. 411.**
- Herrmanns Brief. II. 178.**
- Hielm von dem Nutzen des Wasserbleys und dem Verhal-
 ten des Nolybdenkalks im Schmelzfeuer. III. 238.**
- Hildebrandt, verschiedene chem. Bemerkungen. I. 18.
 Ueber die Verquickung des Quecksilbers mit Kupfer,
 und die Sublimation des Quecksilberkalks in Salpe-
 tersäure. II. 112. Etwas über die Entbindung der
 Feuerluft aus Metallsalzen. III. 210. Ueber den
 flammenden Salpeter. IV. 291. Ueber die Schei-
 dung des Silbers vom Kupfer durch Bereitung des
 Hornsilbers. VI. 486.**
- Karsten, über Hrn. Berners Verbesserungen in der
 Mineralogie. III. 280.**
- Kastelers, Bemerkungen über ein Schreiben des Hrn.
 Prof. Grew an Hrn. A. v. Wenz. I. 20.**

Klaproth, Nachtrag zu den chem. Versuchen über die
233 Strontianerde. II. 99.

Lavoisiers Betrachtungen über die Zerlegung des Was-
117 ser durch Wasserstoff und Sauerstoffgas. VI. 522.

Laurenburg s. Delandus.

Leonhardi Brief. II. 117.

Linné systema nat. cura Gmelin. T. 3. II. 100.

Lewis Brief. II. 162. *Abstrakte Bemerkungen*
61. des concentrischen Kugels. III. 206.

de Luc's Prüfung von Herrn Monge's Abhandlung über
die Ursachen der vornehmsten Erscheinungen der
10 Meteorologie. II. 155.

Margueron über die Eigenschaften des Silberäthers.
IV. 336.

Martinenghi über ein neues, aus dem reinen Schwefel
spath erhaltenes Metall. III. 196.

de la Methele Brief. II. 180.

Monge s. Bandermonde. Ueber die Wirkung der elect-
100 rischen Funken, wenn sie in feßer Luft geschlagen
75 werden. VI. 559.

179. Mond vermählte Herrn Bemerkungen. I. 35. Aus-
zug eines Schreibens an Herrn Prof. Owen. II.
116. Auszug der Beantwortung des Hamburgh-
schen Briefes. V. 414.

Neuland s. Delandus.

Nils Nyström, Versuch, am den brandigen Geschmack
121 und Geruch von schwedischen Kornbranntwein
wegzunehmen. II. 156.

- Rose, über einige Eigenschaften in der mineralogischen Literatur unserer Tage. III. 211. Fortsetzung der Beiträge zu den Vorstellungsarten über vulkanische Gegenstände. VI. 561.
- Pearson, Versuche über die Zerlegung des reinen Luftes über Kohlenflure. III. 213. IV. 303.
- Pohlheimer, eine neue Einrichtung von Feuerhaafen. III. 229.
- de la Rochefoucauld, Braume und Fourcroy Untersuchung eines grünen Kupfersandes aus Peru. IV. 341.
- Rose, über die Auflösbarkeit der Bittersalzerde in kohlensaurem Laugensalze. V. 401.
- Schlegel s. deutsches Apothekerbuch.
- Severgin, über einige neuere Zeolitharten von Schöf. IV. 293. Noch ein Beitrag zu den Zeolitharten. V. 399.
- Stude, chemische Untersuchung einiger niederthetischer Fossilien u. im Basalte. II. 185.
- Taylor, Auszug eines Briefes an Herrn Berthollet. III. 259.
- v. Krooswyl s. Delmann.
- Ueber die besten Abkühlungsmittel bey Feuerbränden. II. 129.
- Untersuchung, chemische, des armenischen Bolus. IV. 304.
- Wandermonde, Berthollet und Monge, über das Eisen in seinem verschiedenen metallischen Zustande. IV. 353. V. 460. VI. 509.



Banquetti und Borslet, Destillation des schwarzen
Braunsteins mit Vitriolsäure. V. 407.

v. Belthelm, über der Hrn. Werner und Karsten Re-
formen in der Mineralogie, nebst etwas über Wern-
ners Bildsäule; Nero's Smaragd etc. III. 280.

Bogler, Bereitung einer schönen violetgrauen Farbe
auf alle Arten von Seiden. VI. 483.

Biegler, Gemische Untersuchung der grünen Erde. I.
22. Deutsches Apothekerbuch. II. 188. Die
natürliche Magie; aus allerhand belustigenden und
nützlichen Kunststücken bestehend; fortges. von G. E.
Rosenthal. 7r. B. VI. 560.

Bille, einige Nachrichten von dem Lauterberger Kup-
ferberge und Hüttenwerke am Harz. IV. 324.

Burger, über den Papiernischen Topf, zur Bereitung
von Sappen für die Armeen. I. 51.

[Faint, illegible text, likely bleed-through from the reverse side of the page.]