



Das

Mineralogie

in

Bildern

von

Dr. J. G. von Kurr.

Esslingen.
J. F. Schreiber.

Alg 238

Lobbes III

474



5/29

Das

Mineralreich in Bildern.

Naturhistorisch-technische Beschreibung und Abbildung der wichtigsten
Mineralien

von

Dr. J. G. v. Kurr,

Mitter des Ordens der Königl. Württemb. Krone, K. Oberstudienrath, Professor an der Königl. polytechnischen Schule in Stuttgart,
mehrerer gelehrten Gesellschaften Mitglied.

Zweite Auflage.



Eßlingen.

Verlag von J. F. Schreiber.

1869.



45



V o r w o r t.

Nicht ohne Schüchternheit übergibt der Verfasser dieses „Mineralreich in Bildern“ dem geneigten Leser, weil er sich gar wohl bewußt ist, wie viel Mangelhaftes, theils in der Anlage, theils in der Ausführung, darin enthalten ist. Er bittet daher, dasselbe vorerst als einen Versuch anzusehen, welchem vielleicht später etwas Besseres nachfolgt. Die mit ausdauerndem Fleiß besorgte Illumination war bei vielen, besonders metallischen Mineralien so schwierig, daß der Sachverständige die Art und Weise, wie sie durchgeführt ist, gewiß billig beurtheilen wird; ist aber der Text mangelhaft, dem Einen zu populär oder trivial, dem Andern zu hoch und unverständlich, so mag die Bemerkung gemacht werden, daß hier kein Lehr- noch Handbuch, sondern nur eine etwas ausführlichere Erklärung der Tafeln beabsichtigt wurde, und daß diese Tafeln nicht eine Mineraliensammlung, ohne welche keine genauere Kenntniß des Mineralreichs möglich ist, entbehrlich machen, sondern daß sie nur an das Gesehene erinnern und von den bekanntesten und wichtigsten Mineralien einen Ueberblick gewähren sollen.

Stuttgart, im September 1857.

Dr. v. Kurr.

Vorwort zur zweiten, wohlfeileren Auflage.

Nachdem seit Ausgabe der ersten Auflage dieses Werkes 10 Jahre verflossen sind und von verschiedenen Seiten der Wunsch ausgesprochen wurde, daß dasselbe durch Veranstaltung einer neuen wohlfeileren Auflage auch Unbemittelteren zugänglich gemacht werden möchte, hat der Unterzeichnete dazu gerne die Hand geboten und die in Folge der neueren Entdeckungen nöthigen Verbesserungen, namentlich in der chemischen Tabelle (Seite 4—12), angebracht, ohne die Anlage im Ganzen wesentlich abzuändern, weil dazu keine erheblichen Gründe vorlagen. Und so übergibt er dieselbe nun der Öffentlichkeit mit dem Wunsch, daß dadurch der Sinn für Naturgeschichte, insbesondere für die Wunder des Mineralreichs, mehr und mehr geweckt und verbreitet werden möge!

Stuttgart, im Oktober 1868.

Dr. v. Kurr.

Inhalts-Übersicht.

	Seite		Seite
Einleitung.			
Gestalt der Mineralien.			
Krystalle	1		
Abweichungen derselben	2		
Nichtkrystallisirte, unregelmäßige Formen	3		
Härte	3		
Eigenschwere oder spezifisches Gewicht	3		
Licht- und Farbenercheinungen	3		
Verhalten gegen Elektrizität, Magnetismus und Wärme	4		
Chemische oder Mischungsverhältnisse	4		
Verhältnisse derselben zu den Krystallformen	5		
Tabelle der chemischen Verhältnisse	4—12		
Spezielle Mineralogie.			
I. Edelsteine, Hartsteine oder Gemmen.			
Diamant	12		
Korund, Saphyr und Rubin	14		
Chrysoberyll, Cymophan, Alexandrit	14		
Zirkon, Hyacinth	14		
Beryll und Smaragd	14		
Topas	14		
Granat	15		
Besuvian, Idofras	15		
Chrysolith, Olivin	15		
Epidot, Pistazit	15		
Türkis, Kalait	15		
Lazurstein (Lapis lazuli), Lazulith	16		
Quarze, Kieselerde, Kieselsäure	16		
Opal, amorpher Quarz	17		
Cyanit, Disthen	18		
Staurolith	18		
Andalusit	18		
Turmalin, elektrischer Schörl	18		
Pektom, Dichroit, Cordierit	18		
II. Hornblendeartige und augitische Mineralien.			
Augit, Diopsid, Sahlit, Pyrgom	19		
Hornblende, Strahlstein, Asbest	19		
Hypersthen, Paulit	19		
Holzasbest, Bergholz	19		
Serpentin, Steatit, Ophicalcit	20		
Schillerstein, Eklogit	20		
III. Feldspathartige Mineralien.			
Kalifeldspath, Orthoklas	20		
Natronfeldspath, Albit, Periklin	21		
Feldspathporphyre	21		
Labradorfeldspath	21		
Anorthit, Petalit und Spodumen	21		
IV. Glimmerartige Mineralien.			
Pennin oder rhomboedrischer Glimmer	22		
Gemeiner oder zweiaxiger Glimmer	22		
Einaxiger Glimmer	22		
Chlorit, Ripidolith	22		
Talk und Pyrophyllit	22		
Granit	23		
V. Zeolithische Mineralien.			
Leuzit oder weißer Granat	23		
Zeolith, Natrolith, Skolezit	23		
Heulandit	24		
Stilbit, Desmin	24		
Schabazit und Kreuzstein	24		
Analzim und Faujasit	24		
Apophyllit, Ichthyophthalm	24		
Pektolith, Wollastonit, Datolith	24		
VI. Kalkhaltige Mineralien.			
Kalkspath, rhomboedrischer kohlensaurer Kalk, Marmor und Kalkstein	25		
Mergelkalk	26		
Arragonit	26		
Bitterspath, Braunspath und Dolomit	26		
Kohlensaure Talkerde, Magnesit	26		
Breunerit, Pistomesit	26		
Periklas, Talkerdehydrat, Meer Schaum und Speckstein	27		
Gyps	27		
Anhydrit oder Muriazit	27		
Apatit, phosphorsaure Kalk	27		
Flußspath, Fluorcalcium	28		
VII. Barytverbindungen.			
Witherit, kohlensaurer Baryt	28		
Schwerspath, schwefelsaurer Baryt	28		
Barytocalcit und Calcitobaryt	29		
VIII. Strontianverbindungen.			
Strontianit, kohlensaurer Strontian	29		
Cölestin, schwefelsaurer Strontian	29		
IX. Kalisalze.			
Schwefelsaures Kali, Glaserit	29		
Kali-Maun	29		
Maunstein und Federalaun	30		
Kalifalzipeter	30		
Sylvinsalz	30		
X. Natronsalze.			
Kohlensaures Natron, Soda	30		
Trona, Urao	30		
Steinsalz, Chlornatrium	31		
Natronsalpeter	31		
Schwefelsaures Natron, Glauberit, Thénardit	31		
Tinkal, borsaures Natron	32		
XI. Talkerde-salze.			
Borazit, borsaure Talkerde	32		
Bittersalz, schwefelsaure Talkerde	32		
XII. Ammoniak-salze.			
Salmiak, Chlorammonium	32		
XIII. Brennbare Stoffe des Mineralreichs.			
Schwefel	33		
Honigstein, Mellit	33		
Humboldtitt und Struwit	33		
Bernstein, Succinit	34		
Asphalt, Retinit, Laterit	34		
Erwachs, Scheererit, Bergöl	34		
Kohlen des Mineralreichs	34		
Graphit	35		
Anthrazit, Kohlenblende	35		
Glanzkohle	35		
Schwarz- oder Steinkohle	35		
Pechkohle, Gagat	36		
Braunkohle	36		
Torf	36		

XIV. Schwere Metalle, metallische Mineralien oder Erze.

	Seite		Seite		
1. Edle Metalle.					
Gold	37	Manganit, Manganorydhydrat	51		
Tellurgold	38	Pyrolusit, Braunstein, Manganhyperoxyd	51		
Platin	39	Pflomelan, Schwarzmanganerz	51		
Iridium	39	Leptonemerz und Polianit	52		
Osmium-Iridium	39	Wad	52		
Palladium	39	Rothmanganerz, Manganspath	52		
Silber.					
Gediegen Silber	40	Kieselmangan	52		
Antimon Silber	40	Blei.			
Silberglanz, Weichglaserz	40	Gediegen Blei	52		
Sprödglasserz und Polybasit	41	Bleiglanz, Schwefelblei	52		
Rothgiltigerz, Silberblende	41	Selenblei	53		
Chlor Silber, Horn Silber	41	Bournonit, Jamesonit, Geofronit zc.	53		
Brom Silber	41	Weißbleierz, Cerussit	53		
Jod Silber	41	Bleitriol, Linarit und Caledonit	53		
Selen Silber	41	Buntbleierz, Grün- und Braunbleierz	53		
2. Uedle Metalle.					
Quecksilber.					
Amalgam und Arquerit	42	Gediegen Quecksilber	42		
Zinnober, Mercurblende	42	Chlorquecksilber, Jodquecksilber und Selenquecksilber	42		
Kupfer.					
Gediegen Kupfer	43	Kupferglanz und Kupferindig	43		
Buntkupfererz	43	Kupfererz	43		
Fahlerz	44	Rothkupfererz, Kupferblüthe und Ziegelerz	44		
Kupfererz, Kupferblüthe und Ziegelerz	44	Kupferlasur	44		
Malachit	44	Pseudomalachit und Libethenit	45		
Pseudomalachit und Libethenit	45	Kupfermaragd, Dioptas	45		
Kupfermaragd, Dioptas	45	Linserz, Euchroit, Olivenit und Kupferglimmer	45		
Linserz, Euchroit, Olivenit und Kupferglimmer	45	Kupfervitriol und Brochantit	45		
Kupfervitriol und Brochantit	45	Salzkupfererz	45		
Salzkupfererz	45	Nickel.			
Nickel.					
Nickelkies, Haarkies	46	Kupfernickel	46		
Kupfernickel	46	Chloantit, Weißnickelkies	46		
Chloantit, Weißnickelkies	46	Antimonnickel	46		
Antimonnickel	46	Nickelantimonglanz	46		
Nickelantimonglanz	46	Nickelofer	46		
Nickelofer	46	Kobalt.			
Kobalt.					
Kobaltkies, Schwefelkobalt	46	Glanzkobalt	46		
Glanzkobalt	46	Speiskobalt	46		
Speiskobalt	46	Erdkobalt	47		
Erdkobalt	47	Kobaltblüthe, rother Erdkobalt	47		
Kobaltblüthe, rother Erdkobalt	47	Eisen.			
Eisen.					
Gediegen Eisen und Meteorsteine	47	Magnetkies	48		
Magnetkies	48	Schwefelkies, Eisenkies, Pyrit	48		
Schwefelkies, Eisenkies, Pyrit	48	Vitriolkies, Speerkies	48		
Vitriolkies, Speerkies	48	Magneteisen	48		
Magneteisen	48	Eisenglanz, Roth Eisenstein	49		
Eisenglanz, Roth Eisenstein	49	Titaneisen	49		
Titaneisen	49	Brauneisenstein	49		
Brauneisenstein	49	Ehneisenstein	49		
Ehneisenstein	49	Spatheisenstein und Sphärosiderit	50		
Spatheisenstein und Sphärosiderit	50	Eisenorydphosphate	50		
Eisenorydphosphate	50	Eisenorydarseniate	50		
Eisenorydarseniate	50	Eisenvitriol	50		
Eisenvitriol	50	Eisenorydsilikate	51		
Eisenorydsilikate	51	Mangan.			
Mangan.					
Schwefelmangan (Manganblende und Hauerit)	51	Hausmannit, Manganorydulogyd	51		
Hausmannit, Manganorydulogyd	51	Braunit, Manganoryd	51		
Braunit, Manganoryd	51	Manganit, Manganorydhydrat	51		
Manganit, Manganorydhydrat	51	Pyrolusit, Braunstein, Manganhyperoxyd	51		
Pyrolusit, Braunstein, Manganhyperoxyd	51	Pflomelan, Schwarzmanganerz	51		
Pflomelan, Schwarzmanganerz	51	Leptonemerz und Polianit	52		
Leptonemerz und Polianit	52	Wad	52		
Wad	52	Rothmanganerz, Manganspath	52		
Rothmanganerz, Manganspath	52	Kieselmangan	52		
Kieselmangan	52	Blei.			
Blei.					
Gediegen Blei	52	Bleiglanz, Schwefelblei	52		
Bleiglanz, Schwefelblei	52	Selenblei	53		
Selenblei	53	Bournonit, Jamesonit, Geofronit zc.	53		
Bournonit, Jamesonit, Geofronit zc.	53	Weißbleierz, Cerussit	53		
Weißbleierz, Cerussit	53	Bleitriol, Linarit und Caledonit	53		
Bleitriol, Linarit und Caledonit	53	Buntbleierz, Grün- und Braunbleierz	53		
Buntbleierz, Grün- und Braunbleierz	53	Gelbbleierz	54		
Gelbbleierz	54	Rothbleierz, Melanochroit und Vauquelinit	54		
Rothbleierz, Melanochroit und Vauquelinit	54	Zinn.			
Zinn.					
Zinnstein, Zinnoryd	54	Zinnkies	54		
Zinnkies	54	Zink.			
Zink.					
Blende, Schwefelzink	55	Rothzinkerz und Franklinit	55		
Rothzinkerz und Franklinit	55	Galmei, kohlen saures Zinkoxyd	55		
Galmei, kohlen saures Zinkoxyd	55	Zinkblüthe	55		
Zinkblüthe	55	Kiesalgalmel, Zinkglas	55		
Kiesalgalmel, Zinkglas	55	Willemit, Troostit	55		
Willemit, Troostit	55	Zinkvitriol	55		
Zinkvitriol	55	Admium.			
Admium.					
Greenockit	56	Wismuth.			
Greenockit	56	Gediegen Wismuth	56		
Wismuth.					
Gediegen Wismuth	56	Wismuthglanz, Schwefelwismuth	56		
Wismuthglanz, Schwefelwismuth	56	Kieselwismuth, Wismuthblende	56		
Kieselwismuth, Wismuthblende	56	Wismuthocker	56		
Wismuthocker	56	Uran.			
Uran.					
Uranpecherz, Uranorydul	56	Uranocker	56		
Uranpecherz, Uranorydul	56	Uranblüthe	56		
Uranocker	56	Uran glimmer, Uranit	56		
Uranblüthe	56	Titan.			
Uran glimmer, Uranit	56	Anatas	57		
Titan.					
Anatas	57	Rutil	57		
Rutil	57	Brookit, Arkansit	57		
Brookit, Arkansit	57	Sphen, Titanit	57		
Sphen, Titanit	57	Zimmit, rhomboedrisches Titaneisen	57		
Zimmit, rhomboedrisches Titaneisen	57	Tantal.			
Tantal.					
Tantalit, Niobit	57	Wolfram, Eisenscheelerz	57		
Tantalit, Niobit	57	Tungstein, Schwerstein	57		
Wolfram, Eisenscheelerz	57	Molybdän.			
Tungstein, Schwerstein	57	Molybdän glanz	57		
Molybdän.					
Molybdän glanz	57	Molybdänocker	58		
Molybdänocker	58	Chrom.			
Chrom.					
Chrom Eisenstein	88	Chromocker	55		
Chrom Eisenstein	88	Spieglanz oder Antimon.			
Chromocker	55	Gediegen Antimon	58		
Spieglanz oder Antimon.					
Gediegen Antimon	58	Graupieglanzerz, Schwefelantimon	58		
Graupieglanzerz, Schwefelantimon	58	Rothantimonerz	58		
Rothantimonerz	58	Spieglanzogyd (Senarmontit und Antimonblüthe)	58		
Spieglanzogyd (Senarmontit und Antimonblüthe)	58	Spieglanzocker	58		
Spieglanzocker	58	Arsen.			
Arsen.					
Gediegen Arsen	59	Aurpigment, gelber Arsenit	59		
Gediegen Arsen	59	Realgar, rother Arsenit	59		
Aurpigment, gelber Arsenit	59	Arsenitkies	59		
Realgar, rother Arsenit	59	Arsenit Eisen	59		
Arsenitkies	59	Arsenitblüthe, weißer Arsenit	59		
Arsenit Eisen	59	Pharmakolith, arsen saurer Kalk	59		
Arsenitblüthe, weißer Arsenit	59				
Pharmakolith, arsen saurer Kalk	59				

Einleitung.

Die Naturgeschichte des Mineralreichs umfaßt die unorganischen starren Körper, welche die Erdkruste bilden. Die Mineralogie im engeren Sinn, auch Dryktognosie genannt, beschäftigt sich mit den einfachen Mineralien, die Geognosie mit den im großen vorkommenden Felsmassen sammt ihren Einschlüssen, die Geologie mit der Theorie und Geschichte der Erdbildung. Die meisten Mineralien sind starr oder fest, durch eigenthümliche, theils regelmäßige, theils unregelmäßige Gestalten und Aussehen, Gewicht, Härte, Glanz, Farbe u. s. w. ausgezeichnet. Sie sind unbelebt, durch die Thätigkeit chemischer und physikalischer Kräfte entstanden, und zeigen keine Spur von organischem Bau. Sie sind in ihrem Vorkommen an keine klimatischen Verhältnisse gebunden und zeigen, obwohl sie theilweise unter Umständen verwittern oder zersetzt werden können, im Vergleich mit den organisirten Körpern der Erde eine gewisse Beständigkeit und Dauer, daher der Mensch, wo er etwas Dauerhaftes schaffen will, sei es in der Kunst oder in der Industrie, sich in der Regel der Mineralstoffe hiezu bedient.

Gestalt der Mineralien.

Betrachten wir zuerst die Gestaltsverhältnisse, so treten uns bei den einfachen Mineralien entweder sehr regelmäßig gestaltete vielblättrige Körper, Krystalle, oder regellos gebildete, nicht krystallisirte Formen entgegen. Die Krystalle werden von einer bestimmten Zahl von Flächen, Kanten und Ecken begrenzt, welche nach Form, Lage und Ausdehnung den Gesetzen der Symmetrie entsprechen.

Die Krystallflächen sind in der Regel eben, wie sämtliche Figuren auf Tafel A. zeigen, und nur ausnahmsweise gestreift, sei es in der Richtung gewisser Kanten (Taf. B. Fig. 2), der Länge nach (Fig. 5.) oder in die Quere (Fig. 6). Zuweilen sind sie auch mit kleineren Krystallflächen besetzt, drusig, wie Taf. B. Fig. 4, treppenförmig, wie Taf. XI. Fig. 21 u. s. w., ausnahmsweise auch gewölbt, wie Taf. B. Fig. 1 und Taf. I. Fig. 4.

Nach der Zahl der Seiten und Ecken unterscheidet man:

1. Vierecke; und zwar a) Quadrate oder gleichseitige rechtwinklige Parallelogramme, Taf. A. Fig. 1; b) Kanten oder Rhomben, gleichseitige schiefwinklige Parallelogramme Fig. 3; c) Rechtecke, ungleichseitige rechtwinklige Parallelogramme, Fig. 5.; d) Rhomboide, ungleichseitige schiefwinklige Parallelogramme, Fig. 7; e) Trapeze, ungleichseitige Vierecke, mit 2 parallelen Seiten, Fig. 9; f. Deltoide, Vierecke, woran je 2 anstoßende Seiten gleich sind. Fig. 12.

2. Dreiecke:

a) Gleichseitige oder reguläre Dreiecke, Fig. 13.
b) Gleichschenklige Dreiecke, mit 2 gleichen Seiten, Fig. 15.
c) Ungleichseitige Dreiecke, mit 3 ungleichen Seiten. Fig. 17.

3. Fünfecke. Diejenigen, welche im Mineralreich vorkommen, sind unregelmäßig, so daß in der Regel eine Seite größer ist als die vier andern, wie Fig. 19.

4. Sechsecke; dieselben sind entweder reguläre, wie Fig. 21, d. h. von 6 gleichen, unter gleichen Winkeln sich schneidenden Seiten umschlossen; oder unregelmäßig, in welchem Fall dann gewöhnlich zweierlei Winkelverhältnisse vorkommen.

5. Achtecke, Fig. 23 und

6. Zwölfecke, Fig. 25 u. s. w. kommen meist nur bei zusammengesetzteren Formen vor und zeigen ähnliche Abweichungen.

Nach der Zahl der Flächen unterscheidet man

1. Vierflächner oder Tetraide, Taf. XV. Fig. 17.
2. Sechsfächner oder Hexaide; Taf. A. Fig. 2, 6, 8.
3. Achtfächner, Otaide, Taf. A. Fig. 14, 16, 18.
4. Zwölfächner, Dodekaide, Taf. A. Fig. 4, 20.
5. Zwanzigflächner, Icosaeder, Taf. XVII. Fig. 8.
6. Vierundzwanzigflächner, Icositeffaraeder, Taf. A. Fig. 10, 12.
7. Achtundvierzigflächner, Tetrakontaotaide, Taf. B. Fig. 1.

Nach der Lage der Flächen: Endflächen oder Grundflächen kommen nur bei solchen Krystallen vor, welche in einer oder zwei Richtungen eine größere oder kleinere Ausdehnung haben; dasselbe gilt von den Seitenflächen, welche die Grundflächen verbinden, und wenn der Krystall aufrecht gedacht wird, seine Seiten bilden. Scheitelflächen heißen diejenigen Flächen zusammengesetzter Krystalle, welche in einer Endcke oder Endkante zusammenstoßen. Ursprüngliche oder Kernflächen diejenigen, welche der Grundgestalt oder Kernform eines Körpers angehören, sekundäre Flächen oder Kombinationsflächen, wenn sie einer andern abgeleiteten Form angehören, was man gewöhnlich durch Abstumpfung der Kanten, Ecken u. s. w. erklärt. So ist z. B. in Fig. 8. Taf. B. der Würfel die Grundform und seine Flächen sind mit P bezeichnet. Die auf die Kanten gelegten Flächen D sind Kombinationsflächen, deren Entstehung man sich durch gerade Abstumpfung der Kanten erklären kann. Und da der Würfel 12 Kanten hat, auch diese Kombinationsflächen dem Symmetriegesetz entsprechen müssen, so folgt daraus, daß alle Kanten auf dieselbe Weise abgestumpft sein müssen. Umgekehrt ist in Fig. 7 die Grundform ein Otaeder oder reguläres Achteck, dessen Ecken so abgestumpft sind, daß der Würfel vorherrscht; die Otaederflächen sind mit O, die Würfelflächen mit P bezeichnet. Werden die Flächen des Würfels weiter vergrößert, so können die Otaederflächen zuletzt ganz verschwinden und die abgeleitete Gestalt des Würfels hat die Grundform des Otaeders völlig verdrängt, wie dies beispielsweise beim Flußspath häufig der Fall ist. Ein Beispiel von schiefer Anlage der Kombinationsflächen liefert Fig. 9, ein anderes von doppelter Abstumpfung oder Zuspitzung der Ecken des Würfels liefert Fig. 10.

Kanten heißen die geraden Linien, worin sich zwei Flächen schneiden. Ein Körper, dessen sämtliche Kanten gleich sind, heißt gleich- oder auch einkantig, wie z. B. Taf. B. Fig. 2; einer, welcher zweierlei Kanten hat, wie Fig. 12, zweikantig, u. s. w. Bei Fig. 12 heißen diejenigen Kanten, welche zwischen den Grund- und Seitenflächen liegen, die Randkanten, diejenigen, welche zwischen den Seitenflächen liegen, die Seitenkanten. An Fig. 5 heißen die drei in der Endcke zusammenlaufenden Kanten die Scheiteltanten, die der Länge nach verlaufenden Seitenkanten, die zwischen End- und Seitenflächen gelegenen, die Randkanten. Nach der Neigung der beiden in einer Kante sich schneidenden Flächen, welche mit eigenen Instrumenten, die man Goniometer genannt hat, gemessen wird, unterscheidet man scharfe, stumpfe und rechtwinklige Kanten.

Ecken heißen die Punkte, worin sich drei oder mehrere Kanten schneiden. Man unterscheidet nach der Lage Endecken, Rand-

eden u. s. w., z. B. an Fig. 3. Taf. B ist die obere und untere eine End- oder Scheitecke, die vier andern durch die Kanten verbundenen Ecken heißen Handecken.

Axen heißen diejenigen geraden Linien, welche man in Gedanken durch den Mittelpunkt der Krystalle so legt, daß sich die Flächen, Kanten und Ecken desselben gleichmäßig um sie gruppieren. Bei einer großen Zahl von Körpern werden drei, bei einer geringeren vier Axen als maßgebend angenommen. Von der Länge und Lage dieser Axen hängen alle weiteren wesentlichen Eigenschaften der Krystalle ab; man hat daher auch die systematische Eintheilung sämtlicher Krystalle zunächst auf ihre Axenverhältnisse begründet, wie folgt:

I. Gleichaxige oder gleichgliedrige Körper, reguläre oder tesserale, mit 3 gleichen rechtwinklig auf einander stehenden Axen. B. Fig. 11. Hieher gehört:

a) von Vollflächnern und einfachen Grundformen:

1. der Würfel, Hexaeder, Quadratschöflach, Taf. A. Fig. 2,
2. das Oktaeder, reguläre Achteck, Taf. A. Fig. 14,
3. das Kautendodekaeder, Granatoeder, Kautenzwölflach, Taf.

A. Fig. 4,

b) von Halbflächnern:

4. das Tetraeder oder halbe Oktaeder, Taf. XV. Fig. 17,
5. das Pentagonzwölflach, der halbe Pyramidenwürfel, Taf.

A. Fig. 20.

c) von abgeleiteten Krystallen:

6. das Leucitoeder oder Deltoidvierundzwanzigflach, Taf. A. Fig. 12,

7. das Trapezvierundzwanzigflach oder gebrochene Dodekaeder, Taf. A. Fig. 10,

8. das Pyramidenoktaeder, Taf. I. Fig. 2.

9. der Pyramidenwürfel, welcher durch doppelte Abstumpfung der Würfelkanten entsteht, wie in Taf. X. Fig. 17 angedeutet ist;

10. das Ikosaeder oder Zwanzigflach, Taf. XVII. Fig. 8,

11. das Achteckvierundzwanzigflach, Taf. B. Fig. 1.

Ferner gehören hieher alle abgeleiteten Gestalten der angeführten einfacheren Körper, wie sie durch Abstumpfung der Kanten und Ecken entstehen, wie z. B. das Kubooktaeder Taf. B. Fig. 7, das Kubododekaeder, Taf. B. Fig. 8, das Kubopentagonaldodekaeder, Taf. B. Fig. 9, das Kubolencitoeder, Taf. B. Fig. 10, das doppelte Tetraeder, Taf. XV. Fig. 18, das Pyramidentetraeder, Taf. XXI. Fig. 6. u. s. w.

II. Biergliedrige, tetragonale, quadratische, pyramidale oder monodimetrische Körper, zwei- und einaxige Körper nach Weiß, mit einer Hauptaxe, welche größer oder kleiner ist als die beiden gleich großen Queraxen, welche senkrecht zu einander und auf der Hauptaxe stehen. B. Fig. 12. Hieher gehört

1. das Quadratoktaeder, Taf. B. Fig. 3,

2. die quadratische oder tetragonale Säule, Taf. B. Fig. 12, und von abgeleiteten Formen das hemiedrische Quadratoktaeder.

III. Die rhombischen, trimetrischen, zwei- und zweigliedrigen, ein- und einaxigen, orthotypen oder prismatischen Körper, B. Fig. 13, nämlich

1. das rhombische Oktaeder oder Kautenachteck, wie es Taf. XII. Fig. 1, mit Abstumpfungen der Scheitel- und obern Kanten abgebildet ist;

2. das gerade rhombische Prisma, Taf. B. Fig. 13,

3. die gerade rechteckige Säule, Taf. A. Fig. 6 und das daraus abgeleitete rechtwinklige Oktaeder.

IV. Die klinorhombischen, zwei- und eingliedrigen, hemiprismatischen, hemirhombischen Körper. Alle Axen sind ungleich, zwei derselben stehen senkrecht auf einander, die dritte bildet mit einer von ihnen einen schiefen Winkel, B. Fig. 14. Hieher gehört

1. die schief-rhombische Säule, Taf. B. Fig. 14,

2. die schief rechteckige Säule, Taf. X. Fig. 7 und das aus beiden abgeleitete schief rhombische und schief rechteckige Oktaeder.

V. Die klinorhomboidischen, ein- und eingliedrigen, triklinoidischen Körper, mit 3 ungleichen schief zu einander stehenden Axen. B. Fig. 15. Hieher gehört

die schief rhomboidische Säule, Taf. B. Fig. 15 mit ihren Kombinationen.

VI. Die rhomboedrischen oder hexagonalen, drei- und dreigliedrigen, sechs-gliedrigen oder monotrimetrischen Körper.

Sie haben 4 Axen, wovon die drei gleichen Queraxen in einer Ebene liegen und sich unter gleichen Winkeln schneiden, aber senkrecht auf der vierten oder Hauptaxe stehen. B. Fig. 16. Hieher gehört

1. das Rhomboeder oder Kautensechseck, Taf. B. Fig. 16,

2. die sechsseitige Säule, Taf. A. Fig. 22,

3. die sechsseitige Doppelpyramide, Taf. III. Fig. 1 und die von ihnen abgeleiteten Formen, wie z. B. der Quarzkörper, Taf. III. Fig. 3 und 6, die hexagonale Tafel Taf. XII. Fig. 5 u. s. w., das zwölfseitige Prisma Taf. A. Fig. 26, ferner das Skalenoder, oder die sechsseitige ungleichantige Doppelpyramide Taf. VII. Fig. 11.

Krystalle mit einer Hauptaxe, welche von verschiedener Länge vorkommt, nennt man offene, solche, deren Hauptaxe im Verhältnis zu den Queraxen eine bestimmte Länge hat, geschlossene Gestalten. Erstere sind immer prismatisch, d. h. sie kristallisieren in vier-, sechs-, acht-, zwölfseitigen Säulen oder Prismen, deren Seitenflächen und Kanten in der Richtung der Hauptaxe liegen. Die geschlossenen Körper dagegen nennt man auch pyramidale, weil ihre Flächen gegen die Hauptaxe geneigt sind und in eine Ecke oder Scheitel auslaufen. So sind demnach die verschiedenen Oktaeder, Rhomboeder und ihre Kombinationen pyramidale Körper. Regulär oder sphäroedrisch heißen dagegen sämtliche Körper des Tesseralsystems, deren Axen gleich sind und senkrecht aufeinander stehen, sie mögen das Ansehen eines Prismas oder einer Pyramide haben.

Abweichungen der Krystalle

kommen in allen Systemen vor, in der Weise, daß bald einzelne Flächen, bald gewisse Flächenpaare sich auf Kosten der übrigen mehr oder weniger ausdehnen, wie dies z. B. bei den Quarzdrusen Taf. III. Fig. 6 und 7 angedeutet ist, wo an einzelnen Krystallen, wie in Fig. 7, eine der pyramidalen Flächen und zwei der prismatischen Flächen so ausgedehnt sind, daß sie die übrigen theilweise verdrängen. Auch die Kombinations- oder Abstumpfungsfächen zeigen zuweilen ähnliche Erscheinungen, so zwar, daß dieselben entweder von ungleicher Größe sind oder theilweise ganz verschwinden.

Zwillingsverbindungen nennt man regelmäßige Verbindungen halber oder ganzer Krystalle, sie mögen parallel mit der Hauptaxe sein wie Taf. V. Fig. 2, oder sich auf irgend eine Weise kreuzen, wie Taf. V. Fig. 5, Taf. I. Fig. 23, Taf. XVII. Fig. 14 u. s. w. Oft sind zwei oder mehrere solcher Zwillinge mit einander verwachsen, wie Taf. VI. Fig. 4, Taf. I. Fig. 19 und 20.

Krystallgruppierungen bilden entweder Drusen, wie Taf. III. Fig. 5, 6, 7, worunter man überhaupt unregelmäßige Gruppierungen versteht, oder verschiedene zählige, baumartige, dendritische Formen, wie Taf. XV. Fig. 7, 8, 13, Taf. XIV. Fig. 5, 2 und 10. Zuweilen gehen dieselben in blechförmige Platten, wie Taf. XIV. Fig. 4, in stangenförmige, Taf. XIV. Fig. 1, oder auch in draht- und haarförmige Gestalten über, wie dies namentlich bei den gediegenen Metallen und manchen Erzen vorkommt.

Andererseits gehen dieselben auch in langgestreckte Nadeln, die nicht selten büschelförmig gehäuft sind, wie Taf. XVI. Fig. 8 und 11, oder in strahligblättrige Formen, wie Taf. XVI. Fig. 7, oder in concentrisch-strahlige über, wie Taf. XVI. Fig. 10, oder sie bilden derbe keilförmige Stücke, wie Taf. XX. Fig. 22.

Asterkrystalle (Pseudomorphosen) nennt man solche krystallähnliche Körper, deren inneres Gefüge und Bestandtheile der äußeren Form nicht entsprechen. Sie sind theils durch Umwandlung entstanden, wie es z. B. Schwefelkieskrystalle gibt, welche in Braun- oder Rotheisenstein umgewandelt sind, indem sie den Schwefel eingebüßt und dagegen Sauerstoff und Wasser oder erstere allein aufgenommen haben. Ein anderer Fall ist der, wo ein kleiner Krystall irgend eines Minerals von einem andern so inkrustirt oder bedeckt wird, daß jener unsichtbar wird oder zuletzt auch ganz verschwindet, was man Inkrustations- und Verdrängungspseudomorphosen nennt. Einen dritten Fall endlich bilden diejenigen Asterkrystalle, wo der Raum, den ein anderer Krystall eingenommen, durch ein fremdartiges Mineral so

ausgefüllt wird, daß gleichsam ein Abguß von ersterem entsteht, man nennt dies *Ausfüllungspseudomorphosen*.

Nicht krystallisirte, unregelmäßige Formen.

Obwohl alle ächten Mineralien, welche entweder einfache Körper oder bestimmte chemische Verbindungen darstellen, krystallisirt vorkommen, so gibt es doch auch unter ihnen manche, welche in ganz unförmlichen Massen oder auch völlig gestaltlos oder doch in solchen Formen vorkommen, die sich nicht auf Krystalle reduciren lassen, z. B. kuglig, traubig, niereenförmig u. s. w. Manche zeigen dabei im Innern immer noch eine Andeutung von Krystallgefüge, wie z. B. der carrarische Marmor und heißen daher krystallinisch, andere dagegen zeigen einen vollkommenen dichten glas- oder harzähnlichen Bruch, wie z. B. die Opale, Taf. IV. Fig. 19, 20, der Bernstein, Taf. XII. Fig. 6; man nennt sie *amorph*. Wieder andere sind erdig und zerfallen leicht in staubartige Theilchen, wie z. B. die Thone, der Ocker, die Kreide u. s. w., auch färben sie leicht ab.

Daß die Anwendbarkeit häufig von diesen verschiedenen Aggregatzuständen abhängt, ist offenbar, und man hat diese innern Verhältnisse unter dem Namen des Gefüges (der Struktur) und Bruches zusammengefaßt, alles Erscheinungen, welche sich beim Zerbrechen oder Zerbrechen der Körper leicht offenbaren. — Daß die aus dem Pflanzenreich stammenden Körper, wie z. B. manche Harze und Kohlen (Taf. XII. Fig. 6—13) die ursprüngliche Form mit entsprechendem Gefüge behalten haben, versteht sich wohl von selbst, und dasselbe gilt auch von den eigentlichen Petrefakten.

Die Härte

wird am besten mit irgend einem ritenden Werkzeug, wie z. B. dem Messer, Stahl, der Feile oder mit einem Mineral von bekannter Härte geprüft, und da die Ausdrücke weich, halbhart, hart und sehr hart immer etwas Unbestimmtes haben, so ist die letztere Methode, wie sie Mohs angegeben, besonders zu empfehlen. Er unterscheidet

1. Grad: Härte des Talkes,
2. " " " Gypses,
3. " " " Kalkspathes,
4. " " " Flußspathes,
5. " " " Apatites,
6. " " " Feldspathes,
7. " " " Quarzes,
8. " " " Topases,
9. " " " Korundes,
10. " " " Diamants.

Diese Körper werden bei der Prüfung in Krystallform angewendet und man geht dabei von der Thatsache aus, daß das härtere Mineral das weichere ritet. Die Härtegrade 1—2,5 lassen sich mit dem Nagel des Fingers, 1—6 mit dem Messer nachweisen, 6—10 geben Funken am Stahl und erzeugen auf der Feile einen mehr oder minder schrillen Ton.

Eigenschwere oder specifisches Gewicht

nennt man das Gewicht der Körper im Verhältniß zu ihrem Volumen oder Rauminhalt, in der Regel aber verglichen mit einem gleichen Volumen reinen Wassers. Sie wird gefunden, indem man die Körper zuerst in der Luft, alsdann unter Wasser wiegt und mit dem Gewichtsverlust, d. h. dem Gewicht des dadurch verdrängten Wassers in das zuerst gefundene absolute Gewicht, dividirt. Man bedient sich hiezu der Mineralien im zerkleinerten Zustand, und wenn sie porös sind, in Pulverform, und stellt die Versuche bei einer Mitteltemperatur von 12—15° R. an, auch ist es gut, mehrere Wägungen zu machen, wobei natürlich eine empfindliche Wage und richtiges Gewicht vorausgesetzt wird. Die Erfahrung hat gelehrt, daß die Metalloide und einige aus dem Pflanzenreich stammende brennbare Mineralien die geringste Eigenschwere von 0,5—4,9, die gewöhnlichen erdigen Mineralien ein Gewicht von 2—3, die Edelsteine von 2,8—4,6, die Erze und schweren Metalle ein Gewicht von 4—24 zeigen.

Licht und Farbenerscheinungen.

Optisches Verhalten der Mineralien.

Manche, besonders krystallisirte Mineralien, sind vollkommen durchsichtig, andere nur durchscheinend, wieder andere, wie namentlich alle Metalle, völlig undurchsichtig; im Allgemeinen gilt Durchsichtigkeit zugleich als ein Merkmal der Reinheit.

Fällt ein Lichtstrahl auf einen durchsichtigen Körper, so wird er mehr oder weniger gebrochen, d. h. von seiner Bahn abgelenkt; bei manchen Körpern aber, wie z. B. Kalkspath, Gypsopath u. s. w. theilt er sich in zwei Theile, so daß eine darunter befindliche Zeichnung doppelt erscheint, wie Taf. B. Fig. 17 zeigt. Es ist dies ein Prisma von isländischem Doppelpath, dessen Spaltflächen eben geschliffen sind, mit einer darunter befindlichen Zeichnung zweier Ringe, welche von vorne betrachtet nun doppelt und etwas verschoben erscheinen. Dreht man das Prisma über der Zeichnung nach rechts oder links, so verschieben sich die Ringe verschiedentlich und man sieht, daß die beiden einfallenden Lichtstrahlen eine verschiedene Ablenkung zeigen.

Werden geschnittene Tafeln durchsichtiger Krystalle in polarisirtes Licht, z. B. zwischen die gekreuzten Blätter von durchsichtigem Turmalin, die parallel mit der Aze geschliffen sind, gebracht, so zeigen sie prächtige Farbenringe, welche bei jedem Mineral etwas Eigenthümliches zeigen, so zwar, daß optisch einaxige, wie z. B. Kalkspath, oder im weitem Sinn alle rhomboedrischen und quadratischen Körper ähnliche Bilder zeigen, wie Fig. 18. Taf. B, welche das Bild des Kalkpaths, senkrecht auf die Aze geschliffen, darstellt. Liegen die Turmalinblätter parallel, so erscheint beim gleichen Mineral statt des dunklen ein weißes Kreuz, wie Fig. 19, und die Ringe zeigen die complementären Farben des ersteren, z. B. statt roth, grün, statt blau, gelb u. s. w. Werden zwei solcher Mineralplatten rechtwinklig gekreuzt, so erscheint statt dem dunklen Kreuz in der Mitte eine 8 förmige vierfache Zeichnung; wird das Mineral, z. B. Bergkrystall, durch eine Schraube zusammengedrückt, so verzerren sich die Farbenkreise in parabolische Figuren, womit zugleich die Elasticität des Bergkrystalls nachgewiesen wird. Optisch zweiaxige, d. h. rhombische, klinorhombische und klinorhomboidische Körper zeigen in demselben Apparat andere Farbenerscheinungen, wie Fig. 20 und 21, welche von Salpeterkrystallen genommen sind.

Die Farben, welche die Mineralien bei gewöhnlichem Licht zeigen, sind bei jedem Mineral bestimmt oder wesentlich, wenn sie seinen chemischen Bestandtheilen entsprechen, zufällig, wenn sie nur von gewissen Verunreinigungen oder außerwesentlichen Beimischungen herrühren. So ist z. B. der Bergkrystall farblos, im Amethyst aber mit Manganoxyd verbunden; so sind die meisten gefärbten Edelsteine durch Metalloxyde, die rothen durch Mangan- und Eisenoxyd, die blauen und grünen durch Kupfer- und Chromoxyd gefärbt. Im Uebrigen finden sich alle, sowohl einfachen als gemischten Farben, im Mineralreich, wie dies ein Blick auf die Tafeln zeigt, und dieselben kommen auch in den verschiedensten Schattirungen und Zeichnungen vor, wie auf Taf. III und IV zu sehen ist.

Besonders auffallend sind die Farben der Metalle und mancher Erze, welche zugleich Metallglanz zeigen. Man unterscheidet goldgelb, messinggelb, tombakraun, silberweiß, zimweiß, blei- und eisen grau, alles Ausdrücke, welche von den entsprechenden Metallen genommen sind.

Der Strich wird durch Anrizen mit dem Messer, oder durch Abfärben auf einem rauhen Porzellanstrichen geprüft und gibt oft ein sehr gutes Zeichen für die Unterscheidung mancher verwandter Stoffe ab, z. B. des Eisenoxyds vom Magneteisenstein und Brauneisenstein, der verschiedenen Braunsteinerze u. s. w.

Audere Farbenerscheinungen, als Farbenspiel, Irisiren oder Regenbogenschimmer, Schillern, Taf. VI. Fig. 9 und 10, Doppelfarbigkeit oder Dichroismus, Taf. X. Fig. 17, bunt oder taubenhalbig angelaufene Flächen, Taf. XVII. Fig. 2 sind bald zufällig, bald charakteristisch.

Der Glanz kann dem Grad und der Qualität nach verschieden sein, was man durch stark- bis wenigglänzend, schimmernd und matt; diamant-, glas-, fett-, perlmutter-, seiden-, metallglänzend u. s. w. ausdrückt.

Verhalten der Mineralien gegen Elektricität, Magnetismus und Wärme.

Manche Mineralien werden durch Reiben elektrisch, wie z. B. Turmalin, Schwefel, Anthrazit und noch viele andere, wobei einige positive, andere negative Elektricität zeigen. Einige, wie hauptsächlich die gediegenen Metalle und manche Kiese, leiten die Elektricität, wieder andere, wie Feldspath und ähnliche oxydische Verbindungen sind Nichtleiter; noch andere zeigen, wenn sie erwärmt werden, polare Elektricität, so daß das eine Ende des Krystalls positiv, das andere negativ wird. Die Prüfung geschieht entweder mit dem Elektrometer oder mit einem auf Glas befestigten Thierhaar. Da das elektrische Verhalten der Grundstoffe auf die chemischen Verhältnisse den größten Einfluß übt, so mag hier im Allgemeinen bemerkt werden, daß durchschnittlich die Metalloide und Säuren bildenden Metalle elektronegativer, die übrigen basenbildenden Grundstoffe elektropositiv sind.

Magnetismus zeigen einige wenige Eisenerze und zwar ist der dichte Magneteisenstein zuweilen attraktiv, d. h. er kann andere retraktiv-magnetische Körper, wie z. B. Eisen, magnetisch machen und zieht dieselben an; retraktiv ist außer dem gediegenen Eisen das oktaedrische Titaneisen, der Magneteisenstein und der Magnetkies, sowie das Nickel- und Kobaltmetall, wie man sie bei Reduction ihrer Erze erhält. Die Prüfung geschieht mit der Magnetonadel oder einem andern künstlichen Magnet, den man sich jeden Augenblick verfertigen kann, indem man ein Messer oder anderes Stahlinstrument mit einem natürlichen oder künstlichen Magnet streicht.

Die Wärme dehnt alle Mineralien mehr oder weniger aus, am stärksten die gediegenen Metalle, etwas weniger die krystallisirten und dichten oxydischen Körper, was besonders bei Untersuchung ihres spezifischen Gewichtes zu beachten ist, indem man entweder die gewöhnliche Mitteltemperatur von 12–15° R. einhält oder die Resultate auf 0° reducirt. Manche Mineralien schmelzen in der Hitze und man kann ihre Schmelzbarkeit entweder durch Vergleichung mit andern bekannten Körpern, oder durch das Thermometer bestimmen. Wieder andere verflüchtigen sich oder verbrennen, wenn sie erhitzt werden, wie dies bei dem Verhalten vor dem Löthrohr und im Kolben näher beschrieben ist. Daß hierbei der Zutritt oder Abschluß der Luft eine wesentliche Rolle spielt, ist dort ebenfalls angegeben.

Chemische oder Mischungsverhältnisse der Mineralien.

Die Mineralien sind entweder einfache oder zusammengesetzte Körper; erstere nennt man elementare oder Grundstoffe, letztere gemischte, zusammengesetzte oder überhaupt Verbindungen. Die Zahl der Elemente hat sich durch die neueren Entdeckungen allmählich auf 64 gehoben, wovon jedoch nur etwa $\frac{2}{3}$ eine wesentliche Rolle im Mineralreich spielen, und von diesen wiederum nur wenige in die Mischung der Felsarten eingehen. Wir geben in der anliegenden Tabelle einen Ueberblick derselben sammt ihren Eigenschaften und Vorkommen und fügen zugleich die chemischen Zeichen sowie die Mischungs- oder Atomgewichte (Äquivalentenzahlen) bei, so daß auch das Verhalten gegen Elektricität in folgender Weise angegeben ist:

1. Die elektronegativen, mit — bezeichnet, bilden mit Sauerstoff vorzugsweise Säuren; zu ihnen gehören die Metalloide ohne Unterschied und manche an diese sich anschließenden Metalle;

2. elektropositive, mit + bezeichnet; sie bilden mit dem Sauerstoff vorzugsweise Basen;

3. + — oder — +; sie bilden mit dem Sauerstoff bald Basen, bald Säuren.

Die angeführten Mischungsgewichte (durch Äq. oder M. G. ausgedrückt) der einfachen Körper sind diejenigen Gewichtsmengen, in denen sie sich mit anderen verbinden oder verbunden haben und man geht dabei entweder vom Wasserstoff, dessen Gewicht = 1 gesetzt wird, oder vom Sauerstoff, dessen Gewicht = 100 angenommen wird, aus, wobei man um der Kürze willen die bei jedem Element angegebenen Zeichen (gewöhnlich die Anfangsbuchstaben der lateinischen Benennung) anwendet. Ist z. B. das M. G. des Wasserstoffs = 1, so ist dasjenige des Sauerstoffs = 8; denn das Wasser, die erste und gewöhnlichste Verbindung dieser beiden Stoffe, besteht aus 1 Äq. Wasserstoff und 1 Äq. oder 8 Gewichtstheilen Sauerstoff; im Wasserstoff-Superoxyd dagegen sind 2 Äq. oder 16 Gewichtstheile Sauerstoff enthalten, die chemische Formel für Wasser wäre demnach $H O$, oder kürzer, wenn man 1 Äq. Sauerstoff mit einem über dem Zeichen angebrachten Punkt bezeichnet, H , die für Wasserstoffsuperoxyd aber = $H O_2$ oder H . So verbindet sich ferner 1 Äquiv. Schwefel = 16 mit 1 Äquiv. Sauerstoff = 8 und bildet damit die erste Oxydationsstufe desselben, die unterschweflige Säure, $S O$ oder S , mit 2 Äquiv. Sauerstoff zur schwefligen Säure $S O_2$ oder S , mit 3 Äquiv. Sauerstoff zur Schwefelsäure $S O_3$ oder S . Hieraus geht zugleich hervor, daß in allen Verbindungen des Schwefels mit Sauerstoff die Sauerstoffmengen in einfachen Proportionen zu einander stehen, d. h. das Doppelte, Dreifache u. s. w., die Multipla des Sauerstoffs der ersten einfachen Verbindung sind, was man das Gesetz der einfachen Multiplen nennt. Ganz dasselbe findet bei allen übrigen, sowohl einfachen als verwickelteren Verbindungen statt, welche auf ähnliche Weise nach den Äquivalentenzahlen des Sauerstoffs, Wasserstoffs oder Schwefels berechnet werden.

Eine besondere Rolle spielen in der Natur überhaupt die Sauerstoffverbindungen oder Dryde, in sofern schon die meisten die Erdkruste im Großen zusammensetzenden Mineralstoffe Sauerstoffverbindungen darstellen, wie z. B. die Thonerde, der Kalk, die Kieselerde, Talkerde, das Wasser u. s. w., während dagegen die reinen Elemente, wie z. B. Kohle, Schwefel, die gediegenen Metalle nur in geringer Menge darin auftreten und auch die Chlor- und Schwefelverbindungen fast verschwinden.

Die Dryde zerfallen, wie oben angegeben, in basische (Erden, Alkalien und basische Dryde der schweren Metalle) und in Säuren. Erstere enthalten stets eine geringere Menge, 1, $1\frac{1}{2}$, höchstens 2 Äquiv. Sauerstoff, letztere $1\frac{1}{2}$, 2, $2\frac{1}{2}$, 3 und 5 Äquiv. desselben, und in zweifelhaften Fällen wird der sauerstoffreichere Bestandtheil überhaupt, als der elektronegativer, für Säure genommen.

Die Verbindungen des Schwefels mit den schweren Metallen nennt man, wenn sie Metallglanz zeigen, Kiese und Glanze, wenn sie durchsichtig und diamantglänzend sind Blenden oder Zinnabarite, im Allgemeinen Schwefelerze, und es gelten hier dieselben Mischungsgesetze wie beim Sauerstoff, so zwar, daß, wenn ein Körper P sich mit 1 Äquiv. Sauerstoff zu Dryd $P O$ oder P verbindet, er auch 1 Äquiv. Schwefel aufnimmt und damit Schwefelmetall $P S$ oder P darstellt. Man pflegt nämlich um der Kürze willen dergleichen Schwefelverbindungen auch mit einem Strich über dem Anfangsbuchstaben des Elements, und 2 Äquiv. S mit 2 Strichen zu bezeichnen, während Doppeläquivalente des Elements mit einem Strich durch jene Anfangsbuchsta-

N a m e		Zeichen.	Elektrisches Verhalten.	Mischungsgewicht		Spezifisches Gewicht.	Farbe und Aussehen.
deutscher	lateinischer			O = 100.	H = 1.		
I. Metalloide, nichtmetallische, zuweilen metallähnliche Grundstoffe.							
A. Gasförmige.							
1. Sauerstoff.	Oxygenium.	O	—	100	8,0	1,19926. (Atmosph. Luft = 1,000.	farblos, geruch- und geschmacklos
2. Wasserstoff.	Hydrogenium.	H	+	12,5	1,0	0,06933, $14\frac{1}{2}$ mal leichter als die Luft.	ebenso, aber meist unrein und dann unangenehm riechend.

ben, P, (= P) angegeben werden. So würde demnach, wenn Fe Eisen bezeichnet, Fe₂ durch Fe bezeichnet werden.

Im Weiteren müssen wir auf die chemischen und mineralogischen Lehrbücher verweisen.

Da die Anwendung wie das Erkennen der einzelnen Mineralien mit der chemischen Mischung im innigsten Zusammenhang steht, so ist es wichtig, sich einige Fertigkeit in der Prüfung der Mineralien auf ihre Bestandtheile zu erwerben, und man kann hiefür den trockenen oder nassen Weg einschlagen. Ersteres geschieht hauptsächlich durch die Anwendung des Löthrohrs, letzteres durch die Auflösung der Körper in Wasser, Säuren u. s. w. und die Anwendung gewisser Reagentien, wodurch Niederschläge von bestimmter Farbe und Beschaffenheit entstehen. In beiden Fällen sucht man entweder Zersetzungen oder neue Verbindungen herzustellen, welche alsdann weiter geprüft werden.

Bei dem Gebrauch des Löthrohrs werden kleine Stückerhen des Minerals entweder auf Kohle oder in der Platinzange behandelt, so daß man zuvörderst die Schmelzbarkeit, sodann die etwa entweichenden Dämpfe nach Aussehen und Geruch oder den auf der Kohle sich anlegenden Beschlag beachtet und den Rückstand alsdann weiter untersucht, sei es, daß man ihn in der innern Flamme zu reduciren sucht, oder daß man mit Borax, Soda, Phosphorsalz und dergl. eine Perle darstellt, welche sich nach Farbe und Aussehen dann weiter beurtheilen läßt. Man hat hiebei zu beachten, daß die Spitze der Flamme eine oxydirende, der innere blaue Kegel derselben aber eine reducirende Wirkung äußert; auch dürfen leicht schmelzbare oder reducirbare Metalle überhaupt nicht in der Platinzange behandelt werden. Manche Körper leuchten auffallend, wenn sie erhitzt werden, so z. B. Kalk, andere färben sogleich oder doch nach anhaltendem Blasen die Flamme; so färben z. B. alle kalkhaltigen Mineralien dieselbe mennigroth, Strontian lebhaft purpurroth, Lithion schwach purpurroth, Kali violett, Natron sattgelb, Baryt grünlich, Bor säure zeisiggrün, Kupfersalze grün, Chlorkupfer blau, und es läßt sich auf diese Weise der Chlorgehalt durch Zusatz von etwas Kupferoxydul leicht nachweisen, während umgekehrt der Kupfergehalt, wenn er auch noch so klein wäre, durch Befechtung der Probe mit einem Tropfen Salzsäure sich durch eine lebhaft blaue Flamme zu erkennen gibt. Eben so wichtig ist die Farbe, welche gewisse Metalloxyde, wie man sie durch Rosten auf Kohle zu gewinnen pflegt, einer am Platindraht befindlichen Boraxperle ertheilen. So färbt z. B. Kobaltoxyd dieselbe azurblau, Kupferoxyd grün und wenn ein Körnchen Zinn zugefetzt wird, roth, Eisenoxyd in der Hitze gelb, beim Erkalten olivengrün, Eisenoxydul grasgrün, Chromoxyd smaragdgrün, Manganoxyd amethystroth, Mangan- und Eisenoxyd zusammen blutroth oder granatfarbig, u. s. w., während Zink-, Blei- und Wismuthoxyd die Farbe der Perle nicht verändern. Das Weitere ist bei der Beschreibung der einzelnen Mineralien enthalten.

Die Prüfung auf Wasser geschieht am besten in einer unten zugeschmolzenen Glasröhre oder einem kleinen Kolben über der Weingeistlampe, wobei sich kleine Tröpfchen in dem kälteren Theil derselben anlegen, und es dient dieser Versuch zugleich auch zu Unterscheidung desselben von der Kohlensäure, insofern beide in der Boraxperle kleine Bläschen entwickeln.

Der Kohlensäuregehalt wird am besten auf nassem Wege durch Auflösen in Salz- und Salpetersäure an dem Aufbrausen erkannt.

Schwefel und Schwefelsäure lassen sich durch Behandeln der feingepulverten Probe mit Soda in der innern Flamme nachwei-

sen, wobei eine Schwefelleber entsteht, welche mit einem Tropfen Wasser auf eine Silbermünze gebracht, einen braunen Fleck erzeugt und den Geruch von faulen Eiern (Schwefelwasserstoffgas) entwickelt.

Der Gehalt an Kieselerde läßt sich am besten durch Zusammenschmelzen des gepulverten Minerals mit Borax oder Soda nachweisen, indem man der klaren Perle etwas Phosphorsalz zusetzt, wobei sich die Kieselerde nach anhaltendem Erhitzen in Gestalt kleiner Bläschen oder Punkte zu erkennen gibt. Die Prüfung auf nassem Wege geschieht entweder durch Wasser oder Säuren.

Das Wasser löst nur einige natürliche Salze, wie z. B. Steinsalz, Alaun, kohlensaures Natrium, schwefelsaures Natrium, Kali, Bittererde, Eisenoxydul, Kupfer- und Zinkoxyd, und Kalk auf, die Lösung jedes derselben hat einen eigenthümlichen Geschmack und hinterläßt in einem Uhrsälchen verdampft das gelöste Salz, welches sich auf chemischem Wege leicht weiter prüfen läßt.

Die Säuren üben auf einige, hauptsächlich wasserhaltige Kieselerdeverbindungen (Silikate), wie z. B. die Zeolithe, sodann auch auf den Kalkfeldspath eine auflösende Wirkung, so zwar, daß die Kieselerde sich dabei entweder als Gallerte oder als feiner Schlamm ausscheidet; andere Silikate müssen vorher mit Alkalien zusammengeschmolzen oder aufgeschlossen werden, wenn man sie weiter untersuchen will. Dagegen lösen die Säuren die meisten Metalloxyde, oft mit bestimmter Färbung auf, wie dies theilweise bei den einzelnen Mineralien angegeben ist.

Verhältniß der chemischen Bestandtheile zu den Krystallformen.

Jedes Mineral von bestimmter chemischer Zusammensetzung erscheint auch äußerlich physikalisch und krystallographisch betrachtet mit denselben Eigenschaften ausgestattet, so zwar, daß nicht nur Härte, Schwere, Farbe und Glanz, sondern auch die Krystallform eine gewisse Beständigkeit zeigt. Es gibt aber Fälle, wo die gleiche chemische Verbindung oder auch ein einfacher Körper in zwei oder drei verschiedenen Grundformen krystallisirt, in welchem Fall dann auch Härte und Schwere Abweichungen zeigen. Man nennt solche Körper di- und trimorph, und ein schönes Beispiel davon liefert das Titanoxyd, Ti, welches als Rutil, Anatas und Brookit auftritt; ebenso der Eisenkies, der Schwefel und selbst einige Metalle. Andererseits zeigen oft verschiedene aber chemisch verwandte Stoffe sehr übereinstimmende Formverhältnisse, so zwar, daß bei ihren Zusammensetzungen einer den anderen ganz oder theilweise ersetzen kann, ohne daß die Krystallgestalt dadurch verändert wird, was man Isomorphismus genannt hat. So ist z. B. der aus gleichen Aequivalenten Eisenoxydul und Eisenoxyd zusammengesetzte Magnetkiesstein isomorph mit octaedrischem Titanisen, Chromkiesstein, Franklinit, Gahnit oder Zinkspinell und dem Spinell überhaupt; in allen ist eine einatomige Basis RO oder R mit 1 Aequiv. anderthalbatomigem negativem Bestandtheil, R₂ O₃ oder R₂ verbunden, und alle krystallisiren als reguläre Octaeder; das Eisenoxydul ist darin theilweise durch Zinkoxyd, theils durch Talkerde, das Eisenoxyd durch Titanoxyd, Chromoxyd oder Thonerde ersetzt. Ähnliche Beispiele gibt es viele, auch gibt es manche Körper, welche außerdem noch im amorphen oder glasigen und dicken, und im gas- oder dampfförmigen Aggregatzustand vorkommen können oder sich darenin versetzen lassen.

Weitere Eigenschaften und Vorkommen.

In allen Dryden, in der atmosphärischen Luft auf 100 Theile 21 Vol. oder 23,3 Gewichtstheile bildend, im Wasser zu $\frac{1}{5}$ Vol. oder 88,9 Procente Gewicht enthalten; nicht brennbar, aber das Verbrennen unterhaltend.

2 Vol. bilden mit 1 Vol. O oder 11,1 H mit 88,9 O das Wasser, welches in vielen Mineralien, theils als Krystall-, theils als Hydrat-Wasser enthalten ist und als Eis, Schnee und flüssig in und auf der Erde sehr verbreitet ist. Bildet ferner mit Cl, Br, J, Fl Säuren. Entzündlich und brennbar, aber das Verbrennen nicht unterhaltend.

N a m e		Zeichen.	Elektrisches Verhalten.	Mischungsgewicht		Specifisches Gewicht.	Farbe und Aussehen.
deutscher	lateinischer			O=100,	H=1.		
3. Stickstoff.	Nitricum. Nitrogenium.	N	—	175,0	14,0	0,9706, 14 mal schwerer als Wasserstoff.	farb- und geruchlos.

B. Condensirbare oder tropfbar flüssige Metalloide.

4. Chlor.	Chlorum.	Cl	—	443,7	35,5	(Wasser = 1,000.) 1,33	Bläugelbes Gas oder grünlich gelbe Flüssigkeit.
5. Brom.	Bromium.	Br	—	1000,0	80,0	2,99	Dunkelbraunrothe Flüssigkeit.
6. Fluor.	Fluor.	Fl	—	237,5	19,0		Farbloses Gas, das alle Geräthe aus Glas, Thon oder Metall angreift.

C. Starre oder feste Metalloide.

7. Kohlenstoff.	Carbonium.	C	—	75,0	6,0	2,4 im Graphit, 3,55 im Diamant.	Eisenschwarz, hexagonal, oder farblos, oktaedrisch, durchsichtig.
8. Bor.	Boron.	B	—	137,5	11,0	2,68	Durchsichtige diamantglänzende gelbliche Krystalle oder graphitähnliche hexagonal, auch amorph, chokoladebraun. Erstere Form hat die Härte des Diamants.
9. Jod.	Jodum.	J	—	1587,5	127,0	4,948	Eisenschwarz, metallglänzend, durchscheinend, rhombisch.
10. Phosphor.	Phosphorus.	P	—	387,5	31,0	1,70—1,77	Gelblichweiße oder rothe, biegsame, durchscheinende Substanz, regulär, in Oktaedern krystallisirend.
11. Schwefel.	Sulphur.	S	—	200,0	16,0	2,03	Gelb, krystallisirt in rhombischen Oktaedern oder schief-rhombischen Säulen, durchscheinend, spröde.
12. Selen.	Selenium.	Se	—	493,7	39,5	4,3—4,32	Spießig oder oktaedrisch, spröde, metallglänzend, bleigrau, durchscheinend mit rother Farbe.
13. Kiesel.	Silicium.	Si	—	177,8	14,2	2,490	Amorphes braunes Pulver oder graphitähnliche, bleigraue, hexagonale Täfelchen und Blätter, oder reguläre Oktaeder mit gekrümmten Flächen, wie Diamant. Bildet mit Kupfer und andern Metallen Legirungen.

II. Metalle.

A. Metalle der Erden.

14. Thonerdemetall.	Aluminium.	Al	+ —	170,4	13,6	2,56	Zinn-silberweiß, dehnbar, ziemlich leicht schmelzbar wie Silber, behält an der Luft den Metallganz und läßt sich mit andern Metallen legiren.
15. Yttererdemetall.	Yttrium.	Y	+ —	385,0	30,8	?	Im reinen Zustand unbekannt, als Dryd mit Erberde unter dem Namen der Gadoliniterde von 4,842 spec. Gewicht bis jetzt zusammengefaßt.
16. Erberdemetall.	Erbium.	Er		703,7	56,3	?	f. Yttererde.
17. Beryllierdemetall (Glycinerdemetall).	Beryllium oder Glycinium.	Be	+	87,5	7,0	2,1	Weiß, metallglänzend, dehnbar, schmilzt in der Glühhitze und oxydirt sich bei Luftzutritt oberflächlich.

Weitere Eigenschaften und Vorkommnisse.

Das Verbrennen nicht unterhaltend, nicht entzündlich, bildet 0,79 Volumtheile der atmosphärischen Luft und kommt nur in den salpetersauren und Ammoniaksalzen, sowie den Steinkohlen der obern Erdoberfläche vor, ferner in den organischen Ueberresten (Petrefakten) des Flözgebirges. Ist mit Sauerstoffgas untermengt athembar.

Stößt erstickende Dämpfe aus, ist in Wasser löslich, bildet mit Wasserstoff und Sauerstoff Säuren, ist im Steinsalz und in den Chlormetallen überhaupt, Chlor Silber, Chlorblei, Chlorkupfer u. s. w. enthalten.

Bei -20° R. zu metallähnlicher fester Masse krystallisirbar, bildet mit Wasserstoff und Sauerstoff Säuren. Findet sich im Bromsilber und Chlorobromsilber, im Steinsalz, manchen Soolen und Mineralquellen, sowie im Meerwasser, meist an Magnium gebunden, sparsam.

Bildet mit Wasserstoff Flußsäure, mit Silicium Kieselfluorgas, findet sich als Fluormetall im Flußspath, Kryolith, Topas, Wavellit, Apatit, einigen Buntbleierzten und Glimmerarten.

Dimorph, als Graphit sehr weich und abfärbend, im Diamant der härteste bekannte Körper, verbrennt im Sauerstoffgas und atmosphärischer Luft zu Kohlen Säure, welche auch als Gas für sich aus der Erde strömt (Mofetten und saure Wetter, in vielen Mineralquellen, im Fluß- und Meerwasser, sowie in der atmosphärischen Luft in veränderlicher Menge enthalten ist, auch mit vielen Basen, z. B. Kalk, Baryt, Strontian, Natron, Talkerde zc. verbunden vorkommt. Reichlich enthalten in den Steinkohlen und andern organischen Substanzen.

Bildet mit Sauerstoff die Vorsäure $B O_3$, welche zuweilen basische Eigenschaften zeigt und theils frei (im Saffolin), theils an Natron, Talkerde, Kalk u. s. w. gebunden im Tinkal, Borazit, Datolith u. s. w., im Allgemeinen sparsam in der Natur vorkommt, auch in einigen Quellen enthalten ist.

Verdampft an der Luft und in der Wärme, riecht chlorähnlich, bildet mit Sauer- und Wasserstoff Säuren, mit den Metallen die Jodmetalle. Findet sich sparsam im Jodsilber und Jodquecksilber, im Meerwasser und manchen Mineralquellen, auch zuweilen im Steinsalz, hauptsächlich als Jodmagnium.

Leicht entzündlich und zu Phosphorsäure verbrennend, bildet mit Sauerstoff Säuren, läßt sich destilliren und ist leicht schmelzbar. Kommt nicht für sich in der Natur vor, wohl aber an Eisen und Nickel gebunden in manchen Meteorsteinen, häufiger als Säure an verschiedene Basen, Kalk, Thonerde, Talkerde, Eisen- und Kupferoxyd, im Apatit, Wavellit, Grünbleierz, Uranglimmer, Phosphorkupfererz, Vivianit, Triplit, Triphyllin zc.

Leicht schmelzbar, entzündlich, flüchtig, verbrennt mit blauer Flamme zu schwefliger Säure, $S O_2$, bildet mit 3 Aequiv. Sauerstoff Schwefelsäure. Findet sich rein in großer Menge, mit Metallen verbunden in den verschiedenen Glanz- und Kieserzen, sowie in den Blenden häufig; als Säure mit den Basen, Kalk, Baryt, Strontian, Kali, Natron, Talkerde, im Gyps, Aehnhydrit, Schwerspath u. s. w., mit den Oxyden der schweren Metalle in den sogenannten Vitriolen als neues Erzeugniß. Auch freie Schwefelsäure kommt in Quellen vulkanischer Gegenden, schweflige Säure in den Dämpfen der Vulkane, Schwefelwasserstoffgas in manchen Mineralquellen (Schwefelquellen) vor.

Wird in der Wärme weich und schmilzt, stößt dunkelgelbe Dämpfe aus, welche den Geruch des Kettigs oder faulen Kohls verbreiten und auf Kohle einen braunrothen Ring bilden. Bildet mit Sauerstoff und Wasserstoff Säuren. Findet sich im Selen Schwefel, Selenblei, Selenquecksilber, Selen Silber, auch mit Kupfer und Kobalt verbunden im Selenkupfer- und Selenkobaltblei, ferner in manchen Abänderungen der Zinkblende.

Ist demnach trimorph, hält sich an der Luft, unschmelzbar, unverbrennlich, bildet mit O die Kieselsäure, $Si O_2$ und wie es scheint, auch ein Oxyd. Kommt immer als Kieselsäure im Quarz, sehr häufig an die verschiedenen Basen gebunden in den Silikaten vor. Einer der verbreitetsten Körper.

Kommt mit Sauerstoff verbunden sehr häufig und über die ganze Erde verbreitet, als Thonerde, $Al_2 O_3$, für sich im Korund, mit Wasser verbunden im Diaspor, Gibbfit und Hydrargillit, häufiger an Kieselerde gebunden in den vielen Silikaten und ihren Zersetzungsprodukten, den Thonen und Allophanen, vor; sodann spielt die Thonerde gegenüber von Talkerde und andern einatomigen Basen zuweilen die Rolle der Kieselsäure, oder des Eisenoxydes, wie z. B. im Spinell, Chrysoberyll.

Im Gadolinit, Orthit, der phosphorsauren Yttererde und den verschiedenen Cer- und Tantalverbindungen sparsam verbreitet.

Findet sich als Beryllerde, $Be O$, an Kieselsäure gebunden im Smaragd, Beryll, Euklas, Leukophan, mit Thonerde verbunden im Chrysoberyll; sie löst sich in Kali und gibt mit Kobaltauflösung vor dem Löthrohr keine blaue Farbe. Die Beryllerde salze schmecken süß, daher auch der Name Süßerde.

Name		Zeichen.	Elektrisches Verhalten.	Mischungsgewicht.		Spezifisches Gewicht.	Farbe und Aussehen.
deutscher	lateinischer			O=100,	H=1.		
18. Zirkonerdemetall.	Zirconium.	Zr.	+ —	558,8	44,7		Kohlen-schwarzes, graphitähnliches Pulver, das unter dem Polirstahl Metallglanz annimmt.
19. Thorerdemetall.	Thorium.	Th	+	743,9	59,5	9,2	Bleigraues schweres Pulver, welches durch Druck Metallglanz annimmt und zinnweiß wird.
20. Talkerdemetall.	Magnium oder Magnesium.	Mg	+	150,00	12,0	1,743	Zinnweiß, krystallinischkörnig, von 3,0 Härte; schmilzt bei Rothglühhitze und verbrennt mit lebhafter starkleuchtender Flamme zu Mg O.

B. Metalle der Alkalien.

21. Kalkmetall.	Calcium.	Ca	+	250,0	20,0	1,58	Schön gelbes geschmeidiges Metall, das an trockener Luft blank bleibt und sich im Wasser oxydirt.
22. Schwererdemetall.	Baryum.	Ba	+	857,0	68,6	schwerer als Schwefelsäure.	Gelblich weiß, dehnbar, und oxydirt sich schnell an der Luft, entzieht dem Wasser schnell den Sauerstoff und entwickelt Wasserstoffgas.
23. Strontianmetall.	Strontium.	Sr	+	547,5	43,8	2,541	Gelb.
24. Lithionmetall.	Lithium.	L	+	87,5	7,0	0,59	Silberweiß, zähe, weich wie Blei, läuft an der Luft gelblich an, schmilzt leicht, entzündet sich u. verbrennt mit lebhaftem weißen Lichte.
25. Rubidium.	Rubidium.	Rb	+	1067,5	85,4	1,516	Weiß, schmilzt bei 38°, 5 C.
26. Cäsium.	Caesium.	Cs	+	1652	133		
27. Natronmetall.	Natrium. (Sodium).	Na	+	287,5	23,0	0,972	Weich, knetbar, silberweiß.
28. Kalimetall.	Kalium.	K	+	487,5	39,0	0,865	Silberweiß, weich, knetbar, wie Wachs.

C. Eigentliche oder schwere Metalle.

29. Tellur.	Tellurium.	Te	—	800,0	64,0	6,257	Silberweiß, spröde, krystallifirt in Rhomboedern.
30. Arsen.	Arsenium.	As	—	937,5	75,0	5,96	Granlichweiß, rhomboedrisch, spröde, flüchtig.
31. Spießglanz oder Antimon.	Stibium.	Sb	— +	1503,8	120,3	6,715	Bläulichweiß, spröde, rhomboedrisch, hart.
32. Wolphybdän.	Molybdaenum.	Mo	— +	575,0	46,0	8,615	Zinnweiß, behält an der Luft den Metallglanz.
33. Titan.	Titanium.	Ti	— +	312,5	25,0	?	Eisengraues Pulver, metallglänzend.

Weitere Eigenschaften und Vorkommen.

Entzündet sich, an der Luft erhitzt und verbrennt unter starker Lichtentwicklung zu Zirkonerde. Findet sich im Zirkon, Malakon, Endynit, Meschinit, Derstedtit, Wöhlerit und Catapleit, zuweilen mit etwas Korerde, meist an Kieselsäure, oder auch an Tantalssäure gebunden. Im Allgemeinen sparsam.

Erhitzt verbrennt es an der Luft unter Lichtentwicklung zu Thorerde, Th O. Findet sich im Thorit und Drangit, im Monazit und sibirischen Pyrochlor, an Kieselsäure gebunden, sparsam.

Verbrennt, wenn es erhitzt wird, mit glänzendem weißem Lichte. Findet sich als Talk- oder Bittererde, Mg O, im Periklas, Brucit, Magnesit, Meerschäum und den verschiedenen serpentin-, augit-, hornblendeartigen Silikaten, an Schwefelsäure gebunden im Bittersalz und den sogenannten Bitterwassern, als Chlormagnium im Meerwasser u. s. w., ziemlich häufig verbreitet.

Verbrennt bei 180° C. unter Funkenprühen mit gelblichem Licht zu Kalk oder Kalkerde, Ca O. Findet sich an Kohlenensäure gebunden sehr häufig im Kalkspath und den Kalksteinen, im Arragonit, Dolomit, Bitterspath u. s. w., als schwefelsaurer Kalk im Gyps und Anhydrit, als kieselaurer Kalk im Wollastonit, Apophyllit u. s. w.; als phosphorsaurer Kalk im Apatit und einigen andern Mineralien und ist ein sehr allgemein verbreiteter Bestandtheil der Erde überhaupt, der auch im Pflanzen- und Thierreich häufig vorkommt.

Schmilzt bei Rothglühhitze und läßt sich nicht destilliren; verbrennt an der Luft. Bildet mit Quecksilber ein Amalgam. Findet sich hauptsächlich im Schwerspath und Witherit an Schwefel- und Kohlenensäure gebunden, ziemlich häufig, sodann im Barytocalcit, Harmotom, Psilomelan u. s. w., im Allgemeinen sparsam in Doppelverbindungen.

Erhitzt verbrennt es mit gelblich weißem Licht und wird kupferroth, indem es sich mit Strontiumoxyd, Sr. O bedeckt, schmelzbar wie Calcium. Findet sich im Strontianit und Celestin, im Stromnit und Kalkstronbaryt.

Schmilzt bei 108° R.; läßt sich in Drähte ziehen; oxydirt sich auf Wasser, ohne Lichtentwicklung. Entzündet sich mit Salpetersäure. Kommt nur an Kieselsäure, Phosphorsäure und Fluor gebunden in wenigen Mineralien, Petalit, Spodumen, Lepidolith und Glimmer von Zinnwalde, Triphyllin vor. Das kohlen-saure Lithiumoxyd löst sich etwas in Wasser.

Verbrennt im Wasser wie Kalium. Findet sich zu 1% im Lepidolith, in den meisten Salzsoolen, einigen Pflanzenaschen sparsam.

1860 von Bunsen und Kirchhoff durch die Spektral-Analyse entdeckt. Findet sich im Pollux, der es als Dryd (34%) enthält, im Lepidolith, in dem Soolwasser von Dürkheim. Es ist das elektropositivste unter allen bis jetzt bekannten Metallen und zersetzt das Wasser schon in der Kälte.

Drydirt sich an der Luft und auf Wasser, ohne sich zu entzünden; brennt aber, sobald es mit Wasser erhitzt wird, mit lebhafter gelber Flamme und das Natron, Na O, löst sich auf. Die Lösung ist äzend alkalisch. Findet sich sehr häufig an Chlor gebunden in dem Steinsalz, den Soolen, dem Meerwasser, sodann an Kohlenensäure gebunden in der natürlichen Soda, als schwefelsaures Salz im Glauberit, Thenardit und Brongniartin, als borsaures Natron im Tinkal und Borocalcit, als salpetersaures Natron im Natronsalpeter, an Kieselsäure gebunden in einigen Feldspathen und Zeolithen. Macht einen häufigen Bestandtheil der Meer- und Strandpflanzen, sowie der thierischen Körper aus.

Drydirt sich an der Luft und verbrennt im Wasser oder auch beim Erhitzen an der Luft mit violetter Flamme zu Kaliumoxyd oder Pflanzenalkali, das sich im Wasser löst und dasselbe äzend alkalisch macht. Läßt sich destilliren. Findet sich im Kalisalpeter, Sylvin und schwefelsauren Kali, häufiger in den Feldspathen und feldspathigen Gesteinen, den daraus entstandenen Thonen und Mergeln, ferner in manchen Zeolithen und Glimmerarten, und allgemein in der Pflanzenasche, sparsam im thierischen Körper.

Schmilzt leicht wie Antimon und läßt sich destilliren; an der Luft erhitzt, verbrennt es mit blauer, grün umsäunter Flamme und verbreitet einen dicken, weißen Rauch von telluriger Säure, Te Os, von eigenthümlichem säuerlichem Geruch. Findet sich sparsam im gediegenen Tellur, Schrift- und Blättererz, Tellur Silber und Tellurwismuth.

Läßt sich sublimiren, verdampft auf Kohle erhitzt mit weißem phosphor- oder knoblauchartig riechendem Rauch, und verwandelt sich in arsenige Säure, As Os. Findet sich gediegen, als Schwefelarsenik, Arsenkieser, Schwefelarsenikieser, Arsenkobalt, Arsennickel, arsenige Säure, arsenaurer Kalk, Kupfer-, Eisen-, Bleioxyd; auch in den Fahlerzen und Silberblenden.

Schmilzt leicht auf Kohle und stößt einen weißen Rauch von Antimonoxyd, Sb Os aus. Bildet mit andern Metallen harte, aber leicht schmelzbare Legirungen. Findet sich sparsam gediegen, häufiger mit Schwefel verbunden, im Grauspießglanzerz, Bournonit, Zinkenit, Jamesonit, Rothspießglanzerz zc., ferner in den Fahlerzen, im Sprödglasserz und Rothgiltigerz. Vererzt andere Metalle, wie Schwefel und Arsen, und findet sich so im Antimon Silber, Antimonnickel und Nickelantimonglanz. Als Dryd bildet es die Antimonblüte und den Senarmontit, als antimonige Säure den Spießglanzocker.

Strengflüßig, verbrennt bei starkem Erhitzen erst zu braunem, dann zu blauem Dryd, zuletzt zu Molybdänsäure. Findet sich sparsam in der Natur, als Schwefelmolybdän und molybdänsaures Bleioxyd.

Verbrennt an der Luft erhitzt mit starkem Glanz und sprüht Funken. Findet sich sparsam als Dryd im Rutil, Anatas und Brookit, im Titan Eisen, Sphen und in vielen Thoneisensteinen, bei deren Verschmelzen sich häufig Stickstoffcyanit in kupferrothen Würfeln bildet, das sich im Grunde des Ofens sammelt.

N a m e		Zeichen.	Elektrisches Verhalten.	Mischungsgewicht		Specifisches Gewicht.	Farbe und Aussehen.
deutscher	lateinischer			O = 100.	H = 1.		
34. Tantal.	Tantalum.	Ta	--	2275	182,0	10,8	Schwarzes Pulver, das unter dem Polirstahl Metallglanz annimmt, oder eisen schwarze Masse.
35. Niob.	Niobium.	Nb	--	1175	94,0	?	Unbekannt.
36. Wolfram oder Scheelmetall.	Wolframium. Scheelium	W	--	1150,0	92,0	17,6	Eisengrau, hart und spröde, sehr schwer schmelzbar.
37. Vanad.	Vanadium.	V	--	856,0	68,5	?	Silberweiß, spröde.
38. Chrom.	Chromium.	Cr	- +	325,0	26,0	7,3	Eisengrau, spröde, metallglänzend.
39. Uran.	Uranium.	U	+	750,0	60,0	18,4	Schwarzes Pulver, nach Peligot eisengrau ins Silberweiße, dehnbar, sehr hart.
40. Cer.	Cerium.	Ce	+	575,0	46,0	5,5	Eisengrau, hart, metallglänzend.
41. Lanthan.	Lanthanium.	La	+	575,0	46,0	?	
42. Didym.	Didymium.	Di	+	600,0	48,0	?	
43. Wismuth.	Bismuthum. (Marcasita.)	Bi	+	2600	208	9,799	Zinnweiß ins Rötliche, rhomboedrisch.
44. Zink. (Spiauter).	Zincum.	Zn	+	406,0	32,5	6,86 bis 7,21	Bläulichweiß, rhomboedrisch, blättrig.
45. Cadmium.	Cadmium.	Cd	+	700,0	56,0	8,60 bis 8,69	Fast silberweiß, dehnbar, glänzend, leicht reducirbar.
46. Indium.	Indium.	In	+	460	36,8	7,1 bis 7,2	Fast silberweiß, weich und dehnbar.
47. Zinn.	Stannum. (Jupiter).	Sn	+ -	737,5	59,0	7,29	Fast silberweiß, glänzend, dehnbar.
48. Thallian.	Thallium.	Tl	+	2550	204	11,86	Bläulichweiß, weich, läßt sich mit dem Nagel ritzen und färbt auf Papier ab.
49. Blei.	Plumbum. (Saturnus).	Pb	+	1293,7	103,5	11,45	Bläulich grau, sehr weich und dehnbar; oktaedrisch.
50. Mangan. (Braunsteinmetall.)	Manganium.	Mn	+ -	337,5	27,0	6,85 bis 7,05	Eisengrau, zähe, hart.
51. Eisen.	Ferrum. (Mars).	Fe	+ -	350,0	28,0	7,6 bis 7,84	Graulichweiß, politurfähig, magnetisch; das verbreitetste Metall.
52. Kobalt.	Cobaltum.	Co	+	375,0	30,0	8,5	Graulichweiß ins Rötliche, hart, wenig dehnbar, von körnigem Bruch, etwas magnetisch.
53. Nickel.	Niccolum.	Ni	+	362,5	29,0	8,3 bis 9,118	Fast silberweiß, stark magnetisch, leicht reducirbar.
54. Kupfer.	Cuprum. (Venus)	Cu	+	396,6	31,7	8,921 bis 8,952	Roth, zähe, dehnbar und schweißbar, nicht magnetisch.
55. Quecksilber.	Hydrargyrum. (Mercurius).	Hg	+	1250,0	100	13,58 bis 13,595.	Flüchtig, erstarrt bei -40° C. und hat dann eine Eigenschwere von 14,391; silberweiß, oktaedrisch.
56. Osmium.	Osmium.	Os	- +	1250	99,6	10,0	Fast silberweiß oder als schwarzes Pulver.

Weitere Eigenschaften und Vorkommen.

Verbrennt an der Luft erhitzt zu weißer Tantal säure. Findet sich in den Tantaliten, Niobiten, im Pyrochlor, Aeschinit, Yttrotantalit, Samarskit und einigen andern seltenen Mineralien der Art, häufig mit Niob und sammt diesem stets als TaO_5 die Rolle der Säure spielend.

Bis jetzt nur in den Tantalmineralien gefunden und noch nicht rein dargestellt.

Behält seinen Glanz an der Luft; an der Luft erhitzt entzündet es sich und verbrennt zu Wolframsäure. Sparsam, nur mit Sauerstoff verbunden im Wolframoxyd, im scheelfauren Kalk, als Wolframoxyd $W O_2$, an Eisen- und Manganoxydul gebunden im Wolframerz und als Säure im scheelfauren Bleioxyd.

Verbrennt, wenn es zum Rothglühen erhitzt wird, zu schwarzem Dryd, löst sich in Königswasser mit dunkelblauer Farbe. Nur sparsam im Vanadbleierz und vanadfauren Kupferoxyd, auch in einigen Eisenerzen.

Strengflüchtig. Verbrennt an der Luft zu Chromoxyd. Löst sich in Salzsäure und verdünnter Schwefelsäure schwierig, wird von Salpetersäure nicht angegriffen. Findet sich im Chromeisenstein, im Rothbleierz, Bauquelinit, Chromoxyd, manchen Serpentin und Eisenerzen, auch im Smaragd.

Verbrennt an der Luft erhitzt lebhaft zu Uranoxyd, gibt mit Schwefelsäure und Salzsäure grüne Lösungen. Im Uranpecherz als Drydul, im Uranoxyd und Uranblüte als Dryd und Drydhydrat, im Uranglimmer als phosphorsaures Uranoxyd, im Johannit als schwefelsaures Salz.

Im Cerit, Allanit, Pyrothit, Fluocerium, Yttrocerit, Monazit, Mosandrit, Tschernkinit, meist mit Lanthan und Didym, und noch nicht im reinen Zustand bekannt.

C. Cerium, hauptsächlich im Lanthanit und Monazit.

C. Cerium.

Leicht schmelzbar, dehnt sich beim Erstarren beträchtlich aus; verdampft beim Erhitzen und beschlägt die Kohle gelb. Findet sich gediegen, mit Schwefel vererzt im Wisnuthglanz, Wisnuthsilber und Nadelierz, Tellurwisnuth, als Wisnuthoxyd im Wisnuthoxyd, an Kieselsäure und Phosphorsäure gebunden im Kieselswisnuth.

Schmilzt bei $412^\circ C.$, wird zwischen 100° und $150^\circ C.$ dehnbar, stärker erhitzt wieder spröde; verbrennt mit lebhafter Flamme und bildet weißes Dryd. Drydirt sich langsam und nur oberflächlich an der Luft. Läßt sich destilliren, bildet mit Kupfer gelbe Legirungen. Gediegen als Seltenheit im Basalt eingeschlossen, am häufigsten im Galmei, Zinkglaserz, in der Blende, im Franklinit, auch im Gahnit und Rothzinkerz, Zinkblüte, Zinkvitriol.

Drydirt sich langsam an der Luft, entzündet sich und verbrennt, wenn es erhitzt wird, mit bräunlicher Flamme, gibt einen braunen Beschlag auf der Kohle. Läßt sich leichter als Zink destilliren. Findet sich sparsam als Schwefelcadmium im Greenockit, verunreinigt aber viele Zinkerze, namentlich manche Blenden und Galmeisorten.

Schmilzt leicht vor dem Löthrohr und färbt die Flamme blau. Hält an der Luft. Wurde 1863 von Reich und Richter in der Zinkblende entdeckt.

Schmilzt bei $288^\circ C.$ und verdampft bei erhöhter Temperatur, gibt auf Kohle einen weißen Beschlag; gibt mit Kupfer gelbe Legirungen. Löst sich in den meisten Säuren leicht. Findet sich als Seltenheit gediegen, am häufigsten als Zinnoxyd im Zinnstein, mit Schwefel verbunden im Zinnkies, mit Kieselsäure im Stannin.

Schmilzt bei $290^\circ C.$ und ist in der Rutschglühhitze flüchtig. Läuft an der Luft an und bedeckt sich mit Dryd. Zerlegt das Wasser erst bei Zusatz von Säure. Findet sich mit Schwefel verbunden in einigen Schwefel- und Kupferkiesen, auch in der Rauheimer Soole. Die Salze färben die Gas- und Weingeistflamme hellgrün. Wurde 1861 von Crookes entdeckt.

Schmilzt bei $322^\circ C.$, verdampft und beschlägt die Kohle gelb. Löst sich leicht in Säuren, mit Ausnahme der Schwefelsäure und gibt farblose Lösungen. Findet sich als Schwefelblei im Bleiglantz, Bournonit, Jamesonit, Geokronit etc., mit Selen im Selenblei, Selenkobalt-, Selenquecksilber-, Selenkupferblei, oxydirt als Mennige sparsam, im Weißblei- und Vitriolbleierz, den Bunt-, Grün-, Gelb-, Roth- und Blausbleierzen, im vanad-, antimon-, scheel- und selenfauren Bleioxyd.

Drydirt sich schnell an der Luft zu schwarzem Pulver: kommt nur mit Schwefel, im Hauerit und der Maganblende, häufiger im oxydirten Zustand, als Dryd, Dryhydrat, Dryduloxyd und Hyperoxyd, sodann als kohlen- und kiesel saures Manganoxydul und im Helvin vor, ist mit den Eisenerzen vielfach in der Natur verbreitet und macht auch einen Bestandtheil des Pflanzen- und Thierreichs aus.

Behält seinen Glanz nur in ganz trockener Luft, ist in ganz reinen Zustand fast unschmelzbar, bei einem gewissen Kohlengehalt aber leichter schmelzbar, verbrennt unter Funken sprühen zu Dryduloxyd und löst sich leicht in den Säuren. Findet sich gediegen in den Meteorsteinen und sparsam als tellurisches Eisen, am häufigsten mit Sauerstoff verbunden, als Dryduloxyd im Magneteisen, als Dryd in den Rotheisensteinen, als Drydhydrat in den Brauneisensteinen, als kohlen saures Eisenoxydul im Spatheseisenstein und Sphärosiderit, ferner an Phosphorsäure, Arsen säure, Schwefelsäure, Kieselsäure gebunden in vielen Mineralien. Als Schwefeleisen im Eisenkies und Speerkies.

Schwer schmelzbar, behält an der Luft seinen Glanz, oxydirt sich in der Glühhitze, löst sich leicht in Salpetersäure mit rother Farbe, das Dryd gibt mit den Flüssigkeiten ein blaues Glas. Findet sich sparsam mit Schwefel und Arsen, häufig auch mit Nickel verbunden im Glanz- und Speiskobalt, Erdkobalt, Kobaltkies u. s. w., mit Arsen säure in der Kobaltblüte.

Büßt erhitzt den Magnetismus ein und ist sehr schwer schmelzbar; löst sich in den Säuren langsam, am leichtesten in Salpetersäure und gibt grüne Lösungen. Mit Kupfer bildet es weiße Legirungen. Findet sich hauptsächlich mit Schwefel und Arsen, seltener mit Antimon verbunden im Nickelkies, Nickelglantz, Roth- und Weißarseniknickel, auch in vielen Kobalterzen, seltener als Nickeloxyd.

Behält an der Luft lange seinen Glanz, oxydirt sich aber in feuchter, kohlen säurehaltiger Luft und bedeckt sich mit Grünspan. Löst sich bei Luftzutritt leicht in den Säuren. Die Erze färben die Löthrohrflamme grün. Findet sich gediegen, mit Schwefel und Sauerstoff, auch mit Säuren verbunden häufig, im Kupferglantz und Kupferkies, Rothkupfererz, Malachit und Lasur u. s. w.

Bildet mit Silber und andern Metallen Amalgame, verdampft sehr leicht und läßt sich sehr leicht reduciren. Findet sich gediegen, als Silber- und Goldamalgame, als Selenquecksilber, mit Schwefel verbunden im Zinnober und manchen Fahlerzen.

Läßt sich weder schmelzen noch verflüchtigen, verbrennt aber an der Luft erhitzt zu Osmiumsäure von stechendem Geruch. Kommt nur im Platin und Osmium-Iridium sparsam vor.

N a m e		Zeichen.	Elektrisches Verhalten.	Mischungsgewicht.		Specifisches Gewicht.	Farbe und Aussehen.
deutscher	lateinischer			O=100,	H=1.		
57. Iridium.	Iridium.	Ir	+	1232,0	98,6	22,66	Fast silberweiß, hart, octaedrisch.
58. Ruthenium.	Ruthenium.	Ru	+	650,0	52,0	8,6	Graulich weiß, metallglänzend, spröde, nur im Knallgasgebläse etwas schmelzbar.
59. Rhodium.	Rhodium.	Rh	+	650,0	52,0	11,0	Fast silberweiß, sehr hart und spröde, höchst strengflüssig.
60. Silber.	Argentum. (Luna).	Ag	+	1350,0	108,0	10,50 bis 10,566	Rein weiß, läuft an der Luft zuletzt etwas an; zähe, dehnbar; regulär.
61. Gold.	Aurum. (Sol.)	Au	+—	2450,0	196,0	19,33	Hochgelb, in hohem Grade dehnbar, glänzend und politurfähig; regulär.
62. Palladium.	Palladium.	Pd	+	662,5	53,0	11,3 bis 11,8	Fast silberweiß, sehr schwer schmelzbar, aber weich und geschmeidig. Regulär und rhomboedrisch.
63. Platin. (Weißes Gold).	Platin.	Pt	+	1237,5	99,0	21,3, gepulvert 26,0	Fast silberweiß, sehr strengflüssig, dehnbar, schweißbar.

I. Die Edelsteine, Hartsteine oder Gemmen.

Härte (7—10°), Dichtigkeit, Durchsichtigkeit, Glanz und Politurfähigkeit, verbunden mit reinen, schönen Farben, bilden die auszeichnenden Eigenschaften dieser Mineralien; auch besitzen die meisten ein für ihre Bestandtheile beträchtliches specifisches Gewicht (=2, 7—3, 4).

Die Bestandtheile sind sehr einfach: Beim Diamant reiner Kohlenstoff (C) bei Rubin und Saphyr reine Thonerde oder Aluminiumoxyd (Al₂O₃) durch etwas Chrom-, Eisen- oder Manganoxyd gefärbt, beim Smaragd und Beryll kiesel-saure Beryll- und Thonerde, beim Spinell Bittererde und Thonerde, bei den Granaten kiesel-saure Thonerde, Eisen- und Manganoxyd, bei Topas kiesel-saure Thonerde mit Fluor-Aluminium, u. s. w.

Die Farbe der meisten Edelsteine ist mehr zufällig als wesentlich, denn alle, mit Ausnahme des Granats, sind in reinem Zustand farblos. Dennoch werden alle, vorzugsweise wegen ihrer Farbe, Glanz und Durchsichtigkeit geschätzt und zum Schmuck verwendet, andere dienen wegen ihrer Härte zum Graviren und Bohren in weiche Steine, Glas und dergl. oder als Unterlagen für Uhrräder. Manche lassen sich in bestimmten Richtungen spalten, so z. B. der Diamant in den vier Richtungen der Octaederflächen, der Topas und Smaragd in der Richtung der geraden Endfläche, und die Bruchflächen erscheinen alsdann deutlich blättrig, bei andern, wie bei Granat gelingt es nur selten und die Bruchflächen sind uneben krystallinisch. Alle die sich spalten lassen, können auch in denselben Richtungen brechen, wenn man sie schlägt oder fallen läßt.

Das Schleifen geschieht auf eisernen Scheiben anfangs mittelst Smirgel, beim Diamant wird der Diamantspath oder Korund, häufig auch Diamantpulver dazu verwendet. Das Poliren geschieht zuletzt mit feingeschlammtem Eisenoxyd, Zinnsäse, präparirtem Hirschhorn und dergl.

Die künstlichen Flächen oder Facetten werden stets so regelmäßig als möglich angelegt, um dem Stein eine angenehme, der Verwendung entsprechende Form zu geben und die beste Wirkung hervorzubringen. Je größer und reiner der Stein ist, desto mehr Flächen erhält er, daher auch die Preise sich um so mehr erhöhen. Der Werth steigt überdies mit der Größe, Reinheit und Schönheit der Farbe, bei einigen in einfachem, bei andern in doppeltem und vierfachem Verhältniß. Das Fassen geschieht bei allen schönen Steinen à jour, d. h. ohne Metallblech-Unterlage, die andern erhalten solche und häufig wird eine Folie unterlegt. An Luft und Licht verändern sich die Edelsteine nicht, dagegen werden sie beim Tragen in Ringen und dergl. nach Maßgabe ihrer Härte allmählich dennoch abgenützt, so daß die scharfen Ecken und Kanten sich etwas abrunden oder matter werden; am wenigsten ist dies beim Diamant der Fall, etwas merklicher bei Rubin und Saphyr, noch mehr bei Smaragd und Topas, sowie bei Chrysolith und Granaten. Von Wasser und Säuren werden sie nicht angegriffen, auch sind alle, mit Ausnahme des Granats, vor dem Löthrohr unschmelzbar. Dagegen verändern einige in der Glühhitze ihre Farbe, z. B. der Topas wird rosenroth, manche Granaten werden schwarz. Der Diamant verbrennt in der größten Hitze allmählich vollständig und verwandelt sich in Kohlen-säure, am leichtesten, wenn er fein gepulvert wird.

Der Preis der Edelsteine richtet sich nach der Schönheit, Reinheit, Farbe, dem Schliff und der Größe.

Man berechnet sie nach der Größe, der Maßstab ist das Karat, wovon 72 auf 1 Loth, 144 auf eine Unze gehen.

Am meisten geschätzt ist der Diamant, wovon das Karat roh zu 48 fl. berechnet wird; geschliffen kosten größere Steine schon 100 fl. oder 216 Franken per Karat.

Auf den Diamant folgt der Rubin, Smaragd, Saphyr, Hyazinth, Opal u. s. w.

Tafel I.

Fig. 1—5 rohe, 6—9 geschliffene Diamanten.

Wir stellen den Diamant an die Spitze der Edelsteine, weil er an Härte, Glanz und strahlenbrechender Kraft alle andern

übertrifft, auch von jeher am höchsten geschätzt wird. Der Diamant krystallisirt im regulären oder sphäroedrischen System; die Grundform ist ein Achtflach, Fig. 1, von 8 gleichen, gleichseitigen Dreiecken umschlossen. Er ist härter als Rubin (| 10°)

Weitere Eigenschaften und Vorkommnisse.

In Königswasser unlöslich; strengflüssig. Findet sich gediegen, jedoch auch dann immer mit Platin, Osmium, Rhodium und Ruthenium verbunden in dem natürlichen Irid, sodann im Osmium-Iridium und Irid.

Drydirt sich beim Glühen an der Luft zu blauschwarzem Dryd und löst sich nur sparsam in Königswasser. Findet sich in geringer Menge in den Platinerzen, hauptsächlich im Osmium-Iridium, in größerer Menge in dem Laurit Wöhler, einem neuen Mineral von Borneo, welches mit Platinförmern daselbst vorkommt, und 65,18 Ruthenium, 3,03 Osmium und 31,79 Schwefel enthält.

Wird von keiner Säure angegriffen, wohl aber, wenn es mit andern Metallen legirt ist, vom Königswasser aufgelöst und bildet damit eine schön rosenrothe Lösung. Findet sich nur in geringer Menge in den Platinerzen.

Löst sich leicht in Salpeter- und Schwefelsäure und kann daraus durch Kupfer metallisch gefällt werden. Findet sich häufig gediegen und mit Schwefel verbunden, z. B. im Glaserz, Melanglanz, den meisten Bleiglanzen, in dem Rothgiltigerz und manchen Fahlerzen, sodann als Chlor-, Iod-, Brom-, Selen-, Antimon- und Tellurfilber.

Schmilzt bei 1100° C und zeigt geschmolzen eine meergrüne Farbe, ist in sehr dünnen Blättchen mit gleicher Farbe durchscheinend; löst sich nur in Königswasser und Chlor. Findet sich nur gediegen oder mit Tellur oder Quecksilber verbunden, überdies häufig im gediegenen Silber.

Drydirt sich im Feuer und läuft bläulich an, wird aber bei höherer Temperatur wieder weiß; löst sich in Salpeter-, Salz- und Schwefelsäure. Findet sich nur sparsam gediegen, sodann den Platinmetallen beigemischt.

Löst sich in Königswasser und bildet damit eine braungelbe Auflösung, welche durch Salmiak und Kalisalze gefällt wird. Läßt sich aus dem Platinsalmiak durch Glühen in Form von Platinschwamm darstellen. Findet sich gediegen, aber immer mit den übrigen Platinmetallen und mit Eisen verunreinigt, auch enthält das meiste Gold Spuren von Platin.

und kann daher noch zum Ritzen und Bohren desselben, sowie aller harten Steine und Metalle überhaupt gebraucht werden. Doch müssen Diamanten oder Splitter derselben, welche man zum Bohren oder Graviren gebrauchen will, wenigstens eine natürliche Ecke besitzen, weil angeschliffene Ecken sich leichter abnutzen.

Die Eigenschwere beträgt 3,529—3,55, so daß er etwas mehr als $3\frac{1}{2}$ mal so schwer als Wasser ist und mit dem Topas und Spinell nahezu übereinstimmt.

Die Farbe fehlt entweder ganz oder neigt sich ins Gelbe, Grünliche, Bläuliche, Rosenrothe und Braune; ja es gibt auch ganz schwarze Diamanten, welche erst neuerdings in größern, krystallinischen unregelmäßigen Körnern in Brasilien gefunden worden sind. Am meisten geschätzt werden die weißen, rosenrothen und bläulichen, am wenigsten die braunen Abänderungen.

An Durchsichtigkeit und Glanz übertrifft derselbe sowohl roh als geschliffen alle andern Edelsteine und es kommt ihm nur das Weiß- und Vitriolbleierz, sowie das oktaedrische Antimonoxyd nahe. Er bricht das Licht sehr stark, noch einmal so stark als Glas, daher man ihn auch zu Linjen für Vergrößerungsapparate mit Vortheil verwenden kann. Ferner zeigt er die Eigenschaft, Farben zu zerstreuen im höchsten Grad, daher gut geschliffene Diamanten, besonders Brillanten, in den Farben des Regenbogens spielen, was nur die stark mit Bleioxyd versetzten Glasflüsse, (Straß), nicht aber weiße Topase auf ähnliche Weise thun; weniger zeigt sich diese Eigenschaft bei den Rosetten, am wenigsten bei den Tafelsteinen.

Der Diamant wird durch Luft, Wasser und andere Auflösungsmitel wie Säuren oder Laugensalze, nicht angegriffen, ist aber im Focus großer Brennspiegel und im Knallgasgebläse verbrennlich, besonders wenn er fein gepulvert ist. Hierbei wird er zuerst undurchsichtig, rundet sich an den Kanten und Ecken allmählich ab und verschwindet zuletzt. Er verbindet sich alsdann mit 2 Mischungsgewichten Sauerstoff zu Kohlenensäure, welche entweicht, woraus hervorgeht, daß er aus reinem Kohlenstoff besteht, wie der Graphit. Wir erkennen daher im Diamant eines von den vielen Elementen oder Grundstoffen, woraus der Erdkörper besteht, und zwar in der reinsten Form, als Metallloid, wie der Schwefel, das Iod und Selen.

Der Diamant war schon den alten Israeliten, Arabern, Griechen und Römern bekannt, welche ihn wohl aus Indien erhielten, wo er bei Purlsal zwischen Hyderabad und Masulipatam vorkommt; andere Fundorte sind bei Perma in Bundelcund, bei Ellora, auf Borneo bei Pontiana. Weitere Fundorte sind: Minas geraes in Brasilien, Bahia, Australien, Rutherford, Nordkarolina,

der Ural, Constantine in Nordafrika. Meist findet er sich lose im Sand, häufig in Begleitung von Goldförmern, wie dies ein Exemplar im britischen Museum zeigt, welches einen Krystall in einem Goldklümpchen eingewachsen zeigt. In Brasilien wurde er im Itacolunit, einem aus Quarzförmern und Glimmerblättchen zusammengesetzten Gestein gefunden.

Aus dem Sand wird er an bestimmten Lokalitäten und in gewissen Schichten durch Waschen wie das Gold gewonnen.

Die rohen Diamanten sind meist krystallin und vereinzelt, selten zu rundlichen, stark glänzenden Körnern abgerieben. Die Krystalle sind gewöhnlich mit gewölbten, in bestimmten Richtungen gestreiften Flächen versehen (Fig. 4, 5), oder auch zu Zwillingen verwachsen. Alle lassen sich spalten nach der Richtung der Octaedersflächen.

Das Schleifen geschieht auf eisernen Scheiben mit Hilfe des gepulverten Diamants und etwas Wasser oder Del.

Die Größe ist meist gering und wechselt von der eines Hirsenkorns bis zu einem Taubenei und darüber, so zwar, daß schon erbseingroße eine Seltenheit sind.

Der Werth steigt mit der Reinheit der Farbe, Durchsichtigkeit und Größe meist im Quadrat, sodann im Kubus. Ein Brillant von 1 Karat Gewicht kostet in England 8 Guineen, von 2 Karaten $8 \times 8 = 64$ Pfd.; bei 20 Karat und darüber wird diese Zahl noch mit 8 bis 16 multipliziert.

Bei den geschliffenen unterscheidet man:

1) Tafelsteine, die sich mehr oder weniger den Fig. 13 und 34 Taf. II nähern, von länglichen Rechtecken, Rhomboiden und Trapezflächen umgeben, oben und unten flach.

2) Rosetten (s. Taf. II. Fig. 14 und 15) unten flach, oben gewölbt und mit 6 sternförmig gruppirten dreieckigen Flächen versehen, welche bei größern Steinen von 12 andern ähnlichen Facetten umgeben werden, zuweilen sind sie unregelmäßig, länglich u. s. w., wie dies namentlich bei ältern Schmucksteinen getroffen wird.

3) Brillanten, von der Form des Achtecks, oben stärker, unten weniger abgestumpft. Die obere Pyramide heißt die Krone oder Kälasse, die untere die Kalette. Die Kanten sind mit Mantelflächen und Dreiecken so besetzt, daß die Mantelkanten zugespitzt, die Scheitelkanten facettirt erscheinen, wie dies in Fig. 6 Taf. I deutlich zu sehen ist. Sie werden am höchsten geschätzt und zeigen das oben erwähnte Farbenpiel am schönsten.

4) Rundsteine und Knopfförmige, wie sie Taf. I. Fig. 7—9 zeigen, wurden vor Zeiten nur aus großen Stücken und für bestimmte Zwecke geschliffen.

Die Rechtheit der Diamanten läßt sich am besten an der Härte erkennen, denn er muß den Rubin oder Korund noch rügen, was der weiße Topas nicht, noch weniger das Glas thut; sodann ist der Glanz und das Farbenspiel maßgebend.

Fig. 10—16. Korund (Sapphyr und Rubin).

Der Korund ist der härteste Stein nach dem Diamant und wird von ihm allein geritzt, während er selbst alle andern mit Ausnahme des Diamants ritzt. Er besteht im wasserhellen Zustand aus reiner Thonerde; gefärbte Steine enthalten Spuren von Eisen- und Manganoxyd, Kieselerde und dergl. Das spez. Gewicht beträgt 3,91—4,0. Man unterscheidet edle und gemeine Korunde, zu ersteren gehört der Rubin und Sapphyr, zu letzteren der Diamantspath und Smirgel.

Die Krystallform ist ein Rhomboeder Fig. 10; es finden sich aber gewöhnlich Verbindungen desselben mit der sechsseitigen Säule, oder diese allein, wie Fig. 13, oder auch sechsseitige Doppelpyramiden.

Der Rubin oder hochrothe Korund, Fig. 15, ist der kostbarste unter allen und kommt am schönsten in Hinterindien und Ceylon vor. Das Karat wird mit 30—40 fl. bezahlt. Der Sapphyr oder blaue Korund, Fig. 16, hell — dunkelblau, kostet 15—24 fl. und findet sich ebenfalls in Indien, besonders in Ava, auf Ceylon, in Brasilien, auch in Böhmen und Frankreich, sowie am Laacher-See.

Der Diamantspath ist ebenfalls ein unreiner Korund, welcher zum Schleifen des Diamants und anderer Edelsteine dient; er kommt aus China. Der derbe, körnige Korund ist unter dem Namen Smirgel hauptsächlich von Razos bekannt, wird aber auch bei Schwarzenberg im sächsischen Erzgebirge gefunden und dient zum Schneiden und Schleifen von Glas, Steinen und dergl.

Fig. 17—21. Chrysoberyll. (Cymophan, Alexandrit).

Geraderhombisch, in niedrigen Säulen oder Tafeln, oder in Zwillingverbindungen, mit Abstumpfungen der scharfen oder stumpfen Seitenkanten, welche Winkel von $129^{\circ} 38'$ bilden. Härte = 8,5, also wenig geringer als bei Korund; Eigenschwere = 3,5—3,8.

Bestandtheile: Thonerde 78,91, Beryllerde 18,02, Eisenoxyd 3,12, oft mit Spuren von Chromoxyd.

Löst sich in keiner Säure, ist unschmelzbar vor dem Löthrohr, gibt mit Borax ein grünliches Glas, woraus Phosphorsalz keine Kieselerde ausscheidet. Dient geschliffen als Schmuckstein und nimmt eine sehr schöne Politur an. Gelb, grün, roth; am meisten geschätzt sind die gelbgrünen, mit Goldschimmer spielenden Abänderungen.

Findet sich im Urgebirge, Granit, Gneuß, Glimmerschiefer in Mähren, Konnektikut, Sibirien.

Fig. 22 und 23. Spinell.

Die Grundform ist ein regelmäßiges Achtflach, wie Fig. 22 zeigt, welches zugleich am häufigsten vorkommt; außerdem finden sich Zwillinge (Fig. 23), aus zwei halbirten Oktaedern verwachsen. Er findet sich weiß, roth, blau, grün und schwarz, ist starrglänzend, politurfähig, durchsichtig bis undurchsichtig, von 8° Härte und 3,5—3,8 Eigenschwere.

Die Bestandtheile sind wechselnd nach Farbe und Vorkommen, es gibt Talkerde-, Kalk-, Eisen- und Zinkspinell: manche, z. B. der Zeilanische, enthalten sogar etwas Chromoxyd, andere Kieselerde. Die allgemeine Formel = $R\bar{R}$, wobei R Talkerde, Kalk, Zinkoxyd und Eisenoxydul, \bar{R} Thonerde und zuweilen Chrom-

oder Eisenoxyd bedeutet. Ulrich fand in dem rothen aus Ceylon 26,21 Talkerde, 0,71 Eisenoxydul, 69,01 Thonerde, 1,10 Chromoxyd und 2,02 Kieselerde.

In Säuren unlöslich, vor dem Löthrohr unschmelzbar, mit Borax zu Glas schmelzbar, woraus das Phosphorsalz meist etwas Kieselerde ausscheidet. Der rothe wird stark erhitzt braun und schwarz, nimmt aber während dem Erkalten zuerst eine grüne, weiße und zuletzt wieder eine rothe Farbe an. Der schwarze Pleonast gibt starke Eisenreaktion, der Sahnit oder Automolith mit Borax einen Zinkbeschlag.

Der hochrothe Spinell heißt Rubinspinell, der rosenrothe Balas, der schwarze Pleonast oder Ceilanit, der grüne Chlorospinell und der zinkhaltige Sahnit oder Automolith. Die beiden ersten dienen als Edelsteine, werden aber weniger geschätzt als die orientalischen Rubine, denen sie auch an Härte nachstehen.

Sie finden sich theils im Schuttlande, so z. B. auf Ceylon, theils in vulkanischen Gesteinen, so in der Auvergne, am Rhein, im Fassathal, am Vesuv, selten im Granit und Urkalk, wie bei Åker in Schweden.

Fig. 24—27. Birkon oder Hyacinth.

Quadratisches Oktaeder und Prisma, die Oktaederflächen entweder auf die Seitenflächen (Fig. 24) oder auf die Seitenkanten (Fig. 25) oder die Abstumpfung derselben (Fig. 26) aufgesetzt.

Gelblich, röthlich, braun, grün, durchsichtig — undurchsichtig; erstere sind allein geschätzt und werden unter dem Namen orientalischer Hyacinth als Schmuckstein gebraucht, wie Fig. 27 zeigt; sie nehmen eine treffliche Politur an. Die Härte = 7,5, Eigenschwere = 4,4—4,5. Bestandtheile: 1 Birkonerde auf 1 Kieselsäure = Zr Si, mit Spuren von Eisenoxyd und Kalk.

Unlöslich in Säuren, unschmelzbar, in Borax löslich zu grünlichem Glase, woraus Phosphorsalz die Kieselerde reichlich ausscheidet. Findet sich im Granit von Mias, im Syenit des südlichen Norwegen, in vulkanischen Gesteinen der Auvergne und im Schuttlande Ceylons; hier namentlich die gelbbraunen Hyacinthen, welche von 40—60 fl. das Karat verkauft werden.

Fig. 28—33. Beryll und Smaragd.

Sechsheitige Säule (Fig. 28), mit Abstumpfung der Randkanten (Fig. 29), oder Seitenkanten (Fig. 30) oder beider (Fig. 31). Der gelblichgrüne (Fig. 28, 29) heißt Beryll, der blau-grüne Aquamarin (Fig. 30 und 33), der hochgrüne (Fig. 31 bis 32) Smaragd. Nur die durchsichtigen sind als Edelsteine geschätzt, am meisten der hochgrüne Smaragd, wovon 1 Karat mit 24—48 fl. bezahlt wird, während die Berylle wohlfeiler sind als Topas.

Härte 7,5—8,0; Eigenschwere 2,67—2,73. In dünnen Splintern schmelzbar, in Säuren unlöslich. Bestandtheile: Kieselsäure Beryllerde mit kieselhafter Thonerde ($\text{Be Si}^2 + \text{Al Si}^2$): die Farbe rührt von etwas Eisen- und Chromoxyd her, welche sich auch bei dem Zusammenschmelzen mit Borax zeigen.

Der Smaragd hat glatte, der Beryll der Länge nach gestreifte Seitenflächen, dagegen sind bei diesem die Endflächen meist glatt, bei jenem matt oder rauh.

Der Smaragd findet sich in Egypten, woher ihn schon die Alten kannten, in Peru und im Kalkgestein von Muza, Neugranada, hier von ausgezeichnete Schönheit und Größe, im Glimmerschiefer des Ural, hier sehr groß, aber selten ganz rein, und bei Salzburg; der Beryll in Sibirien, Nordamerika, in Schlesien und im bairischen Wald bei Zwiesel, Limoges und Mençon in Frankreich.

Tafel II.

Fig. 1—7. Topas.

Der Topas hat ein gerades rhombisches Prisma (Fig. 1) zur Grundform, ist in der Regel der Länge nach ausgedehnt und gestreift und läßt sich in der Richtung der geraden Endfläche spal-

ten. Er hat den 8ten Härtegrad und eine Eigenschwere von 3,49 bis 3,56, wie der Diamant, ist stark glänzend und nimmt eine vortreffliche Politur an. Die Farbe ist weiß, weingelb (Fig. 2), braunlichgelb (Fig. 3), oder meergrün (Fig. 4); die durchsichti-

gen der Art werden auch Aquamarine genannt. Die dunkelgelben werden durch vorsichtiges Glühen rosenroth und heißen alsdann Balassen (Rubis balais), welchen Namen übrigens auch die rosenrothen Spinelle führen.

Am meisten geschätzt sind die dunkelgelben (Fig. 6), welche sich dem Hyacinth nähern, sie werden sogar zuweilen für solche verkauft.

Er ist in Säuren unlöslich, unsmelzbar vor dem Löthrohr, mit Borax bildet er ein durchsichtiges Glas, aus welchem durch Phosphorsalz die Kiesel-erde ausgeschieden wird. Die Bestandtheile sind: kiesel-saure Thonerde mit Fluor-Aluminium ($3 \text{ Al Fl}^3 + 2 \text{ Si Fl}^3 + 6 \text{ Al}^3 \text{ Si}^2$).

Er findet sich im Urgebirge vom Schneckenstein bei Auerbach im Voigtlande (hier z. B. Fig. 2), in Sachsen und Böhmen, hier meist weiß, bei Etatherinenburg (Fig. 4), sodann im Schuttlande Brasiliens, in Indien, Kleinasien u. s. w. Die durchsichtigen heißen edle, die undurchsichtigen gemeine Topase, letztere, wenn sie stenglig abgefordert sind, wie z. B. bei Altenberg und Schlackenwalde im Erzgebirge, Pyknit, wenn sie massig einbrechen, wie bei Finbo und Brodbo in Schweden, Pyrophyllith. Dieser ist in feinen Splintern schmelzbar.

Als Edelstein werden nur die rein weißen, hauptsächlich aus Brasilien kommenden, die gelben und grünen vollkommen durchsichtigen und tabellosen geschätzt.

Fig. 8—19. Granaten.

Die Granaten gehören zu den häufigsten, mannigfaltigsten und schönsten Edelsteinen, obwohl sie gerade weil sie häufig und wohlfeil sind, am wenigsten geschätzt werden.

Die Grundform ist ein Rautenzwölfflach (Fig. 8), welches sehr häufig ohne alle weitere Combinationen vorkommt, überdies finden sich Abstumpfungen sämmtlicher Kanten (Fig. 9 und 18), doppelte Abstumpfungen derselben (Fig. 11), und Deltoidvierundzwanzigflächner (Fig. 10 und 17); von Würfel-flächen keine Spur, was leicht zur Unterscheidung von dem oft ähnlichen Vesuvian dient; Oktaeder wurden erst in neuester Zeit auf Elba gefunden.

Härte: 7—8; Eigenschwere 3,1—4,3. In Säuren entweder unlöslich oder schwer zerfetzbar, unter Ausscheidung von Kiesel-erde. Farbe braunroth, blutroth, hochroth, gelb, grün, schwarz, weiß in allen Schattirungen, durchsichtig bis undurchsichtig, stark glänzend bis matt, polirfähig.

Die chemischen Bestandtheile: Kiesel-säure mit Talkerde, Kalk, Eisenoxydul und Thonerde, Eisen-, Mangan- oder Chromoxyd. $\text{R}^3\text{Si} + \text{R}^3\text{Si}$.

Man nennt die durchsichtigen, schön gefärbten edle, die andern gemeine Granaten; sodann erhalten sie nach der Farbe wieder verschiedene Namen. Sie finden sich hauptsächlich im schief-rigen Urgebirge der meisten Länder, namentlich im Glimmerschiefer und Hornblendeschiefer, sodann im Gneuß, seltener im Granit, oder in vulkanischen Gesteinen.

Am meisten geschätzt sind die rothen durchsichtigen Granaten, besonders wenn sie groß sind, so namentlich die böhmischen sog. Pyropen (Fig. 13, 15) und die indischen amethystfarbigen (Fig. 14) oder die hochrothen Rubingranaten (Fig. 19.) Die gelben (Fig. 16) nennt man Topazolithe, die apfelgrünen (Fig. 17) Grossulare, die hochgrünen (Fig. 12) Uwarowite.

Fig. 20—24. Vesuvian.

Der Vesuvian oder Idokras theilt die Bestandtheile und die Schmelzbarkeit des Granats, krystallisirt jedoch in quadratischen Säulen und enthält stets etwas Wasser (1,7—3,1%), auch gehört er vorzugsweise den vulkanischen Gesteinen an.

Es finden sich außer der einfachen tetragonalen Säule mit quadratischer Grundfläche, Abstumpfungen der Seitenkanten (Fig. 20), der Randkanten (Fig. 21), der Ecken (Fig. 22). Die Farbe wechselt zwischen braungrün (Fig. 23), grasgrün (Fig. 22), olivengrün (Fig. 21) und braun; ebenso die Durchsichtigkeit.

Härte 6—6,5; Eigenschwere 3,0—3,4; wird durch schmelzen stets leichter (2,95).

Wird durch heiße Säuren zerfetzt, wobei sich Kiesel-erde in Gallertform ausscheidet.

Die Bestandtheile sind die des Granats, jedoch in andern Verhältnissen, $= 3 \text{ R}^3\text{Si} + 2 \text{ R}^3\text{Si}$, wobei die Basis der ersten Reihe Kalk, Talkerde, Kali oder Eisenoxydul, die der zweiten Thonerde, Mangan- und Eisenoxyd ist.

Findet sich ausgezeichnet in Piemont, Norwegen bei Fiskum, am Vesuv; ferner im Fassathal, hier gelbgrün, bei Eger in Böhmen, Egg in Norwegen u. s. w.

Die vollkommen durchsichtigen grünen oder bräunlichgrünen werden unter dem Namen vesuvischer Gemmen, als Edelsteine verkauft, heißen auch wohl italienische Chrysolithe oder wenn sie braun sind, Hyacinthen, unterscheiden sich jedoch von den ächten Steinen dieses Namens durch geringere Härte und Feuer, ja selbst durch die Farbe.

Fig. 25—27. Chrysolith. Olivin.

Der Chrysolith, Olivin oder Peridot gehört zu den weniger gebräuchlichen Edelsteinen, nimmt jedoch eine schöne Politur an und hat eine angenehme pistaziengrüne Farbe, welche zuweilen ins Gelbe, Braune und Schwarze neigt; alsdann heißt er gemeiner Olivin, und wenn er braunschwarz, eisenreich ist, Eisen-chrysolith oder Hyaloxidirt.

Die Grundform ist eine gerade rechtwinklige Säule (Fig. 25), es findet sich dieselbe aber meist mit Abstumpfungen der Rand- und Seitenkanten (Fig. 26) verbunden, so daß die gerade Endfläche fast verschwindet, während die Seitenflächen der Länge nach stark gestreift sind. Häufiger ist er in unregelmäßigen Körnern oder rundlichen Massen, vorzugsweise in Basalt, eingewachsen, welchen er eigentlich charakterisirt.

Der edle hat 7, der gemeine und Eisen-Chrysolith 5° Härte; die Eigenschwere beträgt 2,8—3,4.

Die chemischen Bestandtheile sind kiesel-saure Talkerde mit kiesel-saurem Eisenoxydul ($10 \text{ Mg}^3\text{Si} + \text{Fe}^3\text{Si}$).

Fast unsmelzbar, aber in Borax zu einem grünen Glase auflöslich, woraus das Phosphorsalz Kiesel-erde ausscheidet.

Die reinen Chrysolithe kommen aus dem Orient, vielleicht aus Egypten und werden als Ringsteine in Tafelform geschliffen; der körnige Olivin von gelb- schwärzlichgrüner Farbe kommt überall im Basalt und merkwürdiger Weise auch in den Meteorsteinen vor.

Fig. 28—30. Epidot, Pistazit.

Dieses Mineral reiht sich durch Farbe und Aussehen an die beiden vorhergehenden an, wird jedoch, weil es nur selten durchsichtig ist, gewöhnlich nicht als Edelstein verwendet. Es hat eine gerade rhomboidische Säule (Fig. 28) zur Grundform, deren Seitenflächen Winkel von $115^\circ 24'$ und $64^\circ 36'$ bilden; häufig sind die Ecken, Randkanten und auch die Seitenkanten abgestumpft, so daß oft sehr verwickelte Gestalten entstehen (Fig. 29, 30).

Die Härte = 6—7,0; Eigenschwere 3,26—3,42. Glasglänzend, dunkelgrün der sog. Arendalit (Fig. 29), auch rosenroth (der Thulit), röthlichbraun (der Manganepidot (von Piemont, weiß oder grau (der Zoisit oder Kalkepidot) vom Fichtelgebirge. Er läßt sich in der Richtung der rhomboidischen Grundfläche spalten und ist spröde, aber dennoch polirfähig, wenn er durchsichtig ist. Die Bestandtheile sind: kiesel-saurer Kalk und Talkerde, Eisenoxydul mit kiesel-saurer Thonerde und Eisen- oder Manganoxyd $= 2 \text{ R}^3\text{Si} + \text{Al} (\text{Fe} \text{ Mn}) \text{ Si}$.

Findet sich oft in sehr großen Krystallen, z. B. bei Arendal in Norwegen mit Kalkspath im Urgebirge, namentlich in Granit, Syenit, Serpentin, Glimmerschiefer, in Piemont, Dauphinéc, Tyrol, bei Auerbach an der Bergstraße, in Pennsylvania, am Ural u. s. w.

Meist schwer schmelzbar, mit Borax und Soda Eisen- und Manganfarben zeigend; in Säuren unlöslich.

Fig. 31—34. Türkis, Malait.

Der Türkis ist zwar weder durchsichtig, noch sehr hart, dabei ohne Spur von krystallinischer Form oder Gefüge, dennoch wird er von Alters her als Schmuckstein benützt, wozu ihn seine angenehme Farbe empfiehlt.

Er findet sich in unregelmäßigen krustenartigen Massen (Fig. 31) oder als Ueberzug auf thonartigen Gesteinen (Fig. 32 und wird durch Zerfägen in geeignet runde oder viereckige Stücke zum Schleifen vorbereitet

Der Bruch ist eben, matt, die Farbe swan—apfelgrün (Fig. 32, 33), oder bläulichgrün (Fig. 34), der Glanz auch nach der Politur gering, porzellanartig, die Härte = 6, die Eigenschwere = 2,86—3,0, der Strich weiß.

Er ist in Säuren auflöslich, vor dem Löthrohr unschmelzbar und gibt mit Borax eine schwache Kupfer- und Eisenreaktion.

Die Bestandtheile sind phosphorsaure Thonerde mit Wasser, welches gegen 10 Prozent beträgt. Formel $Al_4P_3 + 9H + 2AlH^3$.

Der schöne als Schmuckstein brauchbare Türkis (Fig. 32 bis 34) kommt auf eisenhaltigem Kieselschiefer bei Neu-Madan in Persien und im Orient vor, der Kalait oder Johnit (Fig. 31) bei der Jordansmühle in Schlesien, auch bei Reichenbach und Plauen im Voigtland.

Fig. 35 und 36. Fasurstein (Lapis Lazuli) oder Lazulith.

Er soll in Rautendodekaedern (s. Fig. 8 dieser Tafel) kry-

stallisiren, findet sich aber meist nur in krystallinisch körnigen Massen von unregelmäßiger Spaltbarkeit, unebenem Bruch und schwachem Glasglanz, wenig durchscheinend, himmelblau bis tief azurblau; der Strich hellblau. Härte = 5,5; Eigenschwere 2,5 bis 2,9.

Bestandtheile: Verbindungen der Kieselsäure mit Thonerde, Kalk, Talkerde und Natron und etwas Schwefel-Natrium oder Schwefeleisen.

Die Farbe wird durch Salzsäure unter Entwicklung von Schwefelwasserstoffgas zerstört und es scheidet sich gallertartige Kieselsäure aus.

Vor dem Löthrohr ziemlich leicht schmelzbar zu weißem Glase, in Borax leicht löslich, im Kolben etwas Wasser ausgebend.

Findet sich in Gängen des Granits und in körnigem Kalk in Sibirien, Thibet, China und der kleinen Bucharei, und war schon den Alten unter dem Namen Sapphyr bekannt. Er dient geschliffen als Schmuckstein, zu Mosaik und allerlei architektonischen Zierrathen, Dosen, Vasen und dergl.; früher wurde er hauptsächlich zu Bereitung der kostbaren Malerfarbe, des Ultramarins gebraucht, welches jetzt aber im Großen künstlich zusammenge setzt wird.

Tafel III u. IV.

Quarze, Kieselerde, Kieselsäure.

Diese in der Natur ungemein verbreiteten und häufigen Mineralien zeigen nach Gestalt, Farbe, Vorkommen und Anwendbarkeit eine außerordentliche Mannigfaltigkeit. Die krystallisirten heißen wenn sie farblos sind, wie Fig. 4, 6, 7, Bergkrystalle, wenn rosenroth (Fig. 3) Rosenquarz, wenn schwarz oder braun (Fig. 4) Rauchtopas, wenn gelb Citrin, wenn violett (Fig. 5, 8) Amethyst, wenn milchartig getrübt Milchquarz (Fig. 18), wenn sie durch Eisenoxyd roth oder gelb gefärbt und undurchsichtig sind (Fig. 1) Eisenkiesel, wenn sie kleine Krystallnadeln anderer gefärbter Mineralien einschließen Nadelsteine, wenn sie undurchsichtig und farblos sind gemeiner Quarz.

Die derben undurchsichtigen politurfähigen und schön gefärbten Abänderungen heißen Jaspis; Kugeljaspis (Fig. 9 und 10), wenn sie in gerundeten Massen, Bandjaspis (Fig. 11) wenn sie plattenförmig und gebändert sind. Der dunkelgrüne rothpunktirte Jaspis (Fig. 12, 13) heißt Heliotrop. Die durchscheinenden faserig-krystallinischen nennt man Kalzedone, wenn sie einfarbig sind, die blutrothen (Fig. 14 und Taf. IV. Fig. 2) Karneol, die farblosen mit baumförmigen Zeichnungen im Innern (Fig. 15) Moosachat, die gelben (Fig. 16, 17) gelbe Bandachate, oder gelbe Kalzedone. Die einfarbigen dichten durchscheinenden schmutzgelben oder grauen Quarze (Taf. IV. Fig. 1) nennt man Feuersteine, wenn sie ein deutliches Korn zeigen aber Hornstein. Mehrfarbige Kalzedone nennt man im Allgemeinen Achate, und zwar nach der Zeichnung: Festungsachat (Taf. IV. Fig. 3), Wolkenachat (Fig. 4), Bandachat (Fig. 9, 10, 11, 12), Dnyr oder Augenstein, wenn verschiedene Farben übereinander liegen (Fig. 14); sind diese roth und weiß, so heißen sie Sarder oder Sardonyx (Fig. 13); Punktachat (Fig. 15) wenn sie roth oder braun punktiert erscheinen, Trümmerachat (Fig. 16) wenn sie aus Bruchstücken zusammenge setzt erscheinen, bunte Streifachat (Fig. 17, 18) wenn sie verschiedentlich gestreift sind. Die einfarbigen apfelgrünen Kalzedone (Fig. 8) nennt man Chrysopras. Buntschekige aus runden Knollen zusammengesetzte Quarze (Fig. 5) heißen B u d d i n g s t e i n e.

Der Quarz hat ein Rautensechseck zur Grundform, wie Korund und Kalkspath, welches aber nicht für sich vorkommt, im Gegentheil ist die gewöhnliche Krystallform eine sechsseitige Säule mit der sechsseitigen Doppelpyramide verbunden (Taf. III. Fig. 3 und 6), seltener kommt die Pyramide allein vor (Fig. 1), noch seltener das Rautensechseck (Rhomboceder) mit der sechsseitigen Säule oder einfachen Abstumpfung der sechs Randecken (Fig. 2).

Das Interessante an den Bergkrystallen ist aber die große Mannigfaltigkeit, welche durch die verschiedene Ausdehnung einzelner Flächen oder Flächenpaare entsteht, denn so regelmäßig wie Fig. 1—3 stud sie nur selten. Schon an Fig. 4 und 5 sind fast nur die Pyramidenflächen vorhanden, bei Fig. 6 sind diese Flächen sehr ungleich, mehr oder weniger tief herabreichend, bei der Krystallgruppe Fig. 7 von Dauphinée ist hauptsächlich eine Endfläche auf Kosten der übrigen ausgezehnt, und von den sechs Seitenflächen sind gewöhnlich zwei gegenüberliegende größer als die vier andern. Außerdem kommen einfache oder doppelte und einseitige Abstumpfungen an je 3 Randecken, letztere nach rechts oder links vor; ferner einfache und doppelte Abstumpfungen der sechs Randecken oder auch nur von drei derselben, (Taf. B Fig. 6) was eine Verbindung mit andern sechs- oder dreiseitigen Pyramiden andeutet.

Die Krystalle erreichen mitunter eine beträchtliche Größe bis 2 Fuß Durchmesser und 3—6 Fuß Länge; jedoch sind diese großen, welche man hauptsächlich aus den Schweizer Hochgebirgen und von Madagaskar kennt, nie ganz rein und durchsichtig.

Die pyramidalen (oder End-) Flächen sind in der Regel glatt und stark glänzend, wie Glas, die Seitenflächen mehr oder weniger in die Quere gestreift und uneben. Der Bruch ist uneben splittig, fettglänzend, aber niemals muschlig glasartig.

Die Härte ist = 7, d. h. er ist härter als Feldspath und weicher als Topas; auch gibt er, wie alle Quarze, am Stahl starke Funken, indem er Stahlspähne abschneidet, welche verbrennen und zu kleinen Kugeln schmelzen. Von der Stahlfeile wird er nicht angegriffen, wohl ritzt er aber das Glas. Auf der flachen Stahlfeile gibt er einen schrillen, spitzen Ton. Die Eigenschwere ist = 2,65, das mittlere Gewicht aller nicht metallischen Mineralien und Gesteine, mit Ausnahme der eigentlichen Edelsteine.

In Wasser und Säuren ist er unlöslich, aber von der Flußsäure wird er angegriffen und matt. Mit Soda läßt er sich zu Glas schmelzen, während er für sich auch in den feinsten Splitttern unschmelzbar ist.

Die Bestandtheile des reinen Bergkrystalls sind reine Kieselsäure oder Kieselerde, Siliciumoxyd mit 3 Mischungsgewichten oder Aequivalenten Sauerstoff = Si O₃ oder Si. In neuerer Zeit nimmt man 2 Aeq. Sauerstoff auf 1 Kiesel an, was der Formel Si O₂ entspricht. Die bläulich-röthliche Farbe des Amethysts rührt von Manganoxyd, die der gelben Eisenkiesel von Eisenoxydhydrat, der rothen von Eisenoxyd, der schwarzen Rauchtopase von Erdpech oder andern kohligen Bestandtheilen her, kurz, alle diese Farben sind außerwesentlich oder zufällig.

Die krystallisirten Quarze kommen hauptsächlich im Urgebirge und im älteren Flözgebirge, Amethyste und Achate in vulkanischen Gesteinen und Porphyrn vor. Die schönsten Krystalle finden sich in den Centralalpen der Schweiz und des südöstlichen Frankreichs; schöne Einzelkrystalle, zu beiden Seiten auskrystallisirt in der Marmorosch und bei Bergamo; jene hat man wegen ihres Glanzes marmoroscher Diamanten genannt.

Der derbe Quarz findet sich lagerartig im Gneuß, Glimmerschiefer und Granit; feinkörniger derber Quarz heißt Quarzfels, und dieser kommt sowohl im älteren Flözgebirge als im Grundgebirge vor. Ist derselbe schwarz und plattenförmig oder grobschiefrig, so heißt er Kieselschiefer und dient dann als Probestein zum Prüfen des Goldes und Silbers auf ihren Feingehalt. In Körnern eingewachsen findet sich der Quarz im Granit, Gneuß und Glimmerschiefer, im Itakolumit Brasiliens und in vielen Porphyrn. Als Sand kommt der Quarz häufig in den obern Schichten der Erde im Tertiär-, Diluvial- und Alluvial-Gebirge vor und bildet einen großen Theil der Sandebenen und Sandwüsten von Europa, Asien, Afrika, Amerika und Australien. An manchen Stellen dieser Erdtheile führt er Gold, Platin, Diamanten und andere Edelsteine. Der Sand bildet einen wichtigen Bestandtheil des Bodens und der Ackererde und verleiht derselben Lockerheit, also daß die Pflanzenwurzeln leicht eindringen können; besonders günstig ist er den Nadelhölzern, den Wurzel-, Knollen- und Zwiebelgewächsen. Quarzsand und gepochter Quarz dient zu Befertigung des Glases, Porzellans, der Backsteine, des Mörtels u. s. w.; zu weißem Glas für Spiegel, optische Werkzeuge und zu Porzellan muß derselbe vollkommen rein und weiß sein. Er bildet einen Hauptbestandtheil der Sandsteine, welche sich in den meisten Flözformationen finden und oft ausgedehnte Gebirgsreihen bilden. Die Blitzröhren (Taf. IV. Fig. 6) sind durch das Einschlagen des Blitzes in den Sand entstanden und bestehen aus zusammengeschmolzenen Sandkörnern; sie haben oft eine Länge von 4—6 Fuß und theilen sich dann in mehrere Aeste. Sie werden öfters in Norddeutschland, z. B. in der Senner- und Lüneburger Heide von Hirten gefunden und sind meist durch Humus etwas geschwärzt, außen rauh, inwendig verglast und hohl. Die Feuersteine finden sich in besonderer Häufigkeit in der weißen Kreide und einigen Schichten des Jurakalkes, theils in rundlichen Knollen, theils in Plattenform, theils als Versteinerungsmittel von Seeigeln, Muscheln, Schnecken, Korallen u. dgl. Sie wurden früher in kleine viereckige Stücke gespalten zum Feuer schlagen in der Hand und an Gewehrschlössern verwendet.

Derber Quarzfels und quarzreiche Granite, Gneüsse, Sandsteine dienen zum Straßen- und Pflasterbau, zu Mühlsteinen u. s. w. Wasserhelle Bergkrystalle, durchsichtiger Rauchtopas und tadelloser Amethyst werden in Tafel- und Rosettenform geschliffen als Schmucksteine gebraucht, die schönsten Amethyste kommen aus Brasilien, Ceylon, Sibirien; sehr schöne Amethystdrusen finden sich in Ungarn bei Chemnitz und in den Achatkugeln von Oberstein, zuweilen auch bei Oppenau und Baden.

Kalzedone, Achate aller Art, Karneol, Chrysopras und selbst manche Jaspisarten dienen gleichfalls als Schmucksteine und zu allerlei kleinen Kunstgegenständen, Dosen, Rockknöpfen, Schalen, Leuchtern u. dgl. Zu Rameen und Gemmen oder geschnittenen Steinen und Siegelringen werden hauptsächlich doppelfarbige Kalzedone und Onyx verwendet, zu Ringen dienen auch die Heliotropen und Karneole, und zwar ist dies ein uralter Gebrauch, der schon bei den alten Aegyptern, Griechen und Römern eingeführt war, welche auch bereits das Schneiden dieser harten Steine ganz vortrefflich verstanden, wie dies die antiken Rameen beweisen.

Die schönsten Kalzedone kommen aus Indien, Brasilien und dem Orient, wo sie sich namentlich bei Brussa am Fuß des Olymp finden, überdies kommen sie in Ungarn, Schlesien, Sachsen, Frankreich und noch in vielen Ländern vor. Bei Blackdown in England findet man sehr schöne in Kalzedon verwandelte Schnecken und Muscheln.

Der blutrothe Karneol kommt hauptsächlich aus Aegypten, wo er in runden Knollen (Taf. IV. Fig. 2) in allen Schattirungen längs des Nils bis nach Nubien hinauf gefunden wird. Der Sardonix, aus rosenroth und weiß zusammengesetzt, verdankt diese angenehme Färbung einer Schichte, worin zahlreiche rothe Punkte von Eisenoxyd eingestreut sind (Taf. IV. Fig. 13); er wurde sonst besonders als Ringstein hochgeschätzt, wie denn der Ring des Polykrates daraus gefertigt gewesen sein soll, und soll bei Babylon gefunden werden. Der arabische Onyx besteht aus schwarzen und weißen Bändern (Taf. IV. Fig. 10) und war ebenfalls bei den Alten hochgeschätzt.

Der Jaspis findet sich meist in größeren Massen im Ur- und Flözgebirge; sehr schöner brauner Kugel-Jaspis findet sich im Bereich des Niles (Taf. III. Fig. 9) und derselbe nimmt eine vortreffliche Politur an, wobei er die schönsten Ringzeichnungen zeigt. Roth und gelb Fig. 10 findet er sich in den Bohnerzgruben bei Kanderu und Auggen im Badischen Oberlande, wo er oft eine Menge kleiner Schnecken enthält. Die Alten haben aus Jaspis ganze Säulen für Tempel, Altarblätter u. dergl. gefertigt. In Rußland wird der Bandjaspis (Taf. III. Fig. 11) noch jetzt zu allerlei Kunstgegenständen geschliffen. Aus allen diesen Steinen zusammen werden in Florenz und Neapel die schönsten eingelegten Tischplatten mit Blumen, Laubwerk und Mosaik-Einfassung gefertigt.

Die Buidingsteine, eine Art natürlicher Mosaik, aus verschieden gefärbten Quarzkugeln, durch Quarzmasse verkittet, zusammengesetzt (Taf. IV. Fig. 5) findet sich in England und Ungarn und wird gleichfalls verarbeitet.

Der Chrysopras ist ein durch Nickeloxyd grün gefärbter feinkörniger oder dichter Quarz, etwas durchscheinend (Taf. IV. Fig. 8), welcher unseres Wissens nur bei Rosemitz in Schlesien, in dem Serpentinegebirge vorkommt, und gleichfalls als Schmuckstein benützt wird.

Tafel IV.

Fig. 7, 19, 20. Opal oder amorpher Quarz.

Diese Mineralien zeichnen sich durch unregelmäßige Gestalt, ohne alle Spur von Krystallbildung oder krystallinischem Gefüge flachen oder muschelartigen, glasigen Bruch, geringe Festigkeit und Leichtzerbrechlichkeit oder Sprödigkeit, geringere Härte (= 5,5—6) und Schwere (= 2,0—2,2) vor dem krystallinischen Quarz aus. Die Bestandtheile sind: Kieselerde mit 3—10 Prozent Wasser, auch ist derselbe in Kalilauge auflöslich.

Es gibt farblose, durchsichtige Opale, welche man Glas- oder Wasseropal (Gyalith) heißt, farbige, bunte, durchscheinende und trübe dunkel gefärbte, selbst schwarze Opale. Am meisten geschätzt ist der edle Opal (Fig. 19), welcher milchartig weiß ist und in allen Farben des Regenbogens spielt. Dieses prachtvolle Farbenspiel verbunden mit feurigem Schimmer und Glanz läßt sich freilich nicht abbilden. Derselbe findet sich in einem porphyrtartigen

Gestein bei Speries und Ezerweniza in Ungarn und wird rundlich geschliffen zum Schmuck verwendet und sehr hoch geschätzt.

Der Feueropal, fast durchsichtig und mit gelbem Feuer in verschiedenen Farben spielend, kommt in Mexiko bei Zimapan und San Miguel, auch auf den Azoren und den Farvern vor. Ersterer wird am meisten geschätzt und gleichfalls als Schmuckstein verwendet.

Der grüne Opal (Fig. 20) findet sich von vorzüglicher Schönheit bei Rosemitz in Schlesien und Pernstein in Mähren. An beiden und noch an andern Orten in Sachsen, Böhmen, Ungarn findet sich auch der gemeine und sog. Halbopal in allen Farben und Formen.

Der Holzopal (Fig. 7) ist ein durch Opalmasse verkittetes Holz; das abgebildete Stück ist ein Nadelholz mit deutlichen Jahresringen und vollkommen opalartigem Bruch, aus Ungarn, und wird zu Dosen und dgl. verwendet.



Die Kieselsäure bildet außerdem mit den Basen (Erden und Metalloxyden) eine Menge der mannigfaltigsten Verbindungen, die man im Allgemeinen Silikate nennt, so z. B. die meisten Edelsteine, alle Feldspathe, Zeolithe, Glimmerarten, Thone, und die daraus bestehenden oder entstehenden Gesteine, daher auch die

Ackererde und Bodenkrume in der Regel viel Kieselerde enthält, von wo sie häufig in Pflanzenkörper und von diesen in die thierischen Körper übergeht. In den Stämmen der baumartigen Gräser (Bambusa) scheidet sie sich sogar in derben opalartigen Knollen aus, welche unter dem Namen Tabascheer bekannt sind.

Capitel V.

Fig. 1 u. 2. Cyanit oder Dithen.

Der Cyanit schließt sich noch durch Härte, Aussehen und Bestandtheile an die Edelsteine an, kann aber wegen mangelnder Reinheit nur selten geschliffen und als Schmuckstein verwendet werden.

Die Grundform ist ein schiefe rhomboidisches Prisma von $106^{\circ} 15'$ und $73^{\circ} 45'$; die Neigung der Endfläche gegen die schmale Seitenfläche beträgt $100^{\circ} 50'$ und $79^{\circ} 10'$, gewöhnlich sind die Seitenkanten abgestumpft, wie Fig. 4 zeigt, oder es sind zwei Krystalle mit einander zwillingsartig verwachsen (Fig. 2). Der Bruch ist uneben, die Krystalle lassen sich in der Richtung der großen Seitenflächen spalten, sind aber auch biegsam.

Härte = 6—7, Eigenschwere 3,55—3,67. Meist licht himmelblau ins Weiße, Gelbe und Braune oder Schwarze; letztere nennt man Rhätizit, besonders wenn sie strahlig-blättrig sind; der Strich ist weiß.

Unschmelzbar und unlöslich in Säuren, aber in Borax zu Glas auflöslich.

Bestandtheile: kiesel-saure Thonerde = $\text{Al}^2 \text{Si}$ mit 68,994 Thonerde und 31,006 Kieselsäure.

Findet sich häufig im Glimmerschiefer des Gotthards und von Tyrol, in Schottland, Pennsylvanien, auch im Gneuß und Granit, so z. B. in Pfitsch in Tyrol und bei Breitenbrunn in Sachsen.

Die schön blauen durchsichtigen werden zu Ring- und Nadelsteinen geschliffen; sehr reine Stücke hauptsächlich aus Ostindien wurden schon für Sapphyr verkauft, von denen sie jedoch durch ihre geringere Härte leicht unterschieden werden können.

Fig. 3—5. Staurolith.

Ein dem vorigen nahestehendes Mineral von dunkel- oder braunrother Farbe, das in geradrhombischen Säulen (Fig. 3) krystallisiert; es finden sich Abstumpfungen der scharfen Seitenkanten (Fig. 4), der stumpfen Kanten und besonders häufig Zwillinge übers Kreuz verwachsen und unter rechten (Fig. 5) oder schiefen Winkeln oder auch senkrecht mit einander verbunden.

Meist undurchsichtig oder durchscheinend, braunroth, von der Farbe des gemeinen Granats. Härte 7—7,5; Eigenschwere 3,7—3,8. Bestandtheile: kiesel-saure Thonerde mit Eisenoxyd-Aluminat ($3 \text{Al}^2 \text{Si} + \text{Fe} \text{Al}^2$).

In Säuren unlöslich, für sich in kleinen Splintern etwas schmelzbar, mit Borax eine grüne Perle gebend und Eisenoxyd angeizend, mit Phosphorsalz Kieselerde anscheidend.

Häufig mit Cyanit im Glimmerschiefer des Gotthards und bei Sterzing in Tyrol, in den Pyrenäen, Nordamerika, Neuengland, Chesterfield in Missouri, bei New-York u. s. w.; besonders schön in Zwillingen bei Oporto und St. Yago die Compostella in Spanien, sowie in der Bretagne.

Fig. 6 u. 7. Andalusit.

Gerade rhombische Säule mit geringer Verschiebung der Seitenflächen unter Winkeln von $91^{\circ} 33'$ und $88^{\circ} 27'$; zuweilen mit Abstumpfung der spitzen Ecken, wie Fig. 6. Häufig in Zwillingen oder Vierlingen (Fig. 7) mit eingewachsenem Thonschiefer, so daß beim Querschnitt die schönsten kreuzförmigen Figuren entstehen; zuweilen sind diese Krystalle im Innern hohl und heißen daher Hohlspath oder Chiasolith.

Die Farbe ist perlgrau, röthlich, violett; der Glanz gering, auch nimmt er keine besondere Politur an. Der Bruch ist uneben

splittrig. Meist undurchsichtig oder etwas durchscheinend. Härte = 7,5, Eigenschwere = 3,1.

Brennt sich weiß vor dem Löthrohr, ohne zu schmelzen; in Säuren unlöslich.

Die Bestandtheile: kiesel-saure Thonerde ($\text{Al}^3 \text{Si}^2$). Zuweilen mit geringem Kalk-, Talkerde- und Eisenoxyd-Gehalt.

Findet sich hauptsächlich im Urgebirge, bei Lizen in Tyrol, Penig in Sachsen, Zglau in Mähren, Richtigfeld und Washington in Connecticut, Leiperville in Pennsylvanien, Killimny-Bay in Irland. Der Hohlspath bei St. Yago di Compostella in Spanien, bei Bayreuth im Fichtelgebirge, in Cumberland.

Fig. 8—11. Turmalin. Elektrischer oder rhomboedrischer Schörl.

Die Grundform ist ein stumpfes Kantensechseck, wie es an Fig. 9 oben sichtbar ist, es finden sich aber gewöhnlich sechs-, neun- und zwölfseitige Säulen, durch Abstumpfung der Kanten und Kanten entstanden, wie z. B. Fig. 8, 9 und 11 zeigen, zuweilen sind drei Krystalle zwillingsartig verbunden, wie Fig. 10, auch kommen Abstumpfungen der Scheitelkanten (Fig. 10) und Scheitellanten (Fig. 11 rechts) vor. Der Glanz lebhaft glasartig, die Seitenflächen sind meist der Länge nach gestreift; es gibt sehr langgestreckte nadelartige und sehr dicke, fast faustgroße Krystalle. Die Farbe wechselt sehr: es gibt schwarze, braune, grüne, blaue, rothe und selbst weiße Turmaline. Durchsichtige nennt man edle, undurchsichtige gemeine Turmaline; farblose heißen Achroite, rothe Kubellithe, Apyrite, und die blauen hat man Indikolith genannt. Die Härte übertrifft die des Bergkrystalls um wenig (7—7,5); die Eigenschwere ist = 3,0—3,5. Der Bruch ist uneben bis muschlig.

Die Bestandtheile sind kiesel-saure Thonerde mit bor- und kohlen-saurer Talkerde, Lithion, Natron, Kali oder Eisenoxydul.

Durch Erwärmen nehmen besonders langgestreckte Krystalle polarische Electricität an, so daß sie kleine Körper an dem einen Ende anziehen, an dem andern abstoßen. Daher der Name elektrischer Schörl. Vor dem Löthrohr schmelzen kleine Splitter zu brauner oder schwarzer Schlacke; in Borax löst sich das Pulver zu klarem Glase, woraus Phosphorsalz Kieselerde ausscheidet.

Das Vorkommen ist hauptsächlich auf das Grundgebirge beschränkt, namentlich sind die zinnführenden Granite, Chlorit- und Glimmerschiefer reich an schönen Vorkommnissen, so z. B. in Tyrol und Norwegen. Der grüne (Fig. 12) findet sich im Dolomit bei Campo Longo. Schöne rothe und blaue kommen in Brasilien und Sibirien vor. Die schönsten und größten schwarzen Turmaline kennt man aus Groenland und von Modum in Norwegen; kurze schwarze ausgeprägt rhomboedrische Formen, sog. Aphricite finden sich bei Bamle im südlichen Norwegen, in Quarz eingewachsen.

Schön gefärbte durchsichtige Turmaline werden geschliffen als Schmucksteine verwendet; besonders werden rothe, blaue und grüne Farben hochgeschätzt; kleinere Steine von 1 Karat Gewicht kosten 3—4 fl., dunkelgrüne von 6" Länge und 4" Breite 25—38 fl. Durch Härte und die elektrischen Eigenschaften läßt er sich leicht von gefärbtem Glas unterscheiden, während er andererseits sich von Rubin, Sapphyr und Smaragd durch seine geringere Härte und die Verschiedenartigkeit der Farbe unterscheidet.

Fig. 12 u. 13. Peiom, Dichroit, Cordicrit, Fuchssapphyr, Wassersapphyr, Solith.

Der Peiom findet sich meist in sechsseitigen Säulen, mit gerader Endfläche, an den Kanten abgestumpft, wie Fig. 12.

zeigt, zuweilen auch mit weiteren Abstumpfungen, namentlich der Seitenkanten, wie auch der Kanten, oder auch in abgerundeten Körnern und derben Massen; die Grundform ist aber eine gerade rhombische Säule von 120° und 60° , in deren Richtung er sich auch spalten läßt. Die Spaltflächen sind ziemlich eben, splitttrig krystallinisch, wodurch er sich vom Quarz leicht unterscheiden läßt, zeigen aber denselben Fettglanz und dieselbe, oder doch wenig bedeutendere Härte (= 7,0—7,5). Die Eigenschwere ist = 2,5—2,6.

Die Farbe durchschnittlich blau ins Braune und Graulichgelbe, je nachdem man ihn in senkrechter oder horizontaler Richtung betrachtet, daher er geschliffen oder in durchsichtigen Bruchstücken meist ein doppeltes Farbenspiel zeigt, woher auch der Name Luchsap- phyr kommt; durchsichtige Stücke zeigen doppelte Strahlenbrechung.

II. Hornblendeartige und augitische Mineralien.

Es sind Verbindungen der Talkerde und des Eisenoxyds mit Kieselerde, welche an Härte den vorigen nachstehen, meist dunkelgrün oder schwärzlich gefärbt sind und einen splitttrigen Bruch zeigen. Sie gehören entweder dem Urgebirge oder den vulkanischen Gesteinen an und färben letztere häufig graulich bis schwarz.

Fig. 14 u. 15. Augit. Pyroxen, Diopsid, Baikalith, Malakolith, Sahlit, Kockolith, Vulkanit, Basaltin, Pyrgom, Fassait.

Der Augit gehört in die Reihe der hornblendeartigen Mineralien, von denen er sich weniger durch seine Bestandtheile als durch die Verschiedenheit der Krystallwinkel und des Vorkommens unterscheidet, insofern er hauptsächlich in vulkanischen Gesteinen vorkommt. Die Grundform ist eine schiefrhombische Säule von $87^\circ 5'$ und $92^\circ 55'$, die Endfläche ist gegen die Seiten unter einem Winkel von $100^\circ 10'$ geneigt. Die Krystalle lassen sich in der Richtung der Seiten- und Endflächen, sowie der Abstumpungsfläche der stumpfen Seitenkante spalten.

Die Farbe wechselt von Schwarz durch Braun und Grün ins Graue und Weiße, daher die verschiedenen Namen. Die schwarzen und braunen nennt man gemeine Augite, die dunkelgrünen Baikalithe, die lichtgrünen und weißen Diopside, die grauen kalkreichen Malakolith und Sahlit, die feinkörnigen grünlichen und braunen Abänderungen Pyrgom und Fassait, die körnigblättrigen derben Kockolithe. Uralit hat man einen Augit vom Ural genannt, welcher die chemische Zusammensetzung der Hornblende und die Krystallform des Augits hat.

Die Bestandtheile sind kiesel-saure Talkerde mit kiesel-saurem Kalk, Mangan- und Eisenoxydul.

Die Härte ist = 5,0—6,0; das spez. Gew. 3,15—3,50. Vor dem Löthrohr schmilzt er ziemlich leicht zu grünem oder schwarzem Glas. In Säuren ist er unlöslich. Sehr schöne durchsichtige Krystalle finden sich in Piemont (Fig. 15), am Baikalsee und im Zillerthal; die schwarzen, wovon Fig. 14 die Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten und der spitzen Kanten darstellt, kommen hauptsächlich in vulkanischen Gesteinen, z. B. im Fassaitthal, am Vesuv, in der Umgebung von Rom, am Kaiserstuhl u. s. w. vor. Sie machen einen wesentlichen Bestandtheil der Basalte und Dolerite, der meisten Laven und des Augitporphyrs oder Melaphyrs aus.

Die durchsichtigen Krystalle des Zillerthals werden zuweilen zu Ringsteinen geschliffen und für einige Gulden das Stück verkauft.

Fig. 16—18. Hornblende, Amphibol, Pargasit, Karinthin, Strahlstein, Strahliger Schörl, Grammatit, Tremolit, Asbest, Byssolith.

Krystallisiert in schiefrhombischen Prismen von $124^\circ 34'$ und $55^\circ 26'$, daher die Säulen stärker geschoben erscheinen als beim Augit, wie Fig. 16, eine der gewöhnlichen Formen des s. g. Strahlsteins zeigt. Es finden sich auch Abstumpfungen der scharfen Seitenkanten und der spitzen Ecken, wie Fig. 17, welche die

Die Bestandtheile sind kiesel-saure Thonerde mit kiesel-saurer Talkerde und Eisenoxydul.

Vor dem Löthrohr ist er in feinen Splintern schmelzbar, wodurch er sich wiederum vom Quarz leicht unterscheidet. Kleine durchsichtige Krystalle finden sich hauptsächlich auf Ceylon und in Brasilien und werden als Schmucksteine, wenn sie schön himmelblau sind, unter dem Namen Wasserfap- phyr, hauptsächlich zu Ringsteinen geschliffen. Ein solcher, wie Fig. 13, wird mit 8—10 fl. bezahlt. Außerdem finden sich gute Krystalle bei Bodenmais in Baiern, in Finnland, Sibirien und Grönland; derb kommt er in Norwegen bei Tvedestrand und in Nordamerika vor. In Gesehoben kommt er hauptsächlich auf Ceylon und in Brasilien vor.

s. g. basaltische Hornblende aus Böhmen darstellt, und krystallinisch-faserige, körnige und derbe Massen. Die lang- und feinfaserigen Abänderungen, wie Fig. 18, nennt man Asbest; wenn sie weiß, lang und zartfaserig sind, auch Bergschlachs, Bergseide, Amianth; wenn sie verworrenfaserig und biegsam sind, dabei leicht und schwammig, Bergfotk und Bergleder. Der kurz- und dickfaserige weiße, graue, rötliche heißt, wenn er sich scharf anfühlt und Seidenglanz zeigt, Tremolit.

Die Härte ist = 5,0—6,0, die Eigenschwere = 2,9—3,2. Die Bestandtheile sind kiesel-saure Talkerde, kiesel-saurer Kalk, Eisen- und Manganoxydul, jedoch in andern Verhältnissen als beim Augit; zuweilen wird ein Theil der Kieselerde durch Thonerde ersetzt.

Vor dem Löthrohr schmilzt die Hornblende zu weißlichem oder schwarzgrünem Glas, in Phosphorsalz hinterlassen die Splinter ein Skelett von Kieselerde.

Die Hornblende bildet einen wesentlichen Bestandtheil der Syenite, Diorite, Alphanite, Grünsteine, Hornblendeschiefers und Hornblendegesteins, also hauptsächlich der plutonischen Gesteine, findet sich jedoch auch in Auswürflingen des Vesuv und in manchen Laven, so namentlich der s. g. Breislackit, ein etwas kupferoxydhaltiger nadelförmiger Asbest vom Vesuv und Aetna.

Da die Hornblende, besonders wenn sie in dünnen Blättern und Nadeln den Gesteinen beigemischt ist, eine gewisse Biegsamkeit zeigt und schwer zersprengbar ist, so erteilt sie den betreffenden Gesteinen eine bedeutende Festigkeit, so daß sie zum Straßen- und Pflasterbau, theilweise auch zu monumentalen Bauten den meisten andern Gesteinen vorgezogen werden; dahin gehören namentlich die Diorite und Hornblendegesteine; die grünen Porphyre (Taf. VI Fig. 6), welche schon von Alters her zum Ausschmücken von Tempeln und Palästen gebraucht wurden, verdanken ihr grüne Farbe gleichfalls der Hornblende, ebenso die schwarzen (Taf. VI Fig. 7).

Der Asbest wird, wenn er sehr lang und feinfaserig ist, zur Verfertigung unverbrennlicher Handschuhe und Gewebe verwendet; diese unter dem Namen Bergseide oder Bergschlachs bekannte Abänderung findet sich hauptsächlich im Serpentin- und Glimmer-schiefergebirge der Schweizer- und Tyroler Alpen.

Fig. 19. Hypersthen, Paulit.

Die Grundform ist eine geraderhombische Säule von $98^\circ 12'$; es finden sich aber meist nur krystallinisch blättrige Massen, aus denen sich Stücke wie Fig. 19 spalten lassen. Die Farbe, zwischen grauschwarz und kupferroth, neigt auch ins Braune und Grüne.

Die Härte = 6,0, die Eigenschwere = 3,39—3,60.

Die Bestandtheile wie beim Augit, nur daß das Eisenoxydul in größerer Menge darin vorkommt. Sehr schwer und nur in den feinsten Splintern schmelzbar. Dieses Mineral unterscheidet sich von der Hornblende durch einen gewissen Metallglanz und nimmt auch beim Schleifen eine angenehme Politur an, so daß es zuweilen als Schmuckstein verwendet wird.

Fig. 20. Holz-asbest, Bergholz.

Vom Ansehen des gemeinen Asbestes, doch mehr bräunlichgelb, splitttrigem, halb vermodertem Holze ähnlich, dabei sehr leicht

und weich; fühlt sich mager an und hängt an der feuchten Lippe. Härte = 1,5—2,0. Enthält die Bestandtheile des Asbestes, mit bedeutendem Wassergehalt (über 10 o/o), und gibt daher, in der Glasröhre erhitzt, deutliche Wassertropfen. Findet sich bei Sterzing in Tyrol.

Der Chrysolit unterscheidet sich durch auffallenden Seidenglanz und Schwermelzbarkeit von dem Bergholz, ist aber ebenfalls ein wasserhaltiger Asbest. Er findet sich hauptsächlich in Serpentin eingewachsen in zartfaserigen Platten in Mähren und Schlesien.

Fig. 21--23. Serpentin, Ophit, Stacit, Schlangenstein.

Die Krystalle sind gerade rechtwinklige Säulen meist mit Abstumpfungen der Rand- und Seitenkanten verbunden, wie sie Fig. 21 darstellt, zuweilen auch mit Abstumpfung der Ränddecken, werden aber als Asterkrystalle von Olwin betrachtet, durch Umwandlung desselben entstanden. Häufiger finden sich derbe Massen, die zuweilen ganze Berge zusammensetzen, wie z. B. am Julier, in Sachsen und Schlesien. Die Farbe wechselt vom Gelben ins Grünen ins Braune, Rothe und Schwarze, der Glanz ist meist gering, fettähnlich, der Bruch uneben, die Härte = 3, die Eigenschwere = 2,5—2,6. Man unterscheidet edle und gemeine Serpentine. Erstere sind stets etwas durchscheinend, von reiner Farbe und ebenem Bruch, letztere undurchsichtig, dunkelgrün ins Rothe, Braune und Schwarze, oder verschiedentlich gefleckt, wie Fig. 22 zeigt. Die Bestandtheile sind kiesel-saure Talkerde mit Talkerdehydrat. Durch Säuren wird er zerlegt.

Kalkhaltiger Serpentin, Ophicalcit oder Serpentinbreccie, Fig. 23 ist ein Gemenge von licht- und dunkelgrünem Serpentin und körnigem weißem Kalk, zuweilen mit etwas Talk verwachsen, das sich auf Corsika und in Oberitalien findet und

zu allerlei Ornamenten, Vasen, Säulen, Tischplatten und dgl. verwendet wird, auch eine schöne Politur annimmt.

Die schönsten Serpentinkrystalle, wie sie Fig. 21 zeigt, finden sich bei Snarum in Norwegen, wo das gleiche Mineral auch in derben Massen von wachsgelber Farbe mit talkartigem Glimmer und Hydrotalkit vorkommt.

Der gemeine Serpentin wird, wo er in reinen, unzerklüfteten Massen vorkommt, zu Altarblättern, Vasen, Säulen und dgl., ferner zu allerlei kleinen Geräthschaften, Reibschalen, Leuchtern, Dosen, Briefbeschwerern, Schreibzeugen u. s. w. benützt; dergleichen Fabriken finden sich in Sachsen und Schlesien. Da er eine geringe Härte besitzt und nicht spröde ist, so läßt er sich leicht schneiden und dreheln, auch nimmt er eine ansehnliche Politur an.

Fig. 24. Schillerstein, Eklogit oder Amphazit.

Schillerspath oder Diagonalon ist ein hornblendeartiges Mineral, das in grünen krystallinisch blättrigen Körnern mit schiefwinkligem Blätterbruch seltener für sich, meist mit Granat und etwas körnigem Quarz verwachsen vorkommt, wie es Fig. 24 darstellt. Dieses Gestein hat den Namen Eklogit oder Amphazit erhalten und findet sich hauptsächlich bei Hof und Gefrees im Fichtelgebirge, an der Saualpe in Kärnten, auch in Norwegen und an andern Orten. Im Serpentin trifft man es am Harz, in Salzburg und in Toskana. Der reine Schillerspath ist splittrig im Bruch, glas- bis metallglänzend, durchscheinend, grün ins Braune und Schwärzliche, schwer schmelzbar, hat eine Härte von 3,5—4,0 und eine Eigenschwere von 2,65—2,70.

Verwandte hornblendeartige Mineralien sind Bronzit, Anthophyllit und Distervit. Die Bestandtheile sind kiesel-saure Talkerde mit kiesel-saurem Eisenoxydul und Kalk.

III. Feldspathartige Mineralien.

Sie spielen eine große Rolle im Mineralreich, insofern sie nicht nur in den verschiedenartigsten Formen auftreten, sondern auch einen wesentlichen Bestandtheil der Erdrinde bilden und durch ihre Zersetzung unter dem Einfluß der Atmosphäre und des Wassers dem Boden eine nachhaltige Quelle von Kali und Natronsalzen liefern, woraus die Pflanzenwelt die für ihr Gedeihen so nöthigen Laugensalze schöpft. Ferner entstehen zugleich Thone und Mergelablagerungen, welche mit Sand und dgl. untermengt einen günstigen Boden für das Fortkommen der meisten Gewächse bilden. Alle Feldspathe sind Verbindungen von kiesel-saurer Thonerde und kiesel-sauren Alkalien, von krystallinischem Gefüge mit schiefwinkligem Blätterbruch. Die Härte ist = 6, sie geben daher am Stahl schwache Funken und lassen sich mit dem Messer kaum ritzen. Dabei sind sie wenig spröde und verleihen den Gesteinen, deren Hauptbestandtheil sie ausmachen, eine gewisse Festigkeit und Dauer.

Sie sind wasserleer, nehmen aber in dem Verhältniß, als sie zerlegt werden und den Glanz oder frischen Bruch einbüßen, Wasser auf, während zugleich die alkalischen Bestandtheile abnehmen: es entsteht basisch kiesel-saures Kali, Natron u. s. w. und kiesel-saures Thonerdehydrat (Thon). Vor dem Löthrohr schmelzen feine Splitter zu einer durchsichtigen gewöhnlich farblosen Kugel, welche mit Kobaltlösung befeuchtet und aufs Neue erhitzt, eine schöne blaue Farbe annimmt. In der Platinzange der blauen Farbe des Löthrohrs ausgesetzt, zeigen die Kalkfeldspathe eine violette, die Natronfeldspathe eine gelbe, die Lithionfeldspathe eine purpurrothe, die Kalkfeldspathe eine mennigrothe Färbung der Flamme. Bei den gemischten Feldspathen überwiegt in der Regel die gelbe Farbe des Natrons. Die Eigenschwere fällt zwischen 2,50 und 2,76. Die Farbe ist bei allen zufällig, insofern sie im reinen Zustand farblos sind; es gibt aber auch rothe, grüne und schwärzlichgraue Feldspathe.

Tafel VI.

Fig. 1—3. Kalifeldspath, Gemeiner, prismatischer Feldspath, Orthoklas, Petrit.

Die Grundform ist eine schief rhombische Säule von $118^{\circ} 48'$, wie sie Fig. 1 darstellt; die Krystalle lassen sich spalten in der Richtung der Endfläche und der Abstumpfungsläche der scharfen Seitenkanten, weniger deutlich in der Richtung der Seitenflächen.

Es finden sich häufig Abstumpfungen der stumpfen Ecken, einfache und doppelte Abstumpfung der Seitenkanten, auch Zwillinge, Vierlinge wie Fig. 4 u. s. w., am häufigsten derbe Massen oder blättrige Körner. Die Härte = 6,0, die Eigenschwere = 2,50 bis 2,62. Durchsichtig, durchscheinend — undurchsichtig, zuweilen schillernd und in Regenbogenfarben spielend. Der Glanz äußerlich glasartig, innerlich im Bruch perlmuttartig. Die farblosen, durchsichtigen Krystalle, wie sie z. B. im Zillerthal und am Gott-

hard vorkommen, nennt man Adular; sie zeigen geschliffen zuweilen einen eigenthümlichen Lichtschein und heißen dann Mondsteine, opalisirende Feldspathe, und wenn sie röthliche glänzende Punkte enthalten, auch Sonnensteine. Der glasartige, gleichfalls durchsichtige, rissig gestreifte Feldspath, wie er hauptsächlich in den Trachyten des Siebengebirgs, am Kaiserstuhl, Aetna u. s. w. vorkommt, heißt Sanidin, dagegen derjenige vom Laacher See und von der Somma, worin das Natronsilikat überwiegt, Nya-kolith oder Eis-spath. Der trübe, apfelgrün gefärbte (Fig. 2) von Labrador und vom Ural heißt Amazonenstein, wenn er grau, trübweiß oder röthlich ist, gemeiner Feldspath. Er scheint letzterer in derben Massen von dichtem Gefüge, so nennt man ihn Feldstein oder dichten Feldspath; wenn er krystallinisch körnig ist, Weißstein oder Granulit.

Die chemischen Bestandtheile sind neutrale kiesel-saure Thon-

erde und neutrales kieselbares Kali, welches theilweise durch Natron und Kalisilikat ersetzt wird. So enthält z. B. der Adular vom Gotthard, nach Abich 17,97 Thonerde, 13,99 Kali, 1,10 Natron, 1,34 Kalk und 65,69 Kieselerde nach der Formel $K_2Si + Al_2Si^3$.

Vor dem Löthrohr schmilzt er in Splintern zu einer etwas blasigen glasartigen Perle und färbt die blaue Flamme deutlich violett. In Säuren ist er unlöslich. Matte und trübe Feldspathe enthalten oft 1—8 % Wasser.

Die Feldspathe finden sich hauptsächlich im Urgebirge und machen einen wesentlichen Bestandtheil des Granits, Gneuses, Syenits, Diorits und der meisten Porphyre (Fig. 6—8) aus; in den Graniten (Fig. 16 u. 17) erscheinen sie hauptsächlich in graulichweißen und rothen Körnern von verschiedener Größe und Gestalt, doch sind sie an dem eigenthümlichen krystallinischen Bruch, der Härte und Schmelzbarkeit leicht von dem fettglänzenden Quarz und dem feinblättrigen meist metallglänzenden Glimmer zu unterscheiden. Schöne Krystalle finden sich hauptsächlich in Klüften der angeführten Primitivgesteine, zuweilen jedoch auch eingewachsen in dem Granit, z. B. bei Baveno, am Fichtelgebirge, am Schwarzwald (Umgebung des Feldbergs), in Böhmen u. s. w. Ebenso in manchen Porphyren, z. B. im südlichen Tirol, am Fuß des Feldbergs gegen dem Wiefenthal, in Schweden und Griechenland. Der glasige Feldspath findet sich in sehr schönen Krystallen in einigen Trachyten am Drachenfels im Siebengebirge oberhalb Bonn.

Der Kalifeldspath dient hauptsächlich als Zusatz zur Porzellanmasse und verschiedenen Glasuren, und liefert durch Verwitterung die reinste Porzellanerde (Kaolin), so z. B. bei Aue unfern Schneeberg in Sachsen, bei Limoges in Frankreich und a. a. D. Dieselbe stellt eine feine zerreibliche erdige Substanz dar, die sich etwas fettig anfühlt, mit Wasser eine knetbare Masse darstellt und in der Weißglühhitze eine unvollkommene Schmelzung erleidet, wodurch sie erhärtet und Funken am Stahl gibt. Der Amazonenspath wird zu Dosen und andern kleinen Geräthschaften, der Adular zuweilen zu Schmucksteinen geschliffen.

Fig. 5. Natronfeldspath. Albit, Periklin, Tetartin.

Die Grundform ist eine schiefe rhomboidische Säule von $120^\circ 18'$; spaltbar in der Richtung der Endfläche, weniger deutlich in derjenigen der Seitenflächen. Es kommen Abstumpfungen der spitzen Ecken, so namentlich beim Periklin, der Rand- und Seitenkanten, je für sich oder mit andern vor und namentlich sehr häufig Zwillinge, die sich auch im Bruch erkennen lassen. Das spec. Gewicht des Periklins ist stets etwas unter 2,60, des Albits 2,61—2,62. Dieser ist immer mehr oder weniger durchsichtig, jener dagegen milchartig trübe. In Beziehung auf Farbe und Glanz gilt alles beim Kalifeldspath gesagte.

Die Bestandtheile sind neutrales kieselbares Natron und neutrale kieselbare Thonerde zu gleichen Aequivalenten verbunden ($Na_2Si + Al_2Si^3$), so jedoch, daß zuweilen etwas Kalk oder Kali für das Natron hinzutritt. Dies ist namentlich der Fall bei den glasigen Albiten mancher Trachyte und Dioritporphyre, wie z. B. dem sog. Andesin aus den Cordilleren. Durch Säuren wird er nicht zerlegt. Vor dem Löthrohr schmilzt er etwas leichter als Kalifeldspath (4,0—4,5) und färbt die Flamme deutlich gelb; enthält er etwas Kalk, so nimmt die Flamme eine röthliche Färbung an, übrigens liefern die Splitter ebenfalls eine etwas blasige wasserhelle Perle.

Der Oligoklas, Natronspodumen, von 2,64—2,68 Eigenschwere, ist auch schieferhomboidisch, von ausgezeichnetem Blätterbruch und gehört in die Reihe der kalk- und kalihaltigen Natronfeldspathe. Er findet sich gelbgrün bei Bodenmais, im südlichen Norwegen und bei Stockholm.

Die Natronfeldspathe bilden zuweilen ebenfalls einen Bestandtheil mancher Granite, Porphyre, Syenite und Trachyte, auch mancher älteren Lavas und Klingsteine.

Fig. 6—8. Porphyre.

So nennt man diejenigen eruptiven Gesteine, welche in einer gleichartigen Grundmasse krystallinische Körner von Feldspath, Quarz u. dgl. einschließen, und hauptsächlich als Spaltenausfüllungen, Einlagerungen oder Durchbrüche im Urgebirge oder älteren Flözgebirge auftreten.

Feldspathporphyre heißen diejenigen, deren Grundmasse ein dichter Feldspath, Feldstein, bildet. Da dieselbe meist gefärbt ist, so unterscheidet man weiter grüne (Fig. 6.), schwarze oder braune (Fig. 7) und rothe (Fig. 8) Porphyre. Letztere sind die häufigsten und finden sich von ausgezeichneter Schönheit in Oberaegypten, wie Fig. 8 zeigt; diese wurden schon von den alten Aegyptern häufig zu Denkmälern und monumentalen Bauten überhaupt, selbst zu Statuen und Sarkophagen verwendet, und dienen noch heutzutage zu ähnlichen Zwecken. Besonders große Anbrüche finden sich im südlichen Tyrol, aber auch im Schwarzwald, Erzgebirge, in den Vogesen und im Kaukasus ist der rothe Porphyre sehr verbreitet. Derselbe liefert ferner ein ausgezeichnetes Material für den Straßen- und Pflasterbau. Der grüne Porphyre erscheint hauptsächlich in Gängen des Uebergangsgebirgs, so z. B. in Norwegen, und ist durch grüne Hornblende gefärbt, geht auch häufig durch Abnahme der Feldspathkörner in gewöhnlichen Diorit und Grünstein, und wenn er das körnige Gefüge einbüßt, in Aphanit über. Der schönste, antike grüne Porphyre (Fig. 6) stammt aus Griechenland und nimmt eine treffliche Politur an, dient auch häufig zu Kunstwerken, zum Ausschmücken von Tempeln und Palästen. Der braune und schwarze Porphyre (Fig. 7), dessen Farbe von schwarzer Hornblende herrührt, findet sich am schönsten bei Elfdalen in Schweden, wo er auf ähnliche Weise verarbeitet wird.

Fig. 9 u. 10. Labradorfeldspath, Kalifeldspath, Labradorit.

Krystallisirt ebenfalls in schiefer rhomboidischen Säulen von 94° und 86° , läßt sich auch in den Richtungen der Grundflächen spalten; die Spaltstücke zeigen auf zwei Seiten auffallende Parallelstreifen und spielen in einer andern Richtung vom Grauen ins Grüne, Gelbe und Rothe, wie dies Fig. 9 und 10 zeigen. Diese Spaltflächen sind auffallend uneben, splittig, fettglänzend. Die Härte ist = 6,0, die Eigenschwere 2,68—2,76; es sind demnach die Kalifeldspathe die schwersten unter allen. Die Bestandtheile des ächten Labradorfeldspaths von der Küste von Labrador sind: kieselhaure Kalk mit kieselhaurem Natron auf 2 Aequiv. drittelkieselhaure Thonerde. $O^3(Na^3)Si^2 + 4Al^3Si$. Auch wird er von concentrirten Säuren zerlegt, wobei sich Kieselerde anscheidet. Vor dem Löthrohr schmilzt er wie Kalifeldspath, färbt jedoch die Flamme, besonders wenn die Probe in Del oder Talg eingetaucht wird, auffallend gelbroth. Der schönste mit Regenbogenfarben spielende Feldspath, wie die beiden abgebildeten Exemplare, kommt von der St. Paulsinsel und von dem Festland von Labrador in großen, theilweise abgerundeten Stücken. Er findet sich aber auch in Finnland und im Syenit von Sachsen, in manchen Doleriten, im Gabbro und Hypersthenfels, doch ohne Farbenspiel. Er dient geschliffen zu Dosen, Ringsteinen, Brochen u. s. w.

Der Anorthit, Feldspath vom Vesuv, krystallisirt in ähnlichen, jedoch stärker geschobenen schiefer rhomboidischen Prismen von $110^\circ 57'$ und $69^\circ 3'$ und zeigt gewöhnlich auffallenden Glasglanz. Er enthält außer Kalk- auch etwas Talkerde- und Kalisilikat, wird aber durch Säuren ebenfalls zerlegt. Er findet sich hauptsächlich in den Auswürflingen des Vesubs und der Somma.

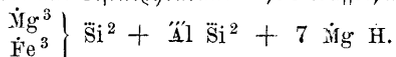
Der Petalit ist ein klinorhomboidischer, der Triphan oder gemeine Spodumen ein klinorhomboidischer Lithionfeldspath, welche vor dem Löthrohr deutlich die purpurrothe Farbe des Lithions zeigen und etwas leichter schmelzen als die übrigen Feldspathe. Ersterer ist farblos, glasglänzend, letzterer grünlich, durchscheinend. Dieser findet sich bei Sterzing in Tyrol, bei Dublin in Irland u. a. a. D.

VI. Glimmerartige Mineralien.

Sie zeichnen sich durch geringe Härte (1,0—2,5), auffallenden Blätterbruch in einer Richtung und perlmuttartigen Metallglanz aus. Die Blättchen spiegeln stark, sind biegsam, zuweilen elastisch und schwer zerbrechlich, daher ertheilen sie den Gesteinen eine gewisse Festigkeit und Zähigkeit und eine Neigung zum Schiefergefüge, wie denn die meisten auch eigenthümliche Schiefergesteine bilden, als: Gneuß, Glimmerschiefer, Talk- und Chloritschiefer. Alle sind mehr oder weniger leicht schmelzbar vor dem Löthrohr, auch stimmen sie in Beziehung auf ihre Bestandtheile in sofern mit den feldspathartigen Mineralien überein, als sie Verbindungen von Thonerdesilikat mit den Silikaten einatomiger Basen, Kali, Natron, Lithion, Talkerde, Eisenoxydul u. s. w. darstellen. Die Farbe verdanken sie in der Regel Eisen- und Manganoxyd- oder oxydulsilikat.

Fig. 11. Pennin. Talkartiger, rhomboedrischer Glimmer.

Krystallisirt in spitzen Rhomboedern, zuweilen mit Abstumpfung der Scheitel, wie Fig. 11 zeigt; in der Richtung dieser Endfläche lassen sich die Krystalle in die feinsten biegsamen Blätter spalten; es finden sich aber auch blättrige Massen. Die Farbe ist grün oder gelblich-braun, ins Schwarze geneigt; seine Blätter sind durchscheinend. Die Härte ist größer als bei Chlorit und Talk, genau wie beim Glimmer (= 2,5) die Eigenschwere 2,62 bis 2,64. Die Bestandtheile sind kiesel-saure Thonerde mit kiesel-saurer Talkerde und Eisenoxydul und 12,58 Wasser, nach der Formel.



Es ist demnach ein wasserhaltiger Talkerdeglimmer, der in der Glasröhre erhitzt Wasser liefert, übrigens vor dem Löthrohr, ohne die Flamme zu färben, zu einer schwärzlichen Kugel schmilzt. Er findet sich ausgezeichnet in den Umgebungen des Wallis, bei Zermatt, am Zinnelgletscher und an mehreren Orten in Tyrol.

Fig. 12 u. 13. Gemeiner Glimmer. Lithion- u. Kaliglimmer, zweiaxiger Glimmer, russisches Glas, Kagensilber, Kaugold, Muskowit, Mica.

Die Grundform soll eine schief rhombische Säule von 60° und 120° sein, die Blätterdurchgänge sind nur den Endflächen parallel; es finden sich aber häufig sechsseitige Tafeln, wie Fig. 13, mit gleichen Winkeln von 120°, so z. B. am Vesuv, in vielen Graniten u. s. w. Die Blätter zeigen bei auffallendem Licht starken Perlmutter—Metallglanz, bei durchfallendem Licht Glasglanz, sind biegsam und sehr elastisch, wie bei keinem anderen Mineral. Auch zeigen sie keine Spur von weiteren Blätterdurchgängen. Anders ist es, wo das Mineral in blättrigen Massen einbricht, wie Fig. 12 zeigt, wo sich eine Absonderung in schief rhombische Tafeln nicht verkennen läßt. Die Härte ist = 2,0 bis 2,5, so daß man das Mineral mit dem Fingernagel noch reizen kann; hiedurch unterscheidet sich der Glimmer wesentlich von Talk und Chlorit, auch fühlt er sich nie fettig an. Vor dem Löthrohr schmilzt er nur an den Kanten zu mehr oder weniger gefärbtem Glase und färbt die blaue Flamme schwach violett.

Die Lithionglimmer, wohin der silberweiße von Schlackenwald und Zinnwald, sowie die rothen und grünen Lepidolithen aus Mähren gehören, stimmen in der Krystallform mit dem gemeinen Glimmer überein, unterscheiden sich aber durch Leichtschmelzbarkeit, wobei sie sich aufblähen und die Flamme purpurroth färben. Sie enthalten stets etwas Fluor und erleiden daher beim Glühen auch einen wesentlichen Verlust.

Die Bestandtheile sind im Allgemeinen kiesel-saure Thonerde und Eisenoxyd, mit kiesel-saurem Kali oder Lithion: $\text{K Si} + 4 \text{Al} (\text{Fe}) \text{Si}$, wozu bisweilen etwas Wasser, beim Lepidolith Fluorlithium kommt. Durch Säuren wird der Glimmer nicht zer-setzt. An der Luft blättert er allmählich ab und durch Wasser wird er zuletzt matt und zerreiblich.

Der Glimmer bildet einen wesentlichen Bestandtheil des Granites, Gneußes, Glimmerschiefers und mancher Porphyre, findet

sich auch in Auswürflingen der Vulkane und manchen älteren Lavas. In manchen Graniten kommt er in zoll- bis fußgroßen Tafeln vor, so z. B. bei Mchaffenburg, im südlichen Norwegen, am Ural u. s. w.; sonst ist er meist in kleineren, metallglänzenden Blättern eingesprengt, zuweilen strahlig oder kuglig gehäuft, blumiger Glimmer, Kugeliglimmer. Die Farbe ist entweder silberweiß, tombakbraun oder schwarz, seltener hellgelb oder rosenroth, wozu er dann auch gewöhnlich benannt wird.. Das spec. Gewicht wechselt von 2,7—3,0, je nach dem Gehalt von Eisen- und Manganoxyd, welche sich leicht vor dem Löthrohr mit Borax und Soda nachweisen lassen. Der rosenrothe Epidolith findet sich ausgezeichnet bei Rozna in Mähren, wo er in derben krystallinisch-blättrigen Massen vorkommt; eben daselbst findet sich auch der grüne.

Der einaxige Glimmer (vulkanische oder Magnesiaglimmer) hat ein Nauten-sechseck zur Grundform und heißt daher auch rhomboedrischer oder hexagonaler Glimmer. Er kommt gewöhnlich in sechsseitigen Tafeln vor, ist weniger leicht spaltbar, etwas spröder und mehr glasglänzend, als der vorige, auch zeigt er im polarisirten Licht einen einfachen Farbenring, während der andere zwei Ringe zeigt. Die ausgezeichnetsten Krystalle finden sich am Vesuv, theils von grüner, theils von schwarzer Farbe; in blättrigen Massen kommt er in Grönland, Labrador, Sibirien, auch bei Bodenmais in Baiern und an mehreren Orten in Nordamerika vor. Die chemischen Bestandtheile weichen insofern ab, als die Talkerde neben dem Eisenoxyd die Hauptrolle unter den basischen Bestandtheilen spielt.

In dem grünen Glimmer vom Zillertal, welchen man Fuchsit genannt hat, tritt zu dem Eisenoxyd- und Talkerde-silikat auch noch ein bedeutender Chromoxydgehalt.

Die Anwendung des Glimmers beschränkt sich auf optische Versuche und zu Fenster-scheiben. Wegen seiner Spaltbarkeit und Durchsichtigkeit dient er auch zum Aufkleben anatomisch-physiologischer Präparate aus dem Pflanzen- und Thierreich für mikroskopische Untersuchungen.

Fig. 14. Chlorit, Ripidolith.

Krystallisirt in geradrhombischen Säulen von 120° oder in sechsseitigen Prismen und Pyramiden. Zeigt ein deutliches Blättergefüge in der Richtung der Endfläche, geringe Härte (1,0—1,5) und eine Eigenschwere von 2,65—2,8, fühlt sich etwas fettig an, ist biegsam, aber nicht elastisch und nähert sich dem Aussehen nach bald dem Glimmer, bald dem Talk. Am häufigsten finden sich schuppig-blättrige Massen von lauch- bis schwarzgrüner Farbe, wie dies z. B. der in den Alpen, namentlich im Zillertal und in Piemont so häufig vorkommende Chloritschiefer beweist. Die unter dem Namen Ripidolith von Kobell beschriebene Abänderung, welche sich hauptsächlich in Dauphiné und in Piemont findet, krystallisirt in niederen sechsseitigen Doppelpyramiden, (Fig. 14), welche zuweilen durchsichtig und doppelfarbig, grün und gelb oder hyacinthroth erscheinen; zuweilen auch in gekrümmten Blätteranhäufungen wie der Talk, ähnlich Fig. 15.

Fig. 15. Talk, prismatischer Talkglimmer.

Krystallisirt ebenfalls rhomboedrisch, zuweilen in kleinen sechsseitigen Tafeln, die blättrig gehäuft und optisch zweiaxig sind. Fühlt sich weich und stark fettig an, wie kein anderes Mineral, läßt sich in dünne Blätter zerreißen, welche sehr biegsam sind und sich leicht mit dem Nagel reizen lassen. Er kommt zuweilen in wurmartig gekrümmten blättrigen Anhäufungen vor, welche sechsseitige Säulen darstellen, wie Fig. 15 zeigt. Außerlich läßt er sich von dem Chlorit nur schwer unterscheiden, desto leichter aber vor dem Löthrohr; denn da er keine Thonerde enthält, sondern nur aus Talkerde-silikat und Wasser besteht, so gibt er, wenn er in feinen Blättern angeschmolzen, mit einem Tropfen Kobaltauflösung befeuchtet und erhitzt wird, keine blaue, sondern eine rosenrothe Probe. Uebrigens kommt er zuweilen in sehr derben Massen, fast dicht, in faserig-blättrigen und in schuppig erdigen Formen

vor, auch bildet er namentlich in den Alpen das unter dem Namen Talkschiefer oder Topfstein, auch Backofenstein bekannte Gestein. Formel $Mg^6 Si^5 + 2 H$.

Der Pyrophyllit oder strahlige Talk, welcher nach Aussehen, Biegsamkeit und geringer Härte, Perlmutterglanz u. d. größte Ähnlichkeit mit dem Talk hat, enthält dagegen eine beträchtliche Menge Thonerde bei geringem Talkertheil. Er findet sich bei Verejowsk in Sibirien und Salme-Château in Belgien.

Der schuppige Talk dient ähnlich wie Graphit zum Schlüpfigmachen von Maschinentheilen, um die Reibung zu vermindern; ferner zum Poliren von Marmor und lackirtem Leder, und wenn er vollkommen weiß ist auch als weiße Schminke.

Fig. 16 u. 17. Granit.

Ehe wir die Reihe der feldspath- und glimmerartigen Mineralien beschließen, wollen wir noch einen Blick auf die im Urgebirge so verbreiteten Granite werfen, um so mehr, als sie so häufig die Fundstätte anderer krystallisirter bereits näher beschriebener Mineralien wie auch der noch folgenden Erze sind. Der Granit ist ein krystallinisch körniges Gemenge von Feldspath, Quarz und Glimmer, worin diese Bestandtheile ohne bestimmte Ordnung kreuz und quer mit einander verwachsen liegen, so jedoch, daß selten eines äußere Krystallflächen zeigt. Desto leichter lassen sich die einzelnen Bestandtheile an dem eigenthümlichen Gefüge und Glanz, der Farbe und Härte erkennen: der Feldspath, in der Regel der Hauptbestandtheil, an dem ebenen krystallinisch-treppentartigen Bruch, mit dem Stahlmesser schwer zu ritzen, am Stahl

schwache Funken gebend, bald von graulich weißer, bald von röthlicher, (wie in Fig. 16) bald von braunrother Farbe, wie in Fig. 17; der Quarz, meist nur in kleinen unregelmäßigen Körnern eingesprengt, fettglänzend und uneben im Bruch, mit dem Stahlmesser nicht ritzbar, am Stahl starke Funken gebend, vor dem Löthrohr völlig unerschmelzbar; der Glimmer, bald silberweiß, bald schwarz (Fig. 16, 17), an dem auffallenden Blättergefüge, dem starken Metall- oder Perlmutterglanz, der geringen Härte und der auffallenden Elasticität der Blätter. Der Granit ist schwer zersprengbar, sehr fest und hart, und findet sich vom kleinsten Korn bis mittel- und grobkörnig, so daß namentlich Glimmer und Feldspath zuweilen die Größe mehrerer Quadratzoile erreichen, wie z. B. der in Fig. 12 abgebildete silberweiße Glimmer von Modum in Norwegen ebenfalls aus dem Granit stammt. Der Granit gehört zu den verbreitetsten Felsarten des Urgebirgs und steigt mitunter zu den höchsten Bergen empor; er bildet breitschulterige Bergformen, erscheint jedoch zuweilen auch in Gängen, die Schiefergesteine verschiedentlich durchbrechend oder aus dem älteren Flözgebirge hervortretend, so namentlich in manchen Thälern, wie dies die Geognosie weiter auseinander setzt.

Er dient wegen seiner Dauer und Schönheit von Alters her hauptsächlich zu monumentalen Bauten, namentlich zu monolithischen Obelisken, Sarkophagen, Vasen und dergl. Der Granit von Baveno, Fig. 16, wird sogar zu Dosen und kleinen Kunstwerken verwendet und nimmt eine vortreffliche Politur an. Der rothe Granit von Oberaegypten (Fig. 17) wurde schon von den alten Aegyptern bei dem Bau ihrer Tempel, Hypogäen und Pyramiden angewendet und namentlich zu ihren Grabmälern vielfach, zu Sarkophagen und selbst zu Statuen verarbeitet.

V. Zeolithische Mineralien.

Sie schließen sich durch ihre Bestandtheile im Wesentlichen den Feldspathen an, insofern sie in der Regel krystallinisch oder krystallinisch auftreten und Verbindungen der Kieselsäure mit Thonerde und den Alkalien darstellen, unterscheiden sich aber, wenn man den Leuzit ausnimmt, durch ihren beträchtlichen Wassergehalt und durch Leichtschmelzbarkeit, sowie dadurch, daß sie durch Säuren zerlegt werden. In der Regel sind sie farblos oder, wie jene, nur zufällig gefärbt, und erscheinen hauptsächlich in vulkani-

schen Gesteinen, theils in Spalten oder Blasenräumen, theils eingemengt oder den größten Theil ihrer Grundmasse bildend, so daß sie bei der Verwitterung der betreffenden Gesteine eine ähnliche Wirkung auf die Pflanzenwelt üben wie die Feldspathe. Indes spielen unter den alkalischen Bestandtheilen die Natron- und Kaliverbindungen die Hauptrolle und nur in dem Leuzit tritt das Kali als erheblicher Bestandtheil auf.

Tafel VII.

Fig. 1. Leuzit. Weißer Granat, trapezoidaler Kuphonspath, Amphigöne.

Er krystallisirt fast immer in Deltoidvierundzwanzigflächern, welcher Körper eben deshalb Leuzitoeder genannt wird, man will jedoch auch Würfel mit abgestumpften Ecken beobachtet haben, daher einige auch den Würfel als Grundform annehmen; häufiger sind rundliche und unregelmäßige Körner. Die Krystallflächen erscheinen in der Regel matt und wenig glänzend, zuweilen rauh, von grauer, gelblicher oder röthlicher Farbe. Der Bruch ist meist unregelmäßig, glasartig, glänzend und krummschalig, als ob das Mineral eine Glühung oder Schmelzung erlitten hätte; auch sind die Flächen selten im Gleichgewicht, zuweilen sind mehrere Krystalle drüsig oder zwillingsartig verwachsen. Die Härte ist 6,0 bis 6,5, so daß er Funken am Stahl gibt, wobei er jedoch meist zerspringt, was auf eine glasartige Sprödigkeit hindeutet. Durch erhitzte Salzsäure wird er zerlegt und es scheidet sich Kieselerde aus. Das Pulver reagirt alkalisch und färbt den Weichensaft grün, wodurch er sich von allen andern ähnlichen Mineralien, namentlich auch den Feldspathen, leicht unterscheidet. Die Bestandtheile sind $\frac{2}{3}$ kiesel saures Kali mit 3 Aequiv. kiesel saurer Thonerde, $K^3 Si^2 + 3 Al Si^2$. Unschmelzbar vor dem Löthrohr, aber deutlich die blaue Flamme violett färbend. Er macht einen wesentlichen Bestandtheil der älteren Lava von der Somma und dem Vesuv, am Laacher See und in der Umgebung von Rom aus.

Fig. 2 und 3. Zeolith, Mesotyp, Natrolith.

Er krystallisirt in geraden rhombischen Säulen von $91^\circ 20'$ und $88^\circ 40'$, Grundform; so jedoch, daß meist die Randkanten abgestumpft sind und die Verbindung mit dem rhombischen Octaeder darstellen, Fig. 3; häufiger in büschelförmigen Nadeln, welche durchsichtig und farblos sind. Die Härte = 5,0—5,5, die Eigenschwere = 2,2—2,25. Der Natrolith oder Natronzeolith, Höganit, (Fig. 2), erscheint in halbkugligen nierenartigen Anhäufungen von concentrisch-strahligem Gefüge, von gelber, röthlicher, brauner und weißer Farbe, so daß er im Querbruch oder angeschliffen zierliche sonnenartige Zeichnungen darstellt; zuweilen auch in krystallinischen Anhäufungen, weiß, rosenroth, fleischroth oder braun, perlmutter- oder seidenglänzend. Die Bestandtheile sind kiesel saures Natron und kiesel saure Thonerde mit 2 Aequiv. Wasser, $Na Si + Al Si + 2 H$, der gelb und roth gefärbte enthält stets etwas Eisenoxyd. Feine Nadeln schmelzen schon in der Lichtflamme zu kleinen Kügelchen, noch leichter vor dem Löthrohr zu blasiger Perle und geben das Wasser ab, worauf sie schwieriger zu weißem Glase schmelzen. Uebrigens färben sie die Flamme satt gelb und hinterlassen mit Phosphorsalz ein kiesel saures Salz. Der Kalkzeolith oder Skolezit, welcher auf den Farvöern und auf Island vorkommt, enthält statt dem Natronsilikat kiesel sauren Kalk und röthet die Flamme. Es gibt aber auch eben daselbst Kalknatronzeolithe, die man Mesolithe genannt hat. Die schönsten Natrolithe finden sich in Krystallen in

der Auerbergne und in Böhmen, in strahligen Bündeln auf Island und den Färöern, der strahlige Natrolith in Spalten des Klingsteins am Hohentwiel, Mägdeberg und Hohenkrähen im Högau; letzterer wurde schon angeschliffen als Marmor verwendet. Ueberhaupt macht der Natrolith einen wesentlichen Bestandtheil der meisten Klingsteine aus.

Fig. 4. Heulandit. Cuzcolith, hemiprismatischer Kuphonspath, schief rhombischer Blätterzeolith.

Die Grundform ist eine schief rechtwinklige Säule und es kommen theils gerade rhomboidische, theils schief rhombische Prismen vor, mit verschiedenen Abstumpfungen der Kanten und Ecken, wie z. B. Fig. 4, wo an dem klinorhombischen Prisma die scharfen Rand- und die scharfen Seitenkanten abgestumpft sind. Die Krystalle lassen sich leicht in der Richtung der rhomboidischen Flächen spalten und zeigen ein auffallendes Blättergefüge, sind durchsichtig bis durchscheinend, glas—perlmutterglänzend, in der Regel farblos, zuweilen aber grünlich, röthlich bis ziegelroth, spröde, mäßig hart (3,5—4), von 2,2—2,3 Eigenschwere, durch Säuren zeretzbar. Die Bestandtheile sind kiesel-saurer Kalk mit kiesel-saurer Thonerde und Wasser. Formel: $\text{Ca Si} + 4 \text{Al Si}^3 + 18 \text{H}$. Schmilzt vor dem Löthrohr unter Aufschäumen zu weißem Schmelz und färbt die Flamme gelbroth. Im Kolben gibt er viel Wasser aus. Dieses Mineral wird häufig mit dem Stilbit verwechselt, dem es an Aussehen, Härte, Glanz und durch seine chemischen Bestandtheile wie das Verhalten vor dem Löthrohr ähnlich ist; es unterscheidet sich aber leicht durch die Krystallform, indem der Stilbit dem gerade rhombischen System angehört. Es kommt hauptsächlich in Mandelsteinen und Dioriten vor, so z. B. im Fassathal (hier ziegelroth), in Böhmen, auf den Färöern, auf Island; aber auch in Gneuß und Glimmerschiefer, wie z. B. in den vereinigten Staaten, bei Kongsberg in Norwegen, und im Thonschiefer bei Andreasberg.

Fig. 5. Stilbit. Blätterzeolith, Desmin.

Die Grundform ist eine gerade rechtwinklige Säule und findet sich gewöhnlich mit Abstumpfung der Kanten, wie Fig. 5, zu keilförmigen Büscheln gehäuft, und strahlig—blättrig, in Zwillingen u. s. w. Die Krystalle sind an den Seiten gestreift, lassen sich in einer Richtung spalten, haben 3,5—4 Härte und 2,15 bis 2,20 Eigenschwere. Verhalten sich gegen Säuren und vor dem Löthrohr wie Heulandit und sind in der Regel farblos, ins Graue und Braunrothe. Die Bestandtheile ebenfalls kiesel-saurer Kalk mit kiesel-saurer Thonerde und Wasser, nach der Formel $\text{Ca Si} + \text{Al Si}^3 + 6 \text{H}$. Das Vorkommen ähnlich wie bei dem vorigen Mineral, besonders schön auf den Färöern und auf Island, auch in Schottland, Irland, am Harz, am Gotthard u. s. w.

Weitere klinorhombische Kalkzeolithe sind; der Laumonit = $\text{Ca}^3 \text{Si}^2 + 4 \text{Al Si}^2 + 18 \text{H}$; der Leonhardit = $3 \text{Ca Si}^2 + 4 \text{Al Si}^2 + 15 \text{H}$.

Gerade rhombisch ist der Epistilbit = $\text{Ca} (\text{Na}) \text{Si} + 3 \text{Al Si}^3 + 5 \text{H}$, desgleichen der Thomsonit = $(\text{Ca}, \text{Na}, \text{K})^3 \text{Si} + 3 \text{Al Si} + 7 \text{H}$, der Prehnit = $\text{Ca}^2 \text{Si} + \text{Al Si} + \text{H}$, der Phillippsit = $\frac{\text{Ca}^3}{\text{K}^3} \text{Si}^2 + 4 \text{Al Si}^2 + 18 \text{H}$.

Der Schabasit krystallisirt in Rhomboedern, ähnlich wie Fig. 9 und 10, häufig in Zwillingen, von 4,0—4,5 Härte und 2,0—2,17 spec. Gew. Die Bestandtheile sind $(\text{Ca}, \text{Na}, \text{K}) \text{Si}^2 + 3 \text{Al Si}^2 + 18 \text{H}$. Er kommt ausgezeichnet bei Steinau in Kurhessen, am Kaiserstuhl, bei Auffsig in Böhmen, bei Oberstein, auf den Färöern und in Schottland vor.

Der Kreuzstein—oder Harmotom ist ein Baryt und Kalkzeolith, der in gerade rechteckigen Säulen, häufig in Vierlingen übers Kreuz verwachsen krystallisirt, von 4,5 Härte und 2,39 bis 2,43 Eigenschwere, findet sich bei Andreasberg am Harz, Strontian und Dumbarton in Schottland, Oberstein u. s. w.

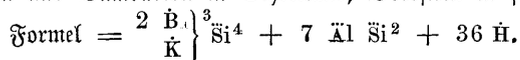


Fig. 6. Analzim. Kubit, Sarkolith, hexaedrischer Kuphonspath.

Die Grundform ist der Würfel, nach dessen Flächen sich auch die Krystalle spalten lassen; es finden sich aber meist dreiflächige

Zuspitzungen der Ecken, wie Fig. 6, so daß zuletzt vollständige Trapezoëdrierundzwanzigflächner entstehen wie beim Leuzit. Die Krystalle erreichen mitunter die Größe einer Faust und sind meist röthlich ins Graue und Weiße, durchscheinend, glas—perlmutterglänzend, von 5,5 Härte und 2,06 Eigenschwere. Bestandtheile: $\text{Na}^3 \text{Si}^2 + 3 \text{Al Si} + 6 \text{H}$; es ist demnach ein Natronzeolith, der im regulären System krystallisirt und vor dem Löthrohr die Flamme deutlich gelb färbt, leicht schmelzbar und durch Säuren zeretzbar. Findet sich ausgezeichnet im Fassathal, am Aetna, auf den Färöern, bei Brewig in Norwegen, auch im Trachyt des Kaiserstuhls, wo er lange mit Leuzit verwechselt wurde.

Der Faujasit ist ein Kalknatronzeolith, der in regulären Oktaedern krystallisirt, glas—diamantglänzend, von 5,5 Härte und 1,923 Eigenschwere. Formel: $(\text{Ca Na}) \text{Si}^4 + 3 \text{Al Si}^2 + 8 \text{H}$. Findet sich im Mandelstein bei Saßbach und bei Ammerode in Hessen, hier mit Phillippsit in einer zelligen basaltischen Lava.

Fig. 7 u. 8. Apophyllit, Ichthyophthalm, Albin, arotomer und pyramidaler Kuphonspath.

Krystallisirt in geraden quadratischen Säulen, in der Regel mit Abstumpfung der Ecken verbunden, wie Fig. 7 zeigt, oder in quadratischen Pyramiden, seltener in quadratischen Tafeln mit Abstumpfung der Ecken, oder in blättrigen Massen, wie Fig. 8, der eigentliche Ichthyophthalm, und unterscheidet sich von den übrigen Zeolithen dadurch, daß das Kalksilikat die Stelle des Thonerdesilikats vertritt. Es ist nämlich eine Verbindung von doppelt kiesel-saurem Kalk mit 8 Aequiv. einfach kiesel-saurem Kalk und 16 Aequiv. Wasser, nach der Formel: $\text{K Si}^2 + 8 \text{Ca Si} + 16 \text{H}$. Er hat die Härte von 4,5 bis 5,0, eine Eigenschwere von 2,3 bis 2,46 und wird durch Säuren zeretz; schmilzt leicht vor dem Löthrohr, bläht sich auf, färbt die Flamme gelbroth und gibt im Kolben Wasser. Die Farbe wechselt von Glashellen ins Rosenrothe und Braune. Ersterer findet sich ausgezeichnet zu Andreasberg am Harz und auf den Färöern, farblose Krystalle in Island und bei Vicenza, der röthliche und gelbliche Ichthyophthalm im Fassathal, an der Seißer Alpe, der milchweiße Albin bei Auffsig in Böhmen.

Der Pektolith, strahligfaserig, kugelförmig, perlmutter— bis seidenglänzend, von 5,0 Härte und 2,69 Eigenschwere, gehört ebenfalls hieher, enthält jedoch neben dem kiesel-sauren Kalk kiesel-saures Natron und weniger Wasser nach der Formel: $3 \text{Na Si} + 4 \text{Ca}^3 \text{Si}^2 + 3 \text{H}$. Er ist weiß, ins Gelbliche und Graue und findet sich in dem Mandelstein des Monte Baldo und im Fassathal.

Der Wollastonit oder Tafelspath schief rhombisch, weiß ins Graue und röthliche, glasglänzend, von 4,5—5,0 Härte und 2,8 Eigenschwere, ist dagegen ein reines Kalksilikat, aus 51,60 Kiesel-säure und 46,41 Kalk bestehend, nach der Formel: $\text{Ca}^3 \text{Si}^2$. Er schmilzt, ohne sich aufzublähen, leuchtet stark und färbt die Flamme gelbroth. Findet sich bei Auerbach an der Bergstraße in strahlig blättrigen Massen, ferner in Ungarn, Finnland, Pennsylvanien u. s. w.

Der Okenit, Dystkazit, ist dem Apophyllit näher verwandt, kommt in faserigen, strahligen Massen vor und besteht aus Kalksilikat mit Wasser, nach der Formel: $\text{Ca}^3 \text{Si}^4 + 6 \text{H}$. Er ist farblos ins Gelbe und Bläuliche, perlmutterglänzend, durchscheinend, von 4,5—5,0 Härte und 2,28 Eigenschwere, wird durch Salzsäure zeretz und verhält sich im Uebrigen wie der Apophyllit. Er findet sich in dem Mandelstein der Färöer und auf Island.

Der Datolith krystallisirt in schief rhombischen Säulen mit verschiedenen Abstumpfungen der Kanten und Ecken, zuweilen traubig und faserig, Botryolith und Faserdatolith. Er ist farblos, ins Graue, Gelbe und Grüne, spröde, glasglänzend, durchscheinend, spaltbar nach den Seitenflächen; die Härte = 5—5,5 die Eigenschwere = 2,95—3,0, schmilzt unter Schäumen zu durchsichtigem Glase, gibt mit Phosphorsalz zusammengesmolzen die gelbgrüne Flamme der Bor-säure und besteht aus bor- und kiesel-saurem Kalk nebst Wasser, nach der Formel: $\text{Ca}^3 \text{Si}^4 + 3 \text{Ca B} + 3 \text{H}$. Findet sich ausgezeichnet bei Andreasberg am Harz und bei Kongsberg in Norwegen, ferner in Connecticut, New-Jersey, auch zu Southofen in Baiern und bei Klausen in Tyrol; der Botryolith bei Arendal in Norwegen.

V. Kalkhaltige Mineralien.

Tafel VII. Fig. 9—18 u. Tafel VIII, IX, X u. XI Fig. 1 u. 2.

Kohlensaurer Kalk.

Der Kalk gehört zu den verbreitetsten Metalloxyden der Erde und spielt nicht allein im Mineralreich, sondern auch im Pflanzen- und Thierreich eine wichtige Rolle, insofern er einen wesentlichen Bestandtheil namentlich der festen organischen Gebilde ausmacht. Phosphorsaurer und kohlensaurer Kalk, mitunter auch schwefel-, klee- und apfelsaurer Kalk finden sich in den meisten Pflanzen, die beiden ersteren namentlich in der Asche derselben, und diese beiden sind es auch, welche sich in den Knochen und Zähnen der höheren Thiere, in den Schalen und Gehäusen der Mollusken und Crustaceen, in dem Hautskelett der Strahlthiere und in den steinartigen Polyphenstücken wiederfinden. Am verbreitetsten ist im Mineralreich der kohlensaurer Kalk, sparsamer der schwefelsaurer, noch sparsamer der phosphorsaurer Kalk; Fluorcalcium oder flußsaurer Kalk findet sich hauptsächlich in erzführenden Gängen.

Alle diese Kalkverbindungen sind im reinen Zustand farblos und haben mäßige Härte und Schwere, wie denn das Kalkmetall, Calcium, selbst ein spec. Gewicht von nur 1,577 hat. Sie leuchten vor dem Löthrohr mit weißem Lichte, theilweise so stark, daß sie das Auge blenden (am stärksten ist dies beim kohlensauren Kalk) und färben die Flamme gelblich roth, besonders wenn die Probe in Talg getaucht oder mit Salzsäure befeuchtet wird.

Der kohlensaurer Kalk erscheint in zwei Hauptformen, welche, obwohl von gleichen chemischen Bestandtheilen, dennoch mancherlei physikalische Unterschiede zeigen und so eines der schönsten Beispiele von Dimorphismus darstellen. Derselbe krystallisirt nämlich rhomboedrisch und gerade rhombisch oder prismatisch; beide bestehen aus einfach kohlensaurem Kalk, man hat den ersteren Kalkspath, den letzteren Arragonit genannt. Beide lösen sich unter Aufbrausen in Säuren und liefern gebrannt, indem sie die Kohlsäure, 1 Aeq. = 43,972 abgeben, 56,028 Aeqkalk, aber der Kalkspath behält während des Brennens seine Form, während der Arragonit zu einem Haufen staubartiger Theilchen zerfällt. Auch ist der Arragonit stets härter und schwerer als der Kalkspath. Beide kommen krystallisirt, krystallinisch, faserig und derb vor; letztere nennt man insgemein Kalksteine, man kann aber die arragonitischen immer noch an ihrer größeren Härte und Schwere, welche 2,8—3,0 beträgt, unterscheiden, indem sie sich durch Kalkspathkrystalle nicht ritzen lassen, während umgekehrt die rhomboedrischen Kalksteine durch Arragonitkrystalle ritzbar sind. Im Verhalten gegen das Licht unterscheiden sich beide wesentlich, indem beide zwar das Licht doppelt brechen, der Kalkspath aber nur eine, der Arragonit zwei optische Axen besitzt. So ist auch der Bruch sehr verschieden: der Kalkspath läßt sich in drei Richtungen in rhomboedrische Tafeln spalten, er mag krystallisirt sein wie er will, während der Arragonit sich in der Richtung der rhombischen Säule und der Abstumpfungsfächen der scharfen Seitenkanten, überhaupt aber schwierig spalten läßt und in der Richtung der Endfläche stets unebene Bruchflächen zeigt.

Fig. 9—14. Rhomboedrischer kohlensaurer Kalk, Kalkspath, rhomboedrisches Kalkhaloid, polymorpher Karbonspath, Doppelspath, Kalzit, Kalksteine.

Die Grundform ist ein mittleres Rhomboeder von $105^{\circ} 5'$ bis $105^{\circ} 8'$, (Fig. 9), in welchen Richtungen sich alle Krystalle gleichmäßig spalten lassen. Es gibt aber noch einen vierten Blätterdurchgang, welcher senkrecht auf die Hauptaxe fällt und demnach der Abstumpfungsfäche der Scheitel entspricht. Dieses Rhomboeder findet sich selten einfach, sondern meist mit einfacher oder mehrfacher Abstumpfung der Scheitelfanten, wie Fig. 10 andeutet, bald als niederes, bald als spitzes Rhomboeder (Fig. 12), auch kommen nicht selten drei bis sechs verschiedene Rhomboeder mit einander verbunden vor, welche sich an den pyramidalen Flächen erkennen lassen, deren je drei und drei um die Hauptaxe sich gruppieren. Eine besondere Reihe bilden die ungleichkantigen sechs-

seitigen Doppelpyramiden, Stalenoeder (Fig. 11), welche theils für sich, theils zu Zwillingen verbunden, wie Fig. 14, theils mit verschiedenen Rhomboedern combinirt, besonders häufig in Spalten und Gängen der verschiedenen Kalkformationen vorkommen. Eine dritte Reihe bilden die sechsseitigen Prismen, welche durch Abstumpfung der Kanten des Rhomboeders entstehen und bald mit dem stumpfen, bald mit den spitzeren Rhomboedern verbunden, bald ohne dieselben, mit gerader Endfläche auftreten. Fig. 13 stellt das erste niedere Rhomboeder mit der sechsseitigen Säule dar, wie es so häufig auf erzführenden Gängen am Harz, Schwarzwald, Erzgebirge u. s. w. vorkommt. Von allen Prismen gibt es kürzere tafelförmige und längere oft sehr gestreckte Formen, von den Rhomboedern oft lange Spieße und Nadeln, daher zeigt der Kalkspath eine Mannigfaltigkeit von Formen, wie kein anderes Mineral, und man hat deren gegen 800 unterschieden.

Stenglige, blätterige, faserige, krystallinisch-körnige, derbe, vollkommen dichte, zerreiblich erdige, sinterartige, troppsteinartige, wie Fig. 17, mit strahligem Bruch, erbsenförmige oder kuglig schalige, wie Fig. 18, rogensteinförmige, oolithische Kalksteine gehören zu den gewöhnlichen Erscheinungen. Man begreift unter dem Namen Kalkstein alle in größeren Massen einbrechenden Vorkommnisse des kohlensauren Kalks, nennt aber diejenigen, welche weiß oder schön gefärbt und politurfähig sind, im Allgemeinen Marmor. So heißt der körnige, weiße Kalkstein des Urgebirgs jalinischer oder Statuenmarmor, auch schlechthin weißer Marmor und nach den Fundstätten weiter carrarischer, tyroler, parischer, pentelischer, hymettischer Marmor. Die andern Sorten werden theils nach der Farbe in einfach gefärbte, gelbe, rothe, graue, schwarze, in doppeltfarbige, schwarz und weiß gefleckte (Taf. VIII. Fig. 5), grau und schwarz gefleckte (Fig. 7), bunte (Fig. 8 und 9) u. s. w. eingetheilt. Muschelmarmor oder Lumachell nennt man vorzugsweise die mit farbigen Muschel- oder Schneckenbruchstücken untermengten politurfähigen Kalksteine, wie Taf. VIII. Fig. 2 und 6; Korallenmarmor heißen solche, welche Korallen einschließen wie Tafel VIII. Fig. 9; Ruinenmarmor nennt man diejenigen, welche Zeichnungen von zerstörtem Gemäuer, Burgen, Gebäuden u. dgl. darstellen, wie Taf. VIII. Fig. 1. Breccienmarmor heißen solche, welche aus Trümmern verschieden gefärbter Kalksteine zusammengesetzt sind, wie Taf. VIII. Fig. 3 und 5 und Taf. IX. Fig. 4. Sinterartiger oder handirter Marmor heißen schichtenweise gezeichnete Sinterkalle, welche Politur annehmen, wie Taf. IX. Fig. 2, bunter Marmor alle diejenigen, wo zwei oder mehrere Farben überhaupt sich geltend machen, wie Taf. IX. Fig. 1 und 5—8. Nach der Formation unterscheidet man in erster Linie Meeres- und Süßwasserkalle. Der Kalk erscheint nämlich häufig nicht nur als Versteinerungsmittel verschiedener Schalthierüberreste der Vorzeit, sondern zugleich auch als Muttergestein der Petrefakte, welche darin oft zu Tausenden eingebettet sind. Bestehen diese Überreste sichtlich aus Gehäusen von Meeresthieren, wie in allen Kalksteinen des Flözgebirges, so nennt man sie Meereskalk; Proben davon liefern Fig. 6 auf Tafel VIII., ein tertiärer Meereskalk mit in verschiedener Richtung durchschnittenen Schrauben- und Pyramiden- (Pyramidella, Turbinella?) aus der Tertiärformation und Taf. IX. Fig. 3, ein Stück Gryphitenkalk mit zweischaligen Muscheln (Gryphaea arcuata) aus dem Lias bei Stuttgart. Süßwasserkalle nennt man solche Kalksteine, welche durch den Einschluß von Land- und Süßwasserthierüberresten (Helix, Pupa, Lymnaeus, Paludina, Planorbis, Valvata etc.) sich als Niederschläge von süßen Gewässern kundgeben. Dahin gehören z. B. Taf. IX. Fig. 1 und 2, welche aus der Tertiärformation der schwäbischen Alb bei Böttingen, D.A. Münsingen stammen und Ähnlichkeit mit dem Sprudelstein von Karlsbad Taf. VII. Fig. 15 zeigen. Sauerwasserkalle hat man solche Kalksinter genannt, welche notorisch aus kohlensäurereichen Mineralquellen stammen, wie z. B. die Kalktuffe von Cannstatt, die sich noch unter unsern Augen erzeugen. Kalktuff oder Tuffkalk überhaupt heißen alle jüngeren Sinterkalle der Art, nicht bloß wenn sie aus Quellen, sondern

auch aus Bächen, die im Kalkgebirge entspringen, entstehen. Sie sind in der Regel sehr porös, bald erdig im Bruch, bald krystallinisch-zellig, bald bilden sie netzartig verschlungene strauchartige Gebilde, durch Inkrustation von Armleuchtern (Chara) und ähnlichen Pflanzen entstanden, bald korallenartige oder zapfenförmige Gebilde, so besonders an Wasserfällen, woselbst der Wasserstaub bisweilen die schönsten traubigen oder kugelartig gehäuftten Formen erzeugt. Nach den Formationen unterscheidet man plutonische oder Urkalk, Flözkalke der verschiedenen Formationen, silurische, devonische, Zechstein-, Muschelkalk, Liaskalk, Juraalk, Kreidkalk, tertiären, Diluvial- und Alluvialkalk. Es gibt aber auch vulkanische Kalksteine, wie z. B. am Kaiserstuhl eine Einlagerung von krystallinischen mit Glimmer untermengtem Kalk im Dolerit vorkommt, und vulkanisirte oder durch vulkanische Gesteine ungeänderte Flözkalke, welche gewöhnlich durch marmorartige Farbmischungen sich auszeichnen, so z. B. Taf. IX. Fig. 5—8, Kalksteine der Juraformation aus der Nähe vulkanischer Durchbrüche an der schwäbischen Alp.

Die Verbreitung der Kalksteine ist außerordentlich bedeutend

und sie spielen in jeder Formation eine wichtige Rolle. Die Anwendung derselben zum Kalkbrennen und andern chemisch-technischen Zwecken, in der Baukunde, zum Hoch- und Straßenbau, zu Monumenten, zu Bildhauerarbeiten, ferner zum Steindruck u. s. w. ist allgemein bekannt.

Mergelkalk oder Kalkmergel nennt man mehr oder weniger thonreiche Kalksteine, die sich unter Zurücklassung von Thonschlamm in den Säuren auflösen. Beträgt der Thongehalt 25—30 Prozent, so liefern dieselben durch Brennen hydraulischen, d. h. unter Wasser erhärtenden Kalkmörtel, welcher zu Wasser- und Uferbauten sehr geschätzt wird. Dergleichen Gesteine finden sich in den meisten Kalkformationen, namentlich in der Lias- und Juraformation. Häufig bilden die Mergel rundliche Knauer oder Nieren, zuweilen von eigenthümlicher zapfen- oder nagelförmiger Absonderung, sog. Nagelkalk, oder sie liegen schichtenförmig zwischen andern Kalksteinen. Sehr thonreiche oder sandige Mergel nennt man Thon- oder Sandmergel. Sie verwittern meist leicht an der Luft und zerfallen zu einem fetten, mehr oder weniger sandigen Boden.

Tafel VII. Fig. 15 u. 16. und Tafel X. Fig. 1—3 u. 5—6.

Arragonit, prismatisches Kalkhaloid.

Die Grundform ist eine gerade rhombische Säule von $116^{\circ} 11'$. Dieselbe findet sich meist mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten, wie Fig. 2 Taf. X., zuweilen zugleich mit Abstumpfung der Randkanten und zu Zwillingen verwachsen, wie Taf. X. Fig. 1; in diesem Fall sind die Krystalle oft wasserhell oder gelblich. Jener stammt aus Molina in Arragonien, dieser aus Bilin in Böhmen. Außerdem gibt es pyramidale und spießige Formen wie Taf. X. Fig. 3, aus Salzburg; ferner stülpartige Bildungen, wie der Sprudelstein aus Karlsbad, Taf. VII. Fig. 15, welcher theilweise durch Eisenoryd geröthet ist, oder strauchartige, zuweilen korallenförmige Gebilde, wie die sog. Eisenblüthe, Taf. VII. Fig. 16, ein feinfaseriger Arragonit, äußerlich perlmutter- oder silberglänzend. Man vermuthet, daß die meisten Arragonite bei erhöhter Temperatur aus kohlenäurereichen Wässern der Kalkgebirge sich gebildet haben und daß der Unterschied zwischen Arragonit und Kalkspath zunächst auf den Temperaturverhältnissen beruhe; doch gibt es auch Strontian- und selbst Bleiorxydhaltige Arragonite, wie z. B. der Tarnowitzit, ein faseriger Arragonit aus Tarnowitz in Schlessien, welcher 2,0—3,8 kohlenäures Bleiorxyd enthält. Sonst sind die meisten Arragonite reiner einfach kohlenäurer Kalk, wie dies schon angegeben wurde. Auch kohlenäure Talkerde, Mangan- und Eisenorydul findet sich in manchen, besonders derben Vorkommnissen des Arragonits; dahin gehört z. B. der als Marmor verwendbare sogen. Achatmarmor aus Constantine in Algerien, Taf. X. Fig. 5, welcher durchscheinend, bald grünliche, bald gelbliche Streifen zeigt, und der braungeaderte von Gibraltar, Taf. X. Fig. 6, und Bergamo in Oberitalien; auch diese zeichnen sich wie die andern Arragonite durch größere Schwere = (2,8—3,0) und Härte (3,5—4,0) vor den gewöhnlichen Kalksteinen aus. Das Verhalten im Feuer und gegen Säuren wurde schon oben angegeben. Die Verbreitung des Arragonits ist viel geringer als die des rhomboedrischen Kalks, auch findet er außer der angeführten Anwendung zu Marmor und allerlei kleinen Kunstgegenständen keine besondere Verwendung in der Technik.

Fig. 4. Bitterspath und Braunspath, Dolomit, makrotypes Kalkhaloid.

Schließt sich durch seine Krystallform, welche ein Rhomboeder von $106^{\circ} 16'$ ist, dem Kalkspath an, unterscheidet sich aber durch einen bedeutenden Gehalt von kohlenäurer Talkerde, meist gleiche Mischungsgewichte, zuweilen auch an kohlenäurem Mangan- und Eisenorydul wesentlich von demselben, daher auch die Härte = 3,5 bis 4,0 und die Eigenschwere = 2,81—2,90 größer sind. Letztere

nennt man im Allgemeinen Braunspath, erstere Bitterspath, Bitterkalk und wenn sie in größeren krystallinisch-körnigen Massen einbrechen, Dolomite. Die Farbe wechselt von Weiß ins Gelbe, Braune, Röthliche wie Taf. X. Fig. 4 und selbst ins Schwarze. Die Krystalle zeichnen sich dem Kalkspath gegenüber wesentlich dadurch aus, daß sie das gewöhnliche mittlere Rhomboeder, seltener das stumpfe darstellen, daß sie drusige, oft gekrümmte Flächen zeigen, weniger durchsichtig und meist perlmutterartig glänzend sind, sich auch nur langsam in verdünnten Säuren lösen; vor dem Löthrohr zwar leuchten und sich äzend brennen, auch der Flamme eine gelbrothe Farbe ertheilen, jedoch meist, wenigstens bei allen Braunspathen, eine braune oder schwarze Farbe annehmen.

Die chemischen Bestandtheile wechseln. Der Dolomit oder Bitterspath enthält durchschnittlich 55,0 kohlenäuren Kalk und 45,0 kohlenäure Bittererde (= Ca C + Mg C); beim Braunspath wird bald der Kalk, bald die Talkerde theilweise durch kohlenäures Eisen- und Manganorydul ersetzt; der Bitterspath von Kolosoruk in Böhmen enthält auf 3 Aeq. Ca C nur 2 Aeq. Mg C.

Das Vorkommen beschränkt sich hauptsächlich auf erzführende Gänge und Spalten des Ur- und Flözgebirgs; die Dolomite finden sich in unregelmäßigen Massen, zuweilen aber auch in regelmäßigen Flözen von beträchtlicher Mächtigkeit und Ausdehnung, namentlich in den Kalkgebirgen der Alpen, Südtirol, des Zechsteins, Muschelkalks und weißen Jura fast überall. Sie zeigen zuweilen das Aussehen der körnigen Kalksteine und werden auch in der Baukunst häufig verwendet. Ferner dienen sie zur Darstellung von kohlen- und schwefelsaurer Talkerde (Magnesia).

Die kohlenäure Talkerde, Magnesit, kommt krystallisirt oder krystallinisch als Magnesitspath, ähnlich wie der Bitterspath vor und hat ein Rhomboeder von $107^{\circ} 22'$ zur Grundform, unterscheidet sich jedoch durch größere Härte, = 4,0—4,5 und Eigenschwere = 2,9—3,1 sowie die Bestandtheile wesentlich von demselben. Es ist nämlich reine kohlenäure Talkerde, = Mg C, aus 48,31 Talkerde und 51,59 Kohlenäure bestehend, löst sich übrigens in Säuren gleichfalls unter Aufbrausen, leuchtet vor dem Löthrohr und gibt mit Kobaltlösung befeuchtet eine rosenrothe Probe. Es gibt dichten und krystallinischen Magnesit; ersterer, zuweilen ins Erdige übergehend, ist weiß und enthält meist etwas Kiesel-erde, so z. B. der von Saßbach am Kaiserstuhl und von Hrubshütz in Mähren. Krystalle finden sich am Gotthard, am Greiner im Zillertal und im Fassathal, gewöhnlich mit Talk- oder Chloritliefer.

Der Breunerit ist ein mit kohlenäurem Eisen- und Manganorydul vermischter Magnesit: der Pistomesit besteht aus drei Aequiv. kohlenäurer Talkerde und 2 Aequiv. kohlenäurem Eisenorydul und findet sich bei Fladtau im Salzburgischen.

Der Periklas von der Somma bei Neapel ist eine in Oktaedern oder Würfeln krystallisirende, Eisenoxydul haltige Talkerde, von 6,0 Härte und 3,75 Eigenschwere.

Talkerdehydrat, Brucit. Die Grundform eine sechsseitige Säule, weiß ins Grüne und Graue, häufiger in strahlig-blättrigen Massen vorkommend, von 1,0—1,5 Härte und 2,35 Eigenschwere, ist einfaches Talkerdehydrat = Mg Ho, das sich ohne Brausen in Säuren löst und auf den Schetlandsinseln, in Schottland und bei Hoboken in New-Jersey vorkommt.

Meerschaaum nennt man ein in derben weißen Knollen vorkommendes wasserhaltiges Talkerdefilikat = Mg Si + H, von erdigem Ansehen, das sich mager anfühlt, an der feuchten Lippe hängt und dabei meist eine geringe Schwere, = 1,27—1,6 besitzt: die Härte wechselt von 2,5—3,0. Er findet sich in derben Massen in Livadien und Natolien, sowie bei Grubshütz in Mähren. Frisch gegraben ist er zähe und läßt sich mit Wasser zu einem Teig kneten, aus welchem die berühmten Pfeifenköpfe verfertigt werden. Besonders geschätzt ist hiezu der natolische.

Der Speckstein, spanische Kreide, ist ein ähnliches Talkerdefilikat, das zuweilen etwas Thonerde und Eisenoxyd enthält, sich aber fettig anfühlt und mitunter in sehr schönen Afterkry stallen des Quarzes, so z. B. bei Göpfersgrün im Baireuthischen, sonst in derben Massen vorkommt und zu Verfertigung aller kleiner Kunstgegenstände, zum Poliren des Glases und Marmors u. s. w. dient.

Fig. 7—10. Gyps. Schwefelsaurer Kalk, prismatisches Gypshaloid, Selenit.

Krystallisiert in schief rechtwinkligen oder gerade rhomboidischen Säulen, Grundform, insofern man die Krystalle auf eine rechtwinkelige wie Fig. 7, oder auf eine rhomboidische Fläche stellen kann. Es finden sich aber häufig Abstumpfungen der größeren Randkanten und der Seitenkanten wie Fig. 8 (rhomboidisches Oktaid), noch häufiger Zwillinge, durch Verwachsung zweier solcher Krystalle entstanden, wie Fig. 9, oder große Zwillingsschlingen, welche keilförmige Spaltstücke liefern, wie Fig. 10. Diese kommen besonders schön am Montmartre bei Paris vor, jene hauptsächlich in den Steinsalzablagerungen vom Bex im Waadt, im Salzkammergut, in den unteren Gypsen des Muschelkalks in Schwaben und Thüringen, sodann in England u. s. w. Sehr große Krystalle, oft auf merkwürdige Weise verbogen, finden sich im Koburgischen. Fasrig und seidenglänzend findet sich der Gyps besonders schön im Aargau, auch in dem Keupermergel Schwabens u. a. a. D. großblättrig, s. g. Fraucenis oder Marienglas, fast überall im erdigen oder schuppigförmigen Gyps eingewachsen. Dieser, gemeiner Gyps oder Gypsstein genannt, findet sich fast in allen Kalkgebirgen und Thonmergeln der Flötzformation, namentlich im Muschelkalk und Keuper, so wie im Tertiärgebirge (Paris, Hohenhöfen in Oberschwaben u. s. w.) und er wird, wo er rein ist, gewöhnlich für technische und ökonomische Zwecke ausgebeutet. Mabafter nennt man feinkörnige, ins Dichte übergehende, durchscheinende, daher durch Festigkeit und Politurfähigkeit sich auszeichnende Gypse, wie sie hauptsächlich in Toskana und an anderen Orten Italiens vorkommen.

Der Gyps zeichnet sich durch weiße oder lichte Farbe, weißen Strich, Glas — Perlmutterglanz und geringe Härte (= 2,0) und Eigenschwere (= 2,2—2,4) aus. Er läßt sich leicht mit dem Nagel ritzen, ist schwer zersprengbar, in dünnen Blättern biegsam. Der krystallisirte GypsSPATH läßt sich in der Richtung der rhomboidischen Flächen spalten und abblättern, in einer andern Richtung brechen und in einer dritten biegen, welche Verhältnisse kein anderes Mineral in gleichem Maße zeigt. Die Bestandtheile sind einfach schwefelsaurer Kalk mit 2 Aeq. Wasser, = 33,0 Kalk 46,0 Schwefelsäure, 21,0 Wasser (Ca S + 2 H). Er löst sich in ungefähr 460 Theilen Wasser und ertheilt demselben einen fadeerdigen, etwas bitterlichen Geschmack: die Lösung gibt die Reaktionen der Schwefelsäure und des Kalkes. Manche Brunnenwasser, die aus Gypsgebirgen entspringen, stellen fast gesättigte Gypslösungen dar und sind daher weniger frisch, auch zur Bereitung von Farben, Bier, Leder u. s. w. untauglich, um

so mehr als sie durch Erhitzen den Gyps nicht ausscheiden, wie dies beim kohlenfauren Kalk der Fall ist. Von Säuren wird er nicht oder fast unmerklich gelöst. Vor dem Löthrohr schmilzt er, gibt sein Wasser ab, röthet die Flamme und wird zu Schwefelcalcium reducirt, so jedoch, daß der Schwefel gewöhnlich als Salz verbrennt und zuletzt reiner Kalk übrig bleibt, welcher sich durch starkes Leuchten auszeichnet. Mit Flußspath schmilzt er leicht zu einer klaren, beim Erkalten trüb werdenden Perle zusammen.

In der Technik dient der Gyps, nachdem er bei schwacher Rothglühitze gebrannt, d. i. seines Wassers beraubt worden, mit Wasser angerührt, zu Abgüssen von Statuen, Ornamenten, Medaillen, zu Griesen, Zimmerdecken, Darstellung künstlichen Marmors, überhaupt zur Stukkatur, auch als Mörtel, wozu namentlich der etwas kalkhaltige Gyps der Umgebung von Paris häufig verwendet wird. Der Gypsstein besonders der etwas steinsalzhaltige bituminöse Thongyps der Steinsalzgebirge dient auch gemahlen als Düngungsmittel, namentlich für Hülsenfrüchte und überhaupt auf feuchten naßkalten Boden. Der Mabafter wird zu Statuetten, Vasen, Uhrgestellen und andern Kunstarbeiten namentlich in Toskana häufig verwendet.

Fig. 11 und 12. Anhydrit, wasserleerer Gyps oder Schwefelsaurer Kalk, Muriazit, Vulpinit, Karstein, Gekröfstein.

Die Grundform ist die gerade rechtwinklige Säule Fig. 12, welche sich auch in allen Richtungen, am leichtesten nach den Seitenflächen spalten läßt; es finden sich aber auch Abstumpfungen der Ecken, wie Fig. 11, und der Seitenkanten, geraderhombische Säulen, krystallinisch blättrige oder körnige Massen, welche man Vulpinit, und dichte in nierenförmigen Knollen, die man Gekröfstein genannt hat. Die Farbe selten rein weiß, häufiger röthlich, himmelblau oder grau; die Durchsichtigkeit meist gering, der Glanz zwischen Perlmutter- und Glasglanz die Mitte haltend. Die Krystalle sind spröde, die krystallinischen Vorkommnisse sehr schwer zersprengbar; Härte = 3,0—3,5 und Schwere = 2,7 bis 3,0, also stets beträchtlicher als beim gemeinen Gyps. Gibt im Kolben erhitzt kein Wasser und verhält sich vor dem Löthrohr im Uebrigen wie der Gyps. Die Bestandtheile sind 1 Aequiv. Kalk (41,53) und 1 Aequiv. (58,47) Schwefelsäure. Formel Ca S; der blaue enthält stets etwas Eisenoxyd, der graue ist durch kohlige Bestandtheile gefärbt. Gepulvert und mit Wasser in Berührung gesetzt, nimmt er allmählich 2 Aequiv. deselben auf und verwandelt sich in gemeinen Gyps.

Der Anhydrit ist ein gewöhnlicher Begleiter des Steinsalzes im Salzkammergut, bei Bex, Wilhelmshück, Sulz a. N. u. s. w.; an letzterem Ort findet sich derselbe schön himmelblau in strahlig körnigen, ins Blättrige und Dichte übergehenden Massen, die eine schöne Politur annehmen und wie Marmor verwendet werden.

Fig. 13 u. 14. Apatit. Phosphorsaurer Kalk, Spargelstein, Phosphorit, Morozit, rhomboidisches Flußhaloid.

Die Grundform ist eine regelmäßige sechsseitige Säule, Fig. 13, welche sich deutlich in der Richtung der Seitenflächen, schwieriger in der Richtung der Endfläche spalten läßt. Es kommen aber auch Ausdehnungen von vier Seitenflächen vor, so daß ein rhombisches Prisma erscheint; Abstumpfungen der Randkanten und Randdecken, wie Fig. 14, doppelte und dreifache Abstumpfung derselben wie auch der Seitenkanten, so daß dieses Mineral wie wenig andere die mannigfaltigsten Formen des hexagonalen Systems darstellt. Ferner findet es sich in rundlichen Körnern meist von gelbgrüner Farbe, Spargelstein, so z. B. in Tyrol im Zillerthal, oder in lang gestreckten spangrünen Prismen von der Form des Bergkrystalls, sogen. Morozit, bei Arendal in Norwegen, oder auch in derben, strahlig faserigen oder dichten Massen, Faserapatit, Phosphorit, so z. B. bei Amberg in Baiern, in Mähren und Böhmen, zuweilen auch erdig, so bei Sziget in Ungarn und in Spanien.

Die Farbe wechselt vom Weißen ins Gelbe, Blaue, Grüne, Rothe und Braune. Die Krystalle sind glasglänzend, im Quer-

bruch fettglänzend, durchscheinend bis durchsichtig, werden von Feldspath geritzt und rigen den Flußspath, haben demnach den 5ten Härtegrad und eine Eigenschwere von 3,1—3,3.

Die Bestandtheile sind basisch phosphorsaurer Kalk mit $\frac{1}{3}$ Aequiv. Fluorcalcium oder Fluormagnium. Formel $\text{Ca Cl (Fl)} + \text{Ca}^3 \text{P}$. Das Pulver leuchtet auf Kohlen gestreut oder im Platinslöffel erhitzt mit grünlichem Schein, wird von Wasser nicht aufgelöst, wohl aber von Salpetersäure, ohne zu brausen. Vor dem Löthrohr schmilzt er nur an den Kanten, mit Borax und Phosphorsalz zu klarem Glas, mit Bor säure und Eisendraht bildet sich in der innern Flamme Phosphoreisen. Findet sich meist in

Begleitung von Turmalin, Beryll, Zinnstein u. s. w. in Spalten und Gängen des Urgebirgs, am schönsten bei Schlackenwalde und Ehrenfriedersdorf im Erzgebirge, am Gotthard und in Tyrol.

Der derbe Phosphorit, auch Apatitstein genannt, wird in neuerer Zeit häufig abgebaut und als Düngungsmittel verbraucht, um die Knochenerde zu ersetzen und den Pflanzen die nöthige Menge phosphorsaurer Kalk zu liefern. Uebrigens scheint derselbe in den meisten Kalksteinen und Mergeln vorhanden zu sein, da es bekannt ist, daß die Asche der meisten Pflanzen phosphorsaurer Kalk enthält und die Thiere von jeher ihre Knochenerde aus dem Pflanzenreich empfangen haben.

Tafel X. Fig. 15—18 und Tafel XI. Fig. 1 u. 2.

Flußspath, Fluorcalcium, oktaedrisches Flußhaloid, flußsaurer Kalk.

Die Grundform ist ein reguläres Oktaeder wie Fig. 15, das selten jedoch einfach vorkommt; die häufigste Form ist der Würfel, welcher gewöhnlich wie Taf. XI. Fig. 1 krystallinisch drufige Flächen zeigt oder an den Ecken abgestumpft ist wie Fig. 16. Nicht selten sind doppelte Abstumpfungen der Würfelkanten, wie Fig. 17, Verbindung des Würfels mit dem Pyramidenwürfel, seltener ist die einfache Abstumpfung der Würfelkanten, Kautenzwölfflach (Schlackenwalde und Zinnwalde in Böhmen); oder die sechsfache Zuspitzung der Würfelcken, wie Fig. 18, Taf. X, die Verbindung des Würfels mit dem 48fläch. Häufig sind die Krystalle zwillingsartig verwachsen, wie Taf. X. Fig. 17 und Taf. XI. Fig. 1. Auch gibt es stenglige Vorkommnisse, wie Taf. XI. Fig. 2, ferner findet er sich derb und körnig, so namentlich in Gängen des Urgebirgs als gewöhnlicher Begleiter mancher Blei- und Silbererze, oder vollkommen dicht, sogen. Flußstein, so bei Stolberg am Harz und in Cornwall, oder erdig, Flußerde, so bei Freiberg im Erzgebirge u. a. a. D.

Die Farbe wechselt von Weiß in Rosenroth, Gelb, Violett, Grün u. s. w. bis ins schönste blau; manche Krystalle zeigen Dichroismus, z. B. bei auffallendem Licht eine gelbe oder blaue, bei durchfallendem eine rothe und smaragdgrüne Farbe, so z. B. die schönen Krystalle von Derbyshire Taf. X. Fig. 17. Läßt man durch solche grüne Krystalle einen Lichtbündel fallen, so erscheint ein prachtvoller blauer Farbenregal, was man Fluorescenz genannt hat. Alle Krystalle lassen sich nur in der Richtung des Oktae-

ders spalten und zeigen dann ebene Bruchflächen. Sie sind glasglänzend, meist durchsichtig, von 4,0 Härte und 3,0—3,3 Eigenschwere. Die Bestandtheile sind einfach Fluorcalcium = Ca Fl , oder 51,87 Calcium und 48,13 Fluor. Wasser und schwache Säuren sind ohne Wirkung; aber gepulvert und mit concentrirter Schwefelsäure übergossen entwickeln sich flußsaure Dämpfe, welche das Glas anfressen und trüb machen. Vor dem Löthrohr zerknistert er; wenn er lange und vorsichtig erwärmt und nachher im Platinslöffel erhitzt wird, so leuchtet er stark mit blauem oder grünem Schimmer; ebenso auf Kohle gestreut. Sonst ist er schmelzbar zu trüber Perle, mit Borax und Phosphorsalz zu klarem Glas, mit Gyps zu klarer, beim Abkühlen trüb werdender Perle. Die schönsten oktaedrischen Krystalle, wie Fig. 15, von rosenrother Farbe, finden sich am Gotthard und auf der Grimfel, die grünen in Ungarn und Siebenbürgen, von beträchtlicher Größe in Graubündten, die gelben in Sachsen, die violetten wie Taf. XI. Fig. 1 in Cumberland, die blau und grün spielenden in Derbyshire; sehr schöne Würfelgruppen, zum Theil mit dem 48flächner verbunden, finden sich bei Waldshut am Rhein und im Münsterthal bei Freiburg; dunkelblaue Würfel mit Abstumpfung der Ecken bei Salzburg, dergleichen hellgrün bei Stolberg am Harz. Stenglige, violett und weiß gebänderte Massen, wie Taf. XI. Fig. 2, kommen in Cumberland vor und werden dort zu allerlei Kunstgegenständen, Schalen, Basen und dergl. verarbeitet.

Der Flußspath dient hauptsächlich als Zuschlag beim Aufschmelzen streng flüssiger Erze, indem er den Fluß befördert, daher sein Name, auch als Zusatz zu Email und zur Glasur des Porzellans, ferner zu Bereitung der Flußsäure und zum Anätzen von Glas

VII. Barytverbindungen.

Der Baryt oder die Schwererde ist das schwerste unter den Dryden der Alkalimetalle, daher der Name. Ihre Verbindungen sind nicht zahlreich, in der Regel farblos, von 3,6—4,87 Eigenschwere, die Härte von 3,0—3,5 auch sind sie im Vergleich mit den Kalkverbindungen sparsamer, hauptsächlich in Gängen vorkommend. Sie färben die blaue Flamme des Löthrohrs grünlich gelb, geben auf Kohle keinen Beschlag, wodurch sie sich von den ähnlichen Kalk- und Bleiverbindungen wesentlich unterscheiden.

Fig. 3. Witherit. Kohlensäurer Baryt.

Die Grundform ist eine gerade rhombische Säule wie Fig. 4, von $118^{\circ} 30'$ und $61^{\circ} 30'$; die Säule läßt sich spalten in der Richtung der Grundfläche und der Abstumpfungsfäche der scharfen Seitenkante, so daß ein sechsseitiges Prisma entsteht. Die häufigste Form ist eine sechsseitige Pyramide, noch mit einer zweiten, durch weitere Abstumpfung der Randkanten entstandenen Doppelpyramide verbunden, wie Fig. 3. Auch kommen spießige, strahlige und derbe Formen vor, ähnlich wie beim Arragonit (Taf. X. Fig. 3). Meist farblos, durchscheinend, glas—fettglänzend, spröde. Härte 3,0—3,6, Eigenschwere 4,2—4,4. In Säuren unter Brausen löslich.

Bestandtheile: einfach kohlensäurer Baryt = Ba O ; verliert durch Glühen die Kohlen Säure unter Hinterlassung von 79,66

Baryumoxyd, das in reinem Wasser löslich ist, alkalisch reagirt und durch schwefelsaure Salze getrübt wird. Die Lösung in Salzsäure verändert die Weingeistflamme nicht. Schmilzt vor dem Löthrohr zu weißem Schmelz, leuchtet und färbt die Flamme gelblichgrün. Findet sich in Salzburg, Ungarn, Steyermark, England und Schottland; hier besonders schön krystallisirt.

Die Benützung beschränkt sich auf die Darstellung einzelner Barytsalze und chemischer Reagentien, auch dient das Pulver zur Vertilgung von Ratten und Mäusen, da es für warmblütige Thiere ein Gift ist.

Fig. 4—6. Schwerspath. Schwefelsaurer Baryt, prismatischer Halbaryt.

Ebenfalls gerade rhombisch, die Winkel der Seitenkanten = $101^{\circ} 42'$ und $78^{\circ} 18'$. Spaltbar nach den Flächen der rhombischen Säule, am leichtesten nach der Endfläche. Diese Grundform findet sich sehr häufig, meist in niedern Tafeln wie Fig. 4, zuweilen aber auch mit Abstumpfung der spitzen oder der stumpfen Ecken, oder auch mit Abstumpfung sämtlicher Randkanten, wie Fig. 5. Das horizontale Prisma Fig. 6 entsteht durch starke Abstumpfung der stumpfen Ecken für sich. Sehr häufig kommt er in grobblettrigen Massen, seltener erdig oder mullig, am seltensten dicht und feinkörnig vor; der strahlige

Baryt oder bonnonische Phosphor, Bologneser Spath, hat die Eigenschaft, wenn er längere Zeit der Sonne ausgesetzt war, im Dunkeln zu leuchten, und findet sich bei Bologna.

Meist weiß oder röthlich ins Graue, spröde, glasglänzend, durchscheinend, von 3,0—3,5 Härte und 4,17—4,487 Eigenschwere. Die Bestandtheile sind einfach schwefelsaurer Baryt Ba S , mit 65,63 Baryumoxyd und 34,37 Schwefelsäure.

In Wasser und Säuren unlöslich; zerknistert vor dem Löthrohr, leuchtet mit grünlichem Schein, schmilzt etwas leichter als Feldspath zu weißem Schmelz und verwandelt sich in der innern Flamme in Schwefelbaryum, welches auf Silber mit Wasser benetzt einen schwarzen Fleck gibt und Schwefelwasserstoff entwickelt. Die Probe löst sich mit derselben Erscheinung in Salzsäure, die Lösung wird durch Schwefelsäure weiß gefällt und der Niederschlag ist in Salpetersäure unlöslich.

Der krystallisirte Schwespath kommt ausgezeichnet vor in Ungarn, Böhmen, bei Klausthal, am Schwarzwald u. s. w., der schalig blättrige in Gängen des Ur- und Flözgebirges als Begleiter der Silber-, Eisen-, Kupfer- und Kobalterze. Wo er rein weiß in großen Massen einbricht, wird er abgebaut und feingemahlen mit Bleiweiß vermischt, um dasselbe wohlfeiler zu machen. Auch dient er zur Darstellung anderer Barytsalze, aus welchen theilweise wieder pulverförmiger schwefelsaurer Baryt dargestellt wird, welchen man als Malerfarbe benützt.

Der Barytocalcit und Calcitobaryt sind Verbindungen von kohlensaurem Kalk und kohlensaurem Baryt in verschiedenen Verhältnissen, welche sich zu Alston-Moore in Cumberland finden. Der schwefelkohlensaure Baryt kommt bei Brownley-Hill in Cumberland vor.

VIII. Strontianverbindungen.

Das Strontium ist ein gelblich weißes Metall von 2,54 Eigenschwere, dessen Oxyd, die Strontianerde, den Hauptbestandtheil dieser Mineralien bildet. Sie stimmen im Allgemeinen mit den Barytverbindungen überein, haben jedoch eine geringere Eigenschwere (3,5—4,0) und färben die blaue Löthrohrflamme lebhaft purpurroth.

Der Strontianit oder kohlensaure Strontian hat eine gerade rhombische Säule von $117^{\circ} 32'$ und $62^{\circ} 28'$ zur Grundform und kommt wie der kohlensaure Baryt in sechsseitigen Pyramiden, Fig. 3, und in spießigen Nadeln wie der Arragonit (Taf. X. Fig. 3) vor, von 3,5 Härte und 3,6—3,8 Eigenschwere. Die Bestandtheile sind einfach kohlensaurer Strontian = Sr C . Gepulvert gibt er auf glühenden Kohlen einen röthlichen Schein. Vor dem Löthrohr bläht er sich auf und färbt die Flamme roth, ohne zu schmelzen. In Säuren ist er unter Aufbrausen löslich. Er findet sich sparsam, bei Strontian in Schottland, bei Salzburg, Bräunsdorf in Sachsen, zuweilen auch in feinen Nadeln in den Kammern der Ammoniten des untern Eias (*Ammonites angulatus*) bei Stuttgart.

Fig. 7—9. Schwefelsaurer Strontian, Cölestin, prismatoidischer Halbaryt, Schützit.

Die Grundform ist ein gerades rhombisches Prisma von $104^{\circ} 48'$ und $75^{\circ} 12'$. Spaltbar nach den Flächen der Kernform,

besonders der Endfläche. Sonst wie schwefelsaurer Baryt. Es findet sich namentlich die Abstumpfung der stumpfen Ecken, Fig. 7, oder die Abstumpfung der stumpfen und der spitzen Ecken, Fig. 8, auch drüsige Anhäufungen, zum Theil mit doppelter Abstumpfung der Ecken, wie Fig. 9, auch strahlige, blättrige und krystallinisch-körnige Massen. Die Krystalle sind häufig himmelblau so erscheint auch der safrige Cölestin, sogen. Schützit, von Jena und Pennsylvanien. Durchsichtig bis durchscheinend, spröde; Härte 3,0—3,5, Eigenschwere 3,6—4,0. Die durchsichtigen Krystalle brechen das Licht doppelt und zeigen starken Glasglanz. Die Bestandtheile sind einfach schwefelsaurer Strontian, Sr S , = 56,36 Strontian und 43,64 Schwefelsäure, wozu gewöhnlich Spuren von Eisenoxyd, kohlensaurem Kalk und Wasser kommen. Es gibt aber auch baryt- und kalkhaltige Cölestine. Zerknistert vor dem Löthrohr, doch nicht so stark wie Baryt, und schmilzt zu Email unter Röthung der Flamme. In Säuren unlöslich. Die schönsten Krystalle finden sich bei Girgenti in Sicilien, hier meist auf natürlichem Schwefel, wie Fig. 9, sodann in Ungarn Nordamerika, zuweilen auch in Ammonitenkammern mit Strontianit bei Stuttgart; sodann bei Solothurn und Vicenza; der strahligblättrige hauptsächlich im Fassathal, der safrige bei Jena, der kalkhaltige bei Paris in derben krystallinischen Massen von grünlichgrauer Farbe.

Der Cölestin dient hauptsächlich zur Darstellung des salpetersauren Strontians, welcher in der Feuerwerkerei zur Hervorbringung des rothen Feuers angewendet wird.

IX. Kalisalze.

Keine Kaliverbindungen kommen nur sparsam in der Natur vor und sind meist Zeretzungsprodukte, theils durch Feuerbrände theils durch Vulkane, theils durch Einwirkung von Salpetersäure auf andere Gesteine entstanden. Desto häufiger sind die Doppelverbindungen, wie wir sie bei den Feldspathen kennen gelernt haben. Die hier folgenden Verbindungen sind wahre Salze, d. h. Verbindungen von Säuren mit Basen, die im Wasser löslich sind, und ertheilen der Löthrohrflamme eine violette Färbung.

Fig. 10. Schwefelsaures Kali, Glaserit, Duplicatsalz.

Die Grundform ist eine gerade rhombische Säule von $112^{\circ} 8'$ und $67^{\circ} 52'$; es finden sich aber meist sechsseitige Doppelpyramiden, wie Fig. 10, von 2,5—3,0 Härte und 1,73 Eigenschwere; auch kleine Nadeln und krystallinische Massen oder krystallinischer Anflug finden sich besonders auf manchen Laven des Beszud. Die Farbe weiß, ins Gelbe, Bläuliche und Graue. Löst sich in 5 Theilen siedendem Wasser und schmeckt salzig-bitter. Die Bestandtheile sind einfach schwefelsaures Kali = K S = 54,75 Kali und 45,25 Schwefelsäure. Vor dem Löthrohr schmilzt es unter Knistern und bildet in der inneren Flamme, Schwefelkalium das sich in Wasser löst und das Silber schwärzt.

Fig. 11. Kali-Alaun. Natürlicher Alaun, oktaedrisches Alaunsalz, schwefelsaures Thonerdekali.

Krystallisirt in regulären Oktaedern, die zuweilen treppenartig gehäuft sind, wie Fig. 11. Es finden sich aber auch Würfel, desgleichen mit abgestumpften Ecken, wie Fig. 20, safrige haarförmige und tropfsteinartige Vorkommnisse. Weiß, grau, gelb, glasglänzend, durchscheinend, von 2,0—2,5 Härte und 1,75—2,0 Eigenschwere. Löst sich leicht in dem gleichen Gewicht heißen Wassers und kann daraus in sehr großen Krystallen erhalten werden, wenn man eingelegte kleine Krystalle zuweilen umwendet und die Flüssigkeit allmählich verdunsten läßt. Die Lösung schmeckt süßlich zusammenziehend, etwas herbe und reagirt sauer. Die Bestandtheile sind schwefelsaures Kali mit schwefelsaurer Thonerde und 24 Aequiv. Wasser = $\text{K S} + \text{Al S}^3 + 24 \text{H}$.

Schmilzt auf der Kohle leicht und bläht sich stark auf, färbt die Flamme violett und wird durch salpetersaures Kobaltoxyd gebläut.

Der Kalialaun findet sich als Produkt brennender Steinkohlenflöze bei Saarbrück, Duttweiler und im Dep. des Aveyrons in Frankreich, hier oft in zierlichen Krystallen, safrig oder als Ausblühung auf Alaunschiefer in der Oberpfalz, in Sachsen und

Schwaben und kann zur Gewinnung von krySTALLISIRTEM Alaun für die Färberei und andere technische Gewerbe benützt werden. Der meiste Alaun wird indeß theils aus dem Alaunstein, theils aus bituminösen Schwefelkies haltenden Schieferthonen des Flözgebirgs dargestellt, theils als Nebenprodukt bei der Fabrikation von Eisenvitriol u. dgl. gewonnen.

Der Alaunstein kommt in derben Massen und in stumpfen Rhomboedern vor, von 5,0 Härte und 2,67—2,69 Eigenschwere. Es ist drittel schwefelsaure Thonerde, 12 Aequiv. mit 1 Aequiv. einfach schwefelsaurem Kali und 8 Aequiv. Wasser. Für sich in Wasser unlöslich, gibt er geröstet und mit Wasser ausgelaugt, den sogenannten römischen Alaun, welcher früher in kleinen trüben Otaedern in den Handel kam und wegen seiner Reinheit hauptsächlich zum Scharlachfärben benützt wurde. Der beste wurde bei Tolfa im Kirchenstaat aus dem dortigen rohen Alaunstein verfertigt, letzterer kommt aber auch in großen Massen in Ungarn und Sibirien vor.

Es gibt auch Natron-, Ammoniak-, Mangan-, Manganmagnesia- u. Eisenauna, worin die angeführten Basen die Stelle des Kalis vertreten und wovon die meisten wegen ihres Thonerdegehaltes ebenso in der Färberei anwendbar sind. Der Federalaun ist ein ziemlich reiner Eisenaun, der in asbestartigen Nadeln von gelblicher Farbe hauptsächlich als Ausblüfung in manchen Alaunschiefern vorkommt. Letztere sind nichts anderes als bituminöse Schieferthone mit eingesprengetem Vitriolkies, die sich an der Luft leicht zersetzen, besonders wenn sie vorher schwach geröstet werden, und in der Nähe mancher Stein- und Braunkohlenflöze, namentlich auch in der Keuperformation oft in ziemlicher Mächtigkeit vorkommen.

Fig. 12 u. 13. Kalisalpeter, salpetersaures Kali, gemeiner Salpeter, prismatisches Nitrumsalz.

Die Grundform ist eine gerade rhombische Säule von 119° die sich am deutlichsten den Seitenflächen und der Abstumpfungsfäche der scharfen Seitenkanten parallel spalten läßt, im Querbruch aber eine muschliche, fettglänzende unebene Fläche zeigt äußerlich glasglänzend. Häufiger kommen Abstumpfungen der scharfen Seitenkanten und sämtlicher Randkanten vor, so daß eine dem Quarzkörper ähnliche Verbindung des Prismas mit der 6seitigen Pyramide erscheint, wie Fig. 13, oder eine doppelte Abstumpfung der spitzen Ecken hinzutritt wie Fig. 12. Die natürlichen Krystalle sind meist sehr klein und unregelmäßig, so der indische

Salpeter, welcher meist in unreinen krySTALLINISCHEN Körnern aus dem Bezirk des untern Ganges nach Europa kommt, aber durch Auflösen in Wasser und allmähliches Abkühlen lassen sich sehr schöne Krystalle daraus darstellen. Der reine Kalisalpeter ist farblos, durchsichtig, spröde, von 2,0 Härte und 1,9—2,0 spec. Gewicht. Es ist einfach salpetersaures Kali, $K\ N$, aus 46, 56 Kali und 53,44 Salpetersäure zusammengesetzt. Der natürliche enthält meist etwas kohlen-sauren und schwefelsauren Kalk, Bitumen u. s. w. Die Auflösung in Wasser schmeckt kühlend-salzig, etwas scharf. Auf glühende Kohlen gestreut verpufft er und schmilzt. In der Platinzange färbt er die Löhrohrflamme violett, wodurch er leicht von Natronsalpeter unterschieden werden kann. Das Vorkommen in Deutschland beschränkt sich auf kleine Ausblühungen auf Wänden und Mauern von Höhlen, Ställen u. s. w., und er ist hier meist mit salpetersaurem Kalk untermengt, so daß beim Auslaugen dieser sogenannten Salpetererde Asche oder rohe Pottasche zugefetzt werden muß, um den Kalksalpeter in Kalisalpeter zu verwandeln. In Ungarn und Indien kommt er in größerer Menge vor. In neuerer Zeit wird der Salpeter meist in sogenannten Salpeterplantagen künstlich dargestellt, indem man humusreiche Erde mit gebranntem Kalk und Pflanzenasche untermengt, mit verschiedenen thierischen Stoffen begießt, und der Einwirkung der Atmosphäre aussetzt.

Der Salpeter dient als Arzneimittel, zur Conservation des Fleisches, zur Bereitung des Schießpulvers, der Salpetersäure und anderer Präparate.

Das Sylvinsalz, welches in neuerer Zeit öfters in größerer Menge als Ausblüfung vulkanischer Laven, namentlich am Vesuv im Jahr 1822 gefunden wurde, ist ein mehr oder weniger mit Chlornatrium vermengtes Chlorkalium, welches in bläulichen krySTALLINISCHEN Massen vorkommt, mit Schwefelsäure übergossen Salz- und Salpetersäure liefert und im Uebrigen die Reaktionen des Kali und Natrons gibt. Der Gehalt an Chlornatrium wechselt von 46,2 bis 62,8 % und es kann sowohl zur Darstellung von Chlor und Salpetersäure, als auch von Kali- und Natronverbindungen verwendet werden.

Reines Chlorkalium, Leopoldit, im Aussehen dem Steinsalz ähnlich und auch in Würfeln krySTALLISIRT, von 2,0 spec. Gewicht, aus einfachem Chlorkalium bestehend, ist in neuerer Zeit in den Steinsalzwerken von Staffurt in Menge gefunden worden und wird zur Herstellung von Kalisalzen und zur Düngung verwendet. Dasselbe enthält 52,4 Kalium und 47,4 Chlor (= K Cl.)

X. Natronsalze.

Die Natronverbindungen, welche wir hier aufzählen, sind häufiger verbreitet in der Natur als die Kalisalze und finden sich auch theilweise von ausgezeichneter Reinheit. Alle sind leicht löslich in Wasser, haben einen salzigen Geschmack und färben die Löhrohrflamme sattgelb. Es sind Verbindungen unorganischer Säuren mit dem Natriumoxyd oder von Chlor mit Natrium, und letztere spielt unter ihnen die Hauptrolle.

Fig. 14 u. 15. Kohlen-saures Natron. Soda, Mineral-laugensalz, hemiprismatisches Natronsalz.

Die Grundform ist eine schief rhombische Säule von $103^{\circ} 84'$ und $76^{\circ} 12'$, welche meist mit Abstumpfung der Randkanten verbunden vorkommt, wie Fig. 15, zuweilen aber auch mit Abstumpfung zweier Rand- und Seitenkanten erscheint. Häufiger finden sich krySTALLINISCHEN Körner und salzartige Krusten, mehr oder weniger mit Gyps, Chlornatrium und erdigen Stoffen untermengt, weiß, grau, gelb u. s. w. Leicht löslich in Wasser; von 1,0—1,5 Härte und 1,4—1,5 Eigenschwere. Die Bestandtheile sind einfach kohlen-saures Natron mit 10 Aequiv. Wasser = $Na\ C + 10\ H$.

Die Krystalle zerfallen an der Luft, indem sie ihr Krystallwasser abgeben, schmelzen vor dem Löhrohr leicht und färben die Flamme gelb. Mit etwas Manganoxyd in der äußern Flamme am Platindraht behandelt, entsteht eine schöne grünblau gefärbte

beim Erkalten trübe werdende Perle von mangan-saurem Natron. Findet sich in großer Menge in den Natronseen von Unteregypten, westlich vom Nil und wurde von da aus in früherer Zeit in den Handel gebracht; auch bei Debreczin und in andern Gegenden von Ungarn ist der Boden stark natronhaltig, so daß dieses Salz zuweilen in weißen Nadeln die Erde bedeckt. Früher wurde viel Soda aus der Asche von Meerpflanzen gewonnen in neuerer Zeit wird die meiste künstlich aus Stein- oder Meersalz dargestellt. Sie dient zur Fabrikation von Seife und Glas, zum Bleichen und zu vielerlei chemischen Präparaten; ferner im reinen Zustand zu Löhrohrproben und zum Aufschließen verschiedener Silikate.

Unter dem Namen Trona oder Urao versteht man eine andere Verbindung von anderthalbfach kohlen-saurem Natron und Wasser, = $Na^2\ C^3 + 2\ H$, welche in schief rhombischen Prismen von $103^{\circ} 15'$, meist mit Abstumpfung der stumpfen Ecken, wie Fig. 14 krySTALLISIRT vorkommt, von 2,0—3,0 Härte und 2,11 Eigenschwere, glasglänzend, farblos, ins Graue und Gelbe, durchscheinend, an der Luft nicht verwitternd, in Wasser leicht löslich und von ziemlich laugenhaftem Geschmack. Es findet sich auch in Egypten und andern Theilen des nördlichen Afrika, sowie zu Lagunilla in Columbien und kann wie Soda gebraucht werden. Verhält sich auch vor dem Löhrohr ebenso. In Säuren ist es unter Aufbrausen löslich.

Fig. 16. 20. 21. Steinsalz, Chlornatrium, heraedrisches Steinsalz, Kochsalz.

Die Grundform ist der Würfel, nach dessen Flächen sich auch die Krystalle spalten lassen. Es kommen aber auch Verbindungen desselben mit dem Oktaeder, wie Fig. 20 und Abstumpfungen der Kanten vor; häufiger sind krystallinisch-körnige derbe Massen, von dem Aussehen eines grobkörnigen Quarzes. Vereinzelt finden sich faserige, blättrige und dichte Formen. Im Allgemeinen farblos, die Krystalle zuweilen in hohem Grad durchsichtig, zuweilen blau oder roth. Besonders schön saphyrblaue Vorkommnisse liefert das Salzkammergut; durch Eisenoxyd geröthetes feinkörniges und faseriges Steinsalz findet sich namentlich zu Hallein und Berchtesgaden, desgl. bräunlichroth gefärbt und langfaserig zu Wilhelmglück am Kocher Fig. 16, wo das körnige Salz eine Mächtigkeit von 20—30 Schuh erreicht und das auskrystallisirte die untern Bänke bildet. Man hat hier Würfel von 1 Fuß Durchmesser, vollkommen durchsichtig, gebrochen. Im Bruch erscheint das krystallisirte eben, glas-fettglänzend, spröde. Die Härte ist = 2,5, die Eigenschwere = 2,2—2,3.

Das reine Steinsalz besteht aus einfach Chlornatrium = Na Cl = 39,66 Natrium und 60,34 Chlor; das blaue enthält meist Spuren von Kupfer-, das rothe von Eisenoxyd, das graue, etwas bituminösen Thon oder Gyps. Das derbe Steinsalz enthält ferner entweder Brom- oder Jodmagnium oder auch beide, obwohl nur in geringer Menge, wie sich dieß aus den Mutterlaugen ergibt, welche beim Versieden der meisten Soolen zuletzt übrig bleiben. Das Knister Salz von Wieliczka, welches in Wasser geworfen unter knisterndem Geräusch Glasblasen entwickelt, enthält Kohlenwasserstoffgas mit etwas Kohlenoxyd gemengt. Manche rothgefärbten Steinsalzfalten enthalten zahlreiche Panzer kleiner Infusorien, welche für den meerischen Ursprung desselben sprechen. Es ist in kaltem und warmem Wasser fast gleich löslich und erfordert ungefähr das dreifache desselben, die Lösung schmeckt rein salzig, etwas herbe und gibt mit salpetersaurem Silberoxyd einen käsigen Niederschlag von Chlorsilber, welcher in Salpetersäure unlöslich ist. Vor dem Löthrohr schmilzt es leicht und ruhig zu einer farblosen Perle, welche allmählig verdampft und die Flamme lebhaft gelb färbt; mit Kupferoxydul und doppelt schwefelsaurem Kali oder Phosphorsalz zusammengeschnitten entzündet auf Kohle eine schöne blaue Flamme von Chlorkupfer. Mit Schwefelsäure übergossen entwickelt es Salzsäure, welche schon in der Kälte, noch mehr aber bei genügender Erwärmung entweicht.

Das Steinsalz ist das verbreitetste Natronsalz der Erde und bildet oft sehr beträchtliche Flöze oder Muldenausfüllungen, zuweilen auch lagerartige Stöcke, hauptsächlich im mittlern und jüngern Flözgebirge, wo es in der Regel von Anhydrit und Gyps begleitet und frei von Versteinerungen vorkommt, zuweilen jedoch seine Gegenwart nur durch mehr oder weniger reichhaltige Soolen oder Mineralquellen kundgibt. Die Steinsalzlager von Wieliczka in Galizien sind wegen ihrer Ausdehnung und Reinheit schon lange berühmt. Bei Cardona in Spanien findet sich ein ganzer Salzberg frei zu Tage stehend, in der westlichen Kirgisiensteppe des südlichen Rußlands liegt es nur wenige Fuß unter der Erdoberfläche. Die Steinsalzlager Schwabens finden sich 20—40' mächtig im unteren Muschelkalk in drei verschiedenen Gruppen, nämlich am oberen Neckar von Schwennigen bis Sulz, am unteren Neckar bei Friedrichshall und Wimpfen, am Kocher bei Wilhelmglück und Hall, die von Vic in Lothringen 58 Meter mächtig im unteren Keuper, die von Chester im nördlichen England 212 engl. Fuß, Staßfurt bei Magdeburg 600—700' mächtig, im bunten Sandstein; das Salz von Salzburg, Hall in Tyrol und des Salzkammerguts, Reichenhall, Ischl, Hallein, Berchtesgaden u. s. w. gehört dem sogenannten Hasseltgebirge an, einen bituminösen mit Gyps untermengten Thon, welcher dem dortigen Alpenkalk eingelagert ist und unterirdisch ausgelaugt wird. Die gesättigte Soole wird zu Tage gefördert und in den Salzpflanzen versotten. Die jodreichen Salzquellen von Kreuznach entspringen aus dem Kohlengebirge und werden durch Gradien concentriert, ehe sie in die Salzpflanzen kommen.

Sehr reiche Salzquellen sind zu Rissingen in Bayern und zu Nauheim in der Wetterau; letztere sind warm und beide wer-

den hauptsächlich zu Bädern verwendet. Auch die Quellen von Cannstatt und Mergentheim in Schwaben enthalten Kochsalz.

Die Salzseen der Binnenländer, wie z. B. das todte Meer, und das Meerwasser liefern eine Menge Salz, und letzteres wird häufig zu Gewinnung des sogenannten Meer-salzes benützt, so z. B. an der Küste von Istrien und Dalmatien.

Wenn die Soolen abgedampft werden, so bilden sich kleine trichterartig vertiefte, treppenartig gestaltete Krystalle, wie Fig. 21., welche zu Boden sinken und getrocknet unter dem Namen Sud- oder Kochsalz in den Handel kommen. Sie enthalten stets etwas Wasser eingeschlossen und können nur durch Zerreiben und anhaltendes Austrocknen oder durch Schmelzen davon befreit werden. So wird aus den unreineren Steinsalzfalten durch Auflösen und Abdampfen auch das meiste Kochsalz dargestellt. Eine einfachere Methode wäre vielleicht das Schmelzen und Abfüßig-laffen des Steinsalzes, worauf man es in beliebige Formen gießen und zu Pulver machen könnte.

Das Steinsalz dient theils roh, theils gereinigt, zum Würzen der Speisen und zur Erhaltung von Fleisch, Fischen, Kohl u. s. w. für die menschliche Nahrung, und wurde von den ältesten Zeiten schon so benützt. Auch für die meisten Thiere scheint es eine unentbehrliche Zuthat zu den Nahrungsmitteln zu sein, wie denn alle Flüssigkeiten des thierischen Körpers mehr oder weniger Chlornatrium enthalten. Als Düngungsmittel wird das Salz vielfach benützt, namentlich dient auch der gefalzene Thon mancher Steinsalzgruben, die sogen. Hallerde, gewöhnlich hierzu. Zur Soda-, Seifen- und Glasfabrikation, zur Darstellung von Chlor und Salzsäure wird es in Fabriken vielfach angewendet. Das gemahlene rohe Steinsalz wird unter dem Namen Vieh- und Dungsalz, Bad-salz, gleichfalls in den Handel gebracht und wie die natürlichen Soolen auch zu Bädern gegen Scropheln, Drüsenverhärtung u. dgl. angewendet.

Fig. 17. Natronsalpeter. Kubischer Salpeter, Chilisalpeter, salpetersaures Natron.

Die Grundform ist ein stumpfes, dem Kalkspath ähnliches Rhomboeder von $106^{\circ}35'$, wie es Fig. 17. darstellt; die Krystalle lassen sich spalten in der Richtung der Grundform und sind farblos, glasglänzend, von 1,5—2,0 Härte und 2,09 Eigenschwere, durchscheinend bis durchsichtig. Häufiger kommen körnige Massen, ähnlich denen des Kalisalpeters vor. Die Bestandtheile sind einfach salpetersaures Natron = Na N, aus 36,75 Natron und 63,25 Salpetersäure zusammengesetzt. Der natürliche Chilisalpeter enthält außer 94,291 salpetersaurem Natron etwas Chlornatrium, schwefel- und salpetersaures Kali, salpetersaure Talkerde, Jod- und Brommagnium und Wasser. Verhält sich vor dem Löthrohr und auf Kohle wie salpetersaures Kali, färbt jedoch die Flamme gelb. Das reine Salz löst sich in 3 Thl. Wasser und schmeckt stechend salzig etwas kühlend. Mit Schwefelsäure übergossen und erwärmt bilden sich salpetersaure Dämpfe.

Der Natronsalpeter findet sich in beträchtlichen Massen im Distrikt Atakama in Chili und wird unter dem Namen westindischer oder Chilisalpeter in den Handel gebracht. Durch Auflösen desselben und Krystallisation kann ein ziemlich reiner Natronsalpeter dargestellt werden, welcher in rhomboedrischen Anhäufungen mit treppenartig vertieften Flächen wie Fig. 17. krystallisirt und ähnlich wie der Kalisalpeter hauptsächlich zur Darstellung von Salpetersäure, nicht aber zu Schießpulver gebraucht wird.

Fig. 23. Schwefelsaures Natron, Glaubersalz, Wundersalz, Blödit, prismatisches Glaubersalz, Reußin.

Die Grundform ist eine schiefe rhombische Säule von $80^{\circ}36'$ und $99^{\circ}24'$, die sich nur in der Richtung der scharfen Seitenkanten spalten läßt. Gewöhnlich finden sich nur krystallinische Körner oder Nadeln oder ein krustenartiger, etwas mehlicher Ueberzug. Durch Auflösen und Krystallisiren erhält man aber sehr große Krystalle mit Abstumpfungen der Randkanten, Ecken und Seitenkanten, wie Fig. 23, auch Zwillinge und krystallinische Massen. Farblos, glasglänzend, durchscheinend, von unebenem Bruch, 1,5 bis 2,0 Härte und 1,48 Eigenschwere. Die Bestandtheile des

reinen Salzes sind einfach schwefelsaures Natron mit 10 Aequiv. Wasser: $\text{Na S} + 10 \text{H}$, aus 19,2 Natron, 24,8 Schwefelsäure und 56,0 Wasser bestehend. Das natürliche ist fast immer mit Chlornatrium, Chlorcalcium und kohlen-saurem Natron verunreinigt. Sehr rein findet es sich im untern Keuper bei Mühlseden im Aargau. An der Luft zerfällt es zu weißem Pulver unter Verlust des Krystallwassers. In Wasser ist es leicht löslich, die Lösung schmeckt angenehm bitterlich-salzig und gibt mit kohlen-saurem Kalk keinen Niederschlag, wie dieß bei dem Bittersalz der Fall ist, mit welchem es zuweilen vorkommt und verwechselt wird. Vor dem Löthrohr schmilzt es leicht und färbt die Flamme gelb; auf Kohle bildet sich in der innern Flamme Schwefelnatrium. Das Vorkommen ist sehr beschränkt, am häufigsten findet es sich mit Steinsalz beisammen, so z. B. im Salzkammergut, mit Bittersalz in Böhmen bei Saidschütz und Karlsbad.

Der Neufin ist ein Gemenge von Glaubersalz und schwefelsaurer Talkerde, findet sich bei Sedlitz in Böhmen.

Der Blödit besteht aus gleichen Aequivalenten schwefelsaurem Natron und schwefelsaurer Talkerde mit 5 Aequiv. Wasser und findet sich bei Ischl.

Der Glauberit, ebenfalls klinorhombisch, besteht aus gleichen Aequivalenten schwefelsaurem Kalk und schwefelsaurem Natron; er kommt krystallinisch zu Berchtesgaden und Nussee in Oesterreich und in Spanien vor.

Der Theuardit ist wasserleeres schwefelsaures Natron, krystallisiert in gerade rhombischen Säulen, zieht Wasser aus der Luft an und zerfällt dann. Er findet sich zu Salines d'Espartinos bei Madrid.

Das Glaubersalz dient hauptsächlich in der Arzneikunde, wird jedoch selten aus den natürlichen, zuvor erwähnten Salzen dargestellt, sondern meist als Nebenprodukt, wie z. B. aus den Rückständen der Salpetersäurefabrikation mit Chilisalpeter, oder auch aus den Mutterlaugen mancher Soolen gewonnen, wo es durch Zerlegung des Chlornatriums durch schwefelsauren Kalk entstanden zu sein scheint. Die Lösungen desselben in Mineralwassern wirken auflösend, abführend u. s. w.

Fig. 22. Zinkal, Borax, borsaures Natron, prismatisches Natronsalz.

Krystallisiert in schiefer rhombischen Säulen von $86^{\circ} 30'$ und $93^{\circ} 30'$ und läßt sich in der Richtung der Abstumpfungsf lächen sämmtlicher Seitenkanten spalten, so daß leicht eine schieferrechtwinklige Säule entsteht. Es findet sich theils die Grundform, theils Abstumpfungen der scharfen Rand- und Seitenkanten, wie Fig. 22, auch Zwillinge, Gestalten, welche mit denen des gemeinen Aulgits oft viel Uebereinstimmung zeigen. Farblos, ins Graue und Gelbliche, wenig glänzend, durchscheinend, von 2,0 bis 2,5 Härte und 1,5 — 1,7 Eigenschwere. Löst sich leicht in Wasser und läßt sich durchaus in schönen Krystallen darstellen; die Lösung schmeckt süßlich, etwas alkalisch. Die Bestandtheile sind doppelt borsaures Natron mit 10 Aequiv. Wasser = $\text{Na B}^{\circ} + 10 \text{H}$. Schmilzt vor dem Löthrohr unter starkem Aufblähen zu farblosem Glas, worin sich alle Metalloxyde und Silikate leicht lösen, daher der Borax allgemein zu Löthrohrversuchen benützt wird. Ferner dient der Borax auch zum Löthen, insofern er die Löhstücke von dem oxydischen Ueberzug befreit und die Vereinigung blanker Metallflächen begünstigt, außerdem aber auch als Zusatz bei der Verfertigung des Emails und farbiger Gläser deren Fluß er befördert. In der Regel wird jedoch hiezu gereinigter Borax verwendet. In neuerer Zeit wird indeß viel Borax aus der natürlichen Vorsäure Saffolin, dargestellt, welche bei Saffo in Toskana in den dortigen Quellen und kleinen Teichen gesammelt wird und auch auf den liparischen Inseln vorkommt. Es ist gewässerte Vorsäure = $\text{B} + 3 \text{H}$, zuweilen mit Schwefel, Gyps und schwefelsaurem Manganooxyd verunreinigt und stellt schiefer rhomboidische Blättchen, Nadeln und Schuppen dar, die sich fettig anföhlen und kühlend-säuerlich schmecken, dabei in Wasser und Weingeist löslich sind.

Der Zinkal findet sich an den Ufern eines Salzsees in Tibet, in Persien und Südamerika; der rothe Borax kommt auch zuweilen in krystallinischen Massen und Krusten in den Handel.

Es gibt auch Verbindungen von borsaurem Kalk und borsaurem Natron in verschiedenen Verhältnissen, die man Borocalcit und Boronatrocalcit genannt hat. Sie finden sich mit Natronsalpeter bei Iquique in Chili.

XI. Talkerde-salze.

Fig. 18 u. 19. Borazit.

Der Borazit ist borsaure Talkerde = $\text{Mg}^3 \text{B}^4$ und krystallisiert in Tetraedern, ähnlich wie das Fahlerz, Taf. XV. Fig. 18, 19, 20; häufiger kommt derselbe in Verbindung mit dem Würfel und Nautenzwölflach, wie Fig. 18 vor, so daß die Würfel-flächen vorherrschen, oder das Tetraeder ist an den Kanten abgestumpft (Würfel) und an den Ecken mit 3 Flächen zugespitzt, Pyramidentetraeder, Fig. 19. Die kleinen Krystalle sind glas-diamantglänzend, die größeren gewöhnlich matt, die Farbe weiß, ins Graue und Grünliche; nur die kleinen Krystalle sind durchsichtig. Die Härte ist sehr beträchtlich, = 7,0, die Eigenschwere = 3. In Wasser ist er unlöslich. Vor dem Löthrohr schmilzt er unter Blasenwerfen zu einer krystallinisch-strahligen Perle und färbt die Flamme grün. Er findet sich dem Gyps eingewachsen am Segeberg in Holstein und am Kalkberg bei Lüneburg.

Fig. 24. Bittersalz, schwefelsaure Talkerde oder Magnesia, Epsomer Salz, Sedlitzer Salz, Haarsalz.

Die Grundform ist eine gerade rhombische Säule, welche mit Abstumpfungen der scharfen Seitenkanten und sämmtlicher Rand-

kanten, zum Theil mit weiterer Abstumpfung zweier Scheitelkanten, wie Fig. 24, öfter noch mit hemiedrischer Zuschärfung der Endflächen oder in spießigen Nadeln und langgestreckten Fasern vorkommt. Farblos, glas-diamantglänzend, durchscheinend-durchsichtig; Härte 2,0 Eigenschwere 1,75. Die Bestandtheile sind einfach schwefelsaure Talkerde mit 7 Aequiv. Wasser = $\text{Mg S} + 7 \text{H}$, aus 18 Talkerde, 33 Schwefelsäure und 48 Wasser zusammengesetzt. Zerfällt nicht an der Luft und behält seinen Glanz, löst sich leicht in gleichen Theilen Wasser; die Lösung schmeckt bitterlich-salzig und gibt mit kohlen-saurem Kalk einen weißen Niederschlag von kohlen-saurer Talkerde, welcher in Salpetersäure unter Brausen löslich ist. Schmilzt leicht vor dem Löthrohr, gibt das Wasser ab, zuletzt auch die Schwefelsäure und hinterläßt alsdann reine Bittererde. Findet sich nur sparsam in Deutschland, bei Jena, Zellerfeld Berchtesgaden und im Aargau, häufiger in Andalusien, Sibirien und Nordamerika. Die Bitterwasser von Saidschütz und Pilna enthalten dasselbe in größerer Menge gelöst und erhalten davon ihre abführende Wirkung, auch kann es aus denselben dargestellt werden. Das meiste Bittersalz wird indeß aus schwefelkieshaltigen Thonschiefern und aus Dolomit bereitet und dasselbe dient andererseits zur Darstellung der kohlen-sauren Magnesia.

XII. Ammoniak-salze.

Fig. 25. Salmiak. Oktaedrisches Ammoniak-salz, Chlorammonium, salzsaures Ammoniak.

Krystallisiert in regulären Oktaedern, Würfeln, Keuzitodern, häufig auch in Zwillingen, keisförmigen Verzerrungen derselben,

kuglig, traubig u. s. w. Farblos oder gelb, glasglänzend, Härte 1,5—2,0, Eigenschwere 1,52. Verflüchtigt sich im Kolben und sublimiert; läßt sich vor dem Löthrohr ganz fortblasen. Der farblose ist reines Chlorammonium = $\text{NH}^4 \text{Cl}$, der gelbe enthält Eisenchlorid und ist demnach ein sogenannter Eisensalmiak. Dieser

kam früher sehr schön auf manchen Laven des Vesuvus und Aetna vor, jener hauptsächlich am brennenden Berg bei Duttweiler als Produkt der dortigen Steinkohlenbrände. Große Salmiakmassen sind auch in der letzten Zeit bei einigen Eruptionen des Vesuvus vorgekommen, so daß sich das Einsammeln desselben lohnte und die Einwohner theilweise für ihre Verluste entschädigt wurden. Mit Aetzkalk zusammengerieben entwickelt derselbe Ammoniak; in Wasser löst er sich leicht und ertheilt demselben einen scharf salzigen etwas stechenden Geschmack. Besonders schöne Krystalle

werden in den Salmiakfabriken zuweilen erhalten in der Form von Zwillingwürfeln, wie Fig. 25. Sie sind in der Regel durch thierisches Del verunreinigt und braun gefärbt und liefern im Querschnitt einen zierlichen sechsstrahligen Stern. Der meiste Salmiak wird jetzt künstlich dargestellt und bei Bereitung des blausauren Kalis aus thierischen Stoffen als Nebenprodukt gewonnen. In Aegypten wurde früher der Kameelsmist hauptsächlich zu dessen Darstellung verwendet.

XIII. Brennbare Stoffe des Mineralreichs.

Sie lassen sich mehr oder weniger leicht entzünden und verbrennen ganz oder theilweise, indem sie den Sauerstoff aus der Luft aufnehmen und flüchtige Säuren bilden. Einige derselben sind ächte Mineralstoffe, wie z. B. Schwefel und Graphit, andere kommen aus dem Pflanzenreich, wie der Bernstein und

sämmtliche Steinkohlen, andere, wie z. B. der Honigstein sind Verbindungen einer organischen Säure mit einer unorganischen Base, und von wieder andern, wie z. B. der Kohlenblende ist es zweifelhaft, ob sie aus dem Pflanzen- oder Mineralreich stammen.

Tafel XII.

Fig. 1—3. Schwefel.

Der Schwefel ist ein einfacher Körper, welcher hauptsächlich in vulkanischen Gegenden und mit Gyps zusammen vorkommt, aber auch häufig genug mit Metallen verbunden, die er vererzt, nicht nur im Ur-, sondern auch im Flözgebirge, gefunden wird.

Der natürliche oder gediegene Schwefel hat ein rhombisches Achtfläch zur Grundform und läßt sich nach den Flächen desselben sowie nach denen der rhombischen Säule spalten. Es finden sich außer der Grundform Abstumpfungen der Scheitel-ecken mit Zuschärfungen der neu entstandenen Kanten, wie Fig. 1, ferner Abstumpfungen der scharfen pyramidalen und der Kanten mit den beiden vorigen Pyramiden verbunden, Fig. 2, doppelte und dreifache Abstumpfungen der Art mit einfacheren zugleich, wie Fig. 3, auch rhombische Prismen und Zwillinge; häufig sind einzelne Flächenpaare auf Kosten der Nebenflächen ausgedehnt, so daß schiefe Gestalten entstehen; auch gibt es derbe, körnige, erdige und faserige Vorkommnisse. Selbst als Versteinerungsmittel tritt der Schwefel in manchen Süßwasserfällen im südlichen Frankreich auf, wo er die Gehäuse von Planorben und Paludinen ausfüllt und sich vielleicht aus schwefelhaltigen Quellen niedergeschlagen hat. Der krystallisirte Schwefel ist citronengelb ins Röthliche und Graue, diamant-fettglänzend, durchsichtig-durchscheinend, von muschlig-unebenem Bruch und auf den Bruchflächen stark glänzend. Der derbe kommt gelb, grau und selbst braun vor, zeigt häufig geringen Glanz und ist meist mit Bitumen verunreinigt. Der krystallisirte ist stets härter = 2,5 als der derbe = 1,5 die Eigenschwere = 2,0. Werden Schwefelkrystalle in der Hand erwärmt, so bekommen sie unter Knistern oft zahlreiche Sprünge und nehmen polare Electricität an. Die Bestandtheile sind reiner Schwefel S, zuweilen ist derselbe aber durch Erdharz, Selen und Arsenik verunreinigt. Im Kolben erwärmt, schmilzt er schon bei 86° R. und krystallisirt nach dem Erkalten in schiefer rhombischen Prismen, welche später undurchsichtig werden. Stärker erhitzt geräth er ins Kochen und verflüchtigt sich, wobei er sich in dem kalten Theil der Röhre zu lockerem gelbem Pulver verdichtet (Schwefelblumen). Länger erhitzt und in Wasser gegossen bildet er eine zähe Masse, welche längere Zeit knetbar ist. In Wasser und Weingeist ist er unlöslich, im Schwefelkohlenstoff löslich und krystallisirt daraus in rhombischen Octaedern. Mit Salpetersäure erhitzt bildet er Schwefelsäure. In erwärmten fetten Oelen löst er sich gleichfalls, ebenso in Kali- und Natronlauge. An der Luft ist er leicht entzündlich und brennt mit bläulicher Flamme und Verbreitung erstickender Dämpfe von schweflicher Säure (S); wird diese aufgefangen und mit Salpetersäure in Berührung gebracht, so verwandelt sie sich in Schwefelsäure (S).

Das Vorkommen des natürlichen Schwefels ist auf gewisse Lokalitäten beschränkt. Die Hauptfundorte sind: Girgenti und Catalto auf Sicilien, Tolfa im Kirchenstaat, die Solfatara bei

Neapel. In geringerer Menge findet er sich bei Bex im Waadtland, zu Hering in Tyrol, bei Krakau u. a. a. D.; der sogen. Mehlschwefel findet sich bei Eis in Mähren, zuweilen auch als Niederschlag mancher Schwefelquellen, so z. B. bei Aachen, Schinznach und Baden in der Schweiz, bei Tivoli in Italien u. s. w. Ferner liefern die Dämpfe der meisten Vulkane sublimirten Schwefel, so namentlich am Vesuv, Aetna, auf den Liparen. Der im Handel vorkommende Schwefel wird meist durch Schmelzen des natürlichen Schwefels und Ausgießen in runde oder viereckige Formen dargestellt, ausnahmsweise aber auch aus Kupfer- und Eisenkies gewonnen. Derselbe dient zur Bereitung der Schwefelsäure, des Schießpulvers, als Zündmaterial und in der Arzneikunde; ferner zu verschiedenen chemischen und technischen Präparaten, zu Abgüssen, Modellen u. dgl.

Die Verbindung des Schwefels mit schweren Metallen heißt man Glanze und Kiese, wenn sie Metallglanz haben, wie z. B. Bleiglanz, Eisen- und Kupferkies, Silberglanz, Blenden, wenn sie durchsichtig und diamantglänzend sind, wie z. Zinnober, Zinkblende, die Silberblenden u. s. w.

Eine weitere häufige Reihe von Schwefelverbindungen bieten die schweflige und Schwefelsäure und die schwefel-sauren Salze dar. Erstere finden sich in Dämpfen und Gewässern der meisten Vulkane, letztere, namentlich Gyps, Anhydrit, schwefelsaurer Baryt und Strontian, theils in Flözen, theils in Gängen der meisten Gebirge. Schwefelwasserstoff ist in den Dämpfen mancher Vulkane und in allen Schwefelquellen enthalten und läßt sich leicht an dem Geruch erkennen, welcher dem der faulen Eier ähnlich ist.

Fig 4. Honigstein. Mellit, pyramidales Melichronharz.

Die Grundform ist ein quadratisches Octaeder von 61° 46' der Polkanten, wie Fig. 4. Es finden sich außer der Grundform auch vierseitige Prismen, mit dem Octaeder verbunden, und Abstumpfungen der Kanten, auch Zwillinge und drusige Anhäufungen. Weingelb ins Röthliche und Braune, durchscheinend, Härte 2—2,5, Eigenschwere = 1,58—1,66. Die Bestandtheile sind: 3 Aequiv. Honigsteinsäure (C₄ O₃) mit 1 Aequiv. Thonerde und 15 Aequiv. Wasser. Vor dem Löthrohr wird der Honigstein zuerst schwarz und verbrennt alsdann unter Hinterlassung von weißer Thonerde, indem sich die Honigsteinsäure in Kohlen-säure verwandelt und das Wasser fortgeht. In Salpetersäure ist er vollkommen auflöslich unter Entwicklung von Kohlen-säure. Findet sich als neueres Produkt in der Braunkohle bei Althern in Thüringen und zu Bilin in Böhmen.

Ähnliche organische Salze sind der Humboldt-it oder Drazil, welcher aus klee-saurem Eisenoxydul (2 Fe O + 3 H) besteht und ebenfalls in der Braunkohle bei Bilin vorkommt, und der Struvit, ein phosphorsaures Talkerde-Ammoniak, welcher in Hamburg beim Aufgraben des Grundes in verschiedenen Krystallen

des gerade rhombischen Systems gefunden wurde, wo er wahrscheinlich aus thierischen Abfällen sich gebildet hatte.

Fig. 6. u. 7. Bernstein. Succinit, gelbe Ambra.

Der Bernstein ist ein natürliches Harz, das in den obern Tertiärschichten und im untern Diluvium mancher Gegenden gefunden wird und als ein Produkt der Nadelbäume, von welchen noch Holz- und Rindenstücke darin vorkommen, zu betrachten ist. Er kommt in unregelmäßigen Knollen und Stücken, von der Größe einer Erbse bis einer Mannsfaust und darüber, zuweilen auch stalaktitisch oder in länglichen Platten vor, ist außen meist rauh und unansehnlich, oft von erdigen und kohligen Stoffen überkrustet, zeigt aber einen glänzend muschligen Bruch von ausgezeichnetem Fettglanz und ist dann nicht selten vollkommen durchsichtig, wie Fig. 6, oder durchscheinend wie Fig. 7, zuweilen milchartig trübe. Die Sprödigkeit ist mäßig, so daß er sich sägen, dreheln, feilen und poliren läßt; die Härte = 2,0 — 2,5, die Eigenschwere = 1,0—1,1. Durch Reiben nimmt er negative Electricität an; von dem lateinischen Namen *electron* kommt der Name Electricität.

Der Lichtflamme genähert, schmilzt er und entzündet sich unter Verbreitung eines eigenthümlich balsamischen Geruches und saurer Dämpfe von Bernsteinsäure; verbrennt mit gelber Flamme und hinterläßt einen kohlig-erdigen Rückstand, welcher etwas Kalk, Thon und Kieselerde enthält. In einem Kolben erhitzt liefert er ebenfalls Bernsteinsäure, etwas Wasser und das stark riechende ätherische Bernsteinöl. Der Rückstand stellt eine braune harzige Masse, Bernsteinolophonium, dar. Durch jene Produkte unterscheidet sich der Bernstein hinlänglich von ähnlichen Harzen des Pflanzenreichs, als z. B. Dammarharz, Kopal, Kolophonium. In Weingeist und Aether löst sich nur ein geringer Theil des Bernsteins auf. Die näheren Bestandtheile desselben sind Harz, ätherisches Del, Bernsteinsäure und die eben angeführten erdigen Stoffe; die entfernteren Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff nebst Spuren von Stickstoff. — Der Bernstein wurde schon von den Alten wegen seiner elektrischen Eigenschaften und zu medicinischen Räucherungen geschätzt; auch kannten sie bereits seinen organischen Ursprung. Häufig schließt er Insekten, Ameisen u. dgl. ein, wie Fig. 6 zeigt, und solche Stücke werden, wenn sie zugleich durchsichtig sind, besonders hoch geschätzt. Man kennt mehrere Hundert solcher Einschlüsse; es sind größtentheils Waldinsekten der wärmeren und gemäßigten Zone, von europäischem und westindischem Typus. Die darin vorkommenden Holz- und Rindenstücke gehören verschiedenen Tannen an, deren einer Göppert den Namen *Pinus succinifer* gegeben hat.

Der Bernstein wird hauptsächlich in den Ostseeländern, zwischen Königsberg und der pommer'schen Küste gefunden und theils ausgegraben, theils aus dem Meere gefischt. Seltener kommt er in den tertiären Thon- und Sandablagerungen der Binnenländer, z. B. in ganz Norddeutschland, in Frankreich und England vor, und noch seltener in festem tertiärem Sandstein, so z. B. bei Lemberg in Galizien, wie Fig. 7 zeigt.

Am meisten geschätzt werden große, vollkommen reine Stücke, die sich zum Schneiden und Schleifen eignen. Man hat deren schon von mehreren, ja von 10 Pfunden und darüber gefunden. Die größeren reinen Stücke von 5 Loth und darüber nennt man Sortiment, die mittleren von 1—2 Loth heißen Tonnensteine, die kleineren Firnißsteine oder Knodel, wenn sie nicht die Größe einer Haselnuß erreichen Sandsteine und wenn sie unrein sind, Schluck. Letztere werden hauptsächlich zur Darstellung von Bernsteinfirniß und Bernsteinsäure benützt. Kleine durchsichtige Stücke dienen zur Verfertigung von Halschnüren, Armbändern u. dgl., die größeren zu Mundspitzen für Tabackspfeifen und werden dem Pfund nach bis auf 80 und 100 fl. bezahlt, besonders werden die milchweißen Stücke hoch geschätzt. Das Schleifen geschieht auf bleiernen Scheiben mit Hilfe von Tripel; zum Poliren dient Kreide.

Ähnliche aus dem Pflanzenreich stammende Harze sind der Asphalt, das Erdpech, der Resinit und Elaterit.

Unter Asphalt oder Judepech versteht man ein schwarzbraunes festes Erdharz von muschllichem Bruch und geringer Eigen-

schwere, = 1,1—1,2. Die Härte wechselt von 1,5—2,0. Er ist in Oelen löslich, entzündet sich an der Flamme, schmilzt und brennt mit rußender Flamme unter Verbreitung eines eigenthümlichen, theerartigen Geruches. Der harte, zu Pulver zerreibliche Asphalt findet sich in großen Massen am todtten Meer und wird von da in den Handel gebracht. Man benützt ihn zu schwarzen Lackfirnissen auf Leder und Metall, zu Kupferstecherfirniß und schwarzem Siegellack. Der Asphalt von Trinidad ist weicher, läßt sich nicht pulvern und dient mit Sand und kleinen Steinchen, untermengt zum Belegen von Dächern, Terrassen, Trottoirs u. dgl.

Der Asphalt von Val de Travers in Neuchatel und von Lohsann im Elsaß ist noch weicher, ein eigentliches Erdpech und kommt, meist mit Sand und Thon untermengt, im obern Flözgebirge vor. Er wird in Deutschland und Frankreich wie der vorige verwendet.

Der Retinit oder Resinit ist ein gelblichbraunes Erdharz, von muschllichem fettglänzendem Bruche, das sich durch seine geringere Festigkeit und seinen Terpentergeruch beim Erwärmen wesentlich vom Bernstein unterscheidet. Es kommt in der Braunkohle bei Halle, bei Meiersdorf in Niederösterreich, hauptsächlich in Mähren, sodann zu Bovey in England und am Cap Sable in Maryland vor.

Der Elaterit, auch elastisches Erdpech oder mineralischer Kautschuk genannt, stellt ein durchscheinendes bräunlichgrünes oder dunkelbraunes elastisches Harz dar, dem erweichten Kautschuk ähnlich, leicht entzündlich, mit heller Flamme brennend, von 0,9—1,23, spec. Gew.; in Bergnaphtha und Aether löslich, stellt es einen festen Kohlenwasserstoff dar, nach der Formel $C H_2$ zusammengesetzt. An der Luft wird er fester und härter, büßt auch die Elasticität größtentheils ein und dann enthält er stets etwas Sauerstoff und zuweilen Stickstoff. Er findet sich ausgezeichnet in Bleierzgruben von Derbyshire.

Auch Erdwachs, verschiedene Fette und Oele finden sich in Mineralreich, hauptsächlich im Bereich der Braunkohlenablagerungen oder als Destillationsprodukte von Stein- und Braunkohlenarten. Der Ozokerit ist ein solches natürliches Erdwachs, das sich bei Slanik in der Moldau und bei Boroslaw in Galizien findet, übrigens die Zusammenetzung des Elaterits zeigt. Es dient zur Darstellung von Paraffin und Leuchtkerzen. Der Scheererit, Fichtelit, Hartit und Piauzit sind talgartige, paraffinähnliche Kohlenwasserstoffverbindungen der Art. Die Bergnaphtha ist ein durchsichtiges, gelblichweißes Steinöl, das auf Wasser schwimmt, sehr flüchtig und leicht entzündlich ist und mit rußender Flamme brennt. Sie kommt hauptsächlich in Persien und an den Ufern des kaspischen Meeres vor, dient zum Auflösen des Kautschuks und zum Aufbewahren von Kalium, Natrium u. dgl., da sie keinen Sauerstoff enthält. Das Erdöl (Petroleum), das in neuerer Zeit in den vereinigten Staaten und dem angrenzenden Canada in unermeßlicher Menge aus Bohrlöchern gewonnen wird, auch in Galizien jetzt vorkommt, schließt sich an die Naphtha an und liefert bei der Destillation mit der Steigerung der Hitze verschiedene Produkte. Zuerst geht ein flüchtiges, sehr entzündliches Del über, später folgt das gewöhnlich in dem Handel vorkommende, etwas schwerere, wasserhelle Destillat, das jetzt allgemein zur Beleuchtung benützt wird. Es scheint aus der älteren Steinkohlenformation zu kommen. Bergöl und Bergtheer nennt man die dickflüssigen, mehr oder weniger Erdharz enthaltenden natürlichen Oele der Art. Sie besitzen meist einen widerlichen Theergeruch, lösen sich nur theilweise in wasserfreiem Weingeist, trocknen an der Luft und hinterlassen eine schwarzbraune harzige Masse, daher sie auch zum Anstrich, zur Verfertigung von Kitt und Mörtel und dgl. dienen. Fundorte sind: Lohsann und Pechelbrom im Elsaß, Tegernsee in Bayern, Häring in Tyrol. Die heiligen Feuer der Parsen und Feueranbeter sind nichts anderes als Naphtheadämpfe, welche angezündet und beständig brennend erhalten werden. Vergleichene Plätze sind zu Tempeln eingerichtet und zur Unterhaltung des Feuers sind eigene Priester bestellt.

Kohlen des Mineralreichs. (Stein- und Braunkohlen).

Der Kohlenstoff, wie er im Mineralreich getroffen wird, findet sich in sehr verschiedenen Formen. Den reinsten Kohlen-

stoff von oktaedrischer Form und vollkommener Durchsichtigkeit stellt der Diamant dar, welchen wir schon oben bei den Edelsteinen näher kennen gelernt haben; denn auch er läßt sich wie andere Kohle vollständig verbrennen und liefert als Produkt reine Kohlenäure.

Der Graphit (Reißblei, Wasserblei) ist ein metallglänzender Kohlenstoff, der in sechsseitigen Tafeln (Fig. 5. Taf. XII.) und Doppelpyramiden krystallisiert, häufiger in schuppigblättrigen oder feinschuppigen Massen vorkommt, eisenschwarz, metallglänzend, auf Papier mit grauer Farbe abfärbend, weich und biegsam. Er fühlt sich fettig an, hat eine Härte von 1,0–2,0 und eine Eigenschwere von 1,8–2,1. Die Bestandtheile sind reine Kohle, zuweilen ist er aber durch etwas Eisen, Kalk und Thonerde verunreinigt. Verbrennt schwer vor dem Löthrohr, ohne zu schmelzen, ist weder in Flußmitteln, noch in Salpetersäure löslich und findet sich hauptsächlich im schieferigen Urgebirge, zuweilen auch im Kalk und Granit eingelagert, in derben schuppigen Massen, am reinsten zu Borowdale in England, sodann in Sibirien, in Spanien, zu Passau, in Böhmen, Nordamerika u. s. w. Er dient hauptsächlich zur Verfertigung der Bleistifte und ist daher ein sehr geschätztes Mineral; ferner zu Schmelztiegeln, zum Schwärzen von Gußeisenwaaren, zum Ueberzug galvanoplastischer Modelle aus Stearin, Guttapercha u. dgl., zu Streichriemen, zur Schmiere von Maschinentheilen u. dgl., auch wird er in der Arzneikunde angewendet.

Fig. 8. Anthracit. Kohlenblende, Anthracitschiefer.

Dieses Mineral stellt schwarze derbe Massen zuweilen grobschiefrige Stücke oder Tafeln dar, von unregelmäßig flach muschligem Bruche und mehr oder weniger ausgeprägtem Metallglanz, zuweilen ins Bläuliche spielend (Taf. XII. Fig. 8) und unterscheidet sich von der Steinkohle durch größere Härte (= 2,0–2,5), und Schwere (= 1,8), durch Schwerverbrennlichkeit und vornehmlich dadurch, daß es in verschlossenen Gefäßen erhitzt, weder Leuchtgas noch ölige Destillate liefert. Es ist eine mineralische Kohle, deren Gehalt bis auf 96% Kohlenstoff steigt, so daß nach der Einäscherung eine Kieselerde-, Eisenoxyd- und Thonerdehaltige, alkalifreie Asche zurückbleibt. Der ächte Anthracit findet sich lagerartig oder in Flözen, mitunter von bedeutender Mächtigkeit, hauptsächlich in der Grauwacke und im Thonschiefer, so z. B. bei Ebersdorf im Voigtland und im älteren Steinkohlengebirge, so in Pennsylvanien und Rhode-Island, woher auch das Fig. 8 abgebildete Stück stammt. Dieser wird, da er für sich schwer verbrennlich ist, mit anderen Steinkohlen untermengt, zur Feuerung verwendet und kommt dann der besten Kofe gleich, mit welcher er, die Struktur abgerechnet, überhaupt viel Uebereinstimmendes zeigt. Ueber den organischen Ursprung des Anthracits ist man um so weniger im Klaren, als er meist ohne Begleitung von Pflanzenüberresten vorkommt.

Glanzkohle, Stangenkohle, mineralische oder anthracitische Steinkohle, harzlose Steinkohle.

Dieselbe unterscheidet sich schon durch ihr Vorkommen wesentlich von dem Anthracit, insofern sie theils im Kohlengebirge, theils im mittleren und oberen Flözgebirge vorkommt. Die schiefrige Glanzkohle ist nichts anderes als eine schwer verbrennliche Steinkohle, welche sehr wenig Gas liefert und einigen Metallglanz zeigt. Dahin gehören die Kohlen von Gängenbach und Zunsweier im unteren Kinzigthal, die Kohlen von Südwallis und einige Vorkommnisse in Belgien und Frankreich, bei Mons und Anzin; sie sind sammt-eisenschwarz, starkglänzend, von mehr oder weniger deutlichem Blättergefüge, und lassen sich mit erhitztem Wind in Hochöfen zur Feuerung verwenden, um so mehr als sie weder rauchen noch schmelzen.

Die derbe Glanzkohle zeigt entweder eine stängliche oder eine grobblettrige rhombische Absonderung und findet sich hauptsächlich da, wo vulkanische Gesteine die Stein- oder Braunkohlenflöze durchbrochen haben; es ist also eine durch anhaltende Erhitzung ihrer flüchtigen Stoffe größtentheils verbrauchte Stein- oder Braunkohle, worin die organische Abstammung völlig verwischt ist. Dahin gehört z. B. die Stangenkohle vom Meißner in Hessen und vom Hirschberg bei Kassel. Beide werden wie Steinkohlen oder mit denselben verwendet.

Fig. 9. u. 10. Schwarzkohle. Eigentliche Steinkohle.

Sammtschwarze, seltener bräunlichschwarze, völlig undurchsichtige unregelmäßig gekaltete Masse, fettglänzend, spröde, von mehr oder weniger deutlichem Schiefergefüge, nicht selten in rhomboidale Stücke zerpringend, von muschligem—ebenem, harzglänzendem Bruche, häufig schwarz abfärbend; Härte = 2,0–2,5 Eigenschwere = 1,15–1,60. Brennbar und meist leicht entzündlich mit heller ruhender Flamme, unter Verbreitung eines eigenthümlichen, erdpechartigen Geruchs. In verschlossenen Gefäßen erhitzt liefert sie Leuchtgas (Kohlenwasserstoffgas), brennliches Del und Theer, auch Ammoniak und Wasserdämpfe und hinterläßt eine schwarze, poröse, metallglänzende Schlacke, die man gebrannte Steinkohle oder Kofe (Coak) nennt. Wasser, Säuren und Oele lösen nichts daraus auf, aber durch Schwefelkohlenstoff wird aus den meisten etwas braunes Harz aufgelöst. Die Bestandtheile sind im Allgemeinen 70–80% Kohlenstoff, 3–21% Wasserstoff, 2–7% Stickstoff, 6–24% Sauerstoff, so daß man sagen kann, daß die Kohlen jeder Gegend wieder anders zusammengesetzt sind; daher auch einige, namentlich Grob- und Rußkohlen, sehr wenig Leuchtgas liefern, andere dagegen das Doppelte und Dreifache, so namentlich manche Schiefer- und sämmtliche Kännelkohlen. Man unterscheidet daher nach der Struktur:

1) Schiefer- oder Blätterkohle, von deutlichem Blätterbruch und starkem Fettglanz, zuweilen buntfarbig angelauten, von 1,27–1,34 Eigenschwere. Es ist die häufigste Steinkohlensorte, die sich überall, wo größere Steinkohlenlager vorkommen, findet, so an der Ruhr, Saar, in Schlesien, Belgien, Frankreich, England, Nordamerika, Australien. Fig. 10 stellt ein Stück Schieferkohle von Planitz in Sachsen dar.

2) Grobkohle, derb, wenig glänzend, pechschwarz von dickschieferigem Gefüge und unebenem Bruche. Sie findet sich in untergeordneten Flözen zuweilen mit der vorigen so z. B. in Sachsen, Mähren und Schlesien. Zeigt sie auf den Bruchflächen starken Fettglanz, so wird sie von den Vergleuten zuweilen auch Pechkohle genannt. Das spec. Gewicht steigt von 1,45–1,60.

3) Kännelkohle, Fackelkohle. Graulich- oder braunschwarz, wenig glänzend, von flachmuschligem, fast ebenem Bruch und dickschieferiger Absonderung; wenig spröde und mit heller Flamme brennend. Sie zeigt die geringste Eigenschwere, von 1,21–1,27, und hinterläßt eine lockere Kofe. Die Hauptfundorte sind England und Schottland, hauptsächlich Newcastle in Durham, Kilmaston bei Edinburg, auch hat man sie in neuerer Zeit auf der Heinitzgrube bei Saarbrück gefunden, wie Fig. 9 Taf. XII. zeigt. Dieselbe läßt sich namentlich zur Gasbeleuchtung mit großem Vortheil verwenden, liefert aber eine geringe, sehr poröse Kofe und verliert gegen 44% an Gewicht. Da sie sehr compact und fest ist, so läßt sie sich wie Pechkohle zu Dosen, Knöpfen, Messerheften u. s. w. verwenden, auch nimmt sie eine sehr hübsche Politur an. Beim Verbrennen hinterläßt sie unter allen am wenigsten Asche, welche bisweilen nur $\frac{1}{2}$ % beträgt.

4) Rußkohle, Staubkohle, Faserkohle, Löschkohle. Graulichschwarz, staubartig, matt oder schimmernd, abfärbend, leicht entzündlich, bildet meist schwache Schichten zwischen der Blätterkohle, so z. B. in Belgien und im Saarbrückischen, und nur ausnahmsweise besondere Flöze, so z. B. bei Planitz. Der feine Staub zeigt unter dem Mikroskop deutliche Zellen und Gefäße, wie sie in den Stämmen und Blättern der niederen Gefäßpflanzen vorkommen; diese Struktur geht sogar durchs Verfofen nicht verloren.

In technischer Beziehung unterscheidet man Backkohlen, Sinterkohlen und Sandkohlen. Zu ersteren rechnet man diejenigen welche leicht schmelzbar sind und eine lockere Kofe liefern, zu letzteren solche, welche vollkommen unschmelzbar sind und eine bröckliche Kofe liefern, während die Sinterkohlen, strengflüssig, eine compacte, ja die beste Kofe zurücklassen. Die Blätterkohle von Belgien liefert 81, die von Essen an der Ruhr 79,5 die von Saarbrück 66, die Kännelkohle von England nur 51,3% Kofe.

Die Steinkohle wird nicht allein zur Gasbereitung sondern hauptsächlich zur Feuerung hochgeschätzt, indem durchschnittlich 100 Pfund derselben so viel Hitze erzeugen, wie 230 Pfund lufttrockenen Holzes; ja man kann sagen, daß der größte Theil der neueren Industrie und die Anwendung der Dampfkraft auf

Maschinen, Eisenbahnen und Dampfschiffahrtsbetrieb nur durch sie ermöglicht ist, daher sie jetzt auch überall aufgesucht und zum Theil in großartigem Maßstabe abgebaut wird. Glücklicher Weise sind die Kohlenfelder mancher Länder so beträchtlich, daß manche noch auf Jahrtausende einen nachhaltigen Betrieb gestatten.

Das geologische Vorkommen der ächten Steinkohle beschränkt sich inbeß meist auf das ältere Flözgebirge, die eigentliche Steinkohlenformation, zwischen dem Todtliegenden der Bechsteinformation und dem Bergkalk des devonischen Systems gelagert, und ist daher auf gewisse Becken und Mulden in der Nähe des ältesten Flöz- und des Urgebirges beschränkt. Doch gibt es auch im Todtliegenden, im mittleren und selbst im oberen Flözgebirge Schwarzkohlen obwohl in geringerer Mächtigkeit, welche mit der alten Schieferkohle übereinstimmen.

Die Kohle kommt in der Regel abwechselnd mit Pflanzenüberreste führendem Schieferthon, sog. Kräuterthone, in Schichten von einigen Zollen bis zu 3 und 6, ausnahmsweise sogar bis zu 30 Fuß Mächtigkeit, dem Kohlen sandstein eingebettet, vor. In Schlesien und Sachsen finden sich in der Regel nur wenige, 4—12 Flöze, in England 12—40 Flöze, im Saarbrückischen 60—170 Flöze, in Belgien sogar 200—300 Flöze, mit einer Gesamtmächtigkeit von 50—375 Fuß. — In Nordamerika ist das größte Kohlenfeld über Pennsylvanien, Ohio und Virginien auf eine Fläche von 2500 deutschen Quadratmeilen ausgedehnt; es sind 10—15 Flöze, von 8—50 Fuß Durchmesser, der trefflichsten Steinkohlen. Auch in Illinois und Michigan sind bedeutende Kohlenfelder und man hat berechnet, daß die Gesamtoberfläche der Kohlenformation in den vereinigten Staaten allein 133000 engl. Q. Meilen, also nahezu $\frac{1}{4}$ der ganzen Fläche betrage. Auch in Ostindien und Australien, auf Borneo, Sumatra und Celebes sind in der neueren Zeit bedeutende Steinkohlenflöze entdeckt worden.

Pechkohle oder Sagat

nennt man eine sammt- bis pechschwarze, starkglänzende Kohle, von großmuschligem, fettglänzendem Bruch zuweilen mit deutlicher Holzstruktur. Sie ist meist vollkommen dicht und schwer zersprengbar, von 1,29—1,35 Eigenschwere und 2,0—2,5 Härte, politurfähig, und verbrennt langsam, ohne zu schmelzen, unter Hinterlassung von wenig (2—3 %) Asche. Das Vorkommen ist hauptsächlich auf die Keuper- und Tertiärformation beschränkt und sie wird theils zur Heizung, theils zur Verfertigung kleiner Kunstgegenstände verwendet.

Fig. 11—13. Braunkohle

nennt man im Allgemeinen die Kohlen der jüngeren Flözformationen, von vorherrschend brauner Farbe, woran in der Regel die organische Struktur noch deutlich erkennbar ist. Einige nähern sich dem Torf, so z. B. die f. g. Moor- und Papierkohle, andere stellen halbverkohlte Holzstämme (Fig. 13), Baumblätter oder gar Früchte vor, wie Fig. 12, wieder andere, wie die Nadelkohle von Lobmann im Elsaß (Fig. 11), sind offenbar verkohlte Holz- und Gefäßbündel von Palmstämmen. In manchen Gegenden, wie z. B. Salzhausen in der Wetterau, liefern sie ganze Reihen fossiler Blätter und Früchte und schließen sogar Süßwasserfische ein, andere zeigen Moose, Insekten u. s. w. Baumstämme, Nadeln und Zapfen von Tannen und Fichten finden sich in großer Menge bei Uznach am Züricher See, in der jüngeren Mollasse, und bei Käpfnach hat man verkohlte Knochen und Zähne des Nashorns, *Rhinoceros incisivus*, darin gefunden. Holzartige Braunkohle, sogen. Lignit (Fig. 13) gehört zu den häufigsten Vorkommnissen. Es sind theils Laub-, theils Nadelholzer, welche sie gebildet haben.

Lettenkohle nennt man eine mit bituminösem Thon untermengte schiefrige, wenig glänzende Kohle, welche einen bedeutenden Aschengehalt hinterläßt und hauptsächlich in dem unteren Keuper vorkommt, so z. B. in Schwaben bei Gaildorf, Westernach u. s. w. Sie ist nicht selten mit Farnkraut- und Calamitenüberresten untermengt, führt auch einige Süßwasser Muscheln (*Anodonta*) und Saurierüberreste, und ist häufig von Schwefelkies

so durchdrungen, daß sie durch Verwittern Eisenvitriol und Alaun liefert, in welchem Fall sie zuweilen unter dem Namen Vitriolkohle ausgebeutet wird; auch geht sie nicht selten in völligen Alaun- und Vitriolschiefer über. Diese sind nichts anderes als von Kohle und Erdpech geschwärmte, Schwefelkies führende Schieferthone, welche häufig in Begleitung von Stein- und Braunkohlen, zuweilen selbst von Anthrazit, manchmal jedoch auch ohne dieselben in verschiedenen Schichten des Flözgebirges, namentlich aber in Sandstein eingelagert vorkommen.

Die Papierkohle ist eine feinblättrige, biegsame, zuweilen gebräunter Pappe nicht unähnliche, manchmal auch von feinen Thon- oder Kalkblättern durchsetzte Braunkohle, leicht entzündlich und verbrennlich, und hat oft die größte Aehnlichkeit mit dem Papiertorf. Sie findet sich wie andere Braunkohlen hauptsächlich im Tertiärgebirge, so z. B. bei Bonn. Moor Kohle nennt man eine derbe, wenig glänzende Braunkohle von geringem spec. Gewicht, worin man den organischen Ursprung nur durch das Mikroskop nachweisen kann. Dieselbe ist leicht entzündlich und verbrennbar, zuweilen lichtbraun, der Umbra oder braunen Erde ähnlich, und findet sich namentlich am Westerwald, in Mähren und Hessen. Die Erdkohle und kölnische Umbra sind erdige, mehr oder weniger mit Thon untermengte Braunkohlen; letztere wird in der Gegend von Köln gegraben, geschlämmt, in feine Formen gebracht und getrocknet als Farbmateriale in den Handel gebracht.

Der Torf

ist eine der Braunkohle ähnliche brennbare Substanz, jüngeren Ursprungs, welche sich in dem aufgeschwemmten Lande verschiedener Gegenden oft in bedeutender Mächtigkeit findet und sich häufig noch unter unseren Augen erzeugt. Dies geschieht namentlich an solchen Stellen, wo der Boden sumpfig ist oder beständig feucht erhalten wird und eine entsprechende Vegetation denselben bedeckt, auf Torf- oder Moorgrund. Dazu gehört eine wasserdichte Unterlage von Thon oder dichtem Fels und eine so geringe Neigung des Bodens, daß die Gewässer keinen Abfluß finden. Diese Bedingungen finden sich sowohl in Thalgründen und ausgedehnten Ebenen, als auch auf dem Rücken mancher Gebirge, daher man Thal- und Bergtorf unterscheidet. Die Pflanzen, welche der Torfbildung günstig sind, müssen die Eigenschaft haben, von unten herauf abzustorben und nach oben fortzugrünen; dahin gehören z. B. viele Niedgräser (*Carex caespitosa*, *filiformis*, *chordorrhiza*), die Wollgräser (*Eriophorum vaginatum*, *capitatum*, *latifolium*), einige Weiden (*Salix repens*, *rosmarinifolia*), die Torfmoose (*Sphagnum*, *Polytrichum* etc.) u. dgl. Die abgestorbenen Stämme, Wurzeln und Blätter verwandeln sich unter Einfluß des Wassers allmählich in eine der Braunkohle ähnliche moderartige Substanz, worin sich die Zellen und Gefäßbündel der betreffenden Pflanzen noch erkennen lassen, und es bilden sich auf diese Weise allmählich jene nach den betreffenden Pflanzen verschiedenen Torfforten, die man unter dem Namen Fasertorf, Pechtorf, Papiertorf u. s. w. unterschieden hat. Die betreffenden Stellen nennt man Torfmoore, und nach der Verschiedenheit der Lokalitäten unterscheidet man Wälder-, Wiesen- und Sumpftorf. Der Torf bildet meist regelmäßige Schichten, welche zuweilen durch Thon- oder Sandlager getrennt werden und je nach Alter, eine Mächtigkeit von wenigen Schuhen bis 50 Fuß und darüber erreichen können. Solche mächtige bisweilen sehr ausgedehnte Torfmoore finden sich hauptsächlich in der norddeutschen Ebene und in dem Flachland von Oberschwaben und Baiern. Manche derselben beweisen durch die Einschlüsse von Thierüberresten aus der Diluvialperiode, wie z. B. des Riesenhirsches, Auerochsen, verschiedener Schildkröten u. ihre alte Abstammung und heißen daher Diluvialtorfe, während dagegen die neu entstandenen nur Thierreste der jetzigen Periode und häufig auch Spuren des menschlichen Kunstfleißes einschließen. Für den Geologen bietet der Torf schon deswegen mancherlei Interesse dar, weil er am besten die Entstehung der Braun- und Steinkohle erklärt. Uebrigens ist derselbe als Heizmittel sehr geschätzt und kann in vielen Fällen die Steinkohle und das Holz ersetzen. Die Asche enthält so wenig Alkalien, wie die der Stein- und Braunkohle.

XIV. Schwere Metalle. Metallische Mineralien oder Erze.

Die schweren Metalle unterscheiden sich von den leichten Metallen der Alkalien und Erden und den Metalloiden durch größere Eigenschwere (= 5–24), durch die leichtere Darstellbarkeit im metallischen Zustand, Undurchsichtigkeit und Metallglanz, Härte u. s. w., und durch ihre geringere Verwandtschaft zum Sauerstoff. Sie finden sich entweder gediegen oder in Legierungen, d. h. mit anderen Metallen verbunden, oder durch Schwefel, Selen, Brom, Chlor, Sauerstoff vererzt; letztere nennt man Oxyde und dieselben haben entweder die Eigenschaften einer Base oder einer Säure oder bald die eine, bald die andere derselben, oder eines Hyperoxyds. Auch finden sich Verbindungen von metallischen Basen mit metallischen oder anderen Säuren. Man theilt im Allgemeinen die Metalle ein in edle und unedle, und versteht unter edlen solche, welche wenig Neigung haben, sich mit dem Sauerstoff zu verbinden und denselben durch einfaches Erhitzen abgeben, daher auch aus ihren Verbindungen leichter darzustellen sind und an der Luft ihren Glanz behalten; dahin gehören Gold, Platin, Silber, Palladium, Rhodium, Iridium, Ruthenium; andere, welche einige dieser Eigenschaften zeigen, wie Quecksilber, Nickel und Kupfer, hat man halbedle Metalle genannt. Unedle heißen die übrigen schweren oder gemeinen Metalle. Wissenschaftlich hat man nach den physikalisch-chemischen Eigenschaften dieselben in elektropositive und elektronegative eingetheilt. Unter den elektronegativen stellen sich Tellur, Arsen und Antimon am nächsten zu der Reihe der Metalloide, insofern sie ähnlich wie Schwefel, Selen u. s. w. andere gleichsam vererzen; zu den hauptsächlich Säuren bildenden gehören Chrom, Molybdän, Vanadin, Wolfram, Tantal, Niob, Titan und Osmium; zu den positiven außer den edlen Metallen Quecksilber, Kupfer, Uran, Wismuth, Blei, Cerium, Lanthan, Kobalt, Nickel, Eisen, Cadmium und Zink; letzteres ist unter allen das positivste und schließt sich dadurch an die leichten Metalle der Erden (Yttererde, Zirkonerde, Thonerde, Thorerde, Beryll- und Talkerde), sodann an diejenigen der Alkalien (Kalk, Strontian, Baryt, Lithion, Natron und Kali) an, welches letztere das positivste unter allen ist. Da die angeführten Metalle technisch genommen nicht alle von gleicher Wichtigkeit sind, so beschränken wir uns im Folgenden auf die wichtigsten derselben, und verweisen auf die größeren Hand- und Lehrbücher über Mineralogie und Chemie.

Die Metalle haben von Alters her durch ihren Glanz, Härte, Zähigkeit, Geschmeidigkeit, Schmelzbarkeit und Dauer die Augen der Menschen auf sich gezogen und zwar gilt dies in erster Linie von den gediegen vorkommenden, namentlich dem Gold, Silber

und Kupfer, während das Platin (und die übrigen Platinmetalle) erst seit der Entdeckung von Südamerika im Jahr 1735 durch Ulloa bekannt und 1752 von Scheffer als ein eigenes edles Metall erkannt wurde. Auch das Eisen war schon lange nicht allein den Israeliten und andern Stämmen Asiens bekannt, wie dies aus einer Stelle im alten Testament erhellt, sondern es scheint, daß der metallische Glanz des im Orient und im Innern von Afrika so häufig vorkommenden Magneteisens und vielleicht auch des Eisenglanzes schon frühe die Bewohner zu Versuchen, dasselbe zwischen Holz oder Kohle anzuschmelzen und so ein mehr oder weniger geschmeidiges Stabeisen (nach der sogen. Remmethode) darzustellen, veranlaßt habe. Auch Quecksilber und Zinn, sowie bronzeartige Kupferlegierungen (Erz) kennt man schon lange, wie dies die Schriften der Alten beweisen. Indes scheint, daß hauptsächlich die Phönizier dieselben in den Handel brachten. Welche Rolle gegenwärtig die Metalle in Künsten und Wissenschaften, sowie im Handel spielen, ist allgemein bekannt und wir wollen nur an die verschiedenartige Verwendung des Eisens zu Instrumenten und Maschinen aller Art erinnern, an den Gebrauch des Silbers und Goldes zu Münzen und im Tauschverkehr, sowie zu Schmuck aller Art, ferner an die Verwendung des Platins zu chemischen und physikalischen Geräthschaften, des Quecksilbers und Antimons in der Arzneikunde, des Kobalts, Chroms, Urans und Bleies zur Darstellung von Schmelz- und andern Farben, des Antimons, Bleies und Zinns zur Verfertigung von Drucklettern, des Kupfers zur Galvanoplastik, des Stahls und Kupfers zur Verfertigung von Stahl- und Kupferstichen u. s. w., um einen kleinen Begriff von der hohen Wichtigkeit der Metalle zu geben.

In der Erdkruste spielen die schweren Metalle gegenüber von den leichten der Erden und Alkalien namentlich dem Thonerde-, Kalk- und Natronmetall eine verhältnißmäßig untergeordnete Rolle, und nur das Eisen, das nützlichste und zugleich unschädlichste unter allen, ist, meist in Begleitung von etwas Mangan, allgemein verbreitet, während die übrigen hauptsächlich nur in Gängen oder Lagern, zuweilen eingesprengt, untergeordnet und gleichsam vereinzelt erscheinen, ja mit Mühe aus beträchtlicher Tiefe erbeutet werden müssen. Nur Gold und Platin scheinen eine Ausnahme zu machen, insofern sie auch im aufgeschwemmten Lande, erstere in bedeutender Menge, gefunden werden, und an einigen wenigen Stellen, wie z. B. im Norden von Amerika, tritt auch das Kupfer, in Peru das Silber zu Tage. Das gediegene Eisen, welches da und dort an der Erdoberfläche gefunden wird, ist durchgängig Meteoreisen und gehört also nicht in diese Kategorie.

1. Edle Metalle.

Tafel XIII.

Fig. 1—9. Gold. Gediegen oder hexaedrisches Gold.

Eines der am längsten bekannten Metalle, welches von jeher wegen seiner schönen Farbe, Geschmeidigkeit, Politurfähigkeit und Dehnbarkeit hoch geschätzt wurde. Es ist das einzige gelbe Metall, das gediegen vorkommt und an seiner Geschmeidigkeit leicht von den wenigen gelben Erzen zu unterscheiden, die es gibt, nämlich dem Kupfer-, Eisen- und Nickelies. Es kommt fast nur gediegen vor, ist alsdann aber immer mehr oder weniger mit Silber gemischt, wodurch es sowohl an spec. Gewicht als auch an Farbe abnimmt, indem das fette Gelb dem Weißgelb sich nähert. So ist auch das meiste gediegene Silber etwas goldhaltig.

Das gediegene Gold kommt krystallisirt, in Würfeln, Achteckflächern, wie Fig. 2, Verbindungen des Würfels mit dem Achteck- und Zwölfflach, wie Fig. 3, oder krystallinisch-blättrig, wie Fig. 4, am häufigsten derb, in rundlichen Körnern, meist einem feinkörnigen rüthlichen Quarz ein- oder aufgewachsen, so namentlich in Kalifornien, wie Fig. 1, und in Neuhollland, wie Fig. 9, vor.

Noch häufiger findet es sich im Schuttlande, in Form von feinkörnigem Staube (Goldstaub), wie Fig. 8, oder in verschiedentlich geformten, plattgedrückten Körnern, welche durch Reibung im Sand oft wie polirt erscheinen, wie Fig. 7; beide sind gleichfalls aus Kalifornien; oder auch in länglichen, platten Klümpchen von rauher Oberfläche, wie Fig. 6, welches aus dem Schuttlande von der Goldküste stammt. Eine Ausnahme bilden größere Klumpen oder Pepiten von abgerundeter Form, wie sie Fig. 5 in verkleinertem Maßstab zeigt. Dieses merkwürdige Stück wurde im Jahr 1852 in der Kolonie Victoria (Neuholland) gefunden und wog 27 Pfd. 12 Lth. Es war 11 Zoll lang und 5 Zoll dick und hatte das Ansehen eines länglichen, wie angeschmolzenen Knollen. Ein noch größeres Stück wurde im Januar 1855 in Kalifornien entdeckt; dasselbe wog 160½ Pfd. und war mit Quarz verwachsen, welcher etwa 15 Pfd. betrug. Es wurde für 40000 Dollars verkauft. Auch in den Alluvionen am Ural wurden Stücke von 27 und 87 Pfd. und bei Conception in Chili schon sehr beträchtliche Massen gefunden. Daß das Gold in früheren

Zeiten auch in Asien und Afrika in großer Menge gefunden wurde, beweisen unter anderem die Nachrichten von dem salomonischen Tempelbau in der heiligen Schrift, und von den ungeheuren Goldmassen, welche als Geschenke dargebracht wurden (2. Buch Chron. 1, 15. Kap. 4 und 5, Kap. 9, 13, wo es heißt, daß die Summe des Goldes, welche Salomo in einem Jahr dargebracht war, 666 Ctr. betrug, und B. 14, daß alle Könige der Araber und die Herren in Lande Gold und Silber als Geschenke brachten).

Das gediegene Gold ist hochgelb, in hohem Grade metallglänzend und gibt auf dem Probirstein einen bräunlichgelben Strich, welcher durch Salpetersäure nicht verändert wird, aber um so mehr dem Silberweiß sich nähert, als das Gold Silber enthält. Der Silbergehalt wechselt von 1—10% und darüber und ist nicht beständig; dasjenige vom Ural und aus Südamerika enthält durchschnittlich 98, das australische 95, das kalifornische 90—93% Gold. Das Silbergold oder Elektron vom Schlangenberg enthält 36, das von Bördspat in Siebenbürgen 38³/₄, das güldische Silber von Kongsberg sogar 72% Silber; außerdem sind meist Spuren von Kupfer und Eisen, zuweilen auch von Platin im Gold enthalten. Die Härte ist = 2,5—3,0 und erhöht sich etwas mit dem Silbergehalt, während das spez. Gewicht in gleichem Maße abnimmt, indem es von 19,4 bis auf 12,6 sinkt; ersteres ist das Gewicht des reinen gehämmerten Goldes.

Das Gold ist in hohem Grade geschmeidig, so daß sich ein Dukaten auf 20 Quadratfuß ausdehnen läßt. Dieses Blattgold, welches hauptsächlich zum Vergolden von Holz, Metall, Papier u. dgl. verwendet wird, ist bei durchfallendem Licht etwas durchscheinend und zeigt dann eine meergüne Farbe. Im Bruch ist das Gold haftig, uneben; das Gefüge erscheint meist vollkommen dicht.

Das Gold findet sich meist in Gesellschaft von körnigem Quarz, zuweilen in Begleitung von Schwefel- und Kupferkies, in Gängen des Urgebirgs, so z. B. im Salzburgischen (Rathausberg, Goldberg), Kärnten, in Dauphinée, in einigen Theilen der Centralalpen, bei Beresowsk im Ural, in den vereinigten Staaten; im Sphenitporphyr an der Südseite der Karpathen. In jüngeren Gesteinen kommt es gleichfalls mit Quarz in Siebenbürgen und in Ungarn vor, hauptsächlich in Verbindung mit Tellurzerzen. In Brasilien findet es sich im Eisenglimmerschiefer. Das meiste Gold wird jedoch im aufgeschwemmten Lande, in den sogen. Goldseifen, in thonigem, mehr oder weniger eisenhaltigem Sande gefunden, aber auch in diesem Fall ist es gewöhnlich von Quarzkörnern begleitet. Die bis jetzt bekannten Goldalluvionen sind in Asien bei Kaschmir, in Persien, am obern Indus, auf Borneo, Celebes, Sumatra; in Afrika im Quellengebiet des oberen Nil, des Senegal und Gambia; in Californien im Gebiet des Sacramento, in den übrigen vereinigten Staaten in Georgien, Virginien, Nord- und Südcarolina, in Brasilien hauptsächlich in der Provinz Minas-Geraes und der Umgebung von Bahia. Im Gebiet der Cordilleren findet sich das Gold sowohl in Gängen als im Sande von Lima, Peru und Chili. In Neuhollland scheinen die Goldalluvionen unermeßlich und namentlich hat die Provinz Sidney und Viktoria bereits innerhalb weniger Jahre eine Summe von Gold, geliefert, welche diejenige von Californien übertrifft. Auch Neuseeland ist reich an Gold. Ferner enthalten manche Sandsteine der Keuper- und Tertiärformation Spuren von Gold, und viele Flüsse von Frankreich und Deutschland, so namentlich die Garonne und Rhone, die Mosel und der Rhein, die Isar und die Donau führen etwas Gold.

Das Gold dient zu allerlei Kunst- und Schmuckgegenständen, zu Geräthen und als Münze hauptsächlich als Tauschmittel. Es wird immer mit etwas Silber oder Kupfer oder mit beiden Metallen legirt, wodurch es an Härte und Dauer gewinnt, aber freilich an Schönheit der Farbe einbüßt. Der Werth desselben richtet sich in der Regel nach dem des Silbers, so zwar, daß 14¹/₂—15 Gewichtstheile Silber einem Gewichtstheil Gold gleich kommen und die feine Mark im Mittel zu 360 fl, oder 30 Pfd. Sterling gerechnet wird. Bei Goldarbeiten wird außerdem der Silbergehalt und der Arbeitslohn besonders berechnet, und man taxirt die Waaren nach der Karatirung; 24karätig heißt nämlich ganz reines Gold, 23karätig, wenn die Legirung aus 23 Th.

Gold und 1 Th. Zuschlag (Silber oder Kupfer) besteht u. s. w. Das meiste verarbeitete Gold ist 16—18karätig, das der Goldmünzen 22—23¹/₂karätig. Enthält die Legirung bloß Silber, wie dies bei den Dukaten üblich ist, so nennt man dies die weiße Legirung, enthält sie Kupfer, die rothe, enthält sie Silber und Kupfer, die gemischte Legirung. Letztere ist der Farbe am günstigsten und die Goldarbeiter verstehen es, durch das s. g. Anfieden der Waare eine besonders schöne Farbe zu ertheilen.

Der durchschnittlich niedrigste Preis vom Jahre 1844—1856 in Frankfurt a. M. war 375¹/₂ fl., der höchste 380¹/₂ fl. per Mark, so daß es im Minimum den 15¹/₃ fachen, im Maximum den 15¹/₂ fachen Werth des Silbers hat.

Am der Börse zu Paris wird ein Kilogramm feinen Goldes zu 3437 Fr. 77 cent. taxirt und nach dem laufenden Kurs ein Aufgeld bezahlt; 1846 stellte es sich auf 15,44, 1856 auf 15,54 gegen den Preis des Silbers in Warren. In London war von 1831—40 das Verhältniß = 15,75, 1841—50 = 15,83, von 1851—55 = 15,42.

Die Goldgewinnung hat sich im Verlauf der letzten 50 Jahre gegen früher wenigstens verzehnfacht. Sie betrug z. B.

in Rußland anno 1800	1440 Pfd. engl.,	1853	64000 Pfd.
" Oestreich	3400 " " "	"	5700 "
im übrigen Europa	100 " " "	"	100 "
in Südastien	10000 " " "	"	25000 "
" Afrika	660 " " "	"	4000 "
" Australien	0 " " "	"	210000 "
" Südamerika und Mexiko	38400 " " "	"	34000 "
" Californien	0 " " "	"	252000 "
" den übrigen vereinigten Staaten	0 " " "	"	2300 "
		im Ganzen	54000 Pfd. engl., 1853 597000 Pfd.

In 1 Kubikmeter Rheinsand, wie er zwischen Basel und Mannheim zum Waschen benützt wird, sind 0,014 bis 1,01 Gramm Gold enthalten, so daß der Kubikfuß nur $\frac{1}{150}$ — $\frac{1}{2}$ Gran Gold enthält. Der Goldsand von Sibirien und Californien ist ungleich reicher, obwohl bei der gewöhnlichen Waschmethode immer noch viel verloren geht. In der neueren Zeit wird der größere Theil des kalifornischen Goldes aus dem goldführenden Quarz selbst gezogen, indem man denselben abbaut und durch Maschinen pochen und waschen läßt.

Das chemische Verhalten des Goldes ist folgendes. Von einfachen Säuren wird es nicht angegriffen, wohl ist es aber in chlorhaltiger Salpetersäure löslich und läßt sich aus der Lösung durch Kupfer, sowie durch Eisenvitriol fällen. Die Lösungen dienen auch zur galvanischen Vergoldung. Vor dem Löthrohr lassen sich kleine Körner schmelzen, ohne sich zu verändern; ist das Gold silberhaltig wie gewöhnlich, so ertheilt es der Phosphorsalzperle eine beim Abkühlen opalisirende Trübung. Enthält das Gold 80% Silber und darüber, so läßt sich letzteres durch Kochen mit Salpetersäure oder Schwefelsäure ganz daraus entfernen; bei geringerm Silbergehalt schützt aber das Gold einen Theil des Silbers gegen die Säure, so daß es nicht ganz daraus entfernt werden kann; man muß daher solche Goldproben vorerst mit einer entsprechenden Menge Silber zusammenschmelzen, um letzteres von dem Gold scheiden zu können, auch muß die Salpetersäure vollkommen frei von Chlor sein.

Außer dem silberhaltigen Gold gibt es auch Palladium-, Rhodium-, Wisnuth-, Quecksilber und Tellurhaltiges Gold, die jedoch nur als Paritäten gelten können.

Die goldhaltigen Tellurzerze sind die bekanntesten hieher gehörigen Vorkommnisse von Gold und hauptsächlich auf Siebenbürgen beschränkt. Unter ihnen steht das Schriftez und Weißtellurz oben an.

Das Schriftez, Schrifttellur, Tellur Silbergold, krystallisirt in kleinen geraderhombischen Säulen, welche meist in kleinen Bündeln und spießigen Nadeln eingesprengt und aufgewachsen vorkommen, wie Fig. 10 zeigt. Dieselben sind lichtstahlgrau, ins Silberweiße geneigt, von lebhaftem Metallglanz und unebenem Bruche, zuweilen bunt angelauten, von 1,5—2,0 Härte, so daß sie auf Papier abfärben und 8,28 spec. Gew. Die Bestandtheile sind 60 Tellur, 30 Gold und 10 Silber. Formel $Ag Te + 2 Au Te^3$, und stellen demnach eine Verbindung von 1 Aequiv. einfach Tellur Silber auf 2 Aequiv. dreifach Tellurgold dar. Vor dem Löthrohr schmilzt es leicht, wobei sich das Tellur

als tellurige Säure verflüchtigt und zuletzt auf der Kohle ein silberhaltiges Goldkorn zurückbleibt. Es findet sich mit Blättertellur zu Offenbanya in Siebenbürgen im Thonporphyr.

Das Weißtellurerz, welches in kleinen rhombischen Säulen und gestrichelten krystallinisch-blättrigen Anhäufungen vorkommt, ist fast silberweiß und enthält neben dem Tellur Silber- und Tellurgold auch etwas Tellurblei- und Antimon. Es wird gleichfalls auf Gold und Silber verhüttet und findet sich zu Nagygag in Siebenbürgen.

Auch das gediegene Tellur von Facebay enthält 2—3% Gold. Das Blättertellur, welches in quadratischen Tafeln krystallisiert, besteht aus Tellurblei und etwas Tellurgold, mit 9,0—9,11 Goldgehalt. Es ist von bleigrauer Farbe und findet sich ebenfalls zu Nagygag.

Fig. 11—13. Platin. Weißes Gold.

Das Platin wurde zuerst 1735 von dem Spanier Ulloa am Fluß Pinto in Choco bei Popayan entdeckt und Plantinja oder silberähnliches Gold genannt, nachdem es 1752 von dem schwedischen Chemiker Scheffer als ein neues Metall erkannt worden war. Es findet sich nur gediegen, in kleinen platten runden metallglänzenden Körnern, wie Fig. 11, so namentlich in Brasilien, woher die abgebildete Probe stammt, seltener in größeren Stücken mit rauher unebener Oberfläche, oder an einer Seite etwas abgerieben wie Fig. 12; die Vertiefungen daran erscheinen schwärzlich grau, wohl von einem Ueberzuge von Iridium; zuweilen erscheinen daran einzelne Würfelflächen, auch will man am Ural schon kleine Würfel gefunden haben. Noch seltener kommt es in größeren Stücken von 2—20 Pfd. und darüber vor; Fig. 13 zeigt ein solches, 2 Pfd. schweres Stück, welches wie Fig. 12 vom Ural stammt, aus der Gegend von Nischnei-Tagilsk 15 M. nördlich von Katharinenburg. In Kolumbien kommen nur selten größere Stücke von einigen Unzen bis 1½ Pfd. vor.

Das rohe Platin hat eine eisengraue ins Silberweiße neigende Farbe, mittelmäßigen Metallglanz, eine Härte von 5—6 und eine Eigenschwere von 17,5—18, ist vor dem Löthrohr unschmelzbar und löst sich in chlorhaltiger Salpetersäure, wobei jedoch stets ein Rückstand von Osmium, Iridium, Rhodium, Palladium und Ruthenium bleibt; überdies enthält es meist etwas Eisen, welches oft 2—13% beträgt. Die Lösung ist gelb gefärbt und wird durch Salmiak niedergeschlagen; der gesammelte Niederschlag ist Platinsalmiak (Ammoniumplatinchlorid) und hinterläßt gegläht das Platin in Gestalt eines sehr feinen Pulvers, das einen gewissen Zusammenhang zeigt und den s. g. Platinschwamm darstellt. Dieser läßt sich durch wiederholtes Ausglühen, Schlagen und Pressen in beliebige Formen, Bleche, Drähte u. s. w. bringen und dient zur Verfertigung der verschiedenen Geräthe und Werkzeuge, welche in der Physik und Chemie der neueren Zeit eine so wichtige Rolle spielen. Das reine Platin hat eine Eigenschwere von 21,0—21,7 und das gepulverte soll sogar bis 26,0 wiegen, so daß es das gediegene Iridium noch übertrifft.

Ueber das Muttergestein des Platins ist man noch nicht im Klaren; das kolumbische scheint aus dem Grünstein, das uralische aus dem Serpentin zu stammen; ferner hat man in Kalifornien, auf Borneo und im Goldsande von Ava, sowie auf St. Domingo und in Nordkarolina Platin gefunden.

Eisenhaltiges Platin mit 11—14,6% Eisengehalt und platinhaltiges Eisen mit 8,15 Platinegehalt kennt man aus dem Goldsande von Kuscha. Platiniridium mit 55,44 Platin und 27,99 Iridium, etwas Rhodium, Kupfer, Eisen und Palladium enthaltend, von 16,94 Eigenschwere, fand sich in dem Platinsand von Brasilien. Der Werth des rohen Platins ist der 3—4fache des Silbers, des reinen und verarbeiteten ungefähr der 8fache.

Das Platin wurde eine Zeitlang in Rußland zu Münzen und Medaillen verwendet, was jedoch wieder aufgehört hat. Gegenwärtig dient es nur noch zu Drähten, Blechen, Schmelztiegeln, Schalen, Destillationsgefäßen und galvanischen Apparaten, ist aber für viele Zwecke unerlässlich, wobei seine Unschmelzbarkeit neben der großen Dehnbarkeit und Dauer, sowie das indifferente Verhalten gegen einfache Säuren von besonderem Werth sind.

Der Platinschwamm dient zu Feuerzeugen und wegen seiner katalytischen Eigenschaften zu Einleitung chemischer Verbindungen u. dgl.

Iridium.

Eines der vielen Metalle, welche mit dem Platin vorzukommen pflegen und dasselbe auch häufig verunreinigen. Es wurde 1803 von Tennant entdeckt.

Gediegene Iridium findet sich in silberweißen Körnern, welche meist eine Verbindung des Würfels mit dem Oktaeder darstellen und sich nach den Flächen des Würfels spalten lassen. Es ist das härteste und schwerste unter allen natürlich vorkommenden Metallen und hat eine Härte von 6—7, eine Eigenschwere von 21,101—24,95, auch wird es weder von reiner, noch von chlorhaltiger Salpetersäure aufgelöst, so daß es beim Auflösen des Platins neben dem Osmium-Iridium zurückbleibt. Von diesem unterscheidet es sich außer der größeren Schwere hauptsächlich durch die Form der Körner, indem letzteres stets in kleinen sechsseitigen Tafeln und blaulichweißen Blättchen mit deutlichem Blätterbruch vorkommt. Mit Salpeter geschmolzen löst es sich theilweise in erhitzter Salzsäure und bildet eine blaue Flüssigkeit. Vor dem Löthrohr entwickelt es keinen Geruch von Osmium wie das folgende Mineral.

Es ist bis jetzt nur bei Nischnei-Tagilsk und zu Ava in Hinterindien gefunden worden; das uralische enthält 76,80 Iridium, 19,64 Platin, 0,9 Palladium und 1,78 Kupfer.

Das Osmium-Iridium findet sich in sechsseitigen Tafeln und in dünnen Blättern von silberweißer, ins Bläuliche streifender Farbe, Taf. XIII. Fig. 14, und läßt sich an dem blättrigen Gefüge erkennen; die Eigenschwere ist = 19,47—21,2, die Härte 6,0—7. Es gibt eine hellere und eine dunklere Abänderung; letztere unterscheidet sich durch die mehr bleigraue Farbe und den größern Osmiumgehalt. Beide geben in der Platinzange den eigenthümlichen Geruch der Osmiumdämpfe, welcher besonders bei dem dunkleren Iridosmin hervortritt. In Chlorosalpetersäure sind beide unlöslich. Das reine Iridium wurde schon zu verschiedenen Metalllegirungen, namentlich zur Verbesserung des Stahls verwendet, welcher dadurch weniger dem Rosten ausgesetzt ist.

Palladium

ist ein fast silberweißes edles Metall, das in Würfeln, Oktaedern und kleinen runden Körnern von saftiger Struktur vorkommt, so namentlich in Brasilien, wo es mit Platin im Sand gefunden wird; in sechsseitigen Blättchen findet es sich dem Seelenbei eingewachsen bei Tilerode am Harz; demnach wäre es dimorph. Das brasilianische enthält stets etwas Iridium und Platin. Es ist metallglänzend, sehr geschmeidig, von 4,5—5 Härte und 11,5 bis 11,8 Eigenschwere. Die Farbe ist etwas weißer als bei dem Platin. In Salpetersäure ist es langsam, in chlorhaltiger Salpetersäure leicht zu einer rothbraunen Flüssigkeit auflöslich. Mit Sodbildung berührt, wird es schwarz, in die Weingeistflamme gehalten bildet sich schwärzliches Kohlenstoffpalladium. Vor dem Löthrohr ist es unschmelzbar.

Das meiste Palladium wird aus dem rohen Platin gewonnen und gewöhnlich mit etwas Silber legirt in den Handel gebracht. Man hat es zu nautischen Instrumenten schon verwendet, auch wird es mit Silber und Gold legirt zu Zapfenlagern für Uhrräder angewendet.

Silber.

Ein sehr weitverbreitetes, mitunter in großen Massen vorkommendes edles Metall, das sich durch seine rein weiße Farbe, Geschmeidigkeit, Klang und hohe Politurfähigkeit überall, und zu allen Zeiten empfohlen hat. Doch hat es die Eigenschaft an der Luft allmählich anzulaufen oder blind zu werden, indem es den Schwefelwasserstoff derselben, der nirgends, wo Menschen und Thiere leben, ganz fehlt, zersetzt. Von den andern edeln Metallen unterscheidet es sich hauptsächlich in seinem Vorkommen, indem es nicht nur gediegen und legirt, sondern auch häufig mit

Schwefel vererzt, mit Chlor, Brom, Jod, Selen verbunden sich findet; doch fehlen Sauerstoffverbindungen. Besonders merkwürdig sind seine Verbindungen mit den elektro-negativen Metallen, als Antimon, Arsen, Tellur, welche den Schwefelverbindungen ähnlich, metallglänzend und spröde nicht selten vorkommen: auch

fehlt es nicht an Doppelverbindungen der Art. Die meisten Silbererze kommen im Urgebirge und älteren Flözgebirge hauptsächlich in Gängen vor, und sehr viel Silber wird namentlich aus den Bleiglanzen gewonnen, in welchen es als Schwefelsilber vorkommt. Im Schuttland fehlt es.

Capitel XVI.

Fig. 1—5. Gediegenes Silber.

Eines der geschättesten Vorkommnisse, weil es zuweilen in gewaltigen Massen einbricht. Es kommt krystallirt in Würfeln, wie Fig. 2 und 3 (Fig. 3 zeigt das blättrige Gefüge nach den Würfelflächen) Oktaedern, Dodekaedern u. s. w. stangenförmig, wie Fig. 1, in krystallinischen oft gestrickten Blechen, wie Fig. 4, baumförmig, wie Fig. 5, draht- und haarförmig, wie auch in derben unförmlichen Massen, hauptsächlich in Gesellschaft von Kobalt- und Bleierzen, zuweilen auch von Kupfer- und Nickelzeren vor; entweder silberweiß, wie Fig. 1, 2, 3, oder röthlich angelauten, wie Fig. 4, oder schwärzlich angelauten, wie Fig. 5, zuweilen ganz von Schwefelsilber überzogen und geschwärzt, so namentlich am sächsischen Erzgebirge. Der Bruch ist hackig, der Metallglanz, besonders im Strich, ausgezeichnet silberweiß. Sehr geschmeidig, Härte 2,5—3,0, Eigenschwere 10,3—10,8. Das gediegene Silber besteht entweder aus reinem Silber, oder es enthält Spuren von Gold, Kupfer, Arsen, Antimon und zuweilen sogar von Platin. Vor dem Löthrohr ist es schmelzbar, ohne sich zu verändern. In reiner Salpetersäure löst es sich leicht, wobei das Gold zurückbleibt; die Lösung schwärzt die Haut und wird durch Kupfer metallisch niedergebrosen; Kochsalzlösung und freie Salzsäure bewirken darin einen weißen käsigen Niederschlag von Chlor Silber.

Das Vorkommen des gediegenen Silbers ist hauptsächlich auf Gänge im Ur- und Uebergangsgebirge beschränkt. Am Schwarzwald wurde früher in den Gruben Sophie bei Wittichen, Wenzel bei Wolfach und St. Anton, auch in der Reinerzau viel Silber gefunden. Das zierliche Bäumchen Fig. 5, welches aus kleinen Oktaedern besteht und auf röthlichem Schwefelspath sitzt, stammt vom Heinrichsgang bei Wolfach. Besonders reichlich findet es sich am Erzgebirge bei Freiberg und Schneeberg, zu Rongsberg in Norwegen, woher auch die Stücke 1—4 stammen und wo erst im Jahre 1834 eine Masse von 720 Pfund gefunden wurde. Am 17. April 1777 traf man auf der Grube Markus bei Schneeberg einen 40,000 Pfund schweren Block, welcher 6' breit und 12' lang gewesen und woran der damalige Kurfürst August von Sachsen gespeist haben soll. Auch die Cordilleren von Peru und Chili haben schon ungeheure Massen von Silber geliefert, und im Jahr 1803 lieferten die Gruben von Mexiko allein 2,340,000 Mark, die von Peru 600,000 Mark. In Chili lieferten die Silbergänge von Copiapo im Jahr 1850 335,000 Mark. In früheren Zeiten hatte Spanien selbst sehr reiche Silbergruben und auch Asien muß, nach den Berichten der heiligen Schrift, reich an Silber gewesen sein. Der Preis des Silbers wird in der Regel obrigkeitlich bestimmt und die feine Mark zu 16 Loth auf 24—25 fl. berechnet. Die Verwendung des Silbers zu Geräthschaften und Luxusgegenständen, zu Schmuck und Kunstfachen, namentlich zu getriebener und ciselirter Arbeit, zu Drath, Blechen und Blatt Silber, zum Versilbern und Plattiren (Plaquewaaren), sowie zu Münzen ist bekannt. Es wird hiezu in der Regel mit Kupfer legirt, der Gehalt wird mit Löhigkeit bezeichnet. Grobe Münzsorten wie Kronenthaler werden gewöhnlich 14löthig, d. h. aus 2 Loth Kupfer und 14 Loth Silber, geringere 12- und sogar 8löthig ausgeprägt. Die Silberwaaren sind in Deutschland meist 13- oder 12 1/2 löthig und müssen demgemäß gestempelt sein. Man hat sich zu hüten, daß man nicht stark versilberte Geräthe aus Kupfer oder Neusilber für massiv silberne kauft, was am besten durch Anfeilen oder durch Schneiden der verdächtigen Stücke erkannt wird; ist Kupfer im Innern, so läßt es sich leicht an der rothen Farbe erkennen, ist es Neusilber, so gibt die Lösung in Salpetersäure nicht den oben er-

wähnten reichlichen käsigen Niederschlag mit Kochsalzlösung oder den metallischen Niederschlag mittelst einer Kupferstange, welche Niederschläge nöthigenfalls gesammelt und gewogen werden können. Auch auf dem Probirstein läßt sich an der Farbe des Striches im Vergleich mit dem Probirnadelftrich die Löhigkeit des Silbers annähernd bestimmen; wird verdünnte Salzsäure darauf gebracht, so lösen sich die unedlen Metalle und das reine Silber bleibt zurück; tröpfelt man reine Salpetersäure darauf, so löst sich dann auch das Silber und ein Tropfen Kochsalzlösung erzeugt darin eine entsprechende weiße Trübung.

Durch das Legiren mit Kupfer wird das Silber härter und ist dann weniger dem Abnutzen unterworfen, dennoch werden die Münzen und Geräthschaften durch den Gebrauch allmählich stark abgenützt und es geht so alljährlich eine bedeutende Menge Silber verloren. Geschwärzte Silberwaaren lassen sich durch Kochen in einer Lösung von Weinstein und Kochsalz oder in einer Auflösung von Borax, wenn man sie in ein durchlöcheretes Zinkgefäß untertaucht, wieder weiß sieden; die Politur kann man mit geschlämmter Kreide oder präparirtem Hirschhorn wieder herstellen.

Fig. 6—8. Antimon Silber. Spießglanz Silber.

Ein silberweißes, häufig gelb oder schwärzlich angelautenes, wenig sprödes Silbererz, das in gerade rhombischen Säulen, wie Fig. 7, von deutlichem Blätterbruch, oder in sechsseitigen Säulen, durch Abstumpfung der scharfen Seitenkanten entstanden, wie Fig. 6, auch in blättrigen Massen oder körnig, wie Fig. 8 vorkommt, von 3,5 Härte und 9,4—9,82 Eigenschwere. Es schmilzt auf der Kohle und beschlägt dieselbe mit weißem Antimonrauch, der sich leicht fortblasen läßt; zuletzt bleibt ein reines geschmeidiges Silberkorn. Das krystallisirte und blättrige, sowie auch das grobkörnige Antimon Silber von St. Wenzel im Schwarzwald, wo es früher in großem Reichthum vorkam, besteht aus 76 Silber und 24 Antimon, wäre demnach $Ag_2 Sb$; das feinkörnige ebendaher enthält 84 Silber und 16 Antimon und ist daher $Ag_3 Sb$.

Jetzt findet sich dieses seltene Erz nur noch bei Andreasberg am Harz und bei Almont in Frankreich.

Das Arsenik Silber, von schalig blättrigem Gefüge, enthält 8—13% Silber, außerdem Eisen, Arsen und Antimon und findet sich auf der Grube Samson bei Andreasberg.

Das Tellur Silber soll rhomboedrisch krystallisiren, findet sich aber meist in körnigen, bleigrauen, metallglänzenden Massen von 2,5—3 Härte und 8,4—8,83 Eigenschwere. Der Silbergehalt steigt von 46,76 bis 62,32 und zuweilen enthält es etwas Gold. Es findet sich auf der Grube Savodinsk am Altai und zu Nagyag in Siebenbürgen.

Fig. 9 u. 10. Silberglanz. Weiches Glaserz, einfach Schwefelsilber.

Krystallirt in Würfeln, wie Fig. 9, die zuweilen baumartig gehäuft und verzerrt sind, wie Fig. 10, auch in Oktaedern, baumartig, haarförmig, derb und als krustenartiger Ueberzug. Die Krystalle zeigen die Blätterdurchgänge des Würfels und sind zuweilen mit Rothgiltigerz oder auch mit gediegenem Silber verwachsen, blei-eisengrau, von geringem Metallglanz und so geschmeidig, daß sie sich mit dem Messer schneiden und prägen lassen, wodurch sich das Erz leicht erkennen läßt. Die Härte ist = 2,0 bis 2,5, die Eigenschwere = 6,8—7,2. Vor dem Löthrohr schmilzt es leicht unter Entwicklung von schwefeligen sauren Dämpfen und es bleibt zuletzt ein reines Silberkorn. Mit Borax und Phos-

phorsalz läßt sich meist ein geringer Gehalt von Kupfer und Eisen nachweisen. Die Bestandtheile sind: einfach Schwefelsilber = Ag^3 mit 87,1 Silber und 12,9 Schwefel. In Salpetersäure ist es leicht löslich unter Ausscheidung von Schwefel, welcher sich beim Kochen in Schwefelsäure verwandelt.

Eines der geschätztesten Silbererze, das am Erzgebirge von Sachsen und Böhmen, auch in Schemnitz und Kremnitz in Ungarn häufig vorkommt. Die Würfeldruse Fig. 9 stammt vom St. Wenzel bei Wolfach, Fig. 10 vom Heinrichsgang ebendasselbst her. Auch Frankreich, Spanien, Peru und Mexiko liefern eine beträchtliche Menge.

Fig. 11. Sprödglasserz. Prismatischer Melanglanz, schwarzes Glaserz, Schwarzgiltigerz.

Krystallisirt in gerade rhombischen Säulen von $115^\circ 39'$, und $64^\circ 21'$, kommt aber häufiger mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten in sechsseitigen Säulen wie Fig. 11, in niedrigen Tafeln und mit Abstumpfung der Randkanten, ferner derb und angeflogen vor. Eisengrau, metallglänzend, etwas spröde, von 2,0—2,5 Härte und 6,2—6,3 Eigenschwere. Es ist eine Verbindung von 6 Aequiv. einfach Schwefelsilber und 1 Aequiv. anderthalb Schwefelspießglanz ($\text{Ag}^6 \text{Sb}$), wobei das Schwefelantimon zuweilen durch etwas Schwefelarsenik, ein Theil des Silbers zuweilen durch Eisen oder Kupfer ersetzt wird. Vor dem Löthrohr schmilzt es leicht, entwickelt Antimon- (Arsenik-)rauch, zuletzt bleibt ein graues Metallkorn, welches mit Soda erhitzt, reines Silber liefert. In Salpetersäure ist es löslich. Ein sehr geschätztes Silbererz, das hauptsächlich am Erzgebirge, in Böhmen und Ungarn, sodann am Harz, in Peru und Mexiko nicht selten vorkommt und überall auf Silber benützt wird; auch im Schwarzwald fand es sich früher.

Weißgiltigerz soll in rechtwinkligen Octaedern schon vorgekommen sein, ist aber gewöhnlich feinkörnig, ins Dichte übergehend, ohne deutlichen Blätterbruch, bleigrau ins Eisengraue, so daß es nach Farbe und Glanz zwischen Weiglantz und Fahlerz die Mitte hält. Eigenschwere 5,4. Es gibt eine lichtere und eine dunklere Abänderung. Die Hauptbestandtheile sind Schwefelsilber, Schwefelblei und Schwefelspießglanz; das Lichte enthält nach Klaproth 20,4, das dunkle 9,25 Silber. Ein sehr geschätztes Silbererz, das hauptsächlich bei Freiberg in Sachsen und bei Przibram in Böhmen vorkommt.

Der Polybasit (Fig. 12) krystallisirt rhomboedrisch und in sechsseitigen Tafeln, zuweilen mit Abstumpfungen der Randkanten, wie Fig. 12, eisenschwarz, milde, von 2,0—2,5 Härte, ist ein kupferhaltiger Silberglanz, der bei Freiberg, Schemnitz und in Mexiko vorkommt.

Fig. 13—16. Rothgiltigerz. Silberblende, Rubinblende, Pyrrargyrit.

Die Grundform ist ein dem Kalkspath ähnliches Rhomboeder von $108^\circ 18'$, welches gewöhnlich mit Abstumpfung der Scheitel- und Randkanten, wie Fig. 15, oder mit dem Skalenoeeder verbunden, wie Fig. 16, oder in sechsseitigen Prismen, wie Fig. 14, oder in Verbindung mit mehreren Rhomboedern, linienförmig und drusig gehäuft, wie Fig. 13, zuweilen auch in derben oder blättrigen Massen vorkommt. Härte 2,5—3, Eigenschwere 5,53—5,85. Metall—diamantglänzend. Schwärzlichgrau ins Cochenill- und Karminrothe, mit karmoisinrothem Strich. Spröde. Man unterscheidet ein dunkles und ein liches Rothgiltigerz; ersteres ist Antimon Silberblende, eine Verbindung von 3 Aequiv. einfach Schwefelsilber auf ein Aequiv. anderthalb Schwefelantimon ($\text{Ag}^3 \text{Sb}$), enthält 58,949 Silber, gibt auf der Kohle Antimon- und Schwefelrauch und hinterläßt ein Silberkorn. Es findet sich in ausgezeichneten Krystallen, wie Fig. 14, bei Frei-

berg und Joachimsthal, auch am Harz und in Ungarn, sowie in sehr bedeutender Menge bei Zacatecas in Mexiko. Das lichte Rothgiltigerz ist eine Arsenik Silberblende, mit rother Farbe durchscheinend, diamantglänzend und gibt einen hellrothen Strich. Die Zusammensetzung ist wie bei dem vorigen, nur daß das Schwefelantimon durch Schwefelarsen vertreten ist, also = $\text{Ag}^3 \text{As}$. Es gibt auf der Kohle starke Arsendämpfe und hinterläßt ein Silberkorn; im Kolben sublimirt Schwefelarsen und es bleibt Schwefelsilber zurück. Es kommt ausgezeichnet bei Andreasberg am Harz, auch am Erzgebirge und Schwarzwald vor, zuweilen mit dem vorigen. Fig. 13 stellt eine Druse von Andreasberg dar.

Es gibt auch Arsenikantimon-Silberblenden und noch verschiedene ähnliche Verbindungen; das Kantkaton von 4,14 Eigenschwere ist eine dem lichten Rothgiltigerz verwandte Silberblende von pomeranzengelbem Strich mit 64% Silbergehalt, die sich auf der Grube Himmelsfürst bei Freiberg findet und in rhomboedrischen Tafeln krystallisirt.

Die Feuerblende ist eine blättrige, perlmutterglänzende pomeranzengelbe Silberblende, welche 62,3 Silber nebst Antimon und Schwefel enthält; findet sich als Seltenheit auf der Grube Kurprinz bei Freiberg und bei Andreasberg.

Der Miargyrit ist schiefe rhombisch, diamant—metallglänzend, von 2,0 Härte und 5,2—5,4 Eigenschwere, undurchsichtig, und besteht aus gleichen Aequivalenten einfach Schwefelsilber und anderthalb Schwefelspießglanz = Ag-Sb ; von 36,40 Silbergehalt. Er findet sich bei Bräunsdorf in Sachsen.

Chlor Silber, Horn Silber, Silberhörnchen.

Krystallisirt in Würfeln von unentlichem Blättergefüge, zuweilen mit abgestumpften Ecken und Kanten, findet sich aber häufiger angeflogen, als krystallartiger Ueberzug oder auch in derben Massen. Frisch zeigt es lebhaften Diamantglanz und ist durchsichtig, am Licht wird es allmählich perlgrau, violett, schwärzlich und undurchsichtig. Sehr weich und geschmeidig, so daß es sich prägen und schneiden läßt. Härte 1,0—1,5, Eigenschwere 5,5—5,6. Es ist einfach Chlor Silber, Ag Cl , aus 76 Silber und 24 Chlor zusammengesetzt. Schmilzt leicht vor dem Löthrohr, gibt Chlordämpfe und hinterläßt unter Sieden zuletzt ein Silberkorn; mit Kupferoxydul und Phosphorsalz zusammengeschnitten entsteht die hellblaue Flamme des Chlorkupfers. In Salpetersäure ist es unlöslich, in Ammoniak theilweise löslich. Findet sich in ausgezeichneten Krystallen auf der Grube Markus Meling bei Schneeberg in Sachsen und bei St. Yago in Chili. In derben Massen wurde es früher bei Schneeberg gefunden und in der K. Mineraliensammlung zu Dresden liegt ein 7 Pfund schweres derbes Stück, welches unter der Kirche von Schneeberg, da wo jetzt der Hochaltar steht, gefunden worden sein soll.

Das sogenannte gänsekötthige Silber ist ein mit Thon und Erdoxalat untermengtes Chlor Silber, welches bei Schemnitz in Ungarn und zu Andreasberg am Harz vorkommt.

Brom Silber, in Würfeln krystallisirend, perlgrau ins Zeisiggrüne, am Licht unveränderlich, aus einfach Brom Silber bestehend, Ag Br , findet sich im Distrikt von Plateros in Mexiko, und Chlorobrom Silber bei Copiapo in Chile; Jod Silber, findet sich oktaedrisch und in dünnen durchscheinenden Blättern, ist diamant—fettglänzend, gelbperlgrau, geschmeidig und biegsam von 1,5 Härte, aus einfach Jod Silber mit 77,4 Silbergehalt und 22,6 Jod bestehend in Mexiko und Chili. Es färbt die Flamme purpurroth und gibt in der Glasröhre mit etwas Salzsäure erhitzt Joddämpfe.

Selen Silber, das in sechsseitigen Prismen krystallisirt, bleigrau, mit geringem Metallglanz und geschmeidig findet sich bei Tasco in Mexiko als doppelt Selen Silber; derb und eisengrau ins Rötliche bei Tillerode am Harz; dies ist ein mit Selenblei verunreinigtes einfach Selen Silber, welches 65,56 Silber enthält.

2. Uedle Metalle.

Tafel XV.

Fig. 1—5. Quecksilber.

Das Quecksilber ist das einzige Metall, welches bei gewöhnlicher Temperatur tropfbar flüssig ist. Es ist sparfam in der Natur verbreitet und findet sich immer nur im Ur- und älteren Flößgebirge, sowohl in Gängen als in Lagern. Es kommt gediegen, mit Silber verbunden als Amalgam, mit Schwefel vererzt als Zinnober, sodann mit Chlor und Jod verbunden und auch als Bestandtheil einiger Färlerze vor. Das Haupterz ist aber der Zinnober, aus welchem es auch mit Leichtigkeit schon durch einfaches Verbrennen dargestellt werden kann, da es flüchtig ist und nur eine geringe Verwandtschaft zum Sauerstoff zeigt, so daß es sich in dieser Beziehung den edlen Metallen anreicht.

Fig. 1. Amalgam.

So nennt man die natürlich vorkommende Verbindung von Silber und Quecksilber. Die Grundform ist das Kautendodekaeder und es finden sich ähnliche Krystalle wie beim Granat Taf. II. Fig 8 und 9, ferner Abstumpfung der Kanten und Würfelecken, wie Taf. XV. Fig. 1, auch haben die Krystalle zuweilen diese Größe. Ferner kommt es derb, kugelig, plattenförmig und eingesprengt vor, auch ist die Oberfläche oft wie angefrissen; der Bruch theils muschlig, theils blätterig. Es ist rein silberweiß, in hohem Grade metallglänzend und fühlt sich fettig an, undurchsichtig, von 3,0—3,5 Härte und 13,7—14,1 Eigenschwere. Vor dem Löthrohr oder im Kolben erhitzt verdampft das Quecksilber und es bleibt ein Silberkorn. Nach Klaproth enthält es 64 Quecksilber und 36 Silber und wäre demnach doppelt Quecksilber-Silber = Ag Hg^2 . Es findet sich ausgezeichnet bei Moschel und am Stahlberg im Zweibrückenschen, auch zu Almaden in Spanien und bei Szlana in Ungarn.

Der Arquerit krystallisirt in Oktaedern und ist dem vorigen ähnlich, silberweiß, geschmeidig, von 1,5—2,0 Härte und 10,8 Eigenschwere. Er enthält 86,5 Silber und 13,5 Quecksilber, = $\text{Ag}^6 \text{Hg}$ und findet sich mit Gediegen Silber in den Silbergruben von Arqueros in Chili. Das Aussehen ist dasjenige des Gediegen Silbers.

Fig. 2. Gediegen Quecksilber. Merkur, Jungferquecksilber.

Flüssig, in kleinen Tropfen oder angefliegen, silberweiß, metallglänzend, undurchsichtig. Es wird bei einer Temperatur von -39°C . fest und dehnbar und kann dann in Oktaedern krystallisirt erhalten werden. In der Wärme verflüchtigt es sich vollständig und beschlägt eine darüber gehaltene Kupferplatte weiß; auch bei gewöhnlicher Temperatur verflüchtigt es sich allmählig. Ueberdies bedeckt es sich leicht mit einem grauen Ueberzug, wodurch es seine Leichtflüchtigkeit einbüßt und auf Papier Fäden zieht, besonders wenn es etwas Blei, Wismuth oder Eisen enthält. In Salpetersäure ist es leicht löslich, die verdünnte Lösung wird durch eine Kupferplatte metallisch gefällt.

Das Quecksilber übt eine merkwürdige auflösende Wirkung auf einige Metalle, so namentlich auf Gold und Silber, sodann auf Zinn, Zink, Kupfer und andere Metalle, daher es vielfach zu Gewinnung der beiden ersten durch den sogen. Amalgamationsproceß benützt wird, wozu es sich um so mehr empfiehlt, als es durch Destillation wieder gewonnen werden kann. So dient es auch zum Vergolden anderer Metalle, namentlich des Kupfers, der Bronze und des Eisens im Feuer, zum Spiegelbeleg, zu Barometern und Thermometern, zum Auffangen solcher Gase, die sich im Wasser lösen, in der Quecksilberwanne; auch zu verschiedenen chemischen Präparaten und Arzneimitteln. Alle Quecksilberverbindungen sind giftig, einige, wie das Quecksilberchlorid, in sehr hohem Grade. Das Quecksilber findet sich stets zugleich mit Zinn-

ober wie Fig. 2, welches Stück von Mörtsfeld in Rheinbaiern stammt, so auch bei Idria in Krain, Horzewitz in Böhmen, Almaden in Spanien, in Peru, China u. s. w., in der Regel in geringer Menge; doch hat man früher bei Moschel beim Sprengen des zinnoberhaltigen Gesteins eine Masse von 15 Pfd. aufgefangen. Das natürliche Quecksilber ist in der Regel sehr rein, oder es enthält nur Spuren von Silber, Wismuth und Eisen; das durch den Handel bezogene enthält zuweilen etwas Blei.

Fig. 2—5. Zinnober. Bergzinnober, peritome Rubinblende, Merkurblende.

Die Grundform ist ein Rhomboeder von $71^\circ 48'$, das jedoch meist mit zwei andern stumpfen Rhomboedern und der Abstumpfung der Scheitecken verbunden, wie Fig. 4, oder in niedern rhomboedrischen Tafeln, wie Fig. 5 vorkommt; häufiger sind krystallinisch-körnige oder blättrige Massen wie Fig. 3, oder ganz derbe mit Eisenoxyd untermengte, zuweilen auch Kohle oder Erdpech enthaltende Vorkommnisse, sogen. Stahl-, Leber- und Korallenerz. Auch faserig, baumartig angefliegen und erdig, hochroth, wie bei Fig. 2, findet er sich. Die Farbe ist bei dem krystallisirten kirschroth ins karmoisinrothe, bei dem späthigen und erdigen hochroth oder cochenilleroth, der Strich scharlachroth. Die Krystalle sind halbdurchsichtig, diamantglänzend. Leber- und Stahl-erz erscheint häufig braunroth ins Eisengraue und im Strich schmutzroth. Der reine Zinnober hat einen unebenen Bruch, ist wenig spröde, von 2,5 Härte und 8,0—8,1 Eigenschwere. Auf der Kohle verbrennt der Schwefel und das Quecksilber verflüchtigt sich; im Kolben erhitzt bildet sich ein dunkelkirschrothes Sublimat von krystallinischem Zinnober; mit gebranntem Kalk oder Feilspänen vermengt, erhält man durch Erhitzung Quecksilberkügelchen in der Glasröhre. Das Pulver wird in chlorhaltiger Salpetersäure durch Kochen gelöst. Die Bestandtheile sind einfach Schwefelquecksilber, Ag S , aus 86,29 Quecksilber und 13,71 Schwefel. Die Hauptfundorte in Europa sind: Obermoschel, Pötzberg, Landsberg und Stahlberg im Zweibrückenschen, Idria in Krain, Horzewitz in Böhmen, Szlana in Ungarn, Almaden in Spanien; außerdem liefern Californien, Peru, Mexico, Brasilien, China und Japan zum Theil beträchtliche Mengen.

Der Zinnober wird theils für sich, fein gemahlen, in den Handel gebracht und als Malerfarbe benützt, vorzugsweise jedoch zur Gewinnung des Quecksilbers benützt. Das meiste Quecksilber für Europa liefern Idria und Almaden.

Chlorquecksilber, Quecksilberhornerz.

Krystallisirt in kleinen quadratischen Säulen. Weiß ins Grane und Gelbe, diamantglänzend, durchscheinend, von 1,5 Härte und 6,5 Eigenschwere; ist halb Chlorquecksilber $\text{Hg}_2 \text{Cl}$ oder Quecksilberchlorür, natürlicher Calomel, aus 84,9 Quecksilber und 15,1 Chlor zusammengesetzt. Verflüchtigt sich im Kolben und auf der Kohle vollständig und gibt mit Kupferoxyd und Phosphorsalz eine blaue Flamme.

Jodquecksilber von hochrother Farbe soll in Mexico vorkommen; Selenquecksilber bleigrau, von der Farbe und dem Aussehen des Färlerzes, aus 25,5 Selen und 74,5 Quecksilber zusammengesetzt ($\text{Hg}^6 \text{Se}^5$), wurde bei Zorge am Harz gefunden und früher für gediegen Selen gehalten. Selenquecksilberblei, von ähnlichem Aussehen und wie das vorige unter Selen- und Quecksilberdämpfen verrauchend, jedoch zugleich einen gelben Bleibeschlag absetzend, findet sich mit Selenblei bei Tilkerode am Harz.

Kupfer.

Das einzige rothe Metall, das in der Natur vorkommt und sich überdies durch Geschmeidigkeit und Zähigkeit, sowie durch

seine Dauer an der Luft und im Wasser, von Alters her zu allerlei technischem Gebrauche empfiehlt. Es kommt gediegen, verschiedentlich mit Schwefel vererzt, in einfachen und doppelten Verbindungen mit andern Metallen, namentlich mit Eisen, Spiegeglanz, Arsen und Blei, sodann oxydirt und in sehr mannigfaltigen Verbindungen mit Säuren, namentlich Kohlensäure, Phosphorsäure und Arseniksäure, mitunter sehr reichlich vor. Diese Erze zeigen oft die schönsten Farben in Roth, Blau und Grün und bilden daher auch den Schmuck der Mineraliensammlungen. Alle Kupfererze färben die Löthrohrflamme bei gehörigem Blasen grün, und wenn sie vorher mit Salzsäure befeuchtet werden, hochblau, wodurch sich schon die kleinste Spur von Kupfergehalt nachweisen läßt. Alle geben gehörig geröstet mit Borax eine blaugrüne Perle, welche in der inneren Flamme oder nach Zusatz eines kleinen Zinkföhrchens eine rothe Farbe annimmt von ausgeschiedenem Kupferoxydul oder metallischem Kupfer. Die meisten liefern nach gehörigem Rösten mit Soda auf der Kohle ein Kupferkorn, das sich durch Dehbarkeit und rothe Farbe auszeichnet. Alle Kupferverbindungen sind giftig, die Lösungen in Säuren grün oder blau, werden durch blankes Eisen oder Zink metallisch niedergeschlagen.

Fig. 6—8. Gediegen Kupfer.

Krystallföhr in verschiedenen Formen des regulären Systems, Würfeln, Oktaedern, Dodekaedern u. s. w., die Krystalle sind jedoch meist verzerrt, so daß prismatische und keilförmige Formen aller Art entstehen, wie Fig. 7 von Katharinenburg zeigt; zuweilen finden sich Ikosaeder, mit dem Würfel verbunden, wie Fig. 6, welches Stück vom oberen See in den vereinigten Staaten stammt, wo zollgroße Krystalle zuweilen vorkommen. Ferner finden sich baum- oder strauchförmige Gestalten, wie Fig. 8, dieses Stück ist aus Cornwall; auch derbe unregelmäßige Massen von 20—40 Centnern hat man schon am Ural, in Neuschottland, am oberen See und in neuerer Zeit auf Neuholland gefunden. Oft ist es vollkommen blank, wie polirt, in anderen Fällen braunroth angelauten, wie Fig. 8 zeigt; der Strich ist kupferroth, stark glänzend, der Bruch hackig, die Härte 2,5—3,0 die Eigenschwere 8,4—8,9. Die Bestandtheile sind in der Regel reines Kupfer (Cu), oft mit Spuren von Silber, Gold und Eisen. Dasjenige vom oberen See ist häufig mit gediegen Silber verwachsen und findet sich in einem serpentinarartigen Mandelstein. In Deutschland kommt es nur sparsam, z. B. bei Ehl und Rheinbreitenbach am Rhein, im Rammelsberg am Harz, bei Kupferberg in Schlessien und im Mannsfeldischen, ferner bei Liebethen in Ungarn vor. Das meiste Kupfer wird indeß aus den verschiedenen Kupfererzen, namentlich dem Kupferkies, Rothkupfererz, Lasur und Malachit, vieles auch noch aus dem Kupferschiefer, wie z. B. im Mannsfeldischen gewonnen.

Das Kupfer wurde schon von den Alten unter dem Namen cyprisches Erz theils für sich, theils in Verbindung mit Zinn in einer bronzearthigen Legirung zu Waffen und Geräthen verschiedener Art benützt und wird noch heutzutage vielfach zu Kesseln, Destillirapparaten, zum Decken von Dächern, Bekleidung von Schiffen, zu Kupferstichen und Walzen für den Zeugdruck, zu galvanoplastischen und getriebenen Kunstarbeiten, in Drähten zu Telegraphen, musikalischen Instrumenten u. dgl., in Stangen zu Blitzableitern u. s. w. verwendet, alles Dinge, zu denen es sich wegen seiner Zähigkeit, Elasticität und Haltbarkeit an der Luft und im Wasser ganz besonders empfiehlt. Durch Legiren mit Zinn und Zink entstehen gelbe Metallgemische, welche unter dem Namen Bronze, Kanonen- und Glockenmetall, Similor und Mannheimer Gold, Messing u. s. w. bekannt sind und vielfach Anwendung finden. Mit Nickel und Zink bildet es weiße Legirungen, welche unter dem Namen Neusilber oder Argentan und Billon bekannt sind und theilweise das Silber ersetzen; mit Arsen das sogen. Weißkupfer. Außerdem werden aus den Abfällen des Kupfers verschiedene Farbstoffe und chemische Präparate gefertigt, wie z. B. Grünspan, Braunschweiger- und Bremer-Grün, Scheel'sches Grün, Kupfervitriol u. s. w. Auch dienen manche Kupferpräparate in der Arzneikunde, in der Färberei und beim Zeugdruck, in der Chemie als Reagentien u. s. w.

Schwefelkupfer.

Die schwefelhaltigen Kupfererze kommen sehr häufig in der Natur vor und enthalten häufig außer dem Schwefelkupfer Schwefelarsen, Schwefelantimon, — Arsen, — Blei, zuweilen auch Silber und Gold, in welchem Fall sie zugleich zu Gewinnung der edlen Metalle benützt werden. Die Trennung des Kupfers von den zuerst genannten unedlen Metallen geschieht durch verschiedene, oft sehr verwickelte Hüttenprozesse, namentlich durch wiederholtes Rösten, die Concentrations- und Schwarzkupferarbeit, die Gewinnung der letzteren entweder durch das Verbleien oder den Amalgamationsprozeß, zuweilen auch auf nassem Wege.

Fig. 9 u. 10. Kupferglanz. Kupferglas.

Krystallföhr in gerade rhombischen Säulen, zuweilen mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten, wie Fig. 10, eine kleine Gruppe aus Cornwall, oder in sechsseitigen Tafeln und Doppelpyramiden, wie Fig. 9, ebenfalls aus Cornwall, häufiger sind derbe Massen von blei-eisengrauer Farbe, zuweilen indigblau angelauten, mehr oder weniger metallglänzend. Der Strich bläulich- oder schwärzlichgrün; ziemlich spröde, von ebenem Bruch, 2,5 bis 3,0 Härte und 5,5—5,8 Eigenschwere, undurchsichtig. Es ist Halbschwefelkupfer, $Cu_2 S$, aus 20,27 Schwefel und 79,73 Kupfer zusammengesetzt. Vor dem Löthrohr schmilzt es, wobei der Schwefel verbrennt und auf der Kohle zuletzt ein Kupferkorn bleibt. Eines der geschätztesten Kupfererze, das namentlich in Cornwall, im Banat, in Connecticut, in kleinerer Menge auch bei Kupferberg und Rudelsstadt in Schlessien und als Verfeinerungsmittel von kleinen Fruchtzapfen einer Cypresse (Cupressites Ullmanni) unter dem Namen der Frankfurter Kornnähen in Kurhessen, auch in Nassau und am Erzgebirge vorkommt.

Der Kupferindig oder Covellit ist ein indigblaues, meist zerreibliches Einfachschwefelkupfer, matt, undurchsichtig, von 1,5—2,0 Härte, das hauptsächlich mit Kupferkies am Schwarzwald, auch im Salzburgischen und in Thüringen vorkommt. Fig. 11 stellt ein solches Stück vom Herrenfegen in Schapbachthal vor, wo der Kupferindig den Kupferkies theilweise verdeckt. Im Salzburgischen soll er in sechsseitigen Tafeln vorgekommen sein.

Fig. 12 u. 13. Buntkupfererz.

Krystallföhr in regulären Oktaedern, welche häufig unregelmäßig aufeinander gewachsen sind, wie Fig. 13, welches Stück von Cornwall stammt. Häufiger findet es sich in derben Massen, so z. B. bei Schneeberg, wie Fig. 12, von unebenem Bruche, violett, blau und grün angeflogen, ins Kupferrothe und Tombakbraune geneigt, mit graulich-schwarzem Strich, undurchsichtig, von schwachem Metallglanz; wenig spröde, von 3,0 Härte und 5,0 Eigenschwere. Es ist eine Verbindung von 4 Aequiv. Halbschwefelkupfer und 1 Aequiv. einfach Schwefelarsen ($Fe Cu^4$); die derben Erze liefern 56—61% Kupfer. Vor dem Löthrohr verhält es sich wie Kupferglanz, wobei Eisenoxyd sich abscheidet. Findet sich in Nassau, Thüringen, Sachsen und Schlessien, in Schweden und Norwegen und in Cornwallis und wird überall mit den andern Kupfererzen verhüttet.

Fig. 11, 14, 15, 16. Kupferkies. Gelbes Kupfererz.

Die Grundform ist ein Quadratoktaeder, wie Fig. 15, woran jedoch häufig die halbe Zahl der Flächen auf Kosten der übrigen vergrößert sind, so daß die tetraedische Form vorherrscht, wie Fig. 16, oder es sind mehrere solcher Krystalle zwillingartig verbunden, wie Fig. 14. Am häufigsten kommen derbe Massen von messinggelber Farbe und unebenem Bruche vor, wie Fig. 11, auch ist es dann häufig mit derbem Schwefelkies untermengt, so daß die Erze oft sehr geringe Ausbeute an Kupfer geben. Die Farbe ist stets fatter gelb als beim Eisenkies und spielt zuweilen ins Grünliche und Bläuliche oder ins Goldgelbe; der Strich ist grünlich-gelb, der Metallglanz auffallend, die Härte = 3,5—4,0 daher gibt er am Stahl keine Funken, wodurch er sich leicht vom Schwefelkies unterscheidet.

Der Kupferkies besteht aus gleichen Aequivalenten einfach

Schwefelkupfer und anderthalb Schwefeleisen Cu Fe , und enthält im reinen Zustand 34,47 Kupfer, 30,4 Eisen und 35,05 Schwefel, wozu bisweilen ein geringer Silber- oder Goldgehalt kommt. Gibt geröstet auf der Kohle einen braunrothen Rückstand, aus dem sich nur bei anhaltendem Blasen leichter nach Zusatz von etwas Soda, noch leichter von etwas Cyankalium ein Kupferkorn gewinnen läßt.

Eines der geschätztesten Kupfererze, das sich oft in großartigen Lagern und Stöcken im Ur- und älteren Flözgebirge findet, so z. B. bei Nöras in Norwegen, am Rammelsberg bei Goslar, zu Fahln in Schweden; auch auf dem Herrensegen und St. Michael im Schwarzwald, in Nassau, Steyermark, Tyrol, Schlesien, England und Frankreich kommt es häufig vor. Die schönsten Krystalle, wie Fig. 14 und 16 finden sich in Cornwall und am Erzgebirge bei Freiberg. An manchen Orten verhüttet man noch ganz arme Erze bis auf 6% Kupfergehalt, indem man sie mit den reicheren gattirt, auch werden mitunter die beim Rosten entweichenden Schwefeldämpfe zur Gewinnung von Schwefelsäure benützt.

Fig. 17—20. Fahlerz. Tetradischer Kupferglanz, Graukupfererz.

Krystallisiert in regulären Tetraedern, die zuweilen drusig gehäuft sind, wie Fig. 17 und ein den Grundflächen entsprechendes obwohl undeutliches Blättergefüge zeigen; häufiger finden sich Abstumpfung der Ecken, wie Fig. 18, oder doppelte Abstumpfung der Kanten, das Tetraeder mit dem Pyramidentetraeder verbunden, wie Fig. 19, auch einfache Abstumpfung der Kanten (Würfel) nebst dreiflächiger Zuspitzung der Ecken (zweites Pyramidentetraeder), wie Fig. 20, oder auch derbe Massen. Eisen-

grau, stark metallglänzend, bisweilen bunt angelauten, Strich schwarz; spröde; Bruch muschlig, uneben, Härte 3,0—4,1, Eigenschwere 4,79—5,1.

Die Fahlerze stellen merkwürdige Doppelverbindungen von Schwefelkupfer, Schwefelkupferglanz oder Schwefelarsen, bald mit Schwefelsilber, bald mit Schwefelzink oder mit Schwefeleisen und Schwefelquecksilber dar, und man unterscheidet in erster Linie Antimon- und Arsenfahlerze, sodann silberhaltige und silberleere, Zink-, Quecksilber- u. s. w. haltige Fahlerze, auch kommen die angeführten Schwefelmetalle bisweilen alle mit einander verbunden vor und es gibt sogar wismuth- und bleihaltige. Das Arsenfahlerz ist gewöhnlich etwas lichter von Farbe und enthält 38,63—42,50 Kupfer, bei einem Silbergehalt von 0,50—2,37. Das Antimonfahlerz, auch Schwarzerz, dunkles Fahlerz und Graugiltigerz genannt, enthält 14,81—25,50 Kupfer und 13,25—31,29 Silber. Die Quecksilberfahlerze enthalten 34,57—35,76 Kupfer und 15,57—17,27 Quecksilber.

Vor dem Löthrohr geben alle Schwefeldämpfe und mehr oder weniger Antimon- oder Arsenkrauch; als Rückstand bleibt zuletzt auf der Kohle ein silberhaltiges Kupferkorn, aus welchem mittelst Blei und wiederholtes Abtreiben auf der Knochenasche zuletzt das Silber rein dargestellt werden kann. Leichter geschieht dies auf nassem Weg, indem man das Metallkorn in reiner Salpetersäure löst und die verdünnte Lösung durch Kupfer niederschlägt.

Das lichte Fahlerz findet sich bei Freiberg, Klausthal, zu Kapnik und Schennitz in Ungarn, bei Schwaz in Tyrol, das dunkle ebenfalls bei Freiberg, auf St. Wenzel im Schwarzwald und in Ungarn.

Alle Fahlerze werden gewöhnlich auf Kupfer und Silber, die quecksilberhaltigen von Schwaz in Tyrol, Poratsch in Oberungarn und Moschellandsberg auch auf Quecksilber verhüttet.

Tafel XVI.

Fig. 1—3. Rothkupfererz. Kupferoxydul, oktaedrisches Kupfererz.

Krystallisiert in regulären Oktaedern, welche zuweilen in ausgezeichneten Gruppen vorkommen, so z. B. in Sibirien, wie Fig. 1; auch finden sich Abstumpfungen der Kanten, wie Fig. 2 und Kantenbodekaeder, wie Fig. 3; diese sind meist mit einem Ueberzug von erdigem Malachit bedeckt und stammen hauptsächlich von Chessy bei Lyon. Sehr schöne Würfel finden sich auf Kuba, hochrothe Nadeln und Spieße, wie feiner Sammt seidenglänzend, die man Kupferblüte und Chalcotrichit genannt hat, auf Kuba und am Birneberg bei Rheinbreitenbach. Auch derbe und blättrige Massen kommen besonders in Cornwall und Sibirien vor.

Die Farbe wechselt von dunkelfirschroth und bleigrau bis ins karminrothe, der Strich ist hell—dunkelfirschroth, der Glanz bald mehr dem Diamant-, bald dem Metallglanz sich nähernd. Kleine Krystalle sind durchsichtig, andere kaum durchscheinend. Der Bruch ist uneben bis muschlig, die Härte = 3,5—4,0 die Eigenschwere = 5,7—6,0.

Das Rothkupfererz stellt im reinen Zustand Kupferoxydul (Cu) dar, aus 88,78 Kupfer und 11,22 Sauerstoff zusammengesetzt und ist daher ein sehr geschätztes Kupfererz. Auf der Kohle läßt es sich leicht reduciren und färbt die Flamme grün. In Säuren ist es leicht löslich.

Das sogenannte Ziegelerz oder Kupferpecherz, auch Kupferlebererz, ist ein Eisenoxyd haltiges, braunrothes, häufig mit Kupferkies untermengtes Rothkupfererz, das in derben Massen namentlich mit Malachit, wie Fig. 11, im Schwarzwald (Grube Herrensegen und St. Michael), in Nassau und Thüringen, in England und Chile häufig vorkommt und gleichfalls auf Kupfer benützt wird.

Fig. 4—7. Kupferlasur. Natürliches Bergblau, Blaukupfererz, blaues kohlen-saures Kupferoxyd.

Krystallisiert in schief rhombischen Prismen von $98^{\circ} 15'$ welche oft in zierlichen Gruppen, zuweilen mit kleinen Malachit-

nadeln bedeckt, vorkommen, z. B. zu Chessy (Fig. 4). Es finden sich auch niedrige Tafeln mit Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten und der stumpfen Ecken (Fig. 5) oder Abstumpfung der stumpfen Randkanten und der spizen Ecken (Fig. 6), ferner strahlig-blättrige Anhäufungen wie Fig. 7. Dieses Stück stammt aus den Gängen des bunten Sandsteins von Neublach am Schwarzwald. Ferner findet es sich ausnahmsweise erdig und staubartig hochblau, so in Ungarn und am Ural. Die Farbe ist meist dunkel lafurblau, oft sehr feurig, zuweilen auch lichter. Die Krystalle sind glasglänzend, durchscheinend, zuweilen matt, von muschligem oder ebenem Bruch, spröde, von 3,5—4,0 Härte und 3,83—3,9 Eigenschwere. Die Bestandtheile sind 2 Aeq. kohlen-saures Kupferoxyd mit 1 Aeq. Kupferoxydhydrat ($2 \text{Cu O} + \text{Cu H}$). Vor dem Löthrohr schmilzt es und liefert auf der Kohle ein Kupferkorn; im Glaskolben erhitzt gibt es Wasser und es bleibt schwarzes Kupferoxyd.

Die Verbreitung dieses Erzes ist nicht bedeutend, die schönsten Krystalle finden sich bei Chessy und in Ungarn; wo es rein vorkommt, wird es fein gemahlen unter dem Namen Bergblau in den Handel gebracht, sonst wird es mit andern Kupfererzen verhüttet.

Fig. 8—12. Malachit. Grünes kohlen-saures Kupferoxyd.

Krystallisiert ebenfalls in schief rhombischen Säulen von $103^{\circ} 42'$, die zuweilen in kleinen Krystallbündeln, wie Fig. 8 vorkommen und in der Regel nur nadelnartig sind; auch finden sich Abstumpfungen der stumpfen Seitenkanten und zwillingsartige Verbindungen derselben wie Fig. 9, häufiger strahlig-faserige Massen vom schönen Smaragdgrün, so z. B. in Sibirien, wie Fig. 10, oder auch hochgrüne Büschel, so auf dem Herrensegen am Schwarzwald, wie Fig. 11; diese sind auf derben Lebererz angewachsen. Der dichte Malachit kommt kuglig, traubig oder niereenförmig, von blaugrüner Farbe in Sibirien und Neuholland vor, Fig. 12. Erdiger Malachit in staubartigem Anflug, zuweilen eisen-schüssig,

gewöhnlich Kupfergrün genannt, findet sich mit den anderen Vorkommen, namentlich auch in Ungarn und am Schwarzwald.

Die Farbe wechselt vom Dunkel- oder Schwärzlichgrün und Smaragdgrün ins Blau- und Weißlichgrüne, der Glanz zwischen Glas- und Seidenglanz. Der Bruch ist uneven, die Härte 3,5 bis 4,0, die Eigenschwere 3,67—4,0. Nur die Krystalle oder feinen Nadeln sind durchsichtig. Die Bestandtheile sind halbkohlensaures Kupferoxyd mit $\frac{1}{2}$ Aequiv. Wasser, das chemische Verhalten wie bei Kupferlasur. Auch wird es ebenso auf Kupfer benützt. Ueberdies dienen größere reine Stücke des saftigen und dichten Malachits von Sibirien zu Verfertigung kleiner Kunst- und Schmuckgegenstände, namentlich liefern die Gruben des Fürsten Demidoff von Nischni-Tagilsk ausgezeichnete Stücke, die zuweilen mehrere Kubitschuh messen, so daß man ganze Tischplatten und Vasen daraus verfertigen kann.

Fig. 13—15. Phosphorsaures Kupferoxyd.

Es gibt ein prismatisches und ein oktaedrisches Phosphorkupfererz; ersteres Fig. 13 ist unter dem Namen Pseudomalachit, letzteres Libethenit (Fig. 14. 15) bekannt.

Der Pseudomalachit krystallisirt in schiefer rhombischen Prismen, kommt aber häufiger nadel- und büschelförmig vor, von dem Aussehen des Malachits. Es ist $\frac{1}{3}$ phosphorsaures Kupferoxyd mit 5 Aequiv. Wasser, smaragdgrün, durchscheinend, von 4,5—5,0 Härte und 4,2 Eigenschwere, in Säuren ohne Brausen löslich. Findet sich bei Rheinbreitenbach und in Peru, auch derb von dem Aussehen des dichten Malachits, zu Libethen in Ungarn, sogen. Prasim.

Der Libethenit krystallisirt in rechtwinkligen Oktaedern (Fig. 14), und verbunden mit dem rhombischen Prisma und der Abstumpfung zweier Scheitellanten, wie Fig. 15 von dunkel olivengrüner Farbe, meist im Quarz eingewachsen, bei Libethen in Ungarn. Die Krystalle sind glasglänzend, durchscheinend, spröde, von 4,0 Härte und 3,6—3,8 Eigenschwere und lösen sich ohne Brausen in Salpetersäure. Die Bestandtheile sind halbp phosphorsaures Kupferoxyd mit 2 Aequiv. Wasser. Auch bei Rheinbreitenbach und in Cornwall kommt derselbe vor.

Fig. 16 u. 17. Kupfersmaragd. Dioptas, Adirit.

Eines der schönsten Kupfererze, von dem Ansehen und der Farbe der reinsten Smaragde. Die Grundform ist ein Nautensechseck, woran jedoch meist die Randkanten abgestumpft sind, wie Fig. 17. Auch kommt die Grundform mit Ausdehnung von 2 Flächenpaaren vor, so daß die Krystalle schiefer rhombische Prismen darstellen, wie Fig. 16; meist dem Quarz eingewachsen; spröde, glasglänzend, durchsichtig, Härte 5,0, Eigenschwere 3,27, Bestandtheile $\frac{2}{3}$ kiesel-saures Kupferoxyd mit 3 Aeq. Wasser. Löst sich in Salpetersäure unter Ausscheidung von Kieselgallerte und gibt vor dem Löthrohr die Reaktionen des Kupferoxyds und der Kiesel-erde. Ist bis jetzt nur in der Kirgisiensteppe westlich vom Altai gefunden worden.

Der dichte Kieselmalachit dagegen ist häufiger und kommt in nierenförmigen und derben Massen vor, hellblau bis spangrün, undurchsichtig, wenig glänzend, von 2,0—3,0 Härte

und 2,0—2,15 Eigenschwere. Es ist $\frac{2}{3}$ kiesel-saures Kupferoxyd mit 6 Aequiv. Wasser und wird mit andern Kupfererzen auf Kupfer verschmolzen.

Fig. 18—22. Arsen-saures Kupferoxyd.

Die Verbindungen der Arsen-säure mit dem Kupferoxyd sind äußerst mannigfaltig und es gibt eine ganze Reihe derselben, wovon manche auch arsen-saures Eisenoxyd enthalten. Indeß kommen sie meist nur sparsam vor und machen eher einen Schmuck der Mineralien-sammlungen als den Gegenstand besonderer Ergiebigkeit aus.

Das Lin-senerz, von spangrüner bis himmelblauer Farbe, in gerade rhombischen Säulen, zuweilen in niederen Tafeln krystallisirend, Fig. 19, findet sich in Cornwall. Fig. 20 stellt einen einzelnen Krystall vor.

Der Euchroit, smaragdgrün, gewöhnlich in rhombischen Oktaedern gehäuft, wie Fig. 18, findet sich auf braunem Quarzgestein zu Libethen in Ungarn.

Der Olivenit, Fig. 21, dunkelolivengrün, in Cornwall.

Der Kupferglimmer in blaugrünen, perlmutterglänzenden Blättchen oder rhomboedrischen Tafeln wie Fig. 22, ebendasselbst.

Fig. 23. Kupfer-vitriol. Schwefel-saures Kupferoxyd, cyprischer Vitriol.

Krystallisirt in schiefer rhomboidischen, stark geschobenen Säulen zuweilen mit Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten, wie Fig. 23, der scharfen Randkanten und der spitzen Ecken; himmelblau, glasglänzend, durchscheinend, spröde, Härte 2,5, Eigenschwere 2,2—2,3. Krystalle sind sehr selten, häufiger kommt er in krystallinischen Ueberzügen oder tropfsteinartig, meist als Zerfallsprodukt von Kupferkiesen in alten Gruben vor, so z. B. im Salzburgerischen, im Rammelsberg, in Cornwall, woher das abgebildete Stück stammt. Der meiste Kupfervitriol wird übrigens künstlich aus Kupferabfällen und Schmelzrückständen dargestellt. Die Bestandtheile sind einfach schwefel-saures Kupferoxyd mit 5 Aequiv. Wasser = Cu S + 5 H. Der Kupfervitriol dient in der Färberei, im Zeugdruck, in der Galvanoplastik und in der Arzneikunde zu allerlei Gebrauch.

Der Brochantit ist basisch-schwefel-saures Kupferoxyd mit 3 Aequiv. Wasser und krystallisirt in gerade rhombischen Säulen, welche smaragdgrün, glasglänzend und durchsichtig sind. Er kommt zu Mezbanja und Libethen in Ungarn, Nedruth in Cornwall und derb auch bei Katharinenburg vor.

Salzkupfererz oder Chlorkupfer, Atacamit, krystallisirt in gerade rhombischen Säulen und Nadeln; häufiger findet es sich in krystallinisch-körnigen Anhäufungen oder blättrig in Rothkupfererz, so in Chili und Peru, oder angeflogen, wie auf den Laven des Vesuvius und Aetna häufig und prächtig krystallisirt in Südaustralien. Es ist Chlorkupfer mit 3 Aeq. Kupferoxydhydrat, von 2,5 Härte und 4,43 Eigenschwere, smaragdgrün ins Olivengrüne, wenig glänzend bis glasglänzend, durchscheinend und färbt die Löthrohrflamme prächtig blau, zuletzt grün. Sepulvert kommt es unter dem Namen Atacamit oder Kupfersand in den Handel und dient als grüner Streusand.

Tafel XVII.

Fig. 1—4. Nickel-erz.

Das Nickel ist sparsam in der Natur verbreitet und hauptsächlich auf Gänge und Erzlager des älteren Gebirges beschränkt. Auch kommt es mit Eisen verbunden in den meisten Meteor-eisen-Massen vor. (S. Eisen.) Es findet sich nicht gediegen, sondern meist mit Schwefel, Arsen, Kobalt oder Sauerstoff verbunden. Die meisten Erze haben ein metallisches Aussehen und hinterlassen geröstet ein gelblich-grünes Oxyd, das mit Borax ein bräunlich rothes Glas liefert, welches durch Zusatz eines Kalisalz-ses blau wird; der Reduktionsflamme ausgesetzt aber scheidet es metallisches

Nickel in silberweißen Flocken aus, welche ausgewaschen dem Magnet folgen, wie denn das Nickelmetall nach dem Eisen den stärksten Magnetismus zeigt. Mit Cyankalium liefert die Köstprobe ein lockeres, unschmelzbares, schwammartiges Korn von metallischem Nickel, welches gleichfalls dem Magnet folgt. War Kobalt in dem Erz enthalten, so liefert die Köstprobe mit Borax eine blaue Perle. Das meiste Nickelmetall wird aus den verschiedenen Arsenitverbindungen und sodann aus den Rückständen, welche bei der Smaltebereitung aus Kobalterzen unter dem Namen Speiße gewonnen werden, dargestellt. Es dient zur Verfertigung des Neufilbers oder Argentans, wozu es mit Kupfer und Zink legirt wird.

Fig. 1. Nikelkies. Schwefelnickel, Haarkies.

Findet sich in haarförmigen Nadeln und kleinen sechsseitigen Säulchen zu Büscheln gehäuft, wie Fig. 1, messinggelb, ins Stahlgraue bisweilen in bunten Farben spielend, metallglänzend, undurchsichtig, Härte 3,0—3,5, Eigenschwere 5,27—5,65. Es ist einfach Schwefelnickel, Ni, meist jedoch etwas kupfer- und eisenhaltig, gibt auf der Kohle Schwefeldämpfe und hinterläßt, in der innern Flamme erhitzt, metallisches Nickel, findet sich auf Hornstein zu Johann Georgenstadt in Sachsen und Joachimsthal in Böhmen, auch zu Duttweiler bei Saarbrück, immer nur in geringer Menge.

Fig. 2. Kupfernickel. Rother Arseniknickel, prismatischer Nickelkies.

Soll in sechsseitigen Prismen krystallisiren, findet sich jedoch meist krystallinisch, derb, kugelig oder gestrikt. Kupferroth ins Graue und Braune, zuweilen bunt angelauten, der Strich kupferroth; metallglänzend, spröde, Härte = 5,0—5,5, Eigenschwere 7,6. Es ist einfach Arseniknickel = Ni As, so zwar, daß das Arsen zuweilen durch Spießglang ersetzt ist, und enthält 44,20 Nickel. Vor dem Löthrohr schmilzt es unter Verbreitung von Arsenikdämpfen. Findet sich mit Weißnickelkies, gewöhnlich auch etwas Speiskobalt untermengt, wie Fig. 2, zu Niehelsdorf in Hessen, Schneeberg in Sachsen, Joachimsthal in Böhmen, Schladming in Steyermark, am Harz, auch in Wallis, Ungarn, Frankreich, England und Schottland, und wird auf Nickel benützt. Das abgebildete Stück zeigt auf der linken Seite unser Mineral, an der rothen Farbe erkennbar, mit Weißnickelkies zur Rechten; die Oberfläche ist mit kleinen Würfeln von Speiskobalt besetzt und regenbogenfarbig angelauten. Das daraus, wie auch aus anderen Nickelzeren dargestellte Nickeloryd dient in der Porzellan- und Glasmalerei zur Darstellung verschiedener grüner Farbenschatirungen.

Fig. 3. Chloantit. Weißer Arseniknickel, Weißnickelkies.

Krystallisirt in Würfeln, wie Fig. 3, verschiedentlich gehäuft, zuweilen mit Abstumpfung der Ecken und Kanten, zinnweiß ins Graue und Eisen-schwarze, von undeutlicher Spaltbarkeit, geringem Metallglanz, und beschlägt sich gewöhnlich blaßgrün, wodurch er sich von den ähnlichen Kobalterzen leicht unterscheidet. Gibt im Kolben einen metallischen Arsenikbeschlag und auf der Kohle einen starken Arsenikrauch. Die Röstprobe gibt mit Borax eine blaue Perle, welche den Kobaltgehalt nachweist, läßt sich übrigens leicht zu metallischem Nickel reduciren. Das abgebildete Stück stammt von Schneeberg, wo er sich allein in Krystallen findet, auch kommt er zu Rammsdorf in Thüringen und Sangerhausen in Erzgebirge, zu Niehelsdorf in Hessen, wie in Fig. 2, und zu Tanne am Harz vor. Es ist doppelt Arseniknickel = Ni As₂, meist etwas antimon- oder kobalthaltig, aus 28,22 Nickel und 71,78 Arsen bestehend, das überall auf metallisches Nickel verarbeitet wird.

Antimonnickel, in sechsseitigen Säulen krystallisirend, kupferroth, metallglänzend, aus einfach Antimonnickel bestehend, und dem rothen Arseniknickel ähnlich, metallglänzend, 31,20 Nickel und 68,79 Spießglang enthaltend, findet sich zu Andreasberg am Harz.

Nickelantimon-glanz, in Würfeln krystallisirend, von deutlichem Blättergefüge, blei-eisengrau, metallglänzend, spröde, von 4,5 Härte und 6,2—6,45 Eigenschwere, ist Doppelschwefelnickel mit einfach Antimonnickel und findet sich bei Gosensbach und Willensdorf am Westerwalde.

Fig. 4. Nickelocker und Nickelorydhydrat.

Der Nickelocker erscheint in apfelgrünem, staubartigem Anflug oder kuglig-traubig, oder in grünlich weißen Nadeln wie auf dem abgebildeten Stück links, und besteht aus basisch arseniksaurem Nickeloryd; das kohlen-saure Nickeloryd oder Nickelorydhydrat dagegen stalaktitisch und smaragdgrün, wie die kleine Partie zur Rechten zeigt; es ist kohlen-saures Nickeloryd mit 6 Aeq. Wasser, auf Chromeisenstein aufgewachsen, von Washill bei Baltimore in den vereinigten Staaten.

Fig. 5—13. Kobalterze.

Das Kobalt hat im Vorkommen viele Aehnlichkeit mit dem Nickel, auch kommen ihre Erze häufig mit einander vor. Das Kobaltmetall ist ebenfalls weiß und wird etwas vom Magnet gezogen, doch in viel geringerem Grade als das Nickel. Die Erze hinterlassen nach dem Rösten ein schwarzes Dryd und geben meist starken Arsenikrauch; die Röstprobe gibt mit Borax ein prächtig lafurblaues Glas, welches in der Reduktionsflamme nicht verändert wird. Die meisten Kobalterze zeigen Metallglanz und eine zinnweiße, ins Eisengraue geneigte Farbe. Das Metall findet keine Anwendung, desto mehr ist das reine Dryd geschätzt, welches theils zu blauen Schmelzfarben, theils zur Darstellung der Smalte und des Thénard'schen Blau's aus den Erzen überall gewonnen und benützt wird.

Fig. 5. Kobaltkies, Kobaltnickelkies, Schwefelkobalt.

Krystallisirt in regulären Oktaedern, wie Fig. 5, welche meist drusig gehäuft sind und zuweilen an den Ecken kleine Würfelflächen zeigen, von zinnweißer Farbe und starkem Metallglanz, welcher an der Luft unveränderlich ist. Der Strich ist grau, der Bruch uneben, Härte 5,5, Eigenschwere 6,2—6,5. Die Bestandtheile sind im Allgemeinen anderthalb Schwefelkobalt = Co, wozu jedoch meist ein bedeutender Gehalt von Schwefelnickel kommt, was sich auf die beim Nickel angegebene Weise erkennen läßt. Findet sich bei Müssen im Nassau'schen und bei Riddarhyttan in Schweden.

Fig. 6—9. Glanzkobalt, heracdrischer Kobaltkies, Schwefelarsenikkobalt.

Krystallisirt in Würfeln, Oktaedern, Pentagonododekaedern u. s. w. und läßt sich nach den Würfelflächen spalten, jedoch pflegt das Pentagonododekaeder vorzuherrschen, wie z. B. in Fig. 6, wo beide verbunden sind, oder in Fig. 7, wo der Würfel ganz fehlt und die Oktaederflächen vorherrschen, oder in Fig. 8, wo Oktaeder- und Pentagonododekaederflächen, letztere als gleichschenklige Dreiecke ausgeprägt, im Gleichgewicht stehen, so daß das gewöhnliche Ikosaeder oder Zwanzigfläch entsteht. Diese sämtlichen Krystalle stammen von Tunaberg in Schweden und Modum in Norwegen. In Fig. 9 ist der Würfel P mit dem Oktaeder O, dem ersten und zweiten Pentagonododekaeder b₁ und b₂ verbunden. Das Mineral findet sich auch derb, obwohl nie in so großer Menge wie der Speiskobalt, so z. B. zu Mariafirch im Elsaß, zu Duerbach in Schlesiens und ehemals bei Wittichen am Schwarzwald. Die Farbe ist zinnweiß, zuweilen ins Rötliche, der Strich graulichweiß, der Metallglanz ausgezeichnet, der Bruch uneben, die Härte = 5,0—5,5, die Eigenschwere 5,9—6,2. Es ist sehr spröde und besteht im Wesentlichen aus gleichen Aequiv. doppelt Schwefelkobalt und doppelt Arsenkobalt = Co S₂ + Co As₂, wobei jedoch häufig doppelt Schwefel-eisen in Mischung eingeht. Gibt auf Kohle starke Arsen- und Schwefeldämpfe. Die Röstprobe zeigt sich, wenn der Eisengehalt beträchtlich ist, nach anhaltendem Reduktionsfeuer magnetisch, und die damit gesättigte Boraxperle erscheint in der Hitze gelb, wird aber beim Abkühlen dunkelblau. Eines der geschättesten Kobalterze, das durchschnittlich 33% Kobalt enthält.

Fig. 10 u. 11. Speiskobalt, Arsenikkobalt, oktaedrlicher Kobaltkies.

Krystallisirt in Würfeln, wie einige Krystalle bei Fig. 11. zur Rechten zeigen; häufiger sind dieselben an den Ecken abgestumpft, wie in Fig. 10 und 11, so daß das Oktaeder mehr oder weniger deutlich ist, auch kommen Rautendodekaeder vor. Die Krystalle lassen sich hauptsächlich nach den Würfelflächen, theilweise aber auch nach den Oktaederflächen spalten. Sehr häufig finden sich derbe Massen, von zinnweißer bis stahlgrauer Farbe, die jedoch an der Luft leicht ihren Metallglanz einbüßen und sich rötlich grau beschlagen. Frisch zeigt das Mineral immer starken Metallglanz und eine zinnweiße mehr oder weniger ins Gelbliche

oder Eisengraue geneigte Farbe; die Kry stallflächen sind selten vollkommen eben und zeigen nicht den spiegelnden Glanz der zuvor genannten Erze. Der Bruch ist uneben, die Härte = 5,5 die Eigenschwere = 6,2—6,4. Spröde. Es ist doppelt Arsenik kobalt Co As_2 , mit 20,31 Kobaltgehalt, häufig durch einen bedeutenden Gehalt von Arsenik eisen, zuweilen auch von Schwefelkupfer verunreinigt.

Der Eisenkobaltkies von Schneeberg enthält sogar nur 9,44 Kobalt und 18,48 Eisen.

Vor dem Löthrohr gibt der Speiskobalt einen starken Arsenikrauch und wenn er schwefelhaltig ist, mit Soda eine Schlacke, welche auf einer Silbermünze mit Wasser benetzt, einen schwarzen Fleck gibt; im Kolben erhitzt ein Sublimat von metallischem Arsen.

Das gewöhnlichste Kobalterz, welches ausnahmsweise auch mitunter in sehr derben Massen vorkommt, so z. B. bei Schneeberg, Saalfeld, in Nassau und Hessen, Schladming in Steiermark, Wittichen und Wolfach am Schwarzwald u. s. w. Mit gediegen Wismuth verwachsen kommt es unter dem Namen Kobaltwismuth erz bei Schneeberg, nickelhaltig bei Niechelsdorf in Hessen vor.

Der Erdkobalt, Kobaltschwärze, bläulich schwarz, matt, erdig, zuweilen traubig oder in Afterkry stallen nach Kalkspath (Kalkchlor von Breithaupt), scheint ein Zerlegungsprodukt von Speiskobalt und andern Kobalterzen zu sein und ist meist manganoxyd- und wasserhaltig; das Kobalt ist bald als Dryd oder Drydhydrat, bald als Schwefel- oder Arsenikkobalt darin enthalten, auch gibt es kupfer- und eisenoxydhaltige Erdkobalte; die meisten sind jedoch reich an Manganoxyd, was sich mit Soda am Platindraht leicht an der blaugrünen Farbe erkennen läßt,

welche die Probe bei anhaltendem Behandeln in der Spitze der Flamme annimmt. Es findet sich meist in Verbindung mit andern Kobalterzen am Schwarzwald, in Hessen, Sachsen, Thüringen. Der Kalkchlor ist bis jetzt nur in der Grube Spitzleite gefunden worden und hat die Form des niederen Kalkspathrhomboiders mit dem Prisma.

Der Silberkobalt, welcher früher auf den Gruben des Schwarzwaldes in der Reinerzau und bei Wittichen häufig vorkam, ist ein schwarzer Erdkobalt mit eingesprengtem Glaserz und gediegen Silber; der ebendasselbst vorkommende Spiegelkobalt aber ein durch Erdkobalt geschwärzter Schwespath.

Fig. 12 u. 13. Kobaltblüthe. Kobaltbeschlag, rother Erdkobalt, prismatischer Kobaltglimmer.

Kry stallisirt in schief rechtwinkligen Säulen, welche meist mit Abstumpfung der Seiten- und Randkanten verbunden sind, wie Fig. 13, häufiger in kry stallinisch-blättrigen strahligen Büscheln oder Nadeln, Fig. 12, strahlige Kobaltblüthe genannt. Diese stammen von Schneeberg, fanden sich aber früher auch am Schwarzwald. Als erdiger Ueberzug oder rother Erdkobalt, zum Theil mit Pharmakolith untermengt, findet es sich auf alten Gangbauten als Zerlegungsprodukt des Speiskobalts. Die Farbe ist prachtvoll kirschblüth-karmoisinroth, perlmutterglänzend, durchscheinend, in dünnen Blättern biegsam, die Härte 1,5—2,0, die Eigenschwere 2,9—3,0. Es ist arsenikfaures Kobaltoxyd mit 6 Aeq. Wasser, und dem Blau eisenstein ähnlich zusammengesetzt, mit dem es auch die Kry stallform theilt, d. h. isomorph ist. Findet sich fast überall mit den anderen Kobalterzen; am schönsten bei Niechelsdorf in Hessen und bei Schneeberg in Sachsen.

Tafel XVII. Fig. 14—17, Tafel XVIII. u. XIX. Fig. 1—10.

Eisenerze.

Das Eisen, unstreitig das nützlichste unter allen Metallen, ist zugleich auch am allgemeinsten verbreitet, denn es findet sich nicht nur in allen Formationen, sondern auch in allen Hauptgebirgen und selbst in den ebenen Ländern der Erde. Zwar sind die Vorkommnisse nicht überall gleich erheblich, so daß die Gewinnung gestattet, dennoch fehlt es nirgends gänzlich, wie dies die Farbe der Gesteine und des Bodens, zuweilen auch der Gehalt der Mineralquellen beweist. In der That, wo schwarz oder roth gefärbte Gesteine, roth oder schmutzig gelb gefärbter Boden vorkommt, oder wo eine Quelle ockergelben Schlamm absetzt, läßt sich mit Sicherheit auf einen Eisengehalt derselben schließen, und so kommt es denn, daß auch die Asche der meisten Gewächse, die festen und flüssigen Theile der Thiere, namentlich aber Blut und Fleisch derselben, in der Regel einen beträchtlichen Eisengehalt zeigen.

Das Eisen findet sich nur ausnahmsweise gediegen, und dann ist es meist meteorischen Ursprungs, gewöhnlich ist es mit Schwefel oder Sauerstoff vererzt oder als Dryd an Kieselsäure und andere Säuren gebunden. Und da man nur die Sauerstoffverbindungen zur Gewinnung des Eisens zu benutzen pflegt, so werden auch nur diese gewöhnlich mit dem Namen der Eisenerze belegt. Alle geben nach der Röstung, wenn sie anhaltend in der Reduktionsflamme behandelt werden, eine schlackenartige, dem Magnet folgsame Probe, welche mit Borax eine gelb gefärbte, beim Erkalten oliven- bis grasgrün werdende Perle liefern. Von Säuren wird dieselbe zu einer grünen Flüssigkeit gelöst, welche durch Cyaneisenkalium blau, durch Galläpfeltinktur violett gefärbt wird.

Fig. 14—17. Gediegen Eisen und Meteorsteine.

Das gediegene Eisen zeichnet sich durch graue Farbe, kry stallinisches Gefüge, Metallglanz, Zähigkeit und Geschmeidigkeit, hakigen und feinkörnigen Bruch, eine Härte von 4,5 und eine Eigenschwere von 7,35—7,8 aus. Es ist vor dem Löthrohr un-

schmelzbar, verbrennt aber unter Funkenprühen zu einer schwarzen Schlacke, welche aus Eisenoxyduloxyd besteht und wie das gediegene Eisen selbst stark vom Magnet gezogen wird. Es kommt äußerst selten, in kleinen Blättchen, meist von Magneteisen oder Schwefelkies begleitet, in der Natur vor, so z. B. im Platinsand am Ural, im Glimmerschiefer der vereinigten Staaten, mit Schwefelkies im untern Keuper bei Mühlhausen in Thüringen, im Basalt von Antoine u. s. w. Dasselbe läßt sich von dem zuweilen mit vorkommenden Magneteisen dadurch unterscheiden, daß es, in eine Kupferoxydlösung gebracht, sich mit metallischem Kupfer bedeckt und nicht spröde ist. Das meiste gediegen Eisen ist indessen Meteor eisen und gleich den Meteorsteinen theilweise in der historischen Zeit aus der Luft gefallen oder auch in den letzteren eingesprengt enthalten. Man kennt Blöcke von 15 bis 30000 Pfd. solcher Eisenmassen, welche zum Theil für Schmiedeeisen, zum Theil wie Stahl zu allerlei Werkzeugen verarbeitet wurden. So hat Pallas am Jenisei in Sibirien eine Masse von 1400 Pfd. ruffisch gefunden; ähnliche und noch größere Blöcke wurden zu Elnbogen in Böhmen, in Nord- und Südamerika, in Mexiko und Chili gefunden. Das meiste Meteor eisen enthält 2—7 % Nickel, ist geschmeidig, von kry stallinischem Gefüge und zeigt beim Anätzen ein schiefwinkliges Blättergefüge, wie Fig. 17, was man Widmannstätten'sche Figuren genannt hat; auch zeigt es meist nur geringe Mengen von Kohlenstoff, dagegen enthält es nicht selten verschiedene, zum Theil neue Mineralsubstanzen eingesprengt, namentlich Olivin, wie Fig. 16, Schreiberit (eine merkwürdige Verbindung von Phosphoreisen und Phosphornickel) u. dgl. Es gibt auch stahlartiges Meteor eisen, das sich durch feinkörniges Gefüge und größere Härte vor dem andern auszeichnet und zuweilen gleichfalls nickelhaltig, immer aber kohlenstoffhaltig ist.

Die Meteor steine fallen meist in abgerundeten, außen mit einer schwarzen, oft glasartigen Kruste überzogenen Massen in Gestalt feuriger Kugeln zu Boden, schlagen gewöhnlich tief in die Erde ein und können nicht selten, wenn ein Beobachter in der Nähe war, noch im erhitzten Zustande aufgefunden werden; zuweilen zerplatzen sie in der Luft und zerpringen in viele feil-

förmige Stücke, so daß ein wahrer Steinregen entsteht. Fig. 14. Taf. XVII. stellt ein solches bei Stannern in Mähren am 22. Mai 1808 in einem Umkreis von 3 Stunden mit 100 andern gefallenes Stück dar. Dasselbe zeigt einen erdigen Bruch von lichtgrauer Farbe, worin kleine Körner von Magnetkies befindlich sind. Fig. 15 ist ein angeschliffenes Bruchstück eines ähnlichen, bei Nigle im südlichen Frankreich gefallenen Meteorsteins, worin etwas Nickeleisen eingesprengt ist. Fig. 16 ist ein abgesehnittenes Bruchstück Meteorisen mit vielen eingesprengten runden Körnern von mehr oder weniger zerseztem Olivin, welches in Mexiko gefunden wurde; Fig. 17 ein Stück reines Meteor-

eisen von fast silberweißer Farbe, das angeschliffen und geätzt die Blätterdurchgänge des Oktaeders, theilweise aber auch des Würfels zeigt und aus Chili stammt.

Das Meteorisen wurde sonst zu allerlei Werkzeugen verarbeitet, wird aber jetzt als Merkwürdigkeit oft zu sehr hohen Preisen (das Loth zu 1—4 Thaler) an die Naturalienkabinete und Mineraliensammlungen verkauft. Die vollständigste Sammlung der Art befindet sich in dem K. K. Naturalienkabinet zu Wien, zugleich mit andern Meteorsteinen; sehr große Stücke besitzt auch die Naturaliensammlung im Jardin des plantes zu Paris und das britische Museum in London.

Tafel XVIII. Fig. 1—12. Schwefeleisen.

Fig. 1. Magnetkies, rhomboedrischer Eisenkies, Feberkies, Pyrrhotin.

Ein verhältnißmäßig seltenes Mineral, welches in sechsseitigen Säulen krystallisiert und, wie Fig. 1, meist in die Quere gestreift erscheint; es finden sich auch kleine sechsseitige Tafeln, Blättchen und krystallinisch-blättrige Massen von leberbrauner bis tombackgelber Farbe, graulich-schwarzem Strich und geringem Metallglanz; spröde, undurchsichtig, von unebenem Bruch, 3,5—4,5 Härte und 4,4—4,6 Eigenschwere. Es ist einfach Schwefeleisen mit $\frac{1}{6}$ oder $\frac{1}{7}$ doppelt Schwefeleisen verbunden, folgt dem Magnet, gibt auf der Kohle Schwefeldämpfe und hinterläßt eine schwarze magnetische Kugel. Die schönsten Krystalle finden sich zu Kongsberg in Norwegen, wo es mit gediegen Silber vorkommt (s. Taf. XIV. Fig. 1), ferner zu Andreasberg im Harz, bei Freiberg in Sachsen. Blättrig findet er sich in größeren Massen zu Bodenmais in Baiern, in Canada und Massachusetts.

Er dient wie Schwefelkies zu Darstellung von Eisenvitriol und Schwefelsäure.

Fig. 2—8. Schwefelkies, Eisenkies, Pyrit, Markasit, Doppelschwefeleisen, hexaedrischer Eisenkies.

Ein sehr verbreitetes Mineral, von gelber Farbe und starkem Metallglanz, das am Stahl Funken gibt. Die Grundform ist der Würfel (Fig. 7), welcher nicht selten eine den Würfelfanten parallele Streifung zeigt; die gewöhnlichste Form ist aber das Pentagonzwölfflach (Fig. 2), und die Verbindung desselben mit dem Würfel (Fig. 3). Seltener erscheint das gebrochene Pentagonzwölfflach oder Trapezvierundzwanzigflach (Fig. 4), das zuweilen auch mit dem Würfel verbunden ist, an dessen Ecken alsdann drei ungleichseitige Dreiecke erscheinen. Ferner finden sich Oktaeder, die zuweilen drüsige Flächen zeigen, wie Fig. 5, oder baumartig aufgethürmt sind, wie Fig. 6; auch gibt es Pentagondodekaeder, woran die einkantigen Ecken abgestumpft sind, so, daß das Ikosaeder ähnlich wie Taf. XVII. Fig. 8, mehr oder weniger ausgeprägt erscheint. Auch kommen kugelige und derbe Massen, oft in großer Häufigkeit vor, so namentlich im mittleren und unteren Flözgebirge, wo sodann der Schwefelkies auch als Versteinerungsmittel von Ammoniten, wie in Fig. 8, Terebrateln und selbst von Hölzern u. dgl. auftritt. An besagtem Stück (Fig. 8) ist nicht nur die Schale des Ammonites amalthaus, sondern auch das ganze Innere in Schwefelkies verwandelt und es hat sich überdies ein kleiner Klumpen von Würfeln desselben Minerals noch daran festgesetzt.

Die Farbe wechselt zwischen Speis- und Messinggelb, verwandelt sich aber zuweilen ins Braune oder Rothe, indem ein Theil des Minerals zersezet und in Eisenoxydhydrat oder Eisenoxyd umgewandelt wird. Diese Vorkommnisse hat man hauptsächlich Leberkies genannt. Der Metallglanz ist wenigstens im frischen Bruch ausgezeichnet, die Härte = 6,0—6,5, die Eigenschwere 4,9—5,0. Die Bestandtheile sind doppelt Schwefeleisen, = Fe_2S_3 , mit 1 Aequiv. Eisen (45,74) und 2 Aequiv. Schwefel (54,26). Im Kolben erhitzt sublimirt etwas Schwefel. Auf Kohle entweichen Dämpfe von schwefliger Säure und es bleibt

zuletzt rothes Eisenoxyd. Von Salpetersäure wird er unter Ausscheidung von Schwefel gelöst.

Der Schwefelkies findet sich in allen Formationen, theils in Gängen, theils in Lagern oder Flözen, theils eingesprengt. Die schönsten Krystalle finden sich bei Traversella in Piemont, woher auch die Fig. 2—5 abgebildeten stammen, sodann auf Elba, bei Wittichen am Schwarzwald, in England, Norwegen, Schweden, u. s. w. Silberhaltige Schwefelkiese finden sich in Ungarn, goldhaltige im Bereich des Ural und der Alpen. Wo derselbe reichlich vorkommt, dient er zur Gewinnung von Schwefel und Schwefelsäure, Eisenvitriol, Kalkthar oder Englisch Roth u. s. w., auch wird er als Zuschlag beim Rosten mancher Silbererze verbraucht.

Fig. 9—12. Vitriolkies, Speerkies, Strahl- oder Wasserkies, Feberkies, prismatischer Eisenkies.

Unterscheidet sich durch die Krystallform, welcher eine gerade rhombische Säule zu Grunde liegt, und die mehr ins Eisengraue geneigte Farbe von dem vorigen. Es finden sich außer der Grundform hauptsächlich Abstumpfungen der spitzen Ecken, wie Fig. 10, Anhäufungen kleiner rhombischer Tafeln, wie Fig. 9, zwillingartige Verbindungen von 3—6 Krystallsegmenten, ähnlich wie Fig. 11, oblonge Oktaeder, durch Abstumpfungen der Ecken entstanden, zum Theil mit hemiedrischer Zuschärfung, wie Fig. 12, auch strahlige und stenglige Massen, Knollen, Nieren u. s. w., die meist leicht verwittern, wobei sich kleine Nadeln von Eisenvitriol bilden. Spröde und hart wie der vorige, die Eigenschwere meist etwas geringer, = 4,6—4,8. Die Bestandtheile und das Verhalten vor dem Löthrohr wie beim Schwefelkies; beide Mineralien liefern daher einen auffallenden Beweis von Dimorphismus.

Findet sich hauptsächlich in Gängen und im Flözgebirge, besonders häufig in der Nähe der Stein- und Braunkohlen und in bituminösen Schiefen, welche sodann nach dem Verwittern Maun- und Eisenvitriol liefern und daher Maun- und Vitriolschiefer heißen. Manche dieser Riese sind arsenikhaltig, andere enthalten Spuren von Kupfer, Silber oder Gold; erstere zeichnen sich dann gewöhnlich durch lichtgelbe Farbe aus.

Fig. 13—16. Magnetisen, oktaedrisches Eisenerz, Magnetisenstein.

Krystallisiert in regulären Oktaedern, wie Taf. I. Fig. 22, welche zuweilen durch Ausdehnung einzelner Flächenpaare verschiedentlich verzerrt oder tafelförmig erscheinen, wie Fig. 14, oder Zwillinge darstellen, wie Fig. 13. Auch kommen Abstumpfungen der Kanten und Ecken, Verbindungen des Oktaeders mit dem Nautenzwölfflach und Würfel vor, oder reine Dodekaeder, welche dann eine den Oktaederkanten entsprechende Streifung zeigen, wie Fig. 16. Diese schönen Krystalle stammen von Traversella in Piemont, Fig. 13 und 14 von Pitsch in Tyrol. Häufiger finden sich körnige, derbe, zuweilen auch ganz dichte Massen. Die Farbe ist eisenschwarz, zuweilen äußerlich ins Braune geneigt, der Strich grauschwarz, der Glanz ein schwacher Metallglanz, der Bruch muschlig bis uneben, die Sprödigkeit mäßig, die Härte = 5,5—6,5, so daß er Funken am Stahl gibt, die Eigenschwere 5,09. Wird unter allen Umständen vom Magnet gezogen, wo-

durch er sich vom Franklinit und Chromeisenstein, sowie vom Eisenglanz wesentlich unterscheidet. Die Bestandtheile sind Eisenoryduloryd, Fe Fe , aus 71,87 Eisen und 28,22 Sauerstoff bestehend. Unschmelzbar auf Kohle, in der äußern Flamme ein rothes Dryd liefernd; feingepulvert löst er sich in Borax zu grasgrünem Glase, das in der äußern Flamme olivengrün bis gelb, in der innern Flamme lichtgrün wird. In erhitzten Säuren löslich. Das derbe Magneteisen ist zuweilen Titanoryd haltig und der dichte Magneteisenstein ist häufig selbst magnetisch, so daß man mit seiner Hilfe künstliche Magnete machen kann. Die schönsten Krystalle finden sich im Ziller- und Pfiffschthal in Tyrol, zu Traverfella in Piemont, in Sachsen, Thüringen, Mähren u. s. w.; die reichsten Lager von derbem Erz finden sich bei Arendal in Norwegen, Dannemora in Schweden, auch in Mähren, Persien, Indien u. s. w.

Eines der geschättesten Eisenerze, welches überall, wo es in erheblicher Menge vorkommt, auf Eisen verschmolzen wird und das beste Stab- und Stahleisen liefert. Der beste englische Stahl wird aus solchem schwedischen oder norwegischen Rotheisen dargestellt.

Das oktaedrische Titaneisen, Iserin u. s. w. im Aeußern dem vorigen vollkommen ähnlich, ist ein mehr oder weniger Titanoryd haltiges Magneteisen; es liefert feingepulvert mit Phosphorsalz in der innern Flamme zusammenschmolzen ein rothes Glas, das durch etwas Zinn violett und zuletzt farblos wird, und findet sich in kleinen oktaedrischen Körnern an der Iserwiese in Böhmen, in Sandform in manchen Flüssen der Auvergne und anderer vulkanischer Gegenden.

Fig. 17—21. Eisenglanz, Rotheisenstein, Eisenoryd, rhomboedrisches Eisenerz, Eisenglimmer.

Findet sich krystallförmig, blättrig, faserig, schuppig, erdig und derb. Die Krystalle zeigen starken Metallglanz und eine stahlgraue Farbe. Die Grundform ist ein Rhomboeder, woran jedoch gewöhnlich die Scheitel abgestumpft sind, wie Fig. 17, so daß das rhomboedrische Octaid vorherrscht. Häufiger sind Verbindungen mehrerer Rhomboeder mit dem Skalenoeder, wie Fig. 18, oder

sechseckige Doppelpyramiden in Tafelform wie Fig. 19, oder Gruppirungen von sechseckigen Tafeln, wie Fig. 20; namentlich finden sich die beiden letzteren Formen am Gotthard (sog. Eisenrose), Fig. 17 am Vesuv, Fig. 18 auf Elba. Der Strich ist braunroth bis kirschroth, der Bruch uneben bis muschlig, die Härte 5,5—6,5; auch geben alle derben und krystallisirten Abänderungen Funken am Stahl. Die Eigenschwere ist = 5,0—5,3. Unterscheidet sich durch den stärkeren Glanz, den rothen Strich und die verschiedene Krystallform leicht vom Magneteisen und wird auch vom Magnet nicht angezogen. Es gibt aber Austerkrystalle von der Form des Magneteisens, sogen. Mart hit, welche beiderlei Eigenschaften in sich vereinigen; sie kommen im Eisenglimmerschiefer Brasiliens vor. Die Bestandtheile sind Eisenoryd, $\text{Fe} = 69,35$ Eisen und 30,66 Sauerstoff. Es gibt aber auch titanorydhaltige Eisenglanze, rhomboedrisches Titaneisen, wozu z. B. die meisten Eisenglanze vom Gotthard und der Ilmenit von Miask gehören. Manche derselben enthalten sogar etwas Eisenorydul und werden alsdann vom Magnet gezogen.

Die krystallisirten Abänderungen nennt man im Allgemeinen Eisenglanz, die blättrigen Eisenglimmer und wenn sie in Felsmassen einbrechen, wie in Brasilien, Eisenglimmerschiefer und Stabirit, die schuppigen Rotheisenrahm, die dichten und derben heißen Rotheisensteine, die faserigen, wie Fig. 21, Blutstein oder faseriger Rotheisenstein, die erdigen Rotheisenocker, die thonhaltigen Röthel oder rother Thoneisenstein u. s. w. Vor dem Löthrohr werden sämmtliche in der innern Flamme schwarz und magnetisch, wobei die thonhaltigen zu einer schwarzen Schlacke schmelzen; die übrigen sind unschmelzbar. Durch Säuren werden sie nur schwer und langsam gelöst.

Eisenglanz und Rotheisenstein gehören zu den besten Eisenerzen und werden überall z. B. in Steyermark und Kärnten, in Schlesien, Böhmen und Sachsen, auch am Harze, wo sie in größerer Menge vorkommen, auf Eisen verschmolzen. Der faserige Blutstein dient zum Poliren und zum Zeichnen auf Stein, fein gepulvert auch als Schleifmittel, der Röthel zur Verfertigung rother Bleistifte und als gemeine Malerfarbe.

Tafel XVIII. Fig. 22 u. 23 u. Tafel XIX.

Brauneisenstein. Eisenorydhydrat, prismatisches Eisenerz.

Findet sich nur ausnahmsweise krystallförmig und zwar in geraden rhombischen Prismen, die gewöhnlich mit 4 Flächen zugespitzt sind, wie Fig. 22; dieses Vorkommen nennt man Göthit oder Nadeleisenerz, und wenn es durchsichtige Blättchen sind, Rubinlimmer; das schuppigfaserige Vorkommen hat man Lepidokrokit oder schuppigen Brauneisenstein genannt. Häufiger ist das langfaserige, strahlig-blättrige und concentrischfaserige, kuglige, traubige und tropfsteinartige Vorkommen, von gelbbrauner oder dunfelbrauner Farbe, äußerlich glasglänzend, innerlich seidenglänzend, wie Fig. 23. Taf. XVIII. und Fig. 1. Taf. XIX., welche man faserigen Brauneisenstein oder braunen Glaskopf genannt hat. Dieselben sind gewöhnlich mit dichtem oder jaspisartigem Brauneisenstein verwachsen, wie Fig. 23. Nur die krystallisirten Abänderungen sind durchscheinend bis halbdurchsichtig. Alle geben einen rostgelben oder bräunlichgelben Strich und sind spröde. Der Bruch ist uneben oder faserig—splitterig, die Härte = 5,0—5,5, die Eigenschwere = 3,8—4,2. Vom Magnet werden sie nicht gezogen. Im Glaskolben erhitzt, geben sie Wasser und hinterlassen rothes Eisenoryd; vor dem Löthrohr liefern sie in der innern Flamme eine schwarze, dem Magnet folgende Probe. In der Boraxperle liefern sie unter Schäumen eine olivengrüne Perle, wie die andern Eisenerze. In Säuren sind sie schwer löslich. Die Bestandtheile des krystallisirten sind Eisenorydhydrat = Fe H ; die faserigen enthalten auf 2 Aequiv. Eisenoryd 3 Aequiv. Wasser. Da der Wassergehalt demnach 10,311 bis 14,71 beträgt, so liefern sie im Allgemeinen um so viel weniger Eisen als die Rotheisensteine, aber immerhin gehören sie zu den besten Eisenerzen und werden daher überall, wo sie in größerer Menge vorkommen, auf Eisen verhüttet; so z. B. am Harz, in

Rassau, Kärnten, Steyermark, Böhmen, Ungarn, im Schwarzwald u. s. w.

Die thonigen Brauneisensteine erscheinen hauptsächlich in vier verschiedenen Abänderungen:

1) als Eisenerze, Klapperstein, Adlerstein, in rundlichen hohlen Nieren, bald dicht, bald erdig, von brauner bis ockergelber Farbe, wie Fig. 2, und hellgelbem Strich;

2) als Brauneisenocker, weich, zerreiblich, von bräunlichgelber Farbe, an der Außenseite von Fig. 2 sichtbar;

3) als Bohnerz oder kugliger Thoneisenstein, in rundlichen oder stumpfgedigen Körnern von dichtem oder concentrischschaligem Gefüge, bald lose in gelben Eisenthon eingebettet, bald als Conglomerat in einem kalkigen Thon eingewachsen, wie Fig. 3, hauptsächlich in Spalten und Klüften oder Mulden im weißen Jurakalk; nicht selten sind Knochen und Zähne vorweltlicher Thiere der Tertiär- und Diluvialperiode darin eingebettet, welche durch Auswaschen von dem reinern Bohnerz geschieden werden, so z. B. an der schwäbischen Alb, im badischen Oberland u. s. w. Auch das sogen. Blättelelz von Uhrweiler und Gundershofen im Elsaß, welches mit Petrefakten des schwarzen und braunen Jura untermengt, dort vorkommt, ist eine Abänderung des Bohnerzes.

4) Der körnige, linsenförmige und oolithische Thoneisenstein besteht aus kleinen Körnern und Kügelchen von rothbrauner Farbe, welche theils unter sich zusammenhängen, wie in Fig. 4. Taf. XIX. und dann nicht selten mit kleinen Muscheln, Schnecken u. s. w. untermengt vorkommen, wie z. B. bei Alen und Wasseralfingen in Württemberg, wo diese Erze in Flözen von 6—12' Mächtigkeit dem untern braunen Jura eingelagert sind, oder sie sind einem grauen bis schwärzlichbraunen, zumeilen kalkhaltigen Thon- oder Sandmergel eingebettet und bilden den sogen. Eisenerzstein, welcher in dem obern braunen

Jura von Schwaben und der Schweiz häufig beträchtliche Ablagerungen bildet und nicht selten verhüttet wird.

Im Allgemeinen liefern die thonigen Brauneisensteine nur 24—32% Eisen; da sie aber meist in beträchtlicher Menge vorkommen und leicht zu gewinnen sind, auch in der Regel ein sehr gutes Eisen liefern, so werden sie doch häufig und gerne verschmolzen, um so mehr, als sie nur einen geringen Zuschlag bedürfen.

Fig. 5. Spath Eisenstein. Kohlen-saures Eisenoxydul, Stahlstein, Eisen-spath, Flins, Sphärosiderit.

Krystallisirt in Rhomboedern ähnlich wie der Kalkspath, mit dem er isomorph ist; die Winkel sind nach Dreithaupt $107^{\circ} 41'$. Die Blätterdurchgänge sind den Grundflächen parallel. Es kommen auch Abstumpfungen der Scheitellanten, sechseckige Tafeln und Pyramiden vor, ferner blättrige, derbe Massen und kugligstrahlige Formen; am häufigsten ist das gewöhnliche Rhomboeder wie Fig. 5. Die ursprüngliche Farbe ist gelblichweiß mit auffallendem Glas—Diamantglanz, der sich auch auf den Spaltflächen zeigt. Die Krystalle sind meist durchscheinend. Durch Verwitterung nimmt das Mineral eine braune oder schwarze Farbe an und damit geht auch Glanz und Durchsichtigkeit verloren. Der Bruch ist splittig, das Gefüge blättrig, die Sprödigkeit auffallend, die Härte = 3,5—4,5, die Eigenschwere 3,6—3,9. Der reine Spath Eisenstein besteht aus kohlen-saurem Eisenoxydul Fe O , aus 61,37 Eisenoxydul und 38,63 Kohlen-säure zusammengesetzt, häufig enthält er auch kohlen-saures Manganoxydul, kohlen-saure Kalk- und Talkerde. Die kugligen und derben Vorkommnisse von faserigem oder erdigem Bruch nennt man Sphärosiderite und letztere bilden in den Schieferthonen der Steinkohlenformation oft beträchtliche Ablagerungen, welche auf Eisen benutzt werden und nicht selten Fische, Saurier und Pflanzenüberreste einschließen, so z. B. im Saarbrückischen, bei Lüttich etc. Ein ähnliches Eisenerz ist der Kohlen-eisenstein (black-band), von eisengrauer oder kohlschwarzer Farbe, von dem Aussehen des schieferigen Anthracits, welcher ungefähr 63% kohlen-saures Eisenoxydul enthält und neuerdings in Schottland, wie auch bei Saarbrück, gleichfalls in der Steinkohlenformation gefunden worden ist. Auch er liefert, wie die andern Spath Eisensteine, ein gutes Roheisen, das sich namentlich zur Stahl-fabrikation eignet.

Vor dem Löthrohr liefern die Spath Eisensteine in der innern Flamme Eisenoxyduloxyd, das dem Magnet folgt. In Salpeter-säure lösen sie sich unter Brausen, wobei sich der etwa vorhandene Thongehalt ausscheidet.

Die schönsten Krystalle von Spath Eisen liefern die Gruben von Neudorf am Harz, Altenberg und Ehrenfriedersdorf in Sachsen und Kobenstein im Vogtland; derb findet sich derselbe am Stahlberg in Nassau, bei Schmalkalden und in Steyermark. Diese reinen Spath Eisensteine liefern hauptsächlich, das für die Stahl-fabrikation so geschätzte weiße Spiegel-eisen. Die thonigen Sphärosiderite finden sich fast überall, wo Steinkohlenflöze einbrechen, der kuglige Sphärosiderit hauptsächlich im Dolerit von Steinheim bei Hanau.

Mefitinspath hat man eine Verbindung von gleichen Aequivalenten kohlen-saurem Eisenoxydul und kohlen-saurer Talkerde genannt, welche in seidenglänzenden rhomboedrischen Linsen bei Traversella und bei Duttweiler vorkommt. Oligonspath heißt ein aus gleichen Aequivalenten kohlen-saurem Mangan- und Eisenoxydul bestehendes, gleichfalls rhomboedrisches Eisenerz, das bei Ehrenfriedersdorf in Sachsen vorkommt.

Fig. 6 u. 7. Phosphor-saures Eisenoxyd.

Die Verbindungen des Eisenoxyds mit Phosphor-säure sind für das praktische Leben wenig erheblich und nur die sogenannten Sumpferze und Morasterze werden da, wo sie in größerer Menge vorkommen, hauptsächlich auf Gußeisen verhüttet.

Das Sumpferz (Fig. 6) ist ein mit phosphor-saurem Eisenoxydul untermengtes, meist thonhaltiges Eisenoxydhydrat, das sich bald in rundlichen Linsen, bald in unförmlichen Massen von gelbbrauner Farbe hauptsächlich an solchen Stellen bildet, wo stehende Gewässer auf eisenhaltige Gesteine einwirken und zugleich

verschiedene Sumpfpflanzen, ähnlich wie bei Torfmooren, hinzutreten. Man unterscheidet nach Beschaffenheit der Umgebung und des Ortes, so wie der Erze, Raseneisensteine, Wiesen- und Sumpferze, Morasterze, Eisensanderze u. s. w. Alle geben einen braungelben Strich und enthalten außer phosphor-saurem Eisenoxyd Wasser, Quellsäure, Quellsäure, Thon- und Kiesel-erde und meist auch etwas Manganoxyd. Die Eisensanderze sind theils plattenförmig, theils cylindrisch und bilden oft lange cylindrische Röhren von 1—8" Durchmesser; auch enthalten sie außer den angeführten Bestandtheilen eine Menge Quarz-sand. Sie kommen in Norddeutschland nicht selten vor. Die Sumpferze und Morasterze finden sich in der Pfalz, in Pommern, Holstein, Schweden und Rußland, theilweise in beträchtlicher Menge, so daß sie verschmolzen werden. Der Blaueisenstein oder Vivianit, Taf. XIX. Fig. 7, krystallisirt in schief rechtwinkligen Säulen und kommt namentlich mit Abstumpfungen der Kanten vor, ähnlich wie der Gyps, auch strahlig, blättrig und erdig, indigoblau, glasglänzend, durchscheinend, von deutlichem Blätterbruch, 1,5—2,0 Härte und 2,6—2,7 Eigenschwere. Es ist $\frac{2}{3}$ phosphor-saures Eisenoxydul mit 6 Aequiv. Wasser, und schmilzt in der innern Flamme zu einem grauen metallglänzenden Korn von Phosphor-eisen. Schöne Krystalle finden sich bei Bodenmais in Bayern, in Cornwall und in der Auvergne. Das erdige Eisenblau bildet sich in Sümpfen und Torfmooren und schlägt sich in Form eines feinen Pulvers auf Holz, Torf u. s. w. nieder. Man findet es in Holstein, Schwaben, Schlesien, meist nur in geringer Menge. Der Grüneisenstein oder Düfrenit, Kraurit, ist ein dunkelgrünes, gleichfalls wasserhaltiges phosphor-saures Eisenoxydul von strahlig-faserigem Gefüge, 3,5 Härte und 3,2—3,4 Eigenschwere, das sich in kuglig-traubigen, faserig-strahligen Massen bei Johann Georgenstadt in Sachsen, Bieber in Hessen und Schindeloh in Bayern findet.

Fig. 8 u. 9. Arsenik-saures Eisenoxyd.

Die Verbindungen des Eisenoxyds mit Arsenik-säure haben nur wissenschaftliches Interesse und kommen auch selten vor.

Der Skorodit krystallisirt in rhombischen Oktaedern, welche, wie in Fig. 8, an den Ecken abgestumpft und meist an den Rand-ecken zugespitzt sind, glasglänzend, bläulichgrün, von 3,16 Eigenschwere und 3,5—4,0 Härte. Es ist arsen-saures Eisenoxyd mit 4 Aequiv. Wasser und findet sich ausgezeichnet bei Schwarzenberg und Schneeberg in Sachsen.

Das Würfel-erz krystallisirt in Würfeln von lichtgrüner bis olivenbrauner Farbe (Fig. 9), glasglänzend, durchscheinend, von 2,5 Härte und 2,9—3,0 Eigenschwere. Es ist ein drittel arsen-saures Eisenoxydul mit $\frac{2}{3}$ arsen-saurem Eisenoxyd und 18 Aeq. Wasser und findet sich ausgezeichnet bei Schwarzenberg in Sachsen, auch bei Freudenstadt im Schwarzwald.

Beide Erze geben vor dem Löthrohr in der Reduktions-flamme Wasser-dämpfe und Arsenik-rauch und zuletzt ein dem Magnet folgendes Korn.

Das Eisen-pecherz oder Kolophoneisen ist ein amorphes arsenik-saures Eisenoxydhydrat von dem Aussehen und Fettganz des braunen Kolophoniums, mit ausgezeichnetem muschligem Bruch, das sich besonders schön am Graul bei Schwarzenberg in Sachsen findet.

Fig. 10. Schwefel-saures Eisenoxydul, Eisenvitriol.

Krystallisirt in schief rhombischen Säulen, von bläulichgrüner Farbe, glasglänzend, durchscheinend, von 2,0 Härte und 1,8—2,0 Eigenschwere, findet sich aber meist in alten Grubengebäuden in tropfsteinartigen oder traubigen Gestalten von krystallinischem Gefüge als neueres Erzeugniß, aus zersetzten Eisentiefen entstanden, oder in feinen Nadeln und Ausblühungen. Es ist schwefel-saures Eisenoxydul mit 7 Aequiv. (45,9) Wasser, von zusammenziehend-salzigen Geschmack, in Wasser leicht löslich, an der Luft verwitternd und zu einem gelblich-weißen Pulver zerfallend. Findet sich in alten Grubengebäuden am Harz, in Sachsen bei Schwarzenberg u. s. w. Zuweilen ist er kupferhaltig und dann auffallend blau gefärbt. Der Eisenvitriol dient zum Schwarzfärben,

zur Bereitung von Dinte, Schwefelsäure u. s. w., wird aber in der Regel aus Vitriolschiefern oder gerösteten Eisenerzen fabrikmäßig dargestellt. Auch die Fig. 10 abgebildete Krystallgruppe ist Fabrikprodukt.

Da die verschiedenen Eisenoxydsilikate, wie Lievrit, Stilpnomelan, Babingtonit u. s. w. keinerlei technische Wichtigkeit haben, so werden sie hier nur dem Namen nach aufgezählt.

Fig. 11—19. Manganerze.

Das Mangan ist ein dem Eisen nahe verwandtes schwärzlich graues aber sprödes Metall, strengflüssig, feuerbeständig, nur schwach magnetisch, von 8,01 Eigenschwere, das an der Luft seinen Glanz einbüßt und in der Natur nicht gebiegen vorkommt. Am häufigsten ist es mit Sauerstoff, seltener mit Schwefel verbunden, und einige dieser Verbindungen haben mit den entsprechenden Eisenerzen, mit denen sie häufig auch vorkommen, Aehnlichkeit. Alle geben, wenigstens nach dem Rösten, mit Borax eine amethystrothe Perle und mit Soda längere Zeit in der Flamme Spitze behandelt eine grünlich-blaue, trübe Schlacke von mangansaurem Natron, welche in der Reduktionsflamme farblos wird. Auch besitzen die meisten Metallglanz und eine Eigenschwere von 3,7—4,8. Das Manganmetall fand bis jetzt keine Anwendung, verunreinigt aber manche Arten von Roheisen, übrigens ohne nachtheiligen Einfluß darauf zu üben, dagegen dienen die verschiedenen Manganerze zur Darstellung violetter, brauner und schwarzer Schmelzfarben auf Glas und Porzellan, von Sauerstoffgas und Chlor, zum Entfärben von grünem Glas u. dgl.

Schwefelmangan

findet sich in zweierlei Verbindungen in der Natur, nämlich als Manganblende oder einfach Schwefelmangan, in Würfeln krystallisirend, eisenschwarz, undurchsichtig, von geringem Metallglanz, zu Nagyag in Siebenbürgen, in Cornwall und Mexiko, und zweitens als Hauerit, Mangankies oder doppelt Schwefelmangan, in regulären Oktaedern, zuweilen mit dem Würfel oder Rautenzwölfflach verbunden, ähnlich wie Magneteisen oder Franklinit Taf. XX. Fig. 24, ebenfalls eisenschwarz ins Rötlichbraune, von braunrothem Strich, zu Kalinga unweit Alföhl in Ungarn. Dieser ist isomorph mit Schwefelkies.

Fig. 11—18. Manganerze, Braunerze.

Sie zeichnen sich sämmtlich durch eisenschwarze Farbe und Metallglanz aus und liefern in Glasröhren erhitzt mehr oder weniger Sauerstoffgas, mit Salzsäure erwärmt Chlor, von beiden um so mehr, je größer der Sauerstoffgehalt ist, am meisten daher der Pyrolusit.

Fig. 11. Hausmannit. Pyramidales Manganerz, Manganerz.

Krystallisirt in quadratischen Oktaedern, welche sich senkrecht auf die Hauptaxe spalten lassen und wie in Fig 11 meist mit einem zweiten niederen Quadratoctaeder verbunden, d. h. an der Spitze abgestumpft und zugespitzt sind; auch finden sich derbe und körnige Massen. Von geringem Metallglanz und bräunlichschwarzer Farbe; der Strich ist kastanienbraun, der Bruch uneben, die Härte = 5,0—5,5, die Eigenschwere = 4,72. Undurchsichtig, spröde. Die Bestandtheile sind gleiche Äquivalente Manganerz und Oxid, $Mn Mn$; die Zusammensetzung entspricht daher derjenigen des Magneteisens, nicht aber die Krystallform. Findet sich zu Kiesel am Harz, Ilmenau in Thüringen, Schneeberg in Sachsen, und wird wie die anderen Manganerze, hauptsächlich zur Glasur und zum Glasfärben gebraucht.

Fig. 12 u. 13. Braunit. Manganerz, brachytypes Manganerz, Hartmanganerz.

Krystallisirt gleichfalls in Quadratoctaedern, welche, wie Fig. 12, an dem Scheitel abgestumpft, oder, wie Fig. 13, mit einem

zweiten spitzen Quadratoctaeder verbunden sind und sich in der Richtung der Oktaederflächen spalten lassen. Eisenschwarz mit bräunlich-schwarzem Strich, undurchsichtig, metallglänzend, von 6,5 Härte und 4,8—4,9 Eigenschwere. Unschmelzbar vor dem Löthrohr, übrigens die Eigenschaften der oben erwähnten Manganerze theilend. Die Bestandtheile sind Manganerz Mn . Findet sich zu Ilmenau in Thüringen, bei Wunsiedel in Bayern und zu St. Marcel in Piemont.

Fig. 14 u. 15. Manganit. Glanzmanganerz, Manganerz, prismatoidisches Manganerz.

Krystallisirt in gerade rhombischen Säulen, welche jedoch meist an den scharfen Seitenkanten abgestumpft sind, wie Fig. 14 und starke Längstreifung zeigen und sich in der Richtung der kurzen Diagonale spalten lassen. Es kommen auch doppelte Abstumpfungen der Seitenkanten, zum Theil mit einfacher oder doppelter Zuspitzung der Randkanten und Randecken vor, wie Fig. 15, überdies körnige und blättrige Massen. Bräunlich-schwarz bis eisengrau, undurchsichtig, stark metallglänzend, Härte 4, Eigenschwere 4,328, färbt nicht ab und unterscheidet sich überhaupt durch größere Härte, braunen Strich und stärkeren Glanz von dem folgenden, mit dem er häufig verwechselt wird. Auch sind die Krystalle zuweilen äußerlich mit Manganhyperoxyd bedeckt. Im Kolben gibt er stets etwas Wasser, was einen wesentlichen Unterschied namentlich auch gegen die beiden vorhergehenden wie gegen den Pyrolusit abgibt. Die Bestandtheile sind einfach Manganerz $Mn H$ mit 10,19 Wassergehalt. Findet sich ausgezeichnet zu Kiesel am Harz, bei Ilmenau, in Nassau, Schweden, England u. s. w. und wird meist mit Pyrolusit zusammen gemahlen unter dem Namen Graubraunsteinerz in den Handel gebracht, liefert jedoch weniger Chlor- und Sauerstoffgas.

Fig. 16. u. 17. Pyrolusit. Weich- oder Graubraunsteinerz, gemeiner Braunstein, Manganerz, prismatisches Manganerz.

Krystallisirt ebenfalls in gerade rhombischen Säulen von $86^{\circ} 20'$ und $93^{\circ} 40'$, die jedoch, wie Fig. 16, meist an den Seitenkanten und Randecken abgestumpft sind und sich in der Richtung der kleinen Diagonale spalten lassen. Häufiger findet er sich nadelförmig oder in strahligen, zuweilen blättrigen Massen, seltener staubartig oder derb. Eisengrau, leicht abfärbend, mit eisenschwarzem Strich; Härte 2,5—3,0, Eigenschwere 4,3—4,8. Bestandtheile Manganerz Mn , = 1 Äq. Mangan (63,36) und 2 Äq. Sauerstoff (36,64). Verwandelt sich in der innern Flamme auf Kohle in rothbraunes Manganerz und gibt in der Glasröhre erhitzt außer geringen Spuren von Wasser stets eine beträchtliche Menge Sauerstoffgas, so daß ein davor gehaltener glühender Span sich alsbald entzündet; ist überhaupt das beste Manganerz zur Darstellung von Chlor, Chloralk, chlorsaurem Kali und Sauerstoffgas, dagegen hat es zur Darstellung der Schmelzfarben keinen Vorzug vor den übrigen Manganerzen. Findet sich von vorzüglicher Qualität zu Ilmenau in Thüringen, bei Billingen am Schwarzwald, überdies am Erzgebirge in Schlesien, Böhmen, Ungarn, England u. s. w.

Fig. 18. Psilomelan. Hartmanganerz, schwarzer Glaskopf, dichtes Graubraunsteinerz.

Kugelig, traubig, nierenförmig, derb, zuweilen faserig oder von schaliger Absonderung, von schwarzgrauer oder bläulich-schwarzer Farbe, geringem Metallglanz, muschligem Bruch, spröde und sehr hart, mit bräunlich schwarzem Strich, Härte = 5,0—6,0, so daß er schwache Funken an Stahl gibt. Eigenschwere 4,0—4,15. Die Bestandtheile sind Manganerz Mn , = 1 Äq. Mangan (63,36) und 2 Äq. Sauerstoff (36,64). Unschmelzbar vor dem Löthrohr, im Kolben etwas Wasser gebend, sonst verhält er sich wie die übrigen Manganerze. Findet sich meist mit Pyrolusit an den angeführten Orten, oder auch mit Roth- und Brauneisenstein zusammen, mit denen er häufig verschmolzen wird.

Das Lepton emerz von Breithaupt ist ein ähnliches schwarzes Manganerz, welches aus Manganoxyd und Wasser besteht; der Polianit, welcher dasselbe zuweilen begleitet, ist dagegen ein Manganhyperoxyd von 5,5—6,5 Härte; beide finden sich zu Aue bei Schneeberg und bei Elgersburg in Thüringen.

Das Wad oder Brauneisenrahm, auch Braunsteinschaum genannt, ist ein nelkenbraunes, erdiges, in lockeren Nieren oder Trauben vorkommendes, außerordentlich leichtes und wasserreiches Manganoxyduloxyd, das im Kolben Wasser gibt; braun abfärbt und die geringe Härte von 0,5—1,0 zeigt. Es kommt mit den übrigen Maganerzen, namentlich am Westerwald und zu Naila im Baireuth'schen vor.

Manganoxydulverbindungen.

Das Manganoxydul hat in seinem chemischen Verhalten viel Aehnlichkeit mit dem Eisenoxydul und stellt mit den Säuren rosenroth gefärbte, salzartige Verbindungen dar.

Das Rothmanganerz oder kohlenfaure Manganoxydul krystallisirt in ähnlichen Rhomboedern wie der Kalkspath und der Spatheisenstein, von $107^{\circ} 0'$ nach Breithaupt und hat daher das Aussehen eines rosenrothen Kalkspath, durchscheinend, glasglänzend, Härte 3,5, Eigenschwere 3,4—3,59 und löst sich in den Säuren unter Aufbrausen. Die Bestandtheile sind einfach kohlenfaures Manganoxydul, aus 61,73 Manganoxydul und 38,27 Kohlenfaure zusammengesetzt, = Mn O, meist enthält es jedoch auch etwas Kalk, Talkerde und Eisenoxydul. Es findet sich ausgezeichnet bei Kapnik in Ungarn und Naghag in Siebenbürgen, auch in Nassau. Der sogen. Himbeerspath von Obereifen bei Diez in Nassau und Schneeberg in Sachsen ist ein kalk- und eisenoxydulhaltiger Kalkspath, und der Manganocalcit ein kalk-, talkerde- und eisenoxydulhaltiger Manganspath.

Das Kieselmangan ist $\frac{2}{3}$ kieselfaures Manganoxydul von rosenrother Farbe, welches theils in krystallinisch blättrigen Massen, theils derb oder feinkörnig wie Fig. 19 vorkommt; ersteres läßt sich in der Richtung eines schief rhombischen Prisma spalten und ist meist durchscheinend, von splittigerem Bruch; Härte = 5,0—6, so daß es schwache Funken am Stahl gibt, Eigenschwere 3,5 bis 3,6. Läßt sich vor dem Löthrohr zu einer rothen Perle schmelzen, welche in der äußern Flamme sich schwärzt und mit Phosphorsalz ein Kieselstelet liefert. Findet sich bei Elbingerode am Harz, zu Kapnik in Ungarn und in Sibirien; letzteres wird zu allerlei kleinen Kunstarbeiten verwendet und nimmt eine schöne Politur an.

Bleierz.

Das Blei ist ein bläulichgraues, sehr weiches, leicht schmelzbares Metall, von 11,4 Eigenschwere und 1,5 Härte, von starkem Metallglanz, das an der Luft jedoch bald seinen Glanz einbüßt und sich mit einer grauen Schichte von Suboxyd bedeckt. Es schmilzt bei 322° und verdampft unter Regenbogenfarben-Erscheinungen ziemlich schnell, wobei es auch andere Metalle, namentlich Antimon, Wismuth, Arsen und selbst etwas Silber mit fortnimmt. Auch übt es eine auflösende Kraft auf viele andere Metalle, namentlich auf Silber und Gold aus, so daß diese aus den betreffenden Erzen, besonders wenn sie vorher geröstet sind, dadurch ausgezogen werden können, eine Operation, welche in manchen Hütten unter dem Namen der Entsilberung und des Saigerns ausgeführt wird. Auch im Kleinen beim Probiren silberhaltiger Erze dient das Blei zu ähnlichen Zwecken, indem das erhaltene Werkblei auf Knochenasche abgetrieben wird. Das Blei krystallisirt unter Umständen in regulären Oktaedern und findet sich nur äußerst selten gediegen in kleinen metallglänzenden Körnern, theils im Bleiglanz so z. B. bei Astoon in England, Carthagena in Spanien, in einem lavaartigen Gesteine auf Madera, auch wurde es in kleinen Kügelchen in einer Masse Meteoriten bei Tarapaka in Chili gefunden. Das meiste Blei wird aus dem Bleiglanz und einigen Bleierzen gewonnen.

Die Weichheit und Geschmeidigkeit des Bleis gestattet eine vielfache Anwendung desselben zu Röhren, Tafeln, Dachrinnen, Kunstgüssen, Abdrücken u. dgl. Eine Hauptverwendung findet es zu Auskleidung der Bleikammern für die Schwefelsäurefabrikation, zu Pfannen für Alaunfiedereien u. dgl., auch dient es zu Verfertigung verschiedener chirurgischer und physikalischer Instrumente, zum Einlöthen eiserner Stäbe und Posten, zu Verfertigung von Bleiglätte, Mennige, Bleizucker, Bleiweiß und anderen Präparaten, zu Bleikugeln, Schrotten u. dgl., sowie zu verschiedenen leichtflüssigen Metallgemischen, namentlich auch zum Letternuß und zu Stereotypplatten. Das meiste im Handel befindliche Blei ist indeß nicht chemisch rein, sondern es enthält meist Spuren von Antimon, Kupfer, Silber und Gold. Alle Bleipräparate sind giftig und da die Bleioxyde einen Bestandtheil der gewöhnlichen Töpferglasuren ausmachen, welche in der Regel schon von schwachen Säuren angegriffen wird, so ist in dieser Beziehung große Vorsicht zu empfehlen.

Tafel XX.

Fig. 1.—3. Bleiglanz. Einfach Schwefelblei, hexadrischer Bleiglanz.

Die Grundform ist der Würfel Fig. 1, welcher auch am häufigsten vorkommt. Außerdem finden sich Abstumpfungen der Kanten und Ecken, wie Fig. 2, reguläre Oktaeder und Verbindungen desselben mit dem Mantendodekaeder (Fig 3 D), Würfel (H) und Pyramidenodtaeder (I), auch Zwillinge, derbe, blättrige, krystallinischkörnige und vollkommen dichte Massen; letztere nennt man Bleischweif. Die Farbe auffallend bleigrau, bisweilen bunt oder schwarz angelassen, der Strich ist bleigrau, wie er auch auf Papier abfärbt. Die Krystallflächen sind nicht selten drusig gestreift oder wie angeschmolzen, auch sind die Kanten und Ecken zuweilen ebenso abgerundet. Der Metallglanz auffallend, besonders im frischen Bruch, bei den feinkörnigen und dichten Abänderungen schimmernd, der Bruch eben, die Härte = 2,5, die Eigenschwere 7,4—7,6. Die Bestandtheile sind einfach Schwefelblei Pb, aus 1 Aequiv. Blei (86,55) und 1 Aequiv. Schwefel (13,45) zusammengesetzt. Es gibt auch zink-, antimon-, kupfer- und silberhaltige Bleiglänze, auch wird zuweilen ein Theil des Schwefels durch Selen vertreten.

Die silberhaltigen Bleiglänze sind nur selten krystallisirt, meist feinkörnig und von lichterer Farbe, überhaupt sind die körnigen Bleiglänze mehr oder weniger silberreich. Das Silber ist darin als Schwefelsilber enthalten und der Silbergehalt wechselt von $\frac{1}{2}$ Loth bis auf 6 Loth im Centner. Der dichte Bleiglanz ent-

hält gewöhnlich Schwefelantimon, der Zinkblendehaltige zeichnet sich durch bräunliche Farbe, der Kupferfiesehaltige durch eingeprengte gelbe Punkte oder Körner aus. Es gibt auch erdigen Bleiglanz, Bleimulm oder Bleischwärze, von schwärzlichgrauer Farbe und schimmerndem Aussehen. Vor dem Löthrohr schmilzt er leicht und entwickelt Schwefeldämpfe; die Kohle beschlägt sich mit gelbem Bleioxyd, das sich leicht zu kleinen Bleikügelchen reduciren läßt, und das Blei reducirt sich und ver Raucht unter Entwicklung weißer Dämpfe, mit Regenbogenfarben, beim Erkalten bedeckt sich die Probe mit gelben Nadeln. Das Bleikorn läßt sich mit dem Hammer leicht ausdehnen. Ein Gehalt von Arsen gibt sich dabei durch den eigenthümlichen Knoblauchgeruch, ein solcher von Selen durch den Nettiengeruch zu erkennen, während Antimon einen dicken, weißen, geruchlosen Rauch und Beschlag auf der Kohle gibt, der sich leicht fortblasen läßt. Der Silbergehalt läßt sich am besten nachweisen, wenn das zuvor geröstete Bleierz reducirt und auf Knochenasche abgetrieben wird, wobei zuletzt das Silberform zurückbleibt.

Noch sicherer sind die Proben auf nassem Weg, wenn das reducirte Bleikorn in reiner Salpetersäure gelöst und das Silber durch Kochsalzlösung niedergeschlagen wird. 100 Theile des ausgewaschenen, getrockneten und geschmolzenen Chlorsilbers enthalten 75,33 Silber und 24,67 Chlor. Kürzer ist die Probe, wenn die Ausscheidung des Chlorsilbers durch eine filtrirte Kochsalzlösung geschieht, wobei man aus der Menge der zur Fällung verbrauchten Lösung den Silbergehalt berechnet.

Der Bleiglanz ist das verbreitetste Blei- und Silbererz und wird daher überall, wo er in erheblicher Menge vorkommt, z. B. am Harz, Erzgebirge, in Nassau, im Schwarzwald u. s. w. auf Blei und Silber verhüttet. Er findet sich meist in Gängen oder Lagern sowohl im Ur- als älteren Flözgebirge. Die schönsten Krystalle liefern Clausthal und Neudorf am Harz, Tarnowitz in Schlesien, Przibram in Böhmen, Derbyshire in England u. s. w.

Wo der Bleiglanz silberleer ist und rein vorkommt, wird er auch gemahlen und unter dem Namen Bleierz in den Handel gebracht und zum Glasiren des Töpfergeschirrs verwendet. Die beim Abtreiben des Werkbleis auf dem Treibeerd erhaltene Silberglätte stellt ein mehr oder weniger reines Bleioxyd dar und wird theils für sich in den Handel gebracht, theils zur Darstellung von Mennige verwendet, theils zu metallischem Blei reduziert und in Barren gegossen; das zurückbleibende Bleisilber wird fein gebrannt und in Broden oder Barren gewöhnlich an die Münzen abgeliefert.

Das Weißgiltigerz ist ein silberreicher, Schwefelantimon, Schwefelzink und Schwefeleisen, zuweilen sogar Kupferhaltiger Bleiglanz, welcher 5—20% Silber enthält und zuweilen dem Fahlerz sich nähert. Es kam früher ausgezeichnet bei Freiberg und zu Joachimsthal vor.

Das Selenblei, von 2,5 Eigenschwere, im Aussehen dem blättrigen Bleiglanz ähnlich, entwickelt vor dem Löthrohr starke Seldendämpfe von dem Geruch des Kettigs oder faulen Kohls, gibt einen gelben Bleibeschlag und zuletzt ein Bleiforn. Es findet sich zu Tillerode und Zorge, desgleichen auf der Grube Lorenz bei Clausthal am Harze, wo auch Selenkobaltblei vorkommt. Selenkupferblei und Selenquefsilberblei finden sich ebenfalls bei Tillerode.

Die Verbindungen des Schwefelbleis mit Schwefelkupfer und Schwefelantimon, welche man Bournonit, Nädelerz und Boulangerit genannt hat, desgleichen diejenigen, welche aus Schwefelblei und Schwefelantimon bestehen, als Zinkenit, Plagionit, Geokronit und Jamesonit, führen wir nur dem Namen nach an.

Bleioxydverbindungen.

Die Verbindungen des Bleioxyds mit Säuren haben mehr ein wissenschaftliches als ein technisches Interesse, theils weil sie nur in geringer Menge vorkommen, theils weil sie keine besondere Anwendung finden, dagegen ist die Mannigfaltigkeit derselben theils wegen der Schönheit und Ausprägung der Krystalle, theils wegen der Seltenheit der damit verbundenen Säuren (Chrom-, Molybdän- und Vanadsäure) sehr erheblich, so daß diese Bleierze einen Schmuck der Sammlungen auszumachen pflegen.

Fig. 4—8. Weißbleierz. Kohlen-saures Bleioxyd, Cerssfit.

Es krystallisirt in rhombischen Oktaedern nach den Flächen einer geraden rhombischen Säule spaltbar. Die Krystalle sind selten einfach, sondern meist zu Zwillingen, Drillingen oder Sechslingen gehäuft, wie Fig. 4 und 8. Es sind entweder sechsseitige Doppelpyramiden, wie Fig. 5, oder sechsseitige Säulen mit Abstumpfungen der Kanten, wie Fig. 6, welche letztere nicht selten durch Ausdehnung zweier Seiten- und Endflächen tafelförmig erscheinen, oder sternförmig gruppirt sind, wie Fig. 8. Die Krystalle sind weiß ins Gelbliche und Graue, meist von starkem Diamantglanz, zuweilen fett- oder perlmutterglänzend, besonders wenn sie nadelförmig gehäuft sind; zuweilen sind sie durch Schwefelblei geschwärzt und metallglänzend, was man Schwarzbleierz genannt hat. Es gibt auch durch Malachit oder Lasur grün und blau gefärbte Bleispathe, die man daher grüne und blaue Bleispathen genannt hat; sogar röthlich- und braun gefärbte Abänderungen kommen vor. Das schwefelkohlen-saure Bleioxyd gibt mit Soda in der Reduktionsflamme behandelt deutliche Schwefelreaktion, ähnlich wie der Bleivitriol. — Der Bruch ist uneben bis muschlig, stark fettglänzend, die Härte 3,0—3,5, die Eigenschwere 6,33—64. Die Bestandtheile sind einfach kohlen-saures Bleioxyd $Pb\ C$, aus 82 Bleioxyd und 16 Kohlen-säure zusammengesetzt. Vor dem Löthrohr zerkrüstert es und reduziert

sich, wobei die Kohle mit gelbem Bleioxyd beschlagen wird. In Salpetersäure löst es sich unter Brausen.

Findet sich fast überall, wo Bleiglanz vorkommt, häufig als neueres Erzeugniß, besonders schön zu Mies und Przibram in Böhmen, Badenweiler im Schwarzwald, Tarnowitz in Schlesien, in England, Nordamerika u. s. w. und wird gewöhnlich mit den anderen Bleierzen verschmolzen.

Fig. 9—11. Bleivitriol. Schwefel-saures Bleioxyd, prismatischer Bleibaryt, Vitriolbleierz.

Krystallisirt gleichfalls in rhombischen Oktaedern, zeigt aber häufiger einfache und regelmäßige Formen als das Weißbleierz; namentlich findet sich die einfache rhombische Säule mit Abstumpfungen der Ecken, wie Fig. 9, oder rhombische Tafeln mit Abstumpfungen der stumpfen Ecken, wie Fig. 10, oder Abstumpfungen der Ecken und Kanten, wie Fig. 11. Die Krystalle zeichnen sich durch starken, zwischen Diamant- und Glasglanz in der Mitte stehenden Glanz aus und sind oft zierlich gruppirt. Farblos bis gelblich, selten bläulich oder grünlich, durchsichtig bis durchscheinend, von kleinschelligem Bruch, spröde, von 3,0 Härte und 6,2—6,3 Eigenschwere.

Die Bestandtheile sind einfach schwefel-saures Bleioxyd, $Pb\ S$, aus 73,56 Bleioxyd und 26,44 Schwefel-säure zusammengesetzt, zuweilen mit Spuren von Wasser. Schmilzt vor dem Löthrohr zu heller, beim Erkalten trüb werdender Perle und liefert in der innern Flamme ein Bleiforn. In erhitzter Salpetersäure ist es nur in geringer Menge und ohne Brausen löslich. Mit Soda in der innern Flamme auf Kohle behandelt, bildet sich eine Schwefelleber unter Ausscheidung eines Bleiforns, das die Kohle gelb beschlägt.

Findet sich ausgezeichnet bei Iglesias auf Sardinien, woher die in Fig. 9 und 10 abgebildeten Krystalle stammen, auf Anglesea im nördlichen England, auf Hausbaden bei Badenweiler und Herrensegen im Schwarzwald, auch am Harz, Westerwald, in Ungarn und Sibirien. Der Linarit oder Kupferbleispath ist ein Kupferoxydhydrat-haltiger Bleivitriol von lasurbrauner Farbe, in schiefrhombischen Säulen krystallisirend, und findet sich zu Leadhills in Schottland, auf Herrensegen und bei Linares in Spanien. Der Caledonit ist ein kohlen-saures Bleioxyd und kohlen-saures Kupferoxyd enthaltendes, schwefel-saures Bleioxyd von bläulich grüner Farbe, das in gerade rhombischen Säulen krystallisirt und zu Leadhills in Schottland vorkommt.

Fig. 12—15. Buntbleierz. Grün- und Braunbleierz, Mimetesit, rhombodrischer Bleibaryt.

Krystallisirt in sechsseitigen Doppelpyramiden und Säulen. Erstere sind in der Regel an den Scheiteln abgestumpft, wie Fig. 14, letztere bald einfach und gestreckt wie Fig. 13, bald niedrig und an den Kanten abgestumpft wie Fig. 15; auch sind die Prismen häufig tomenartig-hauchig und der Länge nach stark gestreift wie Fig. 12. Ueberdieß finden sich nadel-förmige, traubige, tropfsteinartige und niere-nförmige Anhäufungen. Die Farbe wechselt vom reinen Grün ins Schmutzgrüne, Gelbe und Rothbraune; erstere nennt man Grün-, letztere Bunt- oder Braunbleierz und wenn sie traubig sind, auch Traubenbleierz. Der Glanz ist meist gering, zwischen Glas- und Fettglanz wechselnd, der Bruch uneben. Halb durchsichtig bis durchscheinend, die Härte 3,5—4,0 die Eigenschwere 7,0—7,2.

Die chemischen Bestandtheile sind fast an jedem Fundort verschieden, so zwar, daß manche, besonders die grünen Erze, bloß aus phosphor-saurem Bleioxyd, andere, wie manche gelb und braun gefärbte, aus arsen-saurem Bleioxyd bestehen, während noch andere aus beiden, obwohl in verschiedenen Verhältnissen, zusammengesetzt sind und wieder andere nebenbei etwas Chlor- oder Fluorblei oder phosphor- und arsen-sauren Kalk und Fluorocalcium, oder selbst etwas vanad-saures Bleioxyd enthalten; sogar ein kleiner Chromoxyd- und Silbergehalt ist in manchen Abänderungen nachgewiesen. Nach diesem ist denn auch das Verhalten vor dem Löthrohr verschieden: im Allgemeinen schmelzen alle leicht in der innern Flamme zu einer Kugel, welche mehr

oder weniger Arsenkrauch ausstößt und nach dem Erkalten trübe und von KrySTALLflächen bedeckt wird. Diese Perle läßt sich als ein niederes sechsseitiges Prisma mit gewölbten Flächen oder als eine rhomboedrische Linse betrachten. Bei anhaltendem Blasen bedeckt sich die Probe mit gelbem Bleibeschlag. Sind nur Phosphate vorhanden, so gibt die Probe keinen Rauch, aber die Flamme färbt sich etwas grünlich. Sind Chlorverbindungen da und man mischt etwas Kupferoxydul dazu, so färbt sich die Flamme schön blau. In erwärmter Salpetersäure löst es sich ohne Brausen fast vollständig. Man unterscheidet:

1) Grünbleierz oder Pyromorphit, welches meist bräunlich-grün ist und in sechsseitigen Prismen krystallisiert, zuweilen auch weißlich = oder gelblich = grün = gefärbt erscheint. Es besteht vorherrschend aus phosphorsaurem Bleioxyd mit 2—12% Chlorblei und findet sich ausgezeichnet im Heerenfegen, bei Hofsgrund und Badenweiler auf dem Schwarzwald, bei Ems in Nassau, Clausenthal am Harz, in England, Schottland und Böhmen.

2) Arsenisaures Blei oder gelbes Traubenblei. Vorherrschend aus arsenisaurem Bleioxyd nebst etwas Chlorblei und Fluorcalcium, zuweilen auch etwas phosphorsaurem Bleioxyd zusammengesetzt. Man hat es Polysphärit, Gedypphan, auch Braunbleierz genannt. Die schönsten Krystalle finden sich zu Joachimsthal in Böhmen, in Cumberland und bei Badenweiler, wo dasselbe auch traubig vorkommt, das eigentliche Traubenbleierz. Meist ähnlich wie Fig. 14.

3) Campylit, in gekrümmten tonnenförmigen Krystallen, wie Fig. 12, orangengelb ins Rothe und Braune; die Krystalle auffallend gewölbt und verbogen; vorherrschend aus arsenisaurem Bleioxyd neben chromsaurem, phosphorsaurem und vanadisaurem Bleioxyd, etwas Chlorblei und vanadisaurem Kalk bestehend. Es findet sich bei Alston-Moore in Cumberland und zu Badenweiler.

4) Russierit, traubig und krystallisiert, grünlichgelb, von 5,64 spezifischem Gewicht, ist ein Traubenblei, welches Chlorblei und phosphorsauren Kalk enthält und bei Russières im Rhonedepartement vorkommt.

Fig. 16. Gelbleierz. Molybdänsaures Bleioxyd. Pyramidaler Bleibaryt.

Krystallisiert in Quadratoctaedern oder in quadratischen Tafeln, zuweilen mit Abstumpfungen der Randkanten und findet sich auch in krystallinisch-blättrigen Massen, wachs—honiggelb, ins Röthliche und Braune, fettglänzend, durchscheinend von muschligem Bruch, 3,0 Härte und 6,69—7,6 Eigenschwere. Die Bestandtheile sind molybdänsaures Bleioxyd = Pb Mo, aus 59,3 Bleioxyd und 40,5 Molybdänsäure zusammengesetzt. Schmilzt auf der Kohle unter Knistern, wird theilweise eingefangt und hinterläßt ein Bleikorn; gibt mit Phosphorsalz ein grünes Glas und löst sich schwer in erhitzter Salpetersäure. Findet sich sehr schön am Bleiberg in Kärnten, in kleinen Tafeln bei Badenweiler, in Tyrol, Ungarn, Nordamerika, und dient zur Darstellung der Molybdänsäure, wie auch der verschiedenen molybdänsauren Salze, namentlich des molybdänsauren Ammoniaks, welches zur Entdeckung der Phosphor- und Arsen säure benützt wird.

Fig. 17. Rothbleierz. Chromsaures Bleioxyd, rother Bleispath.

Die Grundform ist ein schief rhombisches Prisma, welches meist mit Abstumpfungen der Rand- und Seitenkanten, oder blättrig, wie Fig. 17, zuweilen auch nadelförmig oder derb vorkommt. Morgenroth, ins Hyacinthrothe, mit pomeranzengelbem Strich. Diamant—glasglänzend; durchscheinend; von unebenem Bruch, 2,5—3,0 Härte und 6,0 Eigenschwere. Es ist einfach chromsaures Bleioxyd, Pb Cr, aus 68,38 Bleioxyd und 31,52 Chromsäure zusammengesetzt. Schmilzt auf der Kohle unter Knistern, reducirt sich theilweise und gibt einen Bleirauch, mit Borax ein grünes Glas; mit Salpetersäure eine gelbe Lösung. Kommt bei Beresowsk in Sibirien und in Brasilien vor.

Der Melanochroit ist $\frac{2}{3}$ chromsaures Bleioxyd, von ziegelrother Farbe, und krystallisiert in gerade rhombischen Säulen. Er findet sich mit dem vorigen. Ebenso

der Bauquelinit, welcher in zeisiggrünen oder bräunlichen

Nadeln vorkommt und aus chromsaurem Bleioxyd und chromsaurem Kupferoxyd zusammengesetzt ist.

Das reine Rothbleierz dient gemahlen als Malerfarbe und zur Darstellung des chromsauren Kalis oder Natrons, welche theils als Reagens, theils in der Färberei und beim Zeugdruck vielfache Anwendung finden, übrigens meist aus dem wohlfeileren Chromeisenstein dargestellt werden.

Fig. 18—22. Zinnerze.

Das Zinn ist ein schon längst bekanntes Metall, das wegen seiner Geschmeidigkeit, weißen Farbe und seinem dauerhaften Glanze sich von jeher zu allerlei häuslichen Geräthschaften empfohlen hat. Es schmilzt leicht, hat eine Härte von 2,0, eine Eigenschwere von 7,29, krystallisiert unter Umständen entweder in regulären oder quadratischen Octaedern, und kommt nur ausnahmsweise gediegen, in kleinen Körnern in dem Goldsand am Ural vor. Das gewöhnlichste Zinnerz ist der Zinnstein und nur wenig wird aus dem Zinnkies gewonnen.

Zinnstein. Zinnoryd, pyramidales Zinnerz, Zinngrauen.

Krystallisiert in Quadratoctaedern, welche jedoch meist mit dem quadratischen Prisma verbunden sind, wie Fig. 21, oder weitere Abstumpfungen der Seiten- und Scheitellanten, sowie der Ecken zeigen, Fig. 20. Häufiger sind quadratische Säulen mit Abstumpfungen der Rand- und Seitenkanten, wie Fig. 18, oder Zwillinge, welche wie Fig. 19, aus Segmenten solcher Krystalle zusammengesetzt sind. Auch körnige und derbe Massen kommen vor, und concentrisch-faserige keilförmige Stücke, sog. Holzzinn, wie Fig. 22. Die Farbe wechselt vom Lichtbraunen ins Schwarze, der Strich ist etwas lichter, der Glanz zwischen Diamant- und Glasglanz die Mitte haltend, der Bruch uneben bis muschlig, die Härte beträchtlich, 6,0—7,0, so daß er Funken am Stahl gibt; die Eigenschwere = 6,96. Die Bestandtheile sind Zinnoryd, = Sn, 78,26 Zinn und 21,38 Sauerstoff. Er ist schwer zersprengbar und läßt sich auf Kohle nur schwierig reduciren, leichter, wenn etwas Soda zugesetzt wird, noch leichter mit Cyanalium. Das Zinnorn beschlägt die Kohle weiß, der Beschlag wird, mit einem Tropfen Kobaltlösung erhitzt, spangrün. Von Säuren wird er nicht gelöst. Das einzige wichtige Zinnerz, welches hauptsächlich am Erzgebirge zu Ehrenfriedersdorf, Johann Georgenstadt und Geier in Sachsen, Joachimsthal, Schlackenwalde und Zinnwalde in Böhmen, St. Austle in Cornwall, in Spanien und Frankreich, auf Malakka und Banca in Ostindien vorkommt und allgemein in niedern Schachtöfen mit Zusatz irgend eines Schmelzmittels zwischen Kohlen verschmolzen wird. Das Holzzinn wird zum Theil in Schottland von Cornwall und Mexiko gefunden.

Das Zinn dient zu allerlei Geräthschaften, zu Stanniol gewalzt zum Spiegelbeleg, zum Verzinnen kupferner und eiserner Geräthe, des Eisenblechs, zu Legirungen verschiedener Art, die theilweise schon den Alten bekannt waren, wie die ehernen Waffen und Geräthe aus den Pfahlbauten beweisen, z. B. mit Kupfer zu Kanonen- und Glockengut, mit Kupfer und Zink zu Bronze und Similor, zur Darstellung der Zinnasche und verschiedener Zinnalze zc.

Der Zinnkies ist eine Verbindung von Schwefelzinn mit Schwefelkupfer und Schwefeleisen, welche in Würfeln krystallisiert, aber meist in krystallinisch körnigen Massen von stahlgrauer bis messinggelber Farbe und geringem Metallglanz vorkommt. Er ist fast immer mit Kupfer- oder Eisenkies, zuweilen auch mit Zinkblende untermengt und liefert durchschnittlich nur 26,6% Zinn.

Fig. 23—27. Zinkerze.

Das Zink, auch Spianter genannt, ist ein bläulich weißes Metall von 6,862—7,2 Eigenschwere, welches an der Luft den Glanz lange behält, ein krystallinisch-blättriges Gefüge zeigt, bei gewöhnlicher Temperatur ziemlich hart und zähe ist, in der Kälte unter dem Hammer zerpringt, bei einer Temperatur von 100—150° C. sehr dehnbar ist, so daß es sich zu Blech und Drath ausdehnen läßt, bei höherer Temperatur aber wieder spröde wird,

so daß es sich pulvern läßt. Es krystallisirt unter Umständen in Rhomboedern, schmilzt bei 360° C., entzündet sich bei etwas erhöhter Temperatur an der Luft und brennt mit bläulich weißer blendender Flamme; in verschlossenen Gefäßen erhitzt läßt es sich destilliren. Es kommt nur ausnahmsweise gediegen vor, wohl aber mit Schwefel und Sauerstoff vererzt. Schon die alten Griechen stellen aus Zinkerzen und Kupfer eine bronzehähnliche Legirung dar, ohne übrigens das metallische Zink zu kennen, das erst im 16. Jahrhundert von Paracelsus erkannt wurde, den Chinesen aber schon viele Jahrhunderte vorher bekannt war. Das Zink ist unter allen schweren Metallen das am meisten elektropositive und wird daher hauptsächlich bei galvanischen Batterien und zu den galvanischen Niederschlägen benützt, da es selbst das Eisen aus seinen Auflösungen fällt. Es dient für sich zu allerlei Kunstgüssen, Statuen, Ornamenten u. dgl., gewalzt zur Dachbedeckung, zur Verfertigung von Rinnen u. s. w., zur Messing- und Bronzefabrikation, zur Verfertigung von Zinkweiß und anderer chemischen Präparate.

Fig. 23. Blende. Schwefelzink, Dodekaedrische Granatblende.

hat zur Grundform das Kantendodekaeder Taf. II. Fig. 8, das jedoch gewöhnlich mit dem Oktaeder verbunden ist wie Taf. XX. Fig. 23; auch finden sich Oktaeder, Tetraeder, Ikosaeder und Zwillinge, krystallinisch-blättrige, faserige, derbe, schalige und strahlige Massen. Die Krystalle sind diamantglänzend, von auffallend blättrigem Bruch, und lassen sich nach den Flächen des Dodekaeders spalten. Die Farbe ist hellgelb ins Rötliche, Braune und Schwarze; der Strich lichter, die Härte 3,5—4,0, die Eigenschwere 3,9—4,0.

Die reine Blende ist einfach Schwefelzink, Zn, aus 66,90 Zink und 33,10 Schwefel zusammengesetzt; alle stark gefärbten Abänderungen enthalten aber theils Schwefeleisen, theils Schwefelmangan, theils sogar Schwefelblei und die derbe Blende nicht selten auch etwas Schwefelkupfer. Vor dem Löthrohr zerknistert die Blende, gibt Schwefel- und Zinkrauch, welcher auf der Kohle einen gelben, beim Erkalten weiß werdenden Beschlag gibt, der mit Kobaltsolution befeuchtet nach dem Glühen dunkelgrün erscheint. Mit Soda in der innern Flamme geschmolzen scheidet sich metallisches Zink aus, welches verbrennt. Ist die Blende kadmiumhaltig, wie z. B. die Strahlenblende von Przibram, so zeigt der Zinkbeschlag einen bräunlichen Ring.

Die Blende ist ein sehr verbreitetes Mineral, das vom Urgebirge bis zum Muschelfalk herauf vorkommt. Die schönsten Krystalle finden sich zu Kapnik und Schemnitz in Ungarn, am Harz und Erzgebirge; wo sie in größerer Menge vorkommt, wird sie auf Zink verhüttet.

Fig. 24. Zinkoxyd und Zinkeisenerz.

Das rothe Zinkoxyd krystallisirt in gerade rhombischen Säulen, findet sich jedoch nur in krystallinisch-blättrigen Massen, Fig. 24, von bräunlich rother Farbe, durchscheinend, diamantglänzend, spröde, von 4,0—4,5 Härte und 5,43 Eigenschwere, zuweilen jedoch auch in Form eines weißen pulverigen Beschlags. Letzteres besteht aus reinem Zinkoxyd, Zn, ersteres enthält 4—12% Eisen- und Manganoxyd. Es läßt sich mit Soda reduciren und löst sich ohne Brausen in Säuren.

Der Franklinit, Zinkeisenerz, krystallisirt in regulären Octaedern, mit entsprechenden Blätterdurchgängen, die jedoch meist an den Kanten abgestumpft sind, wie auf Fig. 24. Auch findet es sich derb oder in rundlichen Körnern dem Rothzinkerz eingewachsen, zu Franklin und Sparta in Nordamerika. Es ist eisen-schwarz ins Braune, zeigt einen dunkelbraunen Strich, geringen Metallglanz, ist undurchsichtig, von muschligem Bruch, 6,0—6,5 Härte, so daß es schwache Funken am Stahl gibt, und 5,09

Eigenschwere. Die Bestandtheile sind Zinkoxyd, Manganoxydul und Eisenoxyd, $\left. \begin{matrix} \text{Zn} \\ \text{Mn} \end{matrix} \right\} \text{Fe}$, wobei letzteres die elektronegative Rolle spielt. Es schmilzt vor dem Löthrohr zu schwarzer Schlacke und gibt auf Kohle einen Zinkbeschlag unter Zurücklassung einer manganhaltigen Eisenschlacke.

Fig. 25 u. 26. Galmei. Kohlen-saures Zinkoxyd, Zinkspath, rhomboedrischer Zinkbarnt.

Die Grundform ist ein dem Kalkspath und Spath-eisenstein ähnliches Rhomboeder von $107^{\circ} 40'$, mit entsprechenden Blätterdurchgängen; dasselbe kommt in krystallinischen Anhäufungen, ähnlich wie Fig. 25, zuweilen auch mit Abstumpfung und Zuspitzung des Scheitels, Fig. 26, oder auch in traubenförmigen, faserigen, blättrigen, körnigen, meist durch Eisenoxydhydrat gefärbten Massen vor, von weißer, grauer oder brauner Farbe. Der Strich ist stets etwas lichter, der Glanz gering, der Bruch uneben, bis muschlig, die Härte 5,0, die Eigenschwere 4,4—4,5. Die Krystalle nur sind durchscheinend.

Der reine weiße Galmei ist einfach kohlen-saures Zinkoxyd, Zn O, aus 65,20 Zinkoxyd und 34,80 Kohlen-säure bestehend, isomorph mit Kalk-, Eisen-, Mangan- und Bitterspath; der gewöhnliche derbe Galmei enthält stets eine veränderliche Menge kohlen-saures Mangan- und Eisenoxydul, Eisenoxydhydrat, Thon- und Kiesel-erde, zuweilen auch eine beträchtliche Menge kohlen-sauren Kalk.

Löst sich unter Brausen in Säuren und gibt auf der Kohle besonders mit Sodazusatz, metallisches Zink und Zinkbeschlag. Mancher Galmei, wie z. B. der schlesische, ist auch kadmiumhaltig und gibt einen rothbraunen Ring auf Kohle.

Der Galmei ist das Hauptzinkerz und wird überall, wo er in größerer Menge vorkommt, wie z. B. bei Altenberg und Brilon in den Niederlanden, Wiesloch in Baden, Tarnowitz in Schlesien, am Bleiberg in Kärnten, in England und Nordamerika zur Gewinnung des Zinks, sowie zur Darstellung des Messings benützt.

Die Zinkblüthe ist kohlen-saures Zinkoxyd mit Wasser und kommt als weißer Beschlag in Kärnten und Spanien vor.

Fig. 27. Kieselgalmei. Zinkglas, kiesel-saures Zinkoxyd.

Die Grundform ist eine gerade rhombische Säule, welche jedoch meist an den stumpfen Seitenkanten und den Ecken abgestumpft ist, wie Fig. 27. Es finden sich sehr complicirte Krystalle, auch Zwillinge, die sich durch starken Glasglanz und Durchsichtigkeit vor dem kohlen-sauren Zinkoxyd auszeichnen, auch kommen derbe und traubige Abänderungen vor. Die Farbe wechselt von Weiß und Gelb ins Braune und Schwärzliche. Der Bruch ist uneben, die Härte 5,0, die Eigenschwere 3,38—3,40. Die Bestandtheile sind $\frac{1}{3}$ kiesel-saures Zinkoxyd mit 3 Aequiv. Wasser, Zn 3 Si + 3 H.

Der Willemit oder Troostit ist wasserleeres kiesel-saures Zinkoxyd, das rhomboedrisch und in sechsseitigen Prismen krystallisirt, von 5,5 Härte und 3,93 Eigenschwere. Er findet sich mit dem vorigen bei Aachen, Raibl in Kärnten und Franklin in Neu-Jersey.

Beide Mineralien werden mit dem gewöhnlichen Galmei auf Zink benützt.

Der Zinkvitriol ist schwefel-saures Zinkoxyd mit 7 Aequiv. Wasser und krystallisirt in gerade rhombischen Säulen von weißer oder rötlicher Farbe; in Wasser löslich, von metallischem, zusammenziehendem Geschmack; er findet sich in krystallinischen Stalactiten und Krusten in alten Grubengebäuden, als Zerlegungsprodukt der Blende, so z. B. am Rammelsberg bei Goslar. Der meiste Zinkvitriol wird indeß künstlich dargestellt.

Tafel XXI.

Fig. 1. Cadmium.

Das Cadmium ist ein dem Zink nahe verwandtes, erst im Jahr 1818 entdecktes bläulich weißes Metall von 8,60—8,69 specif. Gewicht, das in regulären Oktaedern krystallisirt, etwas härter als Zinn ist, vor dem Löthrohr schmilzt und an der Luft sich entzündet und mit Schwefel eine schön gelbe Malerfarbe darstellt. Es findet sich meist in Verbindung mit Zinkerzen.

Der Greenokit, Fig. 1, ist reines Schwefelcadmium Cd, aus 77,3 Cadmium und 22,51 Schwefel bestehend, die einzige bis jetzt bekannte Cadmiumverbindung. Er krystallisirt in sechsseitige Prismen, die meist an einem Ende mit zwei Pyramiden verbunden mehr oder weniger zugespitzt sind wie Fig. 1 zeigt; doch gibt es ausnahmsweise auch einfache Prismen. Im Kolben erhitzt zerknistert er und nimmt vorübergehend eine karminrothe Farbe an. Auf Kohle geröstet gibt er Schwefeldämpfe ohne zu schmelzen, und beschlägt die Kohle mit rothbraunem Cadmiumoxyd. Wurde bis jetzt nur bei Bishopston in Schottland in kleinen Höhlen des Mandelstein, mit Pheunit gefunden.

Fig. 2—6. Wismutherze.

Das Wismuth kommt gediegen, mit Schwefel vererzt und als Dryd, wie auch in Verbindung mit Kieselsäure nicht selten in der Natur vor. Die meisten Erze sind leicht flüchtig und geben vor dem Löthrohr einen gelben Rauch, der sich auf der Kohle anlegt, mit Soda ein Metallkorn liefert und sich übrigens leicht fortblasen läßt. In Salpetersäure gelöst geben sie mit Wasser vermisch einen weißen Niederschlag von basisch-salpetersaurem Wismuthoxyd.

Fig. 2—4. Gediegen Wismuth. Markasit.

Krystallisirt in würfelförmlichen Rhomboedern wie Fig. 3, von silberweißer, ins Gelbliche und Röthliche geneigter Farbe und starkem Metallglanz; kommt aber auch in krystalinisch-blättrigen Massen, von rhomboidischem Blättergefüge vor, wie Fig. 2, so z. B. zu Redruth in Cornwall oder gestrikt, wie Fig. 4, eingesprengt u. s. w. Die Härte ist = 2,0—2,5, die Eigenschwere 9,73, der Bruch blättrig, die Sprödigkeit so groß, daß es sich leicht pulvern läßt. Es schmilzt schon in der Flamme des Kerzenlichts und ver Raucht vor dem Löthrohr leicht, indem es die Kohle gelb beschlägt. 2 Thl. Wismuth mit 1 Thl. Blei und 1 Thl. Zinn zusammengeschmolzen gibt das Rose'sche Metallgemisch, welches schon im kochenden Wasser schmilzt und sich daher zu Abgüssen aller Art besonders eignet. Die Lösung in Salpetersäure wird als sympathetische Tinte benützt; wird Papier damit beschrieben, so verschwindet die Schrift beim Trocknen, kommt aber durch Eintauchen in Wasser oder mit Schwefelleberlösung in Berührung gebracht, wieder zum Vorschein.

Es kommt ziemlich häufig namentlich im Urgebirge Böhmens, Sachsens, in Frankreich, England, Schweden und Norwegen, ehemals auch am Schwarzwald vor.

Fig. 5. Wismuthglanz. Kupferwismuthglanz, Schwefelwismuth.

Krystallisirt in gerade rhombischen Säulen oder Nadeln, findet sich auch eingesprengt und derb, krystalinisch-blättrig u. s. w., bleigrau, bisweilen bunt angelauten, spröde, metallglänzend, undurchsichtig, von 2,0—2,5 Härte und 6,549 Eigenschwere. Die Bestandtheile sind einfach Schwefelwismuth, zuweilen mit etwas Schwefelkupfer verunreinigt; letzteres findet sich bei Schneeberg und Johann-Georgenstadt in Sachsen, der reine Wismuthglanz in Schweden, Ungarn u. s. w.

Fig. 6. Kieselwismuth. Wismuthblende.

Krystallisirt in bräunlich gelben diamantglänzenden Pyramidentetraedern, wie Fig. 6, und dergleichen Zwillingen, von 4,0

bis 5,0 Härte und 5,9—6,0 Eigenschwere. Die Bestandtheile sind im Wesentlichen kiesel-saures Wismuthoxyd. Schmilzt vor dem Löthrohr leicht zu brauner Perle und gibt Wismuthbeschlag auf der Kohle.

Findet sich ausgezeichnet, meist in Gesellschaft von Wismuthocker oder erdigem Wismuthoxyd von gelblicher Farbe bei Schneeberg in Sachsen.

Fig. 7—12. Uranerze.

Das Uran findet sich nur in oxydirtem Zustand in der Natur und auch diese Verbindungen sind wenig verbreitet. Das Metall findet keine Anwendung und wurde erst im Jahr 1789 von Klaproth in dem Pecherz entdeckt. Es ist eisengrau, sehr hart, nicht magnetisch, schwer schmelzbar, von 9,0 specif. Gewicht, und krystallisirt in regulären Oktaedern.

Fig. 7. Uranpecherz, Pechblende.

Soll in regulären Oktaedern krystallisiren, findet sich aber meist nur traubig, kuglig und derb, in schwarzbraunen, wenig glänzenden Massen, fett-metallglänzend, von schaligem oder schalig-blättrigem Bruche, höchst selten blättrig, so daß die Blätter Würfel Flächen zu entsprechen scheinen. Der Strich ist eisenschwarz, die Härte = 5,5, die Eigenschwere = 6,46. Die Bestandtheile sind im Wesentlichen Uranoxydul, U, wozu gewöhnlich etwas Eisenoxydul, Manganoxyd, Kiesel-erde, zuweilen auch Bleioxyd kommt. Schmilzt mit Borax zu grauer Schlacke und gibt mit Phosphorsalz ein gelblich-grünes Glas.

Das wichtigste Uranerz, welches hauptsächlich zu gelben und gelbgrünen Schmelzfarben für die Glas- und Porzellanmalerei benützt wird. Es findet sich nicht selten zu Johann-Georgenstadt, Schneeberg und Joachimsthal im Erzgebirge, auch in Cornwall.

Fig. 8. Uranocker. Uranoxydhydrat.

Ist ein erdiges schwefel-pomeranzengelbes, glanzloses Mineral, das mit dem Borax in der äußeren Flamme ein gelbes, in der inneren Flamme ein grünes Glas liefert.

Die Uranblüthe ist ein kohlen-saures Uranoxyd, welches in krystalinischen, perlmutterglänzenden Flocken, von lebhaft pomeranzengelber Farbe, mit dem vorigen, namentlich bei Johann-Georgenstadt vorkommt. In Fig. 8 sind beide Mineralien, ersteres zur Linken, letzteres zur Rechten abgebildet.

Fig. 9—12. Uran- glimmer. Uranit.

Krystallisirt in quadratischen Oktaedern und Tafeln, wie Fig. 11 und 12; von auffallendem Perlmutterglanz, deutlichem Blättergefüge, 2,0—2,5 Härte und 3,1—3,3 Eigenschwere. Man unterscheidet 1) gelben Uranit oder Kalkuran- glimmer, aus phosphorsäurem Uranoxyd und phosphorsäurem Kalk bestehend; dieser kommt in grünlich gelben quadratischen Tafeln ausgezeichnet zu Autun in Frankreich vor, Fig. 9; 2) grünen Uran- glimmer oder Chalkolith, Fig. 10, aus phosphorsäurem Uran- und Kupferoxyd bestehend, von smaragdgrüner Farbe. Beide enthalten 24 Aequiv. oder 15% Wasser. Dieser kommt ausgezeichnet bei Johann-Georgenstadt und in Cornwallis vor. Im Kolben und vor dem Löthrohr geben beide die Reaktionen des Wassers und des Uranoxyds, der letztere auch diejenige des Kupferoxyds. Das abgebildete Exemplar stammt von Redruth in Cornwallis.

Fig. 13—21. Titanerze.

Das Titan ist ein nur sparsam in der Natur vorkommendes Metall, das erst 1791 entdeckt wurde. Es ist spröde, schwer schmelzbar, hart, fast silberweiß und wird zuweilen mit Stickstoff verbunden im Grunde ausgeblasener Hohsen, worin titan- oxydhaltige Eisenerze verschmolzen werden, in kupferrothen Würfeln.

krystallisirt gefunden; auch hat es bis jetzt keine besondere Anwendung gefunden. Desto merkwürdiger sind die oxydischen Verbindungen, in welchen es in der Natur vorkommt, indem z. B. das Titanoxyd in 3 verschiedenen Formen sich findet, also trimorph ist, andererseits dasselbe in manchen Eisenerzen die Stelle des Eisenoxyds vertritt, daher es auch oktaedrisches und rhomboedrisches Titaneisen gibt.

Fig. 13—15. Anatas. Oktaedrit.

Krystallisirt als spitzes Quadratoctaeder Fig. 13, kommt aber auch mit dem quadratischen Prisma verbunden, Fig. 14, am Scheitel abgestumpft, Fig. 15, und ausnahmsweise in quadratischen Tafeln von weissenbrauner, röthlicher und schwärzlicher Farbe vor, diamant—metallglänzend, durchscheinend, spröde, von lichtem Strich, 5,5—6,0 Härte und 3,82 Eigenschwere. Es ist Titanoxyd Ti, aus 60,29 Titan und 39,71 Sauerstoff, für sich unerschmelzbar, und gibt mit Soda geschmolzen ein grasgrünes Glas, mit Borax und Phosphorsalz farblose Perlen.

Findet sich am Gotthard, in Dauphiné, am Fichtelgebirge, in Spanien und Brasilien.

Fig. 16. u. 17. Rutil.

Krystallisirt in quadratischen Säulen, welche meist der Länge nach gestreift sind und einen muschligen bis unebenen Bruch zeigen, auch zuweilen wie Fig. 16, an den Seitenkanten abgestumpft und an den Ecken zugespitzt sind; noch häufiger in Zwillingen und Drillingen, wie Fig. 17, oder in dünnen Nadeln, blut—hyacinthroth, durchscheinend, metallglänzend, von braunrothem Strich, 6,0—6,5 Härte und 4,24 Eigenschwere. Kommt ziemlich häufig in den Alpen, der Schweiz und Tyrol, in Kärnten und Steyermark, in Frankreich und Norwegen vor.

Fig. 18. Brookit. Arkanit.

Krystallisirt in gerade rhombischen Säulen und Tafeln, meist an den stumpfen Seitenkanten und den Randkanten abgestumpft, wie Fig. 18, und stellt, da er wie die beiden vorigen ebenfalls aus Titanoxyd besteht, die dritte, rhombische Form des Titanoxyds dar. Er ist braunroth, diamant—metallglänzend, von 5,5—6,0 Härte und 4,13—4,16 Eigenschwere. Verhält sich übrigens wie die vorigen. Findet sich am Snowdon in Nordwales, zu Dissans in Dauphiné, am Gotthard und bei Rutherford in Nordkarolina.

Fig. 19 u. 20. Sphen. Titanit, Gelb- u. Braunmenakerz.

Krystallisirt in schiefer rhombischen Säulen, welche meist an den stumpfen Ecken abgestumpft, wie Fig. 19, oder an den spitzen Ecken abgestumpft, wie Fig. 20 oder zu Zwillingen und Drillingen verbunden sind. Die Farbe wechselt von Gelb und Grün ins Braune und Rothe, der Strich ist stets lichter; der Glanz hält zwischen Diamant- und Fettglanz die Mitte, der Bruch ist muschlig—uneben, die Härte 5,0—5,5, die Eigenschwere 3,4—3,6. Kleine Krystalle sind fast immer durchsichtig, lassen sich schleifen und poliren, so daß sie als Edelsteine zum Schmucke dienen. Die Bestandtheile sind titan- und kieselaurer Kalk. Ca Ti + Ca Si.

Der Sphen schmilzt vor dem Löthrohr zu gelbbraunem Glas und gibt mit Phosphorsalz in der Reduktionsflamme eine rothe Perle. Findet sich ausgezeichnet am Gotthard und in Tyrol; der braune in Sachsen und Böhmen, Norwegen zc.

Fig. 21. Almenit. Rhomboedrisches Titaneisen.

Krystallisirt wie der Eisenglanz in Rhomboedern, welche jedoch wie Fig. 21 meist an den Scheiteln und Randkanten abgestumpft sind. Er ist eisenschwarz, gibt einen braunrothen Strich,

zeigt geringen Metallglanz, wird schwach vom Magnet gezogen und besteht aus Titanoxyd, Eisenoxydul und Eisenoxyd. Findet sich am Klunengebirge bei Miasa.

Fig. 23. Tantalerz.

Das Tantal ist sparsam in der Natur verbreitet und findet sich nur im oxydirten Zustande, meist als Tantalfäure mit Niob- und Wolframsäure an verschiedene einatomige Basen, namentlich Eisen- und Manganoxydul, Cereoxyd, Kalk und Talkerde, auch Yttererde, gebunden, oft in sehr verwickelten Verhältnissen. Die meisten dieser Verbindungen sind eisenschwarz, von geringem Metallglanz, sehr schwer und hart; die angeführten Metallsäuren scheinen sich wechselseitig zu vertreten, so daß bald die eine bald die andere vorherrscht.

Der Tantalit von Bodenmais, Fig. 23, auch Niobit, Columbit genannt, krystallisirt in gerade rhombischen Säulen, welche meist an den Seitenkanten abgestumpft sind, wie Fig. 23, oder auch Abstumpfungen der Randecken oder Randkanten zeigen, ist eisenschwarz, von schwarzbraunem Strich und schwachem Metallglanz, undurchsichtig, von 6,39 Eigenschwere und 6,0 Härte. Besteht vorherrschend aus niobsaurem Eisenoxydul, derjenige von Tahoma in Schweben hauptsächlich aus tantalsaurem Eisen- und Manganoxydul; die Tantalite von Finbo und Broddo enthalten überdies 8—16% Zinnoxid.

Fig. 22—24. Wolfram.

Das Wolfram oder Scheelmetall kommt ebenfalls nur oxydirt in der Natur vor und spielt alsdann meist die Rolle einer Säure. Die Verbindungen zeichnen sich durch hohe Eigenschwere aus und haben bis jetzt nur in der Chemie eine Rolle gespielt.

Das Wolfram oder Eisenscheelerz krystallisirt in gerade rhombischen Säulen, welche jedoch meist an den Rand- u. Seitenkanten und auch an den Randecken verschiedentlich abgestumpft sind wie Fig. 22, schwachen Metallglanz, eisenschwarze Farbe, und bräunlich schwarzen Strich zeigen. Der Bruch ist uneben, die Härte = 5,0—5,5, die Eigenschwere = 7,1—7,4. Häufig finden sich Zwillinge, zuweilen auch derbe blättrige Massen, auch zeigen die Krystalle meist deutliche Längstreifung.

Die Bestandtheile sind scheelsaures Eisen- und Manganoxydul.

Vor dem Löthrohr schmilzt es zu grauer metallischer Kugel; mit Borax gibt es ein grünliches, mit Phosphorsalz in der innern Flamme ein rothes Glas, mit Soda in der Spitze der Flamme ein blaues Email. Löst sich in erhitzter Salzsäure, wobei sich die Wolframsäure als gelbes Pulver ausscheidet. Findet sich in den Zinnsteingruben des Erzgebirges, auch zu Neudorf am Harz, in Steyermark, England und Frankreich, und dient zur Darstellung der Wolframsäure und ihrer Salze.

Fig. 24. Tungstein. Schwerstein, oktaedrisches Scheelerz.

Krystallisirt in Quadratoctaedern mit entsprechenden Blätterdurchgängen, von graulich oder gelblich weißer Farbe, glas—diamantglänzend, durchscheinend, von 4,0—4,5 Härte und 6,0—6,1 Eigenschwere. Es ist scheelsaurer Kalk, Ca W, und löst sich in erhitzter Salpetersäure auf. Schmilzt schwer zu durchscheinendem Glase, gibt mit Phosphorsalz in der innern Flamme eine grüne, beim Erkalten blau werdende Perle. Findet sich in zierlichen Krystallen zu Zinnwald und Ehrenfriedersdorf im Erzgebirge, auch in England, Frankreich, Nordamerika zc., zuweilen mit scheelsaurem Bleioxyd, oft in sehr großen Krystallen, selten in derben, blättrigen Massen, die sich schon durch ihre beträchtliche Eigenschwere erkennen lassen.

Capitulum XXII.

Fig. 1 u. 2. Molybdänerz.

Das Molybdän wurde 1778 durch Scheele entdeckt, ist silberweiß, hart, dehnbar, schwer schmelzbar, von 8,6 spez. Gewicht,

und kommt nicht gediegen, sondern nur mit Schwefel oder Sauerstoff verbunden in der Natur vor.

Der Molybdänglanz, Schwefelmolybdän, krystallisirt zuweilen in sechsseitigen Tafeln, wie Fig. 2, findet sich aber häufiger

in blättrigen und schuppigen Massen, wie Fig. 1, von bläulich- oder bleigrauer Farbe und auffallendem Metallglanz. Es ist undurchsichtig, biegsam, abfärbend, wie Graphit, und fühlt sich fettig an, von 1,0—1,5 Härte und 4,5—4,6 Eigenschwere. Die Bestandtheile sind doppelt Schwefelmolybdän. Vor dem Löthrohr gibt es Schwefel ab und verbrennt allmählig unter Zurücklassung von Molybdänensäure. In einer offenen Glasröhre anhaltend erhitzt, entweicht schwefelige Säure und es sublimirt krystallinische Molybdänensäure.

Findet sich in den Zinngruben des Erzgebirges, in Schlefien, Salzburg, in Wallis, Schweden und Norwegen, England und Nordamerika.

Der Molybdänocker findet sich als schwefelgelber erdiger Ueberzug zuweilen mit dem vorigen, wie auf Fig. 1 und ist eine meist mit Eisenoxyd verunreinigte Molybdänensäure, aus 1 Aequiv. Molybdän und 3 Aequiv. Sauerstoff bestehend.

Fig. 3 u. 4. Chromerz.

Das Chrom wurde 1797 von Buckland entdeckt und stellt ein graulich- bis zinnweißes, sprödes, schwer schmelzbares, nicht magnetisches Metall dar, von 5,9 Eigenschwere. Es findet sich nur mit Sauerstoff verbunden in der Natur; am häufigsten sind die Verbindungen mit Eisenoxydul und Bleioxyd.

Der Chromeisenstein, oktaedrisches Chromerz, krystallisirt in regulären Oktaedern, wie Fig. 4 oder in derben körnigen Massen von eisenschwarzer Farbe, wie Fig. 3, von geringem Metallglanz, unebenem Bruch, 5,5 Härte und 4,4—4,5 Eigenschwere, undurchsichtig, spröde. Es ist Chromoxyd = Eisenoxydul $Fe Cr$, wobei jedoch ein Theil des Eisenoxyduls zuweilen durch Talkerde oder Manganoxydul, des Chromoxyds durch Thonerde oder Eisenoxyd vertreten wird. Er ist nicht magnetisch, wird aber in der Reduktionsflamme zuletzt magnetisch, löst sich schwer in Borax und gibt eine smaragdgrüne Perle. Findet sich zu Krabat in Steyermark, Kjöraas in Norwegen, Baltimore in Nordamerika, bei Nantes in Frankreich, auch in Schweden, zum Theil in beträchtlichen Massen, und dient hauptsächlich zur Darstellung der Chromsäure und deren Verbindungen, sowie des Chromoxyds, welches in der Glas- und Porzellanmalerei häufig Anwendung findet.

Der Chromocker ist ein apfelgrüner erdiger Beschlag, welcher zuweilen mit Chromeisenstein vorkommt, wie in Fig. 3, und mit Borax gleichfalls ein smaragdgrünes Glas liefert. Es ist ein meist mit Kiesel- und Thonerde vereinigt Chromoxyd, Cr .

Fig. 5—10. Spießglanz- oder Antimonerz.

Das Spießglanz ist ein nicht selten in der Natur vorkommendes Metall, das sowohl gediegen als mit Schwefel oder Sauerstoff verbunden in der Natur vorkommt, auch zuweilen gegenüber von anderen elektropositiven Metallen, z. B. dem Silber und Nickel, die elektronegative Rolle des Schwefels spielt. Alle seine Verbindungen geben vor dem Löthrohr einen weißen geruchlosen Rauch, welcher die Kohle weiß beschlägt und sich leicht fortblasen läßt; die Dryde geben mit Borax eine farblose Perle.

Fig. 5. Gediegen Spießglanz. Gediegen Antimon, (Stibium).

Krystallisirt in Rhomboedern, welche zuweilen wie Fig. 5 an den Randkanten abgestumpft sind; häufiger findet es sich in krystallinisch-blättrigen Massen, die sich in der Richtung des Rhomboeders spalten lassen. Es ist zinnweiß, spröde, von starkem Metallglanz, undurchsichtig, von 3,0—3,5 Härte und 6,6—6,7 Eigenschwere. Schmilzt sehr leicht auf der Kohle und raucht noch fort, selbst während des Erkaltes; auch bedeckt sich die Probe mit weißem Antimonoxyd. Zuweilen enthält es Spuren von Arsen, Silber und Eisen; ersteres gibt sich beim Anblasen sogleich durch den Geruch zu erkennen, die beiden letzteren bleiben nach dem Kösten auf der Kohle zurück. Löst sich leicht in Salpetersäure, die Lösung gibt mit Schwefelwasserstoff einen orangegelben Niederschlag. Findet sich nur sparsam zu Andreasberg am Harz, Przibram in Böhmen und Allemont in Frankreich.

Das Spießglanzmetall wird hauptsächlich in der Schriftgießerei

und zu Stereotypen, sodann auch zu verschiedenen andern Legirungen gebraucht; ferner dient es zu allerlei chemischen Präparaten und verschiedenen Malerfarben; das meiste Metall wird indeß aus dem Grauspießglanz erz dargestellt. Eine besondere Rolle hat es früher in der Alchemie gespielt, obwohl das Metall erst im 15. Jahrhundert entdeckt wurde, denn die Schwefelverbindungen waren schon früher bekannt. Auch die Chinesen verwendeten dasselbe schon längst in Verbindung mit Kupfer, Zinn und Zink zur Darstellung der unter dem Namen Tutanego bekannten Legirung. Die Anwendung des Antimons zu dergleichen Legirungen beruht hauptsächlich auf der Eigenschaft, andere Metalle hart und zugleich leichtflüssig zu machen.

Fig. 6—8. Grauspießglanz erz. Antimon glanz, Schwefelspießglanz.

Die Grundform ist ein rhombisches Oktaeder, das jedoch meist mit Abstumpfungen zweier Randkanten und Randecken wie Fig. 6 und 7, verbunden ist. Noch häufiger findet es sich strahlig, büschelförmig, wie Fig. 8, oder blättrig, körnig u. s. w. Die Krystalle sind häufig verbogen und der Länge nach gestreift, wie Fig. 7. Eisen—bleigrau, metallglänzend, von eisengrauem Strich, wenig spröde, undurchsichtig, von 2,0 Härte und 4,5—4,7 Eigenschwere. Meist färbt es ab. Die Bestandtheile sind anderthalb Schwefelspießglanz Sb , aus 72,8 Spießglanz und 27,2 Schwefel zusammengesetzt; zuweilen enthält es Spuren von Arsen, was sich vor dem Löthrohr an dem Geruch erkennen läßt. Es schmilzt leicht und brennt mit bläulicher Flamme, stößt einen weißen Rauch aus und läßt sich ganz fortblasen.

Findet sich ausgezeichnet zu Wolfsberg am Harz, Chemnitz und Schmeitz in Ungarn, Przibram in Böhmen, Bräunsdorf in Sachsen und noch an vielen andern Orten und ist das wichtigste Antimonerz, aus dem hauptsächlich die übrigen Antimonpräparate gemacht werden. Auch dient es für sich als Arzneimittel.

Fig. 9. Rothantimonerz. Antimonblende, Zundererz, Rothspießglanz erz.

Krystallisirt in schief rhombischen Prismen und Nadeln, häufiger findet es sich in kirschrothen, diamantglänzenden Büscheln und haarförmigen Krystallen, wie Fig. 9, strahlig, haarförmig u. s. w. Es ist sehr weich, 1,0—1,3, milde, biegsam, abfärbend, von 4,5 Eigenschwere, und gibt einen kirschrothen Strich. Die Bestandtheile sind 1 Aequiv. Spießglanzoxyd auf 2 Aequiv. anderthalb Schwefelspießglanz. Im Kolben sublimirt röthliches Schwefelantimon und es bleibt Antimonoxyd zurück; auf Kohle schmilzt es leicht und verflüchtigt sich unter Schwefelgeruch.

Fig. 10. Spießglanzoxyd.

Dasselbe kommt in der Natur in 2 verschiedenen Formen vor, nämlich in regulären Oktaedern und in geraderhombischen Säulen krystallisirend.

Das oktaedrische Antimonoxyd, Senarmontit, krystallisirt in regulären Oktaedern, wie Fig. 10, von auffallendem Diamantglanz, 2,5 Härte und 5,3 Eigenschwere, und besteht aus 2 Aequiv. Spießglanz = 84,32, und 3 Aequiv. Sauerstoff, = 15,68; schmilzt vor dem Löthrohr, reducirt sich und verreckt; mit Borax gibt es eine graulichweiße Perle.

Das prismatische Weißspießglanz erz, auch Antimonblüthe genannt, krystallisirt in perlmutterglänzenden, geraderhombischen weißen Tafeln, welche durchscheinend sind, eine Härte von 2,5—3,0 und eine Eigenschwere von 5,5—5,6 besitzen, sonst wie das vorige Mineral sich verhalten.

Der Senarmontit ist bis jetzt nur in der Provinz Constantine, hier jedoch in großen Massen gefunden worden, während die Antimonblüthe nur sparsam zu Bräunsdorf, Przibram u. s. w. vorkommt.

Der Spießglanzocker stellt einen gelblichen, erdigen Beschlag dar, welcher sich häufig als Zersetzungserzeugniß in Form eines gelblichen Anflugs auf dem Grauspießglanz erz findet und ein Gemisch von antimoniger Säure, Antimonoxyd und Wasser ist, übrigens keine Anwendung findet.

Fig. 11—20. Arsenikerze.

Das Arsen ist ein schon lange bekanntes, durch seine elektronegativen Eigenschaften den Metalloiden sich anschließendes sprödes Metall, das sowohl gediegen als mit Schwefel und Sauerstoff verbunden nicht selten vorkommt und auch häufig mit andern Metallen, z. B. Silber, Antimon, Kupfer, Nickel, Kobalt u. s. w. verbunden sich findet. Die meisten Verbindungen, besonders die mit Sauerstoff, sind sehr giftig, und da es sich leicht oxydirt, so sind im Allgemeinen alle Arsenverbindungen dem thierischen Körper nachtheilig. Alle Arsenkerze geben vor dem Löthrohr, wenigstens in der innern Flamme, einen starken widerlichen Knoblauch- oder Phosphorgeruch und einen weißen Rauch, der sich nur sparsam auf der Kohle anlegt und sich leicht fortblasen läßt. Im Kolben erhitzt liefern sie theils metallisches Arsen, theils Schwefelarsen, theils sublimirte arsenige Säure.

Fig. 11. Gediegen Arsen. Scherbenkobalt, Fliegenstein.

Krystallisirt rhomboedrisch wie das Antimon, findet sich jedoch häufiger derb oder dicht, von krummschaliger Absonderung und feinförigem bis dichtem Bruche. Die Farbe ist zinnoberweiß bis eisengrau, der Metallglanz gering, jedoch im frischen Bruch leicht erkennbar, wie Fig. 11 zeigt; auch beschlägt es sich leicht mit einem grauen Anflug, der jedoch im Strich Metallglanz zeigt. Die Härte ist = 3,5, die Eigenschwere 5,7—5,9. Es wird wie alle Metalloide und elektronegativen Metalle durch Reiben elektronegativer, verflüchtigt sich vor dem Löthrohr unter Verbreitung des angegebenen Geruchs und sublimirt im Kolben. Durch Salpetersäure wird es in Arsensäure umgewandelt und aufgelöst. — Findet sich zu Andreasberg am Harz, Freiberg, Schneeberg und Joachimsthal im Erzgebirge, in Hessen, Steyermark, Frankreich etc. Das Fig. 11 abgebildete Stück zeigt die krummschalige Absonderung und stammt von Andreasberg.

Das Arsen dient bei der Schrotgießerei, zur Darstellung von arseniger Säure oder weißem Arsenik, rothem und gelbem Arsenik. Das unter dem Namen Fliegenstein oder Scherbenkobalt in den Handel gebrachte metallische Arsenik ist ein Röstprodukt, welches beim Abrosten arsenhaltiger Kobalt- und Nickelerze gewonnen wird und zum Vertilgen der Fliegen dient.

Fig. 12—14. Auripigment. Gelber Schwefelarsenik, Operment, Rauschgelb.

Krystallisirt in gerade rhombischen Säulen, die jedoch meist mit Abstumpfung der stumpfen Kanten und scharfen Seitenkanten wie Fig. 13 u. 14 vorkommen, oder in krystallinisch-blättrigen Massen mit Längsfreifung und auffallendem Perlmutterglanz; auch angepflogen und eingesprengt. Die Farbe ist citrinen-pomeranzengelb, der Strich lichtgelb, die Härte 1,5—2,0, die Eigenschwere 3,48—3,50.

Die Bestandtheile sind anderthalb Schwefelarsen As_2S_3 , aus 2 Aequiv. Arsen (60,90) und 3 Aequiv. Schwefel (39,10). Sublimirt im Kolben und verbrennt auf Kohle vollständig mit weißer Flamme unter Verbreitung von Schwefel- und Arsenikdämpfen. Löst sich in Salpetersäure und Ammoniak. Findet sich ausgezeichnet zu Kapnik und Moldawa in Ungarn Fig. 14, auch als vulkanisches Erzeugniß in der Solfatara bei Neapel u. a. a. D., und dient feingemahlen unter dem Namen Königsgelb als Malerfarbe, in der Färberei zur Darstellung der kalten Krüpe. Das meiste im Handel befindliche Auripigment wird indeß aus den Röstprodukten arsenhaltiger Erze künstlich dargestellt, enthält auch meist etwas arsenige Säure, daher es auf den thierischen Organismus giftiger wirkt als das natürliche. Dasselbe gilt von den rothen Arsen.

Fig. 15. u. 16. Realgar. Rother Arsenik, Sandarach, Rubin Schwefel.

Krystallisirt in schief rhombischen Säulen, die jedoch meist an den Seitenkanten, wie Fig. 16, oder auch an den Randkanten, wie Fig. 15 abgestumpft sind und ein den Kernflächen entsprechendes Blättergefüge zeigen; auch kommt es nadelförmig, angesprengt, derb und erdig vor. Die Farbe ist licht morgenroth,

ins Pomeranzengelbe, der Strich pomeranzengelb. Die Krystalle vermitteln leicht bei Zutritt des Lichtes, besonders an den Kanten und Ecken, hüßen alsdann den Glasglanz und die Durchsichtigkeit ein und beschlagen sich pomeranzengelb. Die Härte ist = 1,5—2,0, die Eigenschwere 3,55—3,6. Es ist einfach Schwefelarsen As_2S_3 , aus 70,03, Arsen und 29,97 Schwefel zusammengesetzt. Verhält sich vor dem Löthrohr und gegen Salpetersäure wie das vorige Mineral. Auch findet es sich an denselben Orten und wird auf ähnliche Weise benützt.

Fig. 17. Arsenikkies. Gistkies, prismatischer Arsenikkies, Mißpickel.

Krystallisirt in gerade rhombischen Säulen, welche bald einfach, bald in Zwillingen, häufig mit Abstumpfung der stumpfen Ecken, wie Fig. 17 vorkommen; auch finden sich derbe, körnige und blättrige Massen. Die Farbe ist silberweiß, etwas ins Eisengraue geneigt, der Glanz meist auffallender Metallglanz, doch läuft es zuweilen graulich an. Die Härte = 5,5—6,0, so daß es Funken am Stahl gibt, wobei sich Arsenikgeruch kund gibt. Der Bruch ist uneben; auch läßt es sich leicht zerreiben.

Die Bestandtheile sind doppelt Arsenik Eisen und doppelt Schwefel Eisen, = $\text{Fe}_2\text{S}_2 + \text{Fe}_2\text{As}_2$, manchmal ist es silberhaltig, sogenanntes Weißerz. Es gibt auf Kohle Arsenikdämpfe und schmilzt leicht zu metallischer Kugel. Mit Soda behandelt, bildet sich Schwefelleber. Im Kolben erhitzt, sublimirt rother Schwefelarsenik und später etwas Arsenikmetall, als Rückstand bleibt graues Schwefel Eisen.

Es gibt auch ein schwefelfreies Arsenik Eisen von ähnlichen Krystallverhältnissen, Farbe und Aussehen, das man Glanzarsenikkies oder arrotomen Arsenikkies genannt hat, und das sich durch größere Schwere (7,2—7,3) auszeichnet. Es ist doppelt Arsenik Eisen das im Kolben Arsenikmetall sublimirt und mit Soda keine Schwefelleber gibt. Dieses kommt bei Reichenstein in Schlesien und Schladming in Steyermark, ersteres viel häufiger, besonders im Erzgebirge und am Harze vor.

Fig. 18. Arsenikblüthe. Arsenige Säure, weißer Arsenik.

Findet sich in regelmäßigen diamantglänzenden Oktaedern, Fig. 18, zuweilen auch in Tetraedern, nadelförmig und als erdiger oder krystallinischer Anflug. Farblos, von 3,0 Härte und 3,6—3,7 Eigenschwere. Die Krystalle bestehen aus reiner arseniger Säure, aus 2 Aeq. Arsenik (= 75,81) und 3 Aeq. Sauerstoff (= 24,19) zusammengesetzt. Verdampft auf der Kohle mit dem angegebenen Geruch; sublimirt im Kolben. Löst sich im Wasser; die Lösung gibt mit Schwefelwasserstoffgas einen goldgelben, in Ammoniak löslichen Niederschlag.

Findet sich sparsam meist als Produkt der Verwitterung oder der Feuereinwirkung aus anderen Arsenikerzen entstanden, zu Bieber in Hessen, Andreasberg, Mariakirch u. s. w. Viel schönere Krystalle bilden sich beim Rösten mancher Arsenikerze. Das gefährlichste Gift des Mineralreichs, welches jedoch meist künstlich dargestellt wird und alsdann unter dem Namen Weißarsenik oder Rattengift in den Handel gebracht wird.

Fig. 19. u. 20. Pharmakolith. Arsensaurer Kalk.

Krystallisirt in schief rechtwinkligen Säulen, die jedoch meist mit Abstumpfung der Seiten- und Randkanten, wie Fig. 19 verbunden sind; auch kommt es strahlig blättrig, nadelförmig, büschelig, traubig oder als pulverförmiger Ueberzug vor, wie Fig. 20. Weiß ins Röthliche, zuweilen durch arsensaures Kobaltoxyd pfirsichblüthroth gefärbt, perlmutterglänzend, durchscheinend, von 1,0—1,5 Härte und 2,4—2,6 Eigenschwere. Die Bestandtheile sind einfach arsensaurer Kalk mit 6 Aeq. Wasser. Gibt im Kolben Wasser und verbreitet auf Kohle geschmolzen Arsenikdämpfe unter Zurücklassung einer weißen Kruste. Löst sich in Salpetersäure ohne Brausen und ist in Wasser unlöslich. Es gibt auch bittererdhaltigen Pharmakolith von ähnlichem Aussehen, den man Piktropharmakolith genannt hat. Dieser findet sich bei Niechelsdorf in Hessen, ersterer am Schwarzw., am Harz, Erzgebirge, zu Mariakirch u. s. w., am schönsten, in den alten Grubengebäuden, als Zersetzungprodukt arsenhaltiger Kobalterze, wenn die Gangmasse Kalkspath enthält.

Alphabetisches Verzeichniß.

- Achat 16.
 Achatmarmor 26.
 Achrit 45.
 Achroit 18.
 Achtundvierzigfläch 2.
 Adlerstein 49.
 Adular 20.
 Afterkryftalle 2.
 Abaster 27.
 Alaun 29.
 Alaunfalz, oktaedriſches 29.
 Alaunſchiefer 36.
 Alaunſtein 30.
 Albin 24.
 Albit 21.
 Alexandrit 14.
 Amalgam 42.
 Amazonenſtein 20.
 Ambra 34.
 Amethyſt 16.
 Amianth 19.
 Ammoniak-Alaun 30.
 Ammoniakfalze 32.
 Ammoniakfalz, oktaedr. 32.
 Amphibol 19.
 Amphigène 23.
 Analcim 24.
 Anatas 57.
 Andalufit 18.
 Andefin 21.
 Anhydrit 27.
 Anorthit 21.
 Anthophyllit 10.
 Anthrazit 35.
 Antimon 8.
 Antimonblende 58.
 Antimonblüthe 58.
 Antimonfahlerz 44.
 Antimonglanz 58.
 Antimonnickel 46.
 Antimonoryd 58.
 Antimonſilber 40.
 Antimonſilberblende 41.
 Apatit 27.
 Aphanit 21.
 Aphricit 18.
 Apophyllit 24.
 Apyrit 18.
 Aquamarin 14.
 Arenalit 15.
 Arkanſit 57.
 Arquerit 42.
 Arragonit 26.
 Arſen 8.
 Arſenkerze 59.
 „ rother 59.
 „ weißer 59.
 Arſenikblüthe 59.
 Arſenikerze 59.
 Arſenikfahlerz 44.
 Arſenikkies 59.
 „ acotomer, prisma-
 tiſcher 59.
 Arſenikſilber 40.
 Arſeniknickel 46.
 Arſenikſilberblende 41.
 Asbeſt 19.
 Aſphalt 34.
 Aſtakit 45.
 Atomgewichte 5.
 Augenſtein 16.
 Augit 19.
 Augit, gemeiner 19.
 Augitiſche Mineralien 19.
 Auripigment 59.
 Automolith 14.
 Axen 2.
 Babingtonit 51.
 Baikaliſch 19.
 Backſtohle 35.
 Balaf 15.
 Bandachat 16.
 Bandjaſpis 16.
 Baryt, kohlenſaurer 28.
 „ ſchwefelſaurer 28.
 „ ſtrahliger 28.
 Barytocalcit 29.
 Barytverbindungen 28.
 Baſalkin 19.
 Baſen 4.
 Bergblau 44.
 Bergholz 19.
 Bergſchlach 19.
 Bergleder 19.
 Bergtorf 19.
 Bergkryſtall 16.
 Bergnaphtha 34.
 Bergöl 34.
 Bergſeide 19.
 Bergtheer 34.
 Bergzinner 42.
 Bernſtein 34.
 Beryll 14.
 Beryllerdemetall 6.
 Bitterfalz 32.
 Bitterſpath 26.
 Blättelez 49.
 Blätterskohle 35.
 Blätterstellur 39.
 Blätterzeolith 24.
 Blaueiſenſtein 50.
 Blaufupfererz 44.
 Blei 10. 52.
 „ arſenikſaures 54.
 Bleidaryt, prisma-
 tiſcher 53.
 „ pyramidaler 54.
 „ rhomboedriſcher 53.
 Bleierze 52.
 Bleiglantz, hexaedriſcher 52.
 Bleimulm 52.
 Bleioxyd, arſenſaures 54.
 „ chromſaures 54.
 „ kohlenſaures 53.
 „ molybdänſaures 54.
 „ ſchwefelſaures 53.
 „ ſchwefelkohlenſaur. 53.
 Bleiſchweiß 52.
 Bleiſpath 53.
 „ rother 54.
 Bleivitriol 52.
 Blende 55.
 Bligrohren 17.
 Blödit 31.
 Blutſtein 49.
 Bohnerz 49.
 Bologneſerſpath 29.
 Bor 6.
 Borax 32.
 Boraxfalz, prisma-
 tiſches 32.
 Borazit 32.
 Borocalcit 32.
 Boronatrocalcit 32.
 Borſäure 32.
 Botryolith 24.
 Boulangerit 53.
 Bournonit 53.
 Braumleierz 53.
 Brauneisenerz 49.
 Brauneisenerz 49.
 „ dichter 49.
 „ faſeriger 49.
 „ thoniger 49.
 Braunit 51.
 Braunkohle 36.
 „ holzartige 36.
 Braunmenakerz 57.
 Braunſpath 26.
 Braunſtein 51.
 Braunſteinmetall 10. 11.
 Braunſteinschaum 52.
 Breiſchlack 19.
 Brennbare Stoffe des Mi-
 neralreichs 33.
 Breunerit 26.
 Brillant 13.
 Brochantit 45.
 Brom 6.
 Bromſilber 41.
 Bronzit 20.
 Brookit 57.
 Bruch 3.
 Brucit 27.
 Buntleierz 53.
 Buntkupfererz 43.
 Byſſolith 19.
 Cadmium 10. 56.
 Caesium 8.
 Calcit 25.
 Calcitobaryt 28.
 Caledonit 53.
 Campylit 54.
 Ceilanit 14.
 Cer 10.
 Ceruſſit 53.
 Chalcedon 16.
 Chalkolith 56.
 Chalkotridit 44.
 Chialolith 18.
 Chiloanit 46.
 Chlor 6.
 Chlorammonium 32.
 Chlorit 22.
 Chlorſalium (Leopoldit) 30.
 Chlorkupfererz 45.
 Chlornatrium 31.
 Chlorobromſilber 41.
 Chloropinell 14.
 Chlorqueckſilber 42.
 Chlorſilber 41.
 Chrom 10.
 Chromeiſenſtein. 58.
 Chromerz, oktaedriſches 58.
 Chromoerz 58.
 Chryſoberyll 14.
 Chryſolith 15.
 Chryſopras 16.
 Chryſotyl 19.
 Citrin 16.
 Cöleſtin 29.
 „ faſeriger 29.
 Columbit 57.
 Cordierit 18.
 Covellit 43.
 Cyanit 18.
 Cymophan 14.
 Datolith 24.
 Deſmin 24.
 Diallag 20.
 Diamant 12.
 „ marmoröcher 17.
 Diamantſpath 14.
 Dichroismus 3.
 Dichroit 18.
 Didym 10.
 Dimorphismus 5.
 Diopſid 19.
 Dioptas 45.
 Diorit 21.
 Diſthen 18.
 Diſterrit 20.
 Dolomit 26.
 Doppelpath 25.
 Dufrenit 53.
 Duplicatſalz 29.
 Durchſichtigkeit 3.
 Dyaſklafit 24.
 Ecken 1.
 Ebelſteine 12.
 Eigenschwere d. Mineralien 3.
 Eiſen 10. 47.
 „ phoſporſaures 50.
 Eiſenalaun 30.
 Eiſenblau 50.
 Eiſenblüthe 26.
 Eiſenchryſolith 15.
 Eiſenerze 47.
 Eiſenerz, oktaedriſches 48.
 „ prisma-
 tiſches 49.
 „ rhomboedriſches 49.
 Eiſenglanz 49.
 Eiſenglimmer 49.
 Eiſenglimmerſchiefer 49.
 Eiſenkies 48.
 „ hexaedriſcher 48.
 „ prisma-
 tiſcher 48.
 „ rhomboedriſcher 48.
 Eiſenkieſel 16.
 Eiſenkobaltkies 47.
 Eiſenniere 49.
 Eiſenoryd 49.
 Eiſenoryd arſenſaures 50.
 Eiſenorydphoſphorſaures 50.
 Eiſenorydhydrat 49.
 Eiſenorydul, kohlenſaures 50.
 „ ſchwefelſaures 50.
 Eiſenpecherz 50.
 Eiſenplatin 39.
 Eiſenrogenſtein 49.
 Eiſenſanderz 50.
 Eiſenſcheelerz 57.
 Eiſenſpath 50.
 Eiſenvitriol 50.
 Eiſſpath 20.
 Eſlogit 20.
 Eſlaterit 34.
 Electricität 4.
 Elektrum 38.
 Epidot 15.
 Epithilbit 24.
 Epſomſalz 32.
 Erberdemetall 6.
 Erdföhle 36.
 Erdfobalt 47.
 „ rother 47.
 „ ſchwarzer 47.
 Erddil 34.
 Erdspech 34.
 „ elaſtiſches 34.
 Erze 37.
 Euchroit 45.
 Euzeolith 24.
 Fahlerz 44.
 „ dunkles 44.
 „ liches 44.
 Farben 3.
 Farbenſpiel 3.
 Faſerdatolith 24.
 Faſerkohle 35.
 Faſſait 19.
 Faujaſit 24.
 Federalaun 30.
 Feldſpathartige Mineral. 20.
 Feldſpath, gemeiner 20.
 „ prisma-
 tiſcher 20.
 „ glaſiger 20.
 Feldſpathporphyr 21.
 Feldſtein 20.
 Feſtungsachat 16.
 Feuerblende 41.
 Feueropal 17.
 Feuerſtein 17.
 Fichtelit 34.
 Fliegenſtein 59.
 Flins 50.
 Fluor 6.
 Fluorcalcium 28.
 Fluoreſcenz 28.
 Flußerde 28.
 Flußhaloid, oktaedriſches 28.
 „ rhomboedriſches 27.
 Flußſpath 28.
 Flußſtein 28.
 Formeln, chemiſche 4.
 Franklinit 55.
 Brauneis 27.
 Juſchit 22.
 Gänſeköhligſilber 41.
 Gagat 36.
 Gahnit 14.
 Galmey 55.
 Gediegen Antimon 58.
 „ Arſenit 59.
 „ Eiſen 47.
 „ Gold 37.
 „ Kupfer 42.
 „ Platin 39.
 „ Silber 40.
 „ Spiegelglanz 58.
 „ Queckſilber 42.
 „ Tellur 39.
 „ Wiſmuth 56.
 Gekröſſtein 27.
 Gelbbleierz 54.
 Gelbmenakerz 57.
 Gemmen 12.
 Geſtalt der Mineralien 1.
 Gewicht, ſpezifisches 3.
 Giftkies 59.
 Glanz 3.
 Glanzarſenikkies 59.
 Glanzkobalt 46.
 Glanzkohle 35.
 Glanzmanganerz 51.
 Glas, ruſſiſches 22.
 Glaſerit 29.
 Glaſerz 40. 41.
 Glaſkopp, brauner 49.
 „ ſchwarzer 51.
 Glaſopal 17.
 Glauberit 32.
 Glauberſalz 31.

Glimmerartige Mineral. 22.
 Glimmer 22.
 " einaxiger 22.
 " zweiaxiger 22.
 Glycindermetall 6.
 Goniometer 2.
 Göthit 49.
 Gold 12. 37.
 " hexaedrisches 37.
 " weißes 12. 39.
 Grammatit 19.
 Granat 15.
 " weißer 23.
 Granit 23.
 Granatblende, dodekaedrische 55.
 Granulit 20.
 Graphit 35.
 Graubraunsteinerz 51.
 Graupfähererz 44.
 Graupfäherglanzerz 58.
 Greenockit 56.
 Grobkohle 35.
 Groffular 15.
 Grünbleierz 53.
 Grüneisenstein 50.
 Grünstein 21.
 Grundgestalt 1.
 Gyps 27.
 Gypsäloid, prismatoidisches 27.
 Gypsspath 27.
 Gypsstein 27.
 Haarfies 46.
 Haarsalz 32.
 Härte 3.
 Halbaryt, prismatischer 28.
 " prismatoidischer 29.
 Halbopal 17.
 Hallerde 31.
 Harmotom 24.
 Hartit 34.
 Hartmanganerz 51.
 Hartsteine 12.
 Hauertit 51.
 Hausmannit 51.
 Hedyphan 54.
 Heliotrop 16.
 Heulandit 24.
 Hexaeder 2.
 Hexagonalbodekaeder 2.
 Hexagonalssäule 2.
 Himbeerspath 52.
 Höhgauit 23.
 Hohlspath 18.
 Holzasbest 19.
 Holzopal 17.
 Holzjinn 54.
 Honigstein 33.
 Hornblendeartige Mineralien 19.
 Hornblende 19.
 " basaltische 19.
 Hornsilber 41.
 Hornstein 16.
 Humboldtii 33.
 Hyalith 17.
 Hyalofiberit 15.
 Hyazinth 14.
 Hypersthen 19.
 Jamesonit 53.
 Jaspis 16.
 Ichthyophthalm 24.
 Idofras 15.
 Ifoaeder 2.
 Ilmenit 57.
 Indikolith 18.
 Indium 10.
 Iod 6.
 Iodquedfilber 42.
 Iodfilber 41.
 Iohnit 15.
 Jolith 18.
 Jridium 12. 39.
 Jridosmium 39.
 Jrifiren 4.
 Jrit 39.

Jferin 49.
 Jfomorphie 5.
 Jtabirit 49.
 Judenpech 34.
 Jungfer Quedfilber 42.
 Kadmium 56.
 Kalkchlor 47.
 Kalait 15.
 Kalette 13.
 Kali, fälpetersäures 30.
 " Schwefelsäures 29.
 Kalialaun 29.
 Kalifeldspath 20.
 Kaliglimmer 22.
 Kalimetall 8.
 Kalifälpeter 30.
 Kalifälze 29.
 Kalk, arfenifäurer 59.
 " kohlenäurer 25.
 " phosphoräurer 27.
 " rhomboedrischer kohlenäurer 25.
 " Schwefelsäurer 27.
 Kalkepidot 15.
 Kalkfeldspath 21.
 Kalkhaltige Mineralien 25.
 Kalkhaloid, makrotyper 26.
 " prismatisches 27.
 " rhomboedrisches 25.
 Kalkmetall 8.
 Kalkmergel 26.
 Kalkspath 25.
 Kalkfinter 25.
 Kalkstein 25.
 Kalktuff 25.
 Kalkzeolith 23.
 Kalzit 25.
 Kännelkohle 35.
 Kanten 1.
 Kaolin 21.
 Karneol 16.
 Karinthin 19.
 Karstenit 27.
 Kaugold 22.
 Kaugenfilber 22.
 Kiesel 6.
 Kieselerde 16.
 Kieselgalmey 55.
 Kieselmalachit 45.
 Kieselmandel 52.
 Kieselssäure 16.
 Kieselstieffer 17.
 Kieselwismuth 56.
 Klapperstein 49.
 Klinorektangulärsäule 2.
 Klinorhombenoktaeder 2.
 Klinorhomboidoktaeder 2.
 " Säule 2.
 " Säule 2.
 Knisterfälg 31.
 Kobalt 10. 47.
 Kobaltbeslag 47.
 Kobaltblüthe 47.
 Kobalterze 46.
 Kobaltglimmer, prismatischer 47.
 Kobaltkies 46.
 Kobaltnickelkies 46.
 Kobaltfchwärze 47.
 Kobaltwismutherz 47.
 Kochfälg 31.
 Koffkolith 19.
 Kohlen 34.
 Kohlenblende 35.
 Kohleneisenstein 50.
 Kohlenstoff 6.
 Kolophoneisen 50.
 Korallenerz 42.
 Korund 14.
 " edler 14.
 Kraurit 53.
 Kreuzstein 24.
 Kryftalle 1.
 Kryftallbrufe 2.
 Kryftallformen 5.
 Kryftallgruppe 2.
 Kubizit 24.
 Külfaffe 13.
 Kugeljaspis 16.

Kupfer 10. 42.
 Kupferbleispath 53.
 Kupferblüthe 44.
 Kupfererz, oktaedrisches 44.
 Kupferglanz 43.
 " tetraedrischer 44.
 Kupferglanz 43.
 Kupferglimmer 45.
 Kupfergrün 43.
 Kupferindig 43.
 Kupferkies 43.
 Kupferlafur 44.
 Kupfernickel 46.
 Kupferoxyd, arfenfäures 45.
 " kohlenfäures 44.
 " phosphorif. 45.
 " Schwefelsäures 45.
 Kupferoxydul 44.
 Kupferpecherz 44.
 Kupfermaragd 45.
 Kupfervitriol 45.
 Kupferwismuthglanz 56.
 Kuphonspath, hemiprismatischer 24.
 Kuphonspath hexaedrischer 24.
 " pyramidaler 24.
 Kuphonspath trapezoidaler 23.
 Labradorit 21.
 Labradorfeldspath 21.
 Lanthan 10.
 Lapis lazuli 16.
 Lafurstein 16.
 Laumontit 24.
 Lazulith 16.
 Lebererz 42.
 Leberkies 48.
 Leonhardit 24.
 Leopoldit (Chloralkalium) 30.
 Lepidofrofit 49.
 Lepidolith 22.
 Leptonemerz 52.
 Lettenfchiefer 36.
 Leuzit 23.
 Leuzitoeber 2.
 Libethenit 45.
 Lievrit 51.
 Lignit 36.
 Linarit 53.
 Linfenerz 45.
 Lithionglimmer 22.
 Lithionmetall 8.
 Löfchföhle 35.
 Löhthrohr 5.
 Luchfjapphr 18.
 Lumaehell 25.
 Magnesia, Schwefelsäure 32.
 Magnesiaglimmer 22.
 Magnetit 26.
 " dichter 26.
 Magnetitpath 26.
 Magneteseisen 48.
 Magneteseisenstein 48.
 Magnetisimus 4.
 Magnetkies 48.
 Malachit 44.
 Mangan 10.
 Manganblende 51.
 Manganepidot 15.
 Manganerz, brachytyper 51.
 " prismat. 51.
 " prismatoidisches 51.
 Manganerz, pyramidales 51.
 Manganhyperoxyd 51.
 Manganit 51.
 Mangankies 51.
 Mangankiesel 52.
 Manganocalcit 52.
 Manganogyd 51.
 Manganogydhydrat 51.
 Manganogydulogyd 51.
 Manganspath 52.
 Marienglas 27.
 Markafit 48. 56.
 Marmor 25.
 Martit 49.
 Meerfchaum 27.

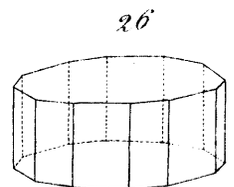
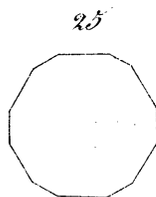
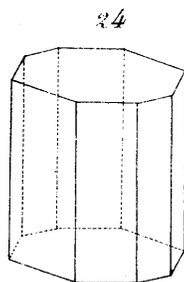
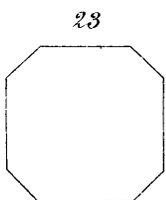
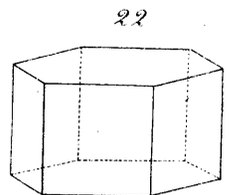
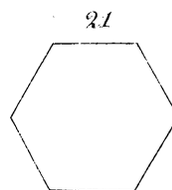
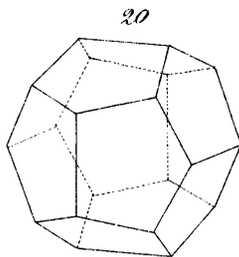
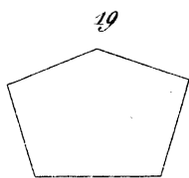
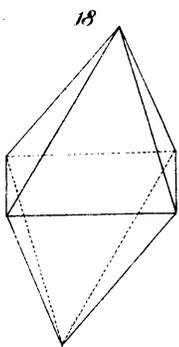
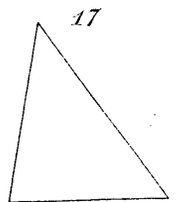
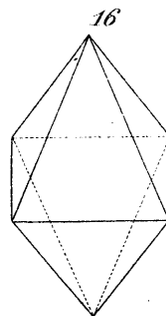
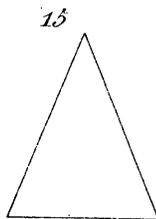
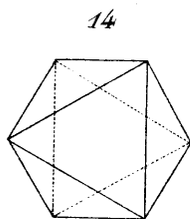
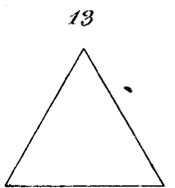
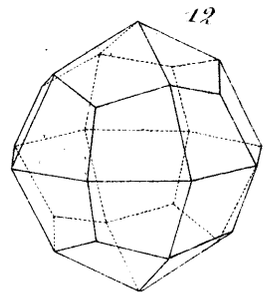
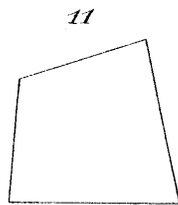
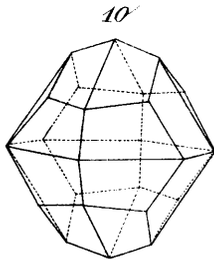
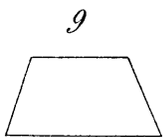
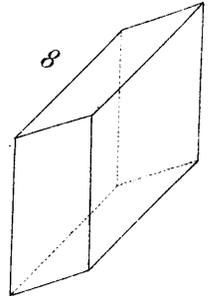
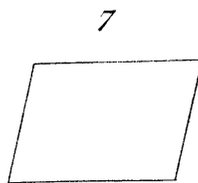
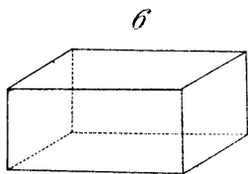
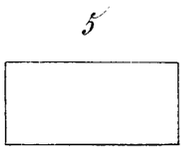
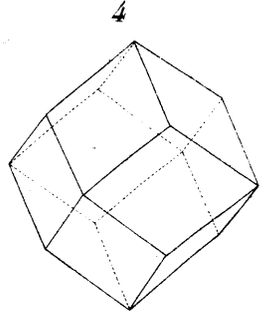
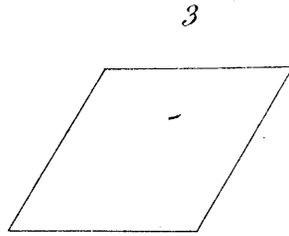
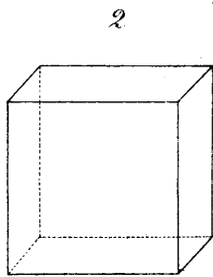
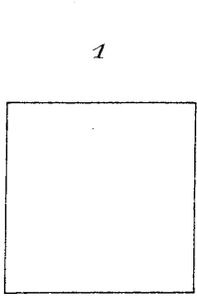
Mehlfchwefel 33.
 Melanglanz, prismatifch. 41.
 Melanochroit 54.
 Melichronharz, pyramidales 33.
 Mellit 33.
 Mergelfalk 26.
 Merkur 42.
 Merkurblende 42.
 Mefitinspath 50.
 Mefolith 23.
 Mefotyp 23.
 Metalle, eble, 37.
 " fchwere 37.
 " uneble 42.
 Meteoreifen 47.
 Meteorsteine 47.
 Miargyrit 41.
 Mica 22.
 Milchquarz 16.
 Mimetefit 53.
 Minerallaugenfalz 30.
 Mifchungsgewichte 4.
 Mispickel 59.
 Molybdän 8.
 Molybdänerze 57.
 Molybdänglanz 57.
 Molybdänoder 58.
 Mondstein 20.
 Moorkohle 36.
 Moosachat 16.
 Morafterz 50.
 Morozit 27.
 Muriazit 27.
 Mufchelmarmor 25.
 Mufowit 22.
 Nadeleifenerz 49.
 Nadekohle 36.
 Nadekstein 16.
 Nagelfalk 26.
 Natrolith 23.
 Natron, borfäures 23.
 " kohlenfäures 30.
 " fälpetersäures 31.
 " Schwefelsäures 31.
 Natronfeldspath 21.
 Natronmetall 8.
 Natronfälpeter 31.
 Natronfälg 30.
 Natronfopdumen 21.
 Natronfälg, hemiprismatisches 30.
 Natronzeolith 23.
 Nickel 10.
 Nickelantimonglanz 46.
 Nickelgerze 45.
 Nickelkies 46.
 " prismatifcher 46.
 Nickelöcker 46.
 Niob 10.
 Niobit 57.
 Nitrumfalz, prismatifch. 30.
 Nuffierit 54.
 Ofenit 24.
 Oktaeder 2.
 Oktaedrit 57.
 Oligoflas 27.
 Oligonipath 50.
 Olivinit 45.
 Olivin 15.
 Omphazit 20.
 Onyx 16.
 Opal 17.
 " edler 17.
 " gemeiner 17.
 Operment 59.
 Ophicalcit 20.
 Ophit 20.
 Optifche Eigenfchaften der Mineralien 3.
 Orthofas 20.
 Osmium 10.
 Osmium-Jridium 39.
 Oxalit 33.
 Dryde 4.
 Ozokerit 34.
 Palladium 12. 39.

Papierföhle 36.
 Parafit 19.
 Paulit 19.
 Pechblende 56.
 Pechkohle 36.
 Pektolith 24.
 Peliom 18.
 Pennin 22.
 Pentagonobodekaeder 2.
 Peridot 15.
 Periklas 27.
 Periklin 21.
 Petalit 21.
 Petritit 20.
 Petroleum 34.
 Pharmakolith 59.
 Philit 24.
 Phosphor 6.
 Phosphorit 27.
 Phosphorkupfer 45.
 Phazit 34.
 Pikropharmakolith 59.
 Pitazit 15.
 Piftomesit 26.
 Plagionit 53.
 Platin 12. 39.
 Platin-Jridium 39.
 Pleonafit 14.
 Polarifation 3.
 Polianit 52.
 Polyspath 41.
 Polysphärit 54.
 Porphyrit 21.
 Porzellanerde 21.
 Prafim 45.
 Preshnit 24.
 Prisma, hexagonales 2.
 " quadratifches 2.
 " rhombifches 2.
 " fechsfseitiges 2.
 " tetragonales 2.
 Pseudomalachit 45.
 Pseudomorphofen 2.
 Ptilomelan 51.
 Puddingstein 16.
 Punttagat 16.
 Punttagat 16.
 Pyfmit 15.
 Pyramidenoktaeder 2.
 " würfel 2.
 Pyratgirit 41.
 Pyrgom 19.
 Pyrit 48.
 Pyrolufit 51.
 Pyromorphit 54.
 Pyrop 15.
 Pyrophyllit 23.
 Pyrophyllit 15.
 Pyroxen 19.
 Pyrrhotin 48.
 Quadratifchflach 2.
 Quadratoftaeder 2.
 " Säule 2.
 Quarz 16.
 " gemeiner 16.
 Quedfilber 10. 42.
 Quedfilberfahlerz 44.
 " hornerz 42.
 " lebererz 42.
 Radelegerz 53.
 Rafeneisenstein 50.
 Rattengift 59.
 Rauchtupas 16.
 Raufgelb 59.
 Raufendodekaeder 2.
 Realgar 59.
 Reguläroftaeder 2.
 Reifblei 35.
 Reftanguläroftaeder 2.
 " Säule 2.
 Retinit 34.
 Reufin 31.
 Rhätizit 19.
 Rhodium 12.
 Rhombenoktaeder 2.
 " Säule 2.
 Rhomboeder 2.
 Ripidolith 22.
 Röhfel 49.

- Rosenquarz 16.
 Rosetten 13.
 Rothantimonerz 58.
 Rothbleierz 54.
 Rothbraunsteinerz 52.
 " eisenocker 49.
 " eisenrahm 49.
 Rothbleistein 49.
 Rothgiltigerz 41.
 " dunkles 41.
 " liches 41.
 Rothkupfererz 44.
 Rothmanganerz 52.
 Rothspießglanzerz 58.
 Rothzinkerz 55.
 Rubellit 18.
 Rubidium 8.
 Rubin 14.
 Rubingranat 15.
 Rubinblende, peritome 42.
 " rhomboedr. 41.
 Rubinglimmer 49.
 Rubinschwefel 59.
 Rubinspinell 14.
 Ruinenmarmer 25.
 Rundsteine 13.
 Rußkohle 35.
 Ruthenium 12.
 Rutil 57.
 Ryakolith 20.
 Säure, arsenige 59.
 Säuren 5.
 Sahlit 22.
 Salmiak 32.
 Salpeter, kubischer 31.
 Salpeter, natürlicher 30.
 Salzkupfererz 45.
 Sandmergel 26.
 Sandarach 59.
 Sandkohle 35.
 Sanidin 20.
 Sapphyr 14.
 Sarder 16.
 Sardonny 16.
 Sarkolith 24.
 Saffolin 32.
 Sauerstoff 4.
 Schabazit 24.
 Scheelerz, oktaedrisches 57.
 Scheelmetall 10.
 Scheererit 34.
 Scherbenkobalt 59.
 Schieferkohle 35.
 Schillern 3.
 Schillerstein 20.
 Schlangenstein 20.
 Schörl 18.
 " elektrischer 18.
 " strahliger 19.
 Schrifterz 38.
 Schriftellur 38.
 Schüßit 29.
 Schwarzebleierz 53.
 Schwarzerz 44.
 Schwarzgiltigerz 41.
 Schwarzkohle 35.
 Schwefel 6. 33.
 " natürlicher 33.
 Schwefelantimon 58.
 Schwefelarsenit, gelber 59.
 rother 59.
 Schwefelblei 52.
 " eisen 48.
 " kies 48.
 " kobalt 46.
 " kupfer 43.
 " mangan 51.
 " molybdän 57.
 " nickel 46.
 Schwefel Silber 40.
 Schwefelspießglanz 58.
 " wismuth 56.
 " zink 55.
 Schwererde metall 8.
 Schwerspath 28.
 Schwerstein 57.
 Sedlitzsalz 32.
 Selen 6.
 Selenblei 53.
 Selenit 27.
 Selenkobaltblei 52.
 " kupferblei 53.
 " quecksilber 42.
 " quecksilberblei 53.
 " silber 41.
 Senarmontit 58.
 Serpentin 20.
 Silber 12. 39.
 " güldisches 38.
 Silberblende 41.
 " glanz 40.
 " gold 38.
 " hornerz 41.
 " kobalt 47.
 Silikat 18.
 Sinterkohle 35.
 Skalenocker 2.
 Skolezit 23.
 Stenobit 50.
 Smaragd 14.
 Smirgel 14.
 Soda 30.
 Sonnenstein 20.
 Spargelstein 27.
 Spathstein 50.
 Speckstein 27.
 Speerties 48.
 Speiskobalt 46.
 Sphärosiderit 50.
 " thoniger 50.
 Sphen 57.
 Spiauter 10.
 Spiegelkobalt 47.
 Spießglanz 8.
 Spießglanzoxyd 58.
 Spießglanzocker 52.
 Spießglanzsilber 40.
 Spinell 14.
 Spodumen 21.
 Sprödglasserz 41.
 Sprudelfein 26.
 Stahlerz 42.
 Stangenkohle 35.
 Stahlstein 50.
 Staubkohle 35.
 Staurolith 18.
 Steatit 20.
 Steinkohle 35.
 " harzlose 35.
 Steinöl 42.
 Steinsalz 31.
 " hexaedrisches 31.
 Stickstoff 6.
 Stilbit 24.
 Stilpnomelan 51.
 Strahlenbrechung 3.
 " doppelte 3.
 Strahlkies 48.
 Strahlstein 19.
 Straß 13.
 Strich 3.
 Strontian, kohlenaurer 29.
 " schwefelaurer 29.
 Strontianverbindungen 29.
 Strontianit 29.
 Strontianmetall 8.
 Struwit 33.
 Succinit 34.
 Sumpferz 50.
 Sylvinsalz 30.
 System, drei u. einaxiges 2.
 " ein- u. einaxiges 2.
 " ein- u. eingliedr. 2.
 " hexagonales 2.
 " klinorhombisches 2.
 " klinorhomboidisches 2.
 " monodimetrisches 2.
 " monotrimetrisches 2.
 " pyramidales 2.
 " quadratisches 2.
 " reguläres 2.
 " rhombisches 2.
 " rhomboedrisches 2.
 " tetragonales 2.
 " zwei- u. einaxiges 2.
 " zwei- u. eingliedr. 2.
 System, zwei- u. zweigliedr. 2
 Tabascheer 18.
 Tafelspath 24.
 Tafelsteine 13.
 Talk 22.
 Talkerde salze 32.
 Talkerde metall 8.
 Talkglimmer, prismat. 22.
 Talkhydrat 27.
 Tantal 10.
 Tantalerze 57.
 Tantalit 57.
 Tarnowitz 26.
 Tellur 8. 39.
 Tellur Silber 40.
 Tellur Silbergold 38
 Tetartin 21.
 Tetraeder 2.
 Thallium 10.
 Thonarbit 32.
 Thomsonit 24.
 Thon 20.
 Thoneisenstein, körniger 49.
 " limpför. 49.
 " oolithischer 49.
 " rother 49.
 Thonerde metall 6.
 Thonmergel 26.
 Thorerde metall 6.
 Thulit 15.
 Zinkal 32.
 Titan 8.
 Titaneisen 49.
 Titanerze 56.
 Titanit 57.
 Topas 14.
 Topazolith 15.
 Topfstein 27.
 Torf 36.
 Trapezoeder 2.
 Traubenbleierz 54.
 Tremolit 19.
 Trimorphismus 6.
 Triphan 21.
 Trona 30.
 Troopit 55.
 Trümmerackat 16.
 Türkis 15.
 Tuffstein 25.
 Lungstein 57.
 Turmalin 18.
 Umbra, kölnische 36.
 Uralit 19.
 Uran 10.
 Uranblüthe 56.
 Uranlimmer 56.
 Uranerze 56.
 Uranit 56.
 Uranocker 56.
 Uranoxydhydrat 56.
 Uranpecherz 56.
 Urao 30.
 Uwarowit 15.
 Vanad 10.
 Vauquelinit 54.
 Vesuvian 15.
 Vitriol, blauer 45.
 " cypriischer 45.
 Vitriolbleierz 52.
 Vitriolkies 48.
 Vitriolchiefer 36.
 Vivianit 50.
 Vulkanit 19.
 Vulpinit 27.
 Wad 54.
 Wärmeverhältniß 4.
 Wasserblei 35.
 Wasserkies 48.
 Wasserapphyr 18.
 Wasserstoff 4.
 Weichmanganerz 51.
 Weißbleierz 53.
 Weißerz 59.
 Weißgiltigerz 41. 53.
 Weisnickelkies 46.
 Weißspießglanzerz 58.
 Weisstein 20.
 Weißtellur 39.
 Wieselnerz 50.
 Willemit 55.
 Wismuth 10. 56.
 Wismuthblende 56.
 " erze 56.
 " glanz 56.
 " oder 56.
 " oxyd 56.
 Witherit 28.
 Wolfram 10. 57.
 Wolfenackat 16.
 Wollastonit 24.
 Wunderkies 31.
 Würfel 2.
 Würfelers 50.
 Xanthokon 41.
 Yttererde metall 6.
 Zeolith 23.
 Zeolithische Mineralien 23.
 Ziegelerz 44.
 Zink 10. 54.
 Zinkbarzt, rhomboedrisch. 55.
 Zinkblüthe 55.
 Zinkbleierz 54.
 Zinkferze 54.
 Zinkglas 55.
 Zinknit 53.
 Zinkoxyd 55.
 " kiesel saures 55.
 " kohlen saures 55.
 " rothes 55.
 Zinksilikat 55.
 Zinkspath 55.
 Zinkvitriol 55.
 Zinn 10. 54.
 Zinnerz, pyramidales 54.
 Zinnerze 54.
 Zinngrauen 54.
 Zinnkies 54.
 Zinnober 42.
 Zinnoxyd 54.
 Zinnstein 54.
 Zirkon 14.
 Zirkonerde metall 8.
 Zoisit 15.
 Zundererz 58.
 Zwillingskrystalle 2.

Stadt-
bücherei
Elbing

Tab. A.



Tafel A.

Krystallflächen und einzelne Krystallformen.

Fig.

1. Quadrat oder Würfelfläche, gleichseitiges rechtwinkliges Parallelogramm.
2. Würfel oder Quadratsechseck, von sechs gleichen Quadratflächen umschlossen.
3. Rautenfläche, Rhombus, gleichseitiges schiefwinkliges Parallelogramm.
4. Rautenzwölfflach oder Rhombendodekaeder, Grana-toeder, von zwölf gleichen Rautenflächen umschlossen.
5. Rechteck, ungleichseitiges, rechtwinkliges Parallelogramm.
6. Rechtwinklige Säule oder gerades rektanguläres Prisma, von sechs Rechtecken umschlossen, wovon je zwei gegenüberliegende gleich sind.
7. Rhomboid, ungleichseitiges schiefwinkliges Parallelogramm.
8. Schiefe rhomboidische Säule, von sechs Rhomboiden umschlossen, wovon je zwei gegenüberliegende gleich sind.
9. Trapez, ungleichwinkliges Viereck mit zwei parallelen Seiten.
10. Trapezvierundzwanzigflach, von vierundzwanzig trapezähnlichen Flächen begrenzt.
11. Trapezoid oder Deltoid, Viereck mit zwei Paar gleichen Seiten.
12. Trapezoid- oder Deltoidvierundzwanzigflach, Leucitoeder, von vierundzwanzig gleichen Deltoidflächen umschlossen.

Fig.

13. Gleichseitiges oder reguläres Dreieck.
14. Regelmäßiges Oktaeder, reguläres Achteck, von acht gleichen gleichseitigen Dreiecken umschlossen.
15. Gleichschenkliges Dreieck, Dreieck mit zwei gleichen Seiten.
16. Quadratoktaeder, tetragonales Achteck, von acht gleichen gleichschenkligen Dreiecken umgeben.
17. Ungleichseitiges Dreieck.
18. Rhombisches Oktaeder, von acht gleichen ungleichseitigen Dreiecken umschlossen.
19. Fünfeck, Pentagon, von fünf Seiten begrenzt, wovon eine größer ist als die übrigen.
20. Pentagonzwölfflach, von zwölf gleichen Fünfecken umgeben.
21. Sechseck, reguläres Hexagon, von sechs gleichen Seiten umschlossen, die sich unter gleichen Winkeln schneiden.
22. Sechseckige Säule, reguläres sechsseitiges Prisma, mit zwei regelmäßig hexagonalen Grundflächen und sechs gleichen rechtwinkligen Seitenflächen.
23. Symmetrisches Achteck, mit abwechselungsweise gleichen Seiten und gleichen Winkeln.
24. Achteckiges Prisma, die Grundflächen wie Fig. 23, die Seitenflächen entsprechende Rechtecke.
25. Zwölfeck.
26. Zwölffseitiges Prisma.

Tafel B.

Verschiedene Beschaffenheit der Krystallflächen, Combinationen, Axen und optische Erscheinungen.

Fig.

1. Gewölbte Flächen des Achtundvierzigflächners oder Hexakisoktaeders, wie sie beim Diamant vorkommen.
2. Streifung der Würfelflächen in der Richtung zweier paralleler Kanten, wie sie beim Schwefelkies zuweilen vorkommt.
3. Drusige oder krystallinische Flächen des Oktaeders.
4. Drusige Würfelfläche, wie sie beim Flußspath und Bleiglanz zuweilen vorkommt.
5. Längsstreifung der sechsseitigen Säule, oben mit den Rhomboederflächen verbunden, wie sie beim Turmalin so häufig ist.
6. Duergestreifte Seitenflächen der sechsseitigen Säule, wie sie beim Rauchtopas und Bergkrystall überhaupt nicht selten vorkommen; die pyramidalen Endflächen und die hemiedrischen Abstumpfungsfächen der Kandecken sind glatt.
7. Verbindung des Würfels P mit dem Oktaeder O, oder Abstumpfung des Würfels an den Ecken.
8. Verbindung des Würfels mit dem Rautenzwölfflach; die Würfelflächen sind mit P, die Dodekaederflächen mit D bezeichnet; gerade Abstumpfung der Würfelkanten.
9. Verbindung des Würfels mit dem Pentagonzweölfflach oder schiefe Abstumpfung der Würfelkanten.
10. Abstumpfung und Zuspizung der Würfeldecken, die Zuspizungsfächen auf die Würfelflächen aufgesetzt, Verbindung des Würfels mit dem Leucitoeder.

Fig. 11—16. Krystallaxen.

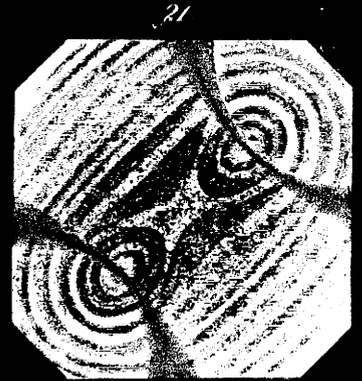
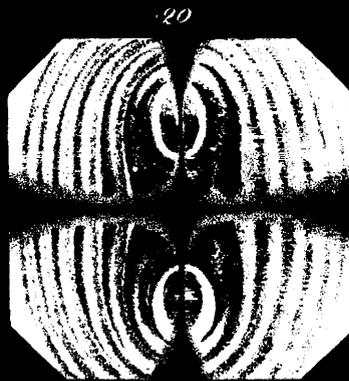
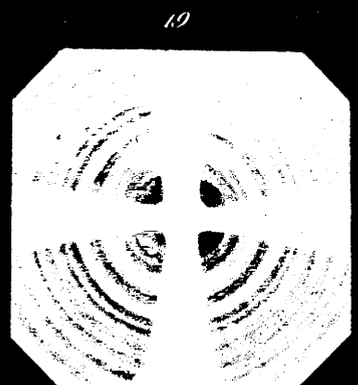
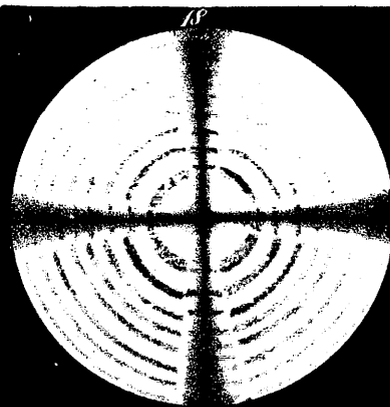
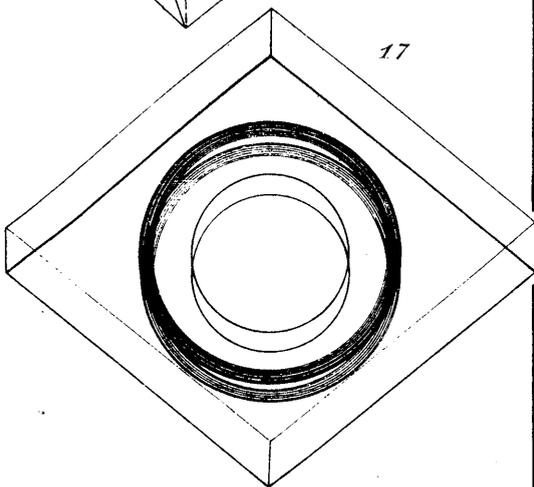
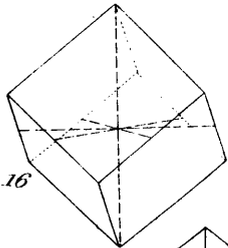
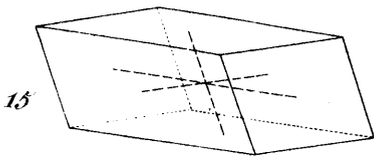
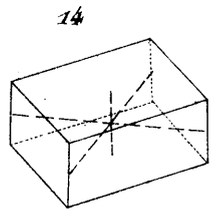
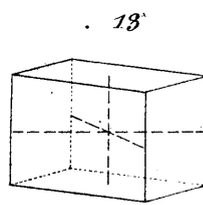
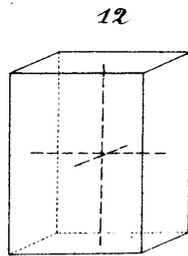
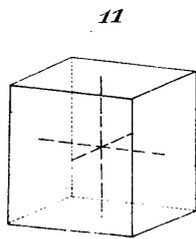
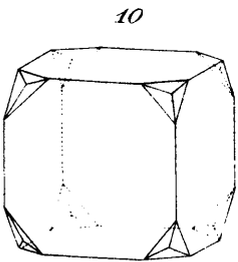
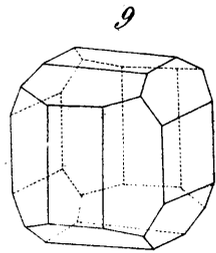
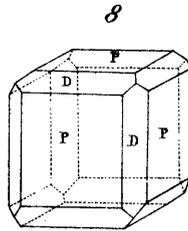
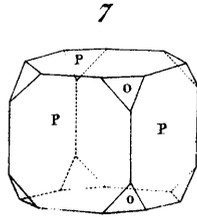
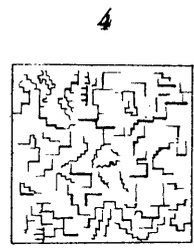
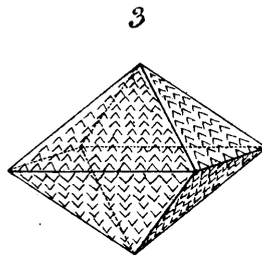
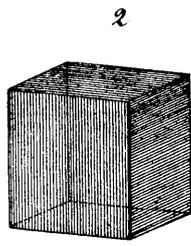
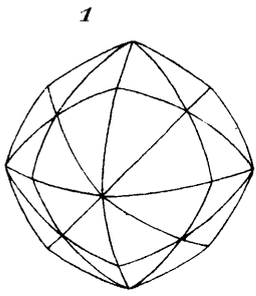
11. Würfel mit drei gleichen, rechtwinklig sich schneidenden Axen, welche durch Punktreihen angegeben sind und die Mittelpunkte gegenüberliegender Flächen verbinden.
12. Axen der quadratischen Säule: die Hauptaxe ist größer als die beiden gleichen Dueraxen, alle drei stehen senkrecht auf einander.
13. Axen der geraden rhombischen Säule: drei Axen stehen senkrecht und sind von verschiedener Länge; die Hauptaxe verbindet die Mittelpunkte der Grundflächen, die Dueraxen diejenigen der Seitenkanten.
14. Axen der schiefe rhombischen Säule: alle drei Axen

Fig.

- sind ungleich, die zwei Nebenaxen stehen senkrecht zu einander, die Hauptaxe steht auf einer derselben senkrecht, auf der andern schiefe.
15. Axen der schiefe rhomboidischen Säule: alle drei Axen sind ungleich und stehen schiefwinklig zu einander.
 16. Axen des Rhomboeders: die Hauptaxe verbindet die Ecken, die drei Dueraxen verbinden die Mittelpunkte der Kanten und liegen in einer Ebene, welche senkrecht auf der Hauptaxe steht.

Fig. 17—21. Optische Erscheinungen der Krystalle.

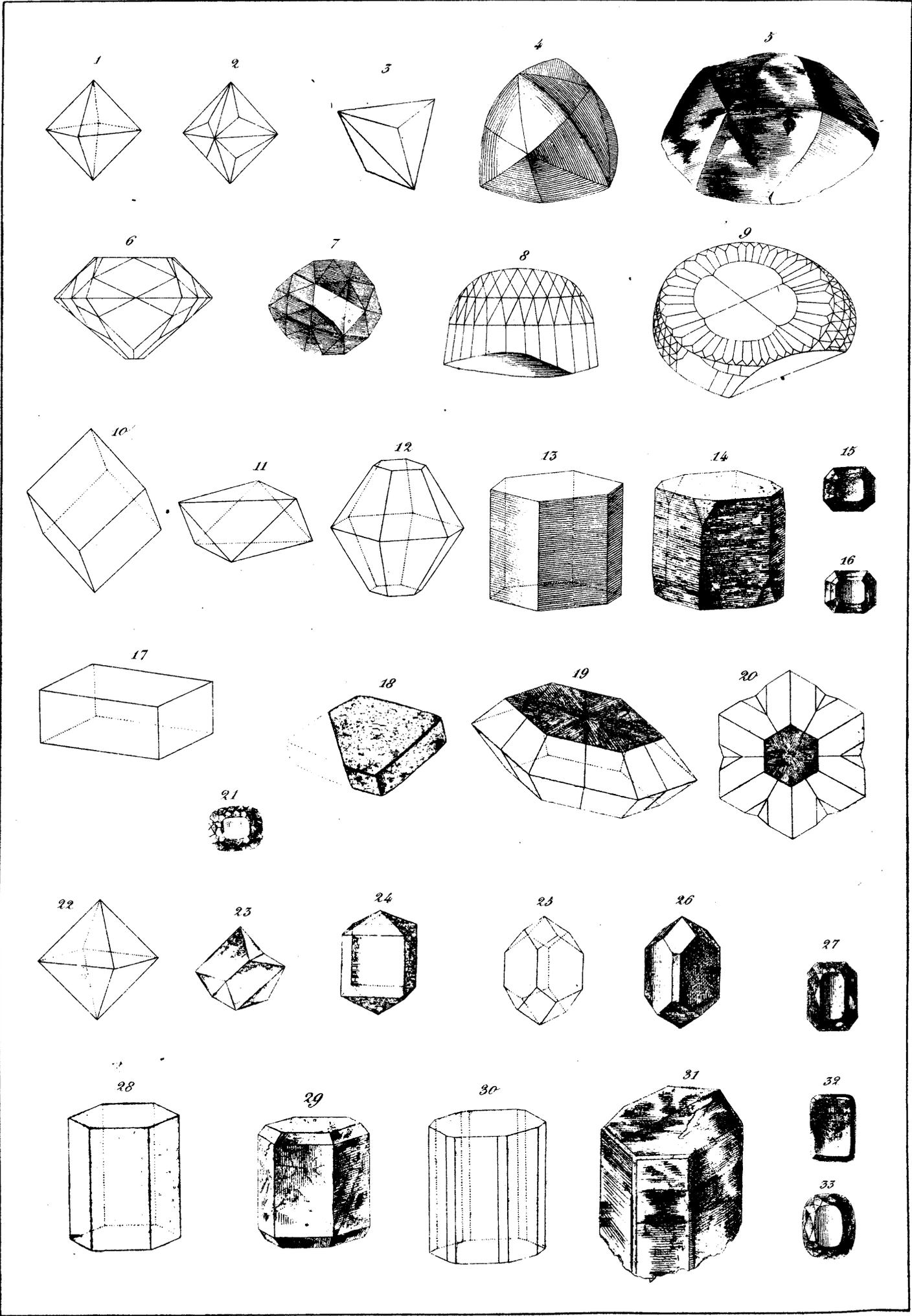
17. stellt ein Stück isländischen Doppelspath vor, welches auf einem mit zwei concentrischen Ringen versehenen Blatt Papier liegt; die beiden Ringe erscheinen in Folge der doppelten Strahlenbrechung gedoppelt, da wo sie sich decken, erscheinen sie dunkler; durch Drehen des Prismas verschieben sich die Bilder verschiedentlich, und fallen zusammen, sobald das Auge in der Richtung der Hauptaxe (optischen Axe) sich befindet.
18. Regenbogenringe mit dunklerem Kreuz, wie sie der Doppelspath und alle optisch einaxigen Krystalle im polarisirten Licht, z. B. in der Turmalinzange, zeigen; die Turmalinblätter sind parallel mit der Axe geschliffen und liegen gekreuzt. Der Doppelspath ist senkrecht auf die Hauptaxe geschliffen.
19. Regenbogenringe mit weißem Kreuz, wie sie bei optisch einaxigen Krystallen in der Turmalinzange erscheinen, wenn die Turmalinblätter parallel liegen; alle Farben sind hierbei complementär zu den entsprechenden Stellen in Fig. 18.
20. Farbenercheinungen von optisch zweiaxigen Krystallen (z. B. Salpeter) im polarisirten Licht, wenn der Krystall senkrecht auf die Mittellinie (die Halbierungslinie des Winkels der beiden optischen Axen) geschliffen und so zwischen die gekreuzten Turmalinplatten gelegt ist, daß die Ebene der optischen Axen mit der Schwingungsebene der einen Turmalinplatte zusammenfällt.
21. Kingsystem der optisch zweiaxigen Krystalle für den Fall, daß die Ebene der beiden optischen Axen einen Winkel von 45° mit den Schwingungsebenen der beiden Turmalinplatten macht.





Stadt-
bücherei
Elbing





Tafel I.

Fig.

Fig. 1—9. Diamant.

1. stellt die Grundform, das einfache reguläre Oktaeder des Diamants dar. Ein Stein dieser Größe war in der Pariser Ausstellung von 1855 ausgestellt; er war gelblichweiß, vollkommen rein und durchsichtig, aber mit etwas gewölbten Flächen versehen.
2. Das Pyramidenoktaeder, die gewöhnlichste Form der brasilianischen Diamanten, meist jedoch ebenfalls mit etwas gewölbten Flächen.
3. Das Pyramidentetraeder, ebenfalls in Brasilien, namentlich in Zwillingen vorkommend.
4. Das doppelte Pyramidentetraeder oder Hexakistetraeder, der Halbflächner des Achtundvierzigflachs, mit gewölbten und gestreiften Flächen, ebenfalls in Brasilien vorkommend.
5. Der Südstern (Etoile du Sud) in natürlicher Größe, wie er 1852 in den Gruben von Bogagem, Provinz Minas-Geraes in Brasilien gefunden wurde und in der Pariser Industrie-Ausstellung von 1855 zu sehen war. Derselbe ist wasserhell, etwas ins Gelbliche, und wiegt 254 Karat; er wird zu 2½ Millionen Franken geschätzt. Höhe, Länge und Breite verhalten sich wie 30: 40: 27 Millimeter. Die Form ist ein gebrochenes Rautenzwölfflach, es sind also im Ganzen 24 Dreiecke vorhanden; die Flächen sind etwas matt und haben oktaedrische Streifung. Durch Schleifen dürfte er etwa die Hälfte an Gewicht verlieren und würde alsdann den 5ten Rang unter den bekannten Diamanten einnehmen.
6. Der Regent oder Pitt im Besitze der französischen Krone. Er wog roh 410 Karat, wiegt jetzt als Brillant geschliffen, 136 Karat und wurde durch den Herzog von Orleans um 2½ Millionen Franken von dem englischen Gouverneur Pitt erkaufte. Derselbe ist vollkommen wasserhell und strahlt in herrlichem Farbenglanz, ist wohl auch der schönste aller bekannten Diamanten. Er stammt wie alle folgenden, aus Ostindien.
7. Der Sancy, im Besitze des Kaisers von Rußland, welcher ihn für ½ Million Franken erkaufte. Er hat die Form eines etwas unregelmäßigen Pyramidengranatoeders, ist wasserhell und wiegt 53½ Karat.
8. Der Diamant von der Spitze des russischen Scepters, hat die Form eines Stockknopfes, wiegt 195 Karat und soll 450000 Rubel oder 1800000 Franken werth sein. Die untere Fläche stellt eine Ebene dar. Ein anderer Diamant der Kaiserl. Russischen Krone wiegt sogar 779 Karat und wird auf 34 Millionen Thaler geschätzt.
9. Der Koh-i-noor oder Berg des Lichtes, früher im Besitze des Großmoguls von Delhi, jetzt der Königin von England gehörig wog früher 280 Karat und hatte die flache Knopfform unserer Figur. Unterdessen soll er wieder umgeschliffen worden sein und dadurch an Gewicht verloren haben. Er wurde auf 4 Millionen Thaler geschätzt.

Der Diamant der portugiesischen Krone aber, von der Größe und Form eines Enteneies, ist der größte aller bekannten, denn er wiegt 1680 Karat und soll 1568 Millionen Thaler werth sein.

Fig.

Fig. 10—16. Korund, (Sapphyr und Rubin).

10. stellt die Grundform, ein mittleres Rhomboeder oder Rautenzwölfflach dar.
11. Dasselbe mit abgestumpfter Endspitze.
12. Die sechsseitige Doppelpyramide, wie sie bei den gelblichweißen durchsichtigen Korunden Indiens vorkommt.
13. Der gemeine Korund in sechsseitigen Säulen, aus Mysore in Ostindien.
14. Derselbe mit Abstumpfung von 3 und 3 Ecken, die Verbindung der Säule mit dem Rhomboeder. Beide sind auffallend in die Quere gestreift.
15. Der Rubin oder edle rothe Korund, geschliffen, einer der kostbarsten Edelsteine.
16. Der Sapphyr oder blaue Korund, aus Ostindien.

Fig. 17—21. Chrysoberyll.

17. Gerade rhombische Säule; Grundform des Chrysoberylls,
18. Derselbe, mit Abstumpfung einer Seitenkante, von Saddam, Nordamerika.
19. Ein aus 6 Zwillingen zusammengesetzter Krystall von den Seiten, welcher bei durchfallendem Licht roth erscheint, aus Sibirien, sog. Alexandrit.
20. Derselbe im Querschnitt.
21. Ein tafelförmig geschliffener Chrysoberyll aus dem Orient.

Fig. 22 und 23. Spinell.

22. Spinell, regelmäßiges Achteck, Grundform.
23. Spinell, rosenroth, zuweilen rubinroth, zwei halbe Oktaeder in verwendeter Stellung zwillingartig verbunden, aus Ceylon.

Fig. 24—27. Zirkon, Hyacinth.

24. Brauner Zirkon, quadratische Säule mit dem Quadratoctaeder verbunden, aus Friedrichswärn in Norwegen.
25. Dersgl., quadratische Säule mit dem Quadratoctaeder auf den Ecken, die gewöhnlichste Form der braunen Hyacinthen aus Ceylon.
26. Dersgl. mit Abstumpfung der Seitenkanten, Quadratoctaeder mit dem achtfseitigen Prisma, vom Almengebirge.
27. Hyacinth aus Ceylon, als Ringstein geschliffen.

Fig. 28—33. Beryll und Smaragd.

28. Beryll, einfach sechsseitige Säule, Grundform, von Bodemais in Bayern.
29. Dersgl. sechsseitige Säule mit Abstumpfung der Randkanten aus Grönland.
30. Meergrüner Beryll, sogenannter Aquamarin, sechsseitige Säule mit Abstumpfung der Seitenkanten, aus dem Almengebirge.
31. Smaragd, hochgrün, sechsseitige Säule mit Abstumpfung der Rand- und Seitenkanten, Zwilling; halbe Größe eines in der Sammlung des Herzogs von Devonshire befindlichen Krystalls, von Muzo bei Santa Fe di Bogota in Granada, 8 Unzen, 18 Denar schwer.
32. Smaragd, als Ringstein geschliffen, aus den Smaragdgruben in Aegypten.
33. Beryll, als Ringstein geschliffen, aus Sibirien.

Tafel II.

Fig. 1—7. Topas.

1. Topas, Grundform, gerade rhombische Säule.
2. Defgl., weingelb, mit einfacher Abstumpfung der spizen Kandecken und der Randkanten und doppelter Abstumpfung der scharfen Seitenkanten, gewöhnlichste Form der sächsischen Krystalle, vom Schneckenstein bei Auerbach im Voigtlande.
3. Dunkelgelber Topas, rhombisches Prisma mit Zuschärfung der scharfen Seitenkanten und einfacher Abstumpfung der Randkanten, (rhombisches Oktaeder,) aus Brasilien.
4. Meergrüner Topas, Aquamarin, mit einfacher Abstumpfung der Seiten- und Randkanten und doppelter Abstumpfung der spizen Ecken, von Mursinsk bei Katharinenburg.
5. Hellgelber Topas, als Broschenstein geschliffen, aus Brasilien.
6. Dunkelgelber Topas als Ringstein geschliffen, aus Brasilien.
7. Defgl., gegläht und rosenroth, sogenannte Balasse (Rubis balais), aus Brasilien.

Fig. 8—19. Granat.

8. Gemeiner Granat, braunroth, Kautenzwölfflach, Grundform, aus Tyrol.
9. Grundform des Granats mit Abstumpfung sämtlicher Kanten, Verbindung derselben mit dem Deltoidvierundzwanzigflach oder Leuzitoeder.
10. Deltoidvierundzwanzigflach, wie es beim böhmischen Granat, Pyrop und beim Grossular vorkommt.
11. Kautenzwölfflach mit doppelter Abstumpfung der Kanten, Verbindung mit dem Leuzitoeder und Achteundvierzigflach, wie sie beim gemeinen Granat von Auerbach und Nordamerika vorkommt.
12. Chromgranat oder Uwarowit, Grundform, auf Chromeisenstein, von Bissersk in Sibirien.
13. Edler Granat oder Pyrop, als Ringstein geschliffen, aus Böhmen.
14. Edler orientalischer Granat, als Nadelstein geschliffen, aus Ceylon.
15. Rother edler Granat, als Broschenstein geschliffen, aus Tyrol.
16. Gelber Granat, Topazolith, Kautenzwölfflach, aus Brasilien.
17. Grüner Granat, Grossular, aus Sibirien.
18. Schwarzer Granat, Melanit, Grundform mit Abstumpfung der Kanten, von Frascati bei Rom.
19. Rubingranat, als Ringstein geschliffen, aus Ceylon.

Fig. 20—24. Vesuvian, Idokras.

20. Vesuvian, Grundform, quadratische Säule, mit Abstumpfung der Seitenkanten.
21. Defgl., mit Abstumpfung der Seiten- und Randkanten olivengrün, aus Sibirien.
22. Defgl., dunkelgrün, mit Abstumpfung der Kandecken und Seitenkanten, aus Piemont.
23. Brauner Vesuvian, im Gestein, mit Abstumpfung der Seiten- und Randkanten, vom Vesuv.
24. Geschliffener Vesuvian, grasgrün, aus Piemont.

Fig. 25—27. Chrysolith, Olivin.

25. Chrysolith, gerade rechtwinklige Säule, Grundform.
26. Defgl., mit Abstumpfung der langen Randkanten und der Seitenkanten.
27. Defgl., als Ringstein geschliffen, aus dem Orient.

Fig. 28—30. Pistazit, Epidot.

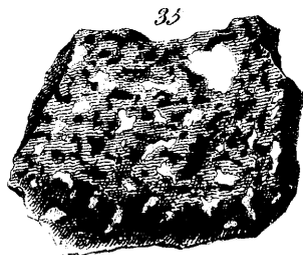
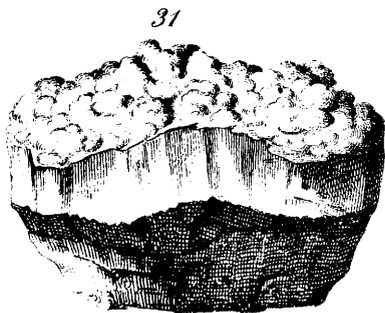
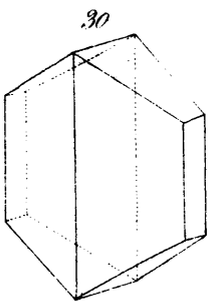
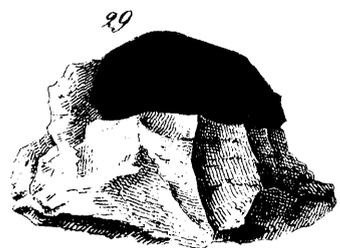
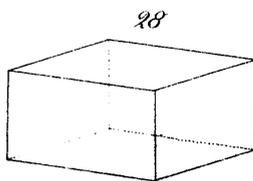
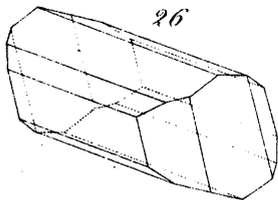
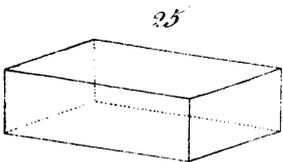
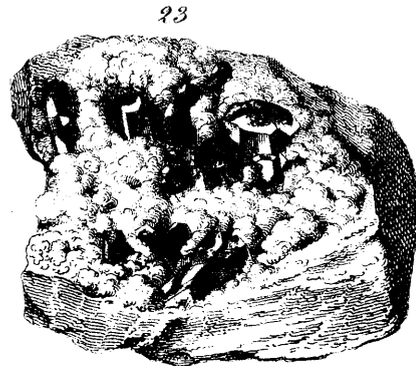
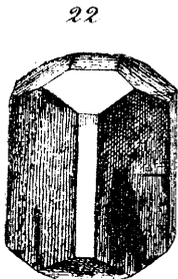
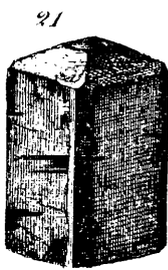
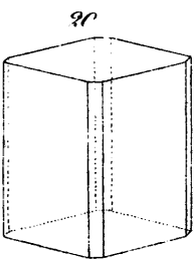
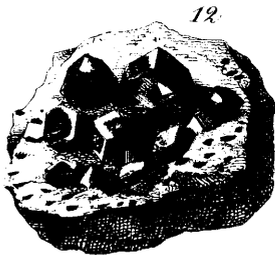
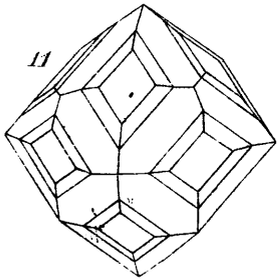
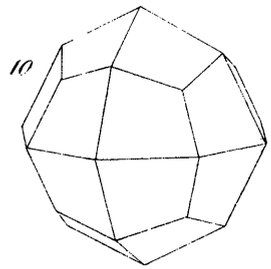
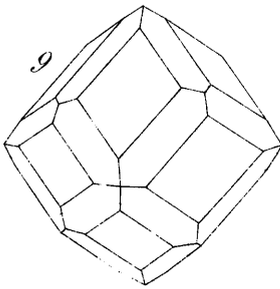
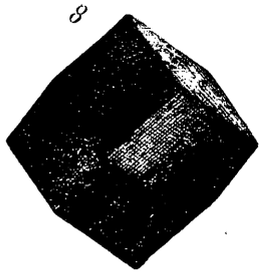
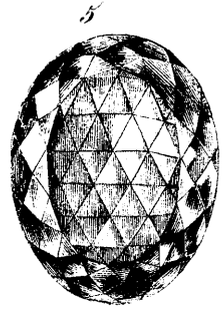
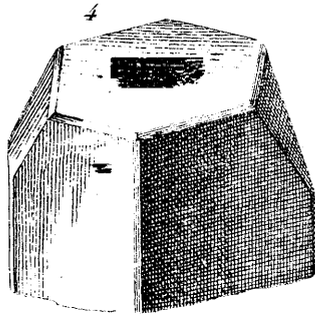
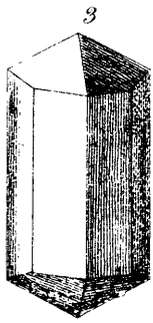
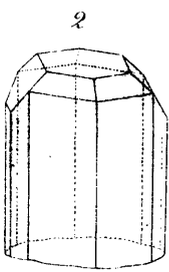
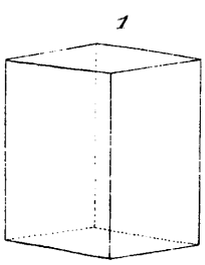
28. Pistazit, Grundform, gerade rhomboidische Säule.
29. Defgl., mit Abstumpfung der Seitenkanten und der Randkanten, in röthlichem Kalkspath, von Arendal im südlichen Norwegen.
30. Defgl., mit Abstumpfung der spizen Ecken und der Seitenkanten.

Fig. 31—34. Türkis, Jahnit, Kalait.

31. Traubiger Jahnit, auf gelblichem Quarzgestein, aus Schlesien.
32. Apfelgrüner Türkis, auf grauem Kalkmergel, aus Persien.
33. Defgl., geschliffen, ebendaher.
34. Blaugrüner Türkis, in Tafelform geschliffen, aus Persien.

Fig. 35. u. 36. Lazulith, Lapis Lazuli.

35. Hellblauer Lazulith, mit weißem Quarz durchsetzt, von Sliudanka in Sibirien.
36. Dunkelblauer Lapis lazuli, mit eingesprengetem Schwefelkies, aus Belur-Tag am Oxus in der Tartarei, als Verloque geschliffen.

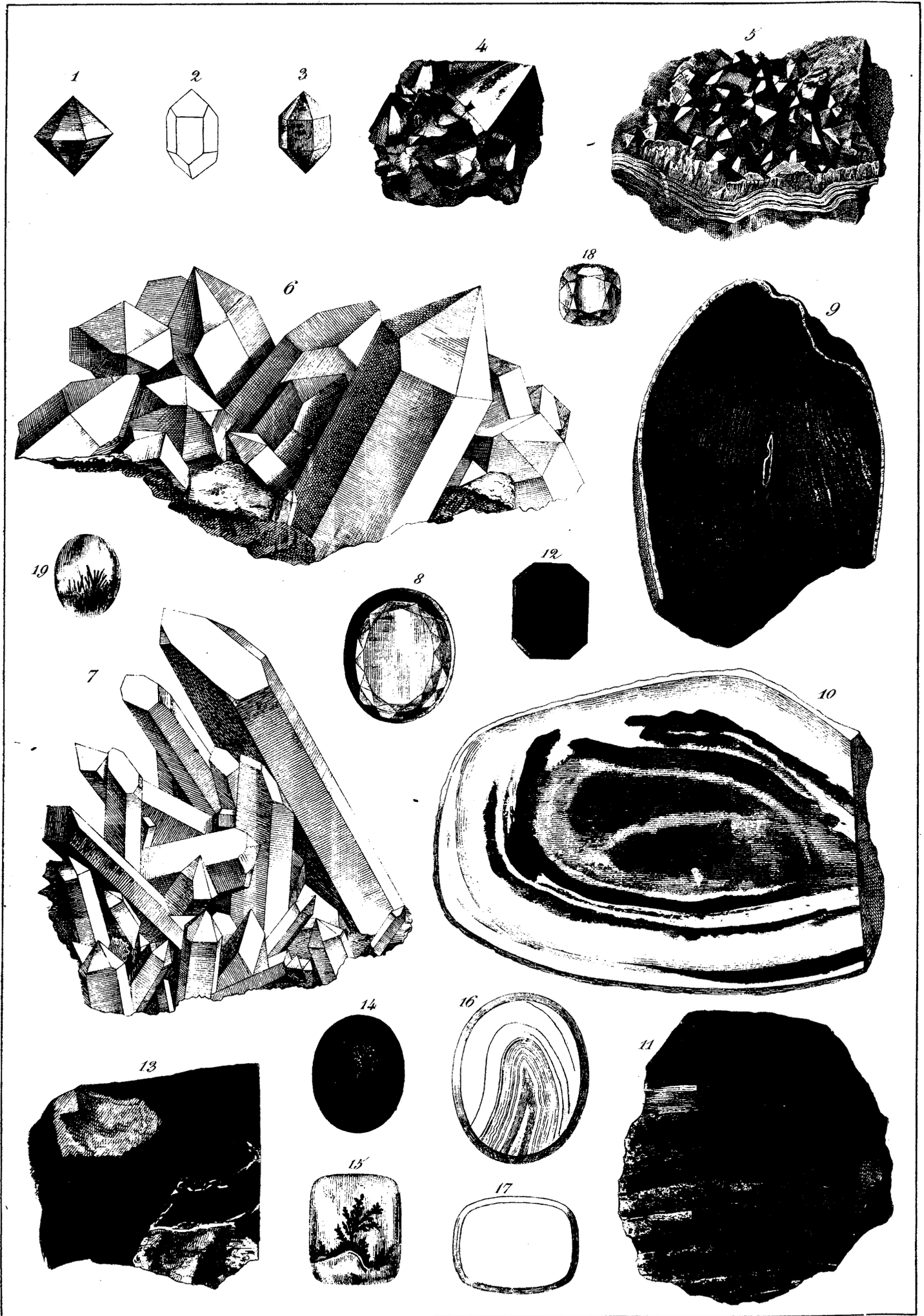


Stad-
bücherei
Elbing



Stadt-
bücherei
Elbing





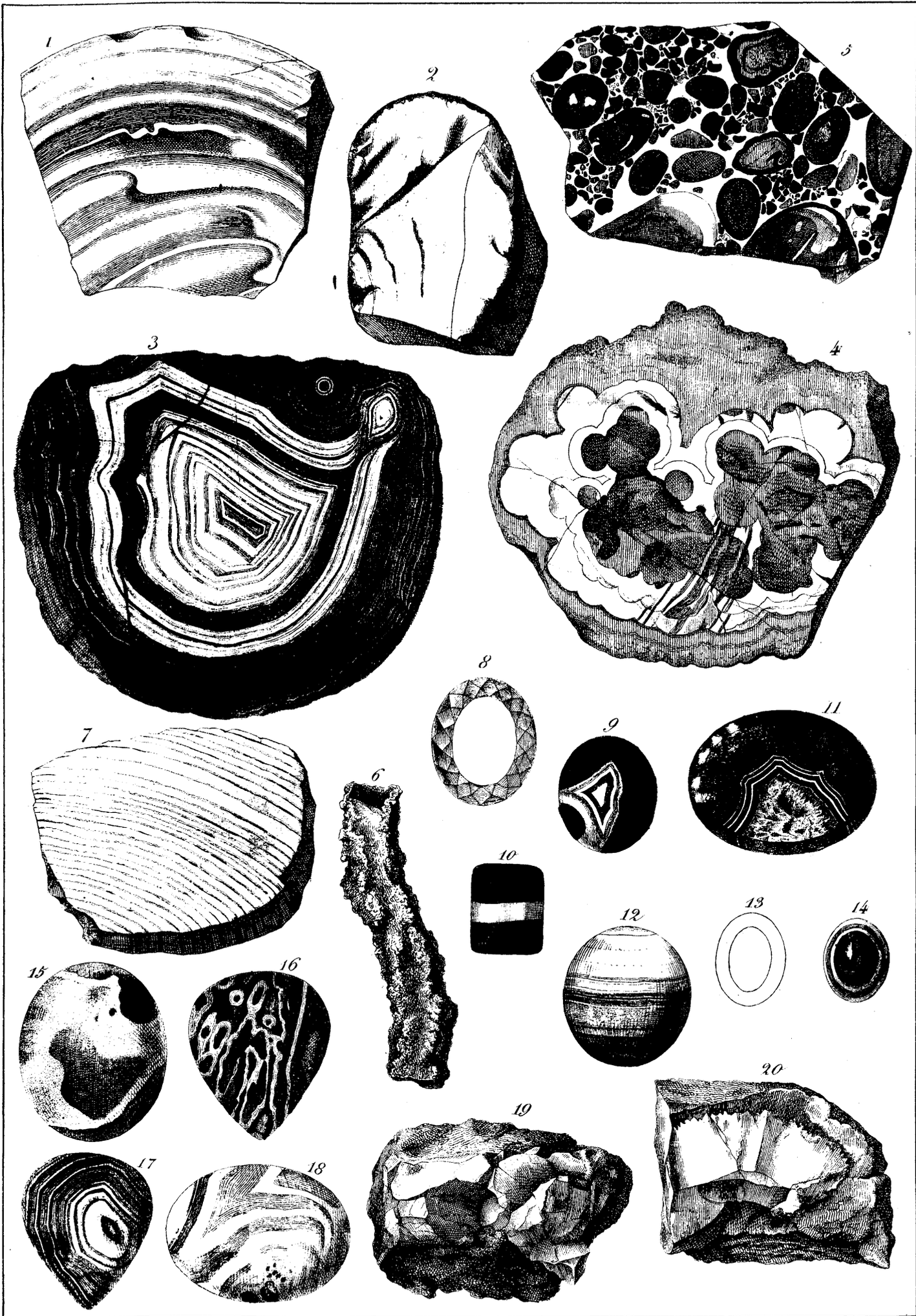
Tafel III.

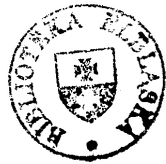
Fig. 1—19. Quarz.

- | | |
|--|---|
| <p>Fig. 1. Gelbrother Eisenkiesel, als sechsseitige Doppelpyramide krySTALLISIRT, von Compostella in Spanien.</p> <p>2. BergkrySTALL, Rhomboeder mit der sechsseitigen Säule, durch Abstumpfung der Kandecken entstanden, von Amsteg an der Gotthardstraße.</p> <p>3. Rosenquarz, Doppelpyramide und sechsseitige Säule, alle Flächen regelmäßig ausgebildet, aus Ostindien.</p> <p>4. Rauchtopas, in sechsseitigen Pyramiden, aus den Kupfererzgängen des bunten Sandsteins bei Neubulach am Württembergischen Schwarzwald.</p> <p>5. Amethyst, in sechsseitigen Pyramiden, in einer Achatkugel von Chemnitz in Ungarn.</p> <p>6. BergkrySTALLgruppe in sechsseitigen Säulen und Pyramiden, wasserhell, aus einer KrySTALLhöhle am Gotthard.</p> <p>7. BergkrySTALLgruppe mit Vorherrschender einzelner Flächen, zum Theil an den Kandecken abgestumpft, wasserhell ins Gelbliche, aus Dauphinée.</p> | <p>Fig. 8. Amethyst, als Broschenstein geschliffen, aus Brasilien.</p> <p>9. Aegyptischer Kugeljaspis, braun gebändert im Querbruch.</p> <p>10. Kugeljaspis von Nuggen in Oberbaden, roth und gelb angeschliffen.</p> <p>11. Bandjaspis, roth und grün gestreift, aus Sibirien.</p> <p>12. Heliotrop, dunkelgrün und rothpunktirt, aus dem Orient, als Ringstein geschliffen.</p> <p>13. Heliotrop, aus dem südlichen Tyrol, angeschliffen.</p> <p>14. Gelbrother Karneol aus Aegypten, als Ringstein geschliffen.</p> <p>15. Moosachat (Mokkastein), weißer Kalzedon mit Dendriten, aus dem Orient.</p> <p>16. Gelb und weiß gezeichneter Kalzedon.</p> <p>17. Hellgelber Kalzedon, beide orientalisches, geschliffen.</p> <p>18. Milchquarz, mit prächtigem Farbenspiel, als Ringstein geschliffen.</p> <p>19. Nadelamethyst, ein blaßer Amethyst mit kleinen eingewachsenen KrySTALLchen von Turmalin, aus Neuholland.</p> |
|--|---|

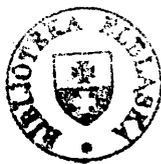
Tafel IV.

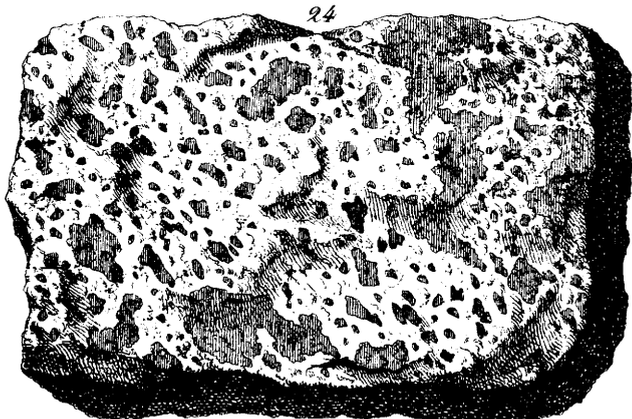
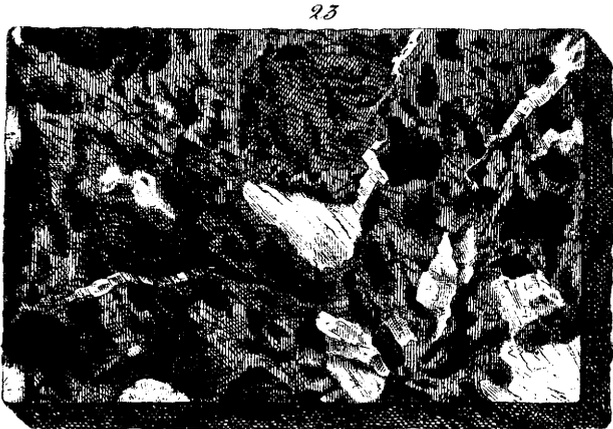
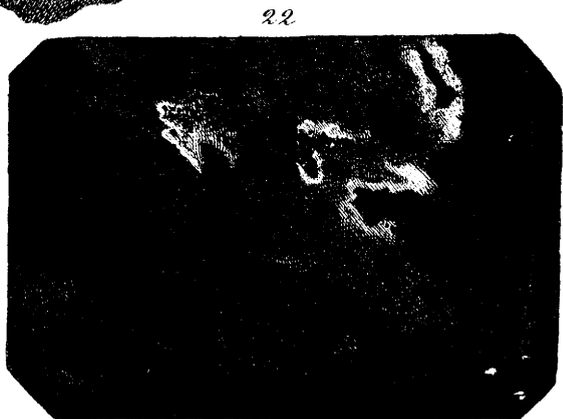
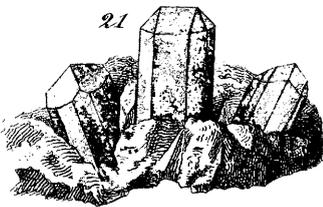
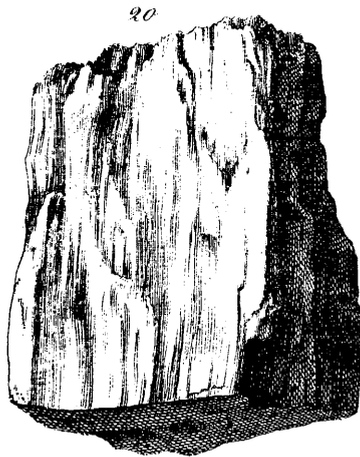
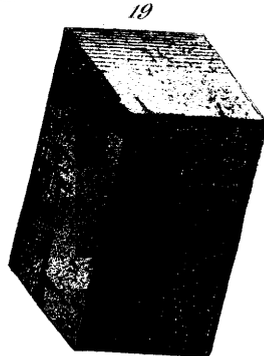
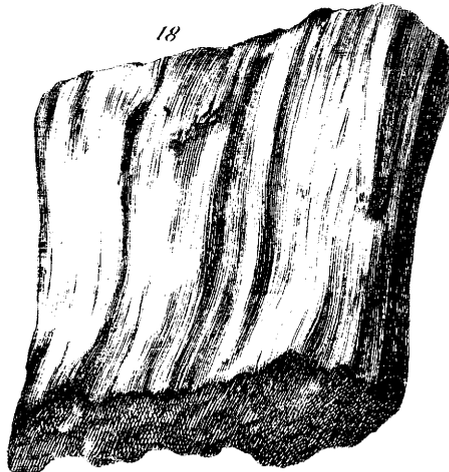
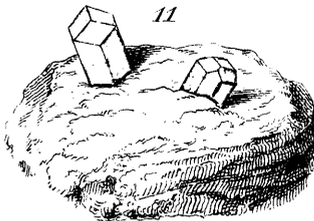
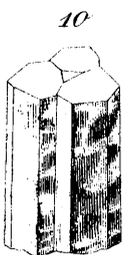
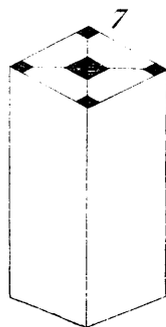
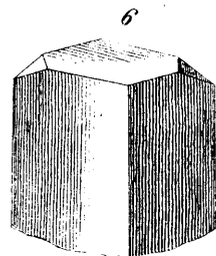
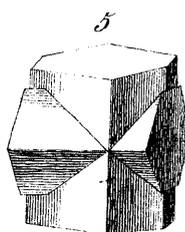
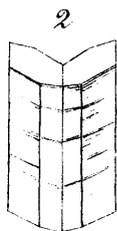
- Fig. 1—20. Quarz und Opal.
- | | | | |
|------|--|------|--|
| Fig. | 1. Grau und weißgestreifter Feuerstein, Bruchstück eines großen Knollen, von Randern in Baden. | Fig. | 10. Schwarzer Bändachat, arabischer Dnyx (Morion), aus dem Orient. |
| | 2. Karneol, Bruchstück eines runden Knollen aus Aegypten. | | 11. Schwarzbrauner Bändachat, aus dem Orient. |
| | 3. Festungsachat, wie er zu Reibschalen verwendet wird, aus Oberstein im Querschnitt, angeschliffen. | | 12. Hornfarbiger Bändachat aus Ostindien. |
| | 4. Wolfenachat, braun, roth und weiß, aus Oberstein. | | 13. Sardonyx oder Sarder, aus dem Orient. |
| | 5. Puddingstein, Quarzconglomerat, aus Schottland. | | 14. Dnyx, lichtbraun und schwarz, aus dem Orient. |
| | 6. Blitzröhre aus der Senner Heide, Bruchstück. | | 15. Rothpunktirter Achat aus Sachsen. |
| | 7. Holzopal, verkieseltes Nadelholz, aus Ungarn. | | 16. Trümmerachat, |
| | 8. Chrysopras, geschliffen, aus Schlesien. | | 17. Rothgestreifter Achat, beide aus Sachsen. |
| | 9. Schwarz und weiß gezeichneter Achat, geschliffen. | | 18. Bunter Streifenachat aus Sachsen. |
| | | | 19. Edler Opal von Ezerwenitza in Ungarn. |
| | | | 20. Grüner Opal aus Bernstein in Mähren. |
-





Stadl-
bühner
Elbing





Tafel V.

Fig.

Fig. 1 u. 2. Cyanit, Disthen.

1. Cyanit, lichtblau, schiefe rhomboidische Säule mit Abstumpfung der Seitenkanten, vom Gotthard.
2. Desgl., zwei Krystalle zwillingsartig verwachsen, schiefe rhomboidische Säule mit Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten.

Fig. 3—5. Staurolith.

3. Staurolith, rothbraun, Grundform, gerade rhombische Säule, aus Dauphinée.
4. Desgl., mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten und der stumpfen Ecken, zwei halbe Krystalle in der Richtung der Längsaxe zwillingsartig verbunden, vom Gotthard.
5. Desgl., mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten, Zwilling, übers Kreuz verwachsen.

Fig. 6 u. 7. Andalusit.

6. Andalusit, Grundform, gerades rhombisches Prisma, mit Abstumpfung der spizen Ecken, perlgrau, von Liffenz in Tyrol.
7. Hohlspath oder Chiasolith, 4 Krystallsegmente vertikal verwachsen, dazwischen entsprechende Ausfüllungen mit schwarzem Thonschiefer, von St. Yago di Compostella in Spanien.

Fig. 8—11. Turmalin.

8. Brauner langgestreckter Turmalin, neunseitige Säule, mit 3 Rhomboederflächen zugespitzt, aus dem Zillertal in Tyrol.
9. Desgl., braunschwarz, mit 3 Rhomboederflächen am Ende, welche die 9seitige Säule zuspitzen, von Modum in Norwegen.
10. Rosenrother edler Turmalin, Rubellit, drei Krystalle zu einem Drilling verwachsen, mit gerader Abstumpfung des Scheitels, so daß die Rhomboederflächen verschwunden sind; jeder Krystall stellt ein sechsseitiges Prisma dar; von Slatoust im Ural.
11. Grüner edler Turmalin, auf gelblichem Dolomit; der Krystall zur Linken zeigt drei rhombische Endflächen (Rhomboeder, Grundform) und sechs rhomboidische Seitenflächen, durch Abstumpfung der Randkanten entstanden (sechsseitiges Prisma). Der andere zur Rechten das Rhomboeder mit Abstumpfung des Scheitels und dem 9seitigen Prisma verbunden. Von Campo longo an der Südseite des Gotthards.

Fig. 12 u. 13. Dichroit, Peliom.

12. Peliom, Grundform, gerade rhombische Säule mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten und sämtlicher Randkanten, dunkelblau, von Bodenmais in Bayern.

Fig.

13. Desgl., lichtblau, weiß spielend, sogenannter Luchsap- phyr, als Ringstein geschliffen, aus Ceylon.

Fig. 14 u. 15. Augit.

14. Gemeiner Augit, braunschwarz, schiefe rhombische Säule mit Abstumpfung der spizen Ecken und der stumpfen Seitenkanten, von Frascati bei Rom.
15. Grüner Augit, Diopsid oder Baikalith, grün und weiß, schiefe rhombisches Prisma mit Abstumpfung sämtlicher Seiten- und Randkanten, aus Piemont.

Fig. 16—18. Hornblende, Amphibol.

16. Dunkelgrüne Hornblende, Strahlstein, Grundform, schiefe rhombisches Prisma, vom Greiner in Tyrol.
17. Schwarze oder basaltische Hornblende, schiefe rhombische Säule mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten und der scharfen Randkanten, aus Böhmen.
18. Langfaserige Hornblende, grüner Asbest, vom Pfisch in Tyrol.

Fig. 19. Hypersthen.

19. Paulit oder Hypersthen, kupferroth ins Schwärzliche, mit deutlich schiefe rhombischem Blättergefüge, Spaltstück, von der St. Paulsinsel an der Küste von Labrador.

Fig. 20. Holzasbest.

20. Bergholz oder Holzasbest, langfaserig, gelbbraun, durch den Wassergehalt vom gemeinen Asbest verschieden; von Sterzing in Tyrol.

Fig. 21—23. Serpentin, Ophit.

21. Edler Serpentin, grüngelb, in geraden rektangulären Säulen, mit Abstumpfung der Seitenkanten, der Randdecken und Randkanten, von Snarum in Norwegen.
22. Dunkelgrüner Serpentin, gestreift und gefleckt, zu einer Dosenplatte geschliffen, aus den Apenninen.
23. Weißgefleckter Serpentin, Gemenge aus Serpentin, Talk und Kalk, sogenannter grüner Marmor, Ophicalit, Verde di Corsica, aus Corsica, geschliffen.

Fig. 24. Eklogit, Omphacit.

24. Schillerspath, Diallag oder Smaragdit, in körnigem Gemenge mit gemeinem Granat, von Gsfrees am Fichtelgebirge.

Tafel VI.

Fig. **Fig. 1--10. Feldspathartige Mineralien und Gesteine.**

1. Kalifeldspath, Grundform, schiefe rhombische Säule, wie sie zuweilen bei dem Adular im Zillerthal und am Gottshard vorkommt.
2. Apfelgrüner Kalifeldspath, Amazonenstein, schiefe rhombische Säule, mit Abstumpfung der spitzen Ecken und doppelter Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten, vom Ural.
3. Gemeiner Feldspath, horizontales Prisma, Grundform mit Abstumpfung sämmtlicher Ecken und Kanten, vom Fichtelgebirge.
4. Adularfeldspath, vier Zwillinge übers Kreuz verwachsen, jeder Krystall mit Abstumpfung der stumpfen Ecke, vom Gottshard.
5. Natronfeldspath, Albit, Periklin, schiefe rhomboidische Säule mit Abstumpfung der stumpfen Seiten- und Randkanten und einer spitzen Ecke, wie sie im Zillerthal vorkommt.
6. Grüner Feldsteinporphyr; die durch Hornblende grün gefärbte Grundmasse aus dichtem Feldspath enthält Krystalle von lichtgrünem Feldspath eingewachsen; aus Griechenland. Der grüne Porphyr der Alten.
7. Schwarzer Porphyr, weißgefleckt, sonst ähnlich zusammengesetzt wie der vorige, aus Elfdalen in Schweden.
8. Rother antiker Porphyr, ebenso zusammengesetzt, jedoch von röthlichbrauner Farbe, aus den Steinbrüchen von Syene in Oberegypten, von den alten Egyptiern häufig zu monumentalen Bauwerken verwendet.
9. Labradorfeldspath, Kalifeldspath, blau und grün spielend, angechliffen, mit Andeutung der klinorhomboidischen Spaltflächen, von Labrador.

Fig.

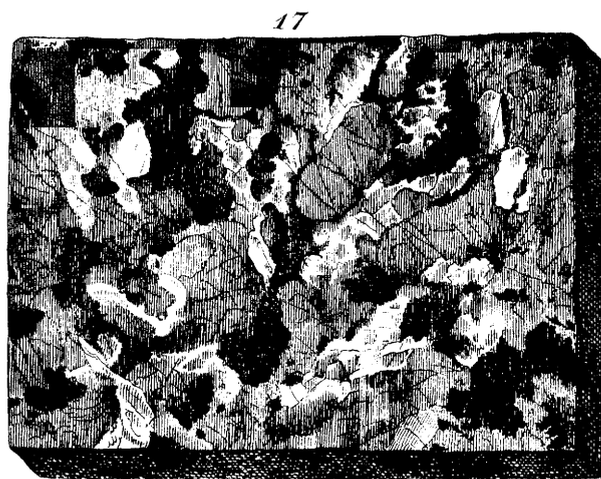
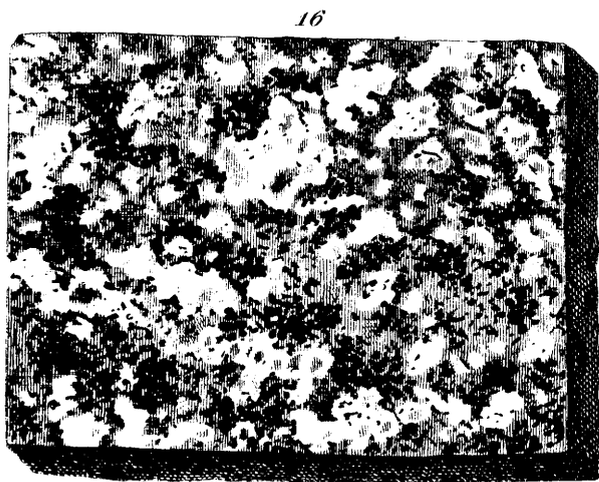
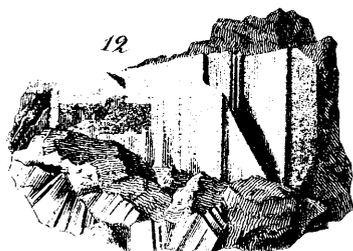
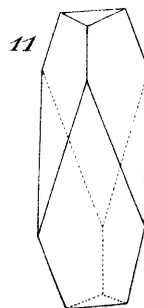
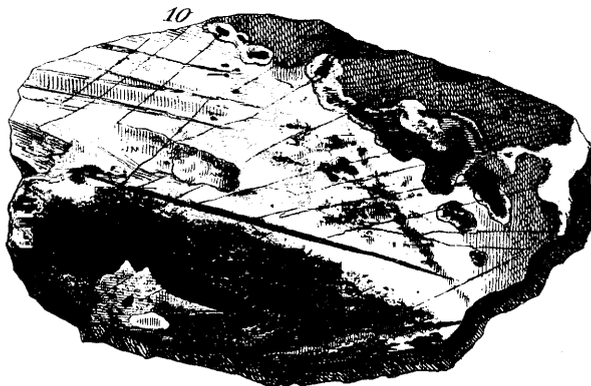
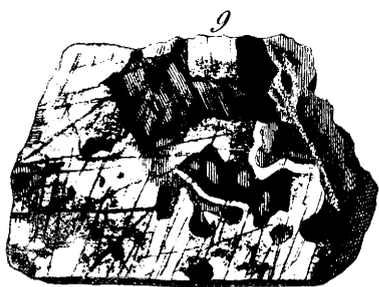
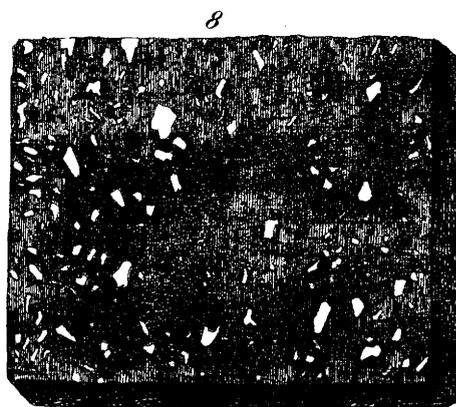
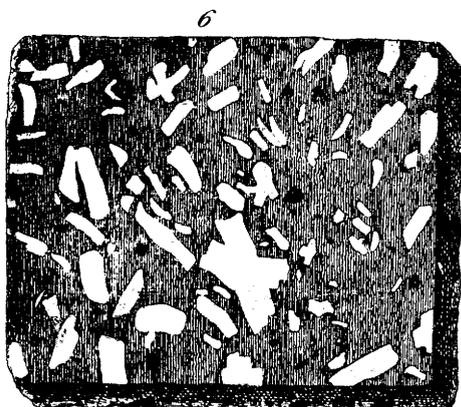
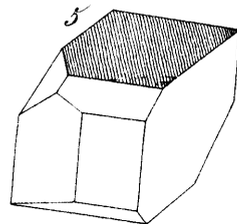
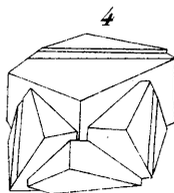
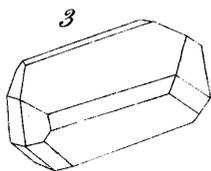
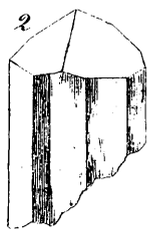
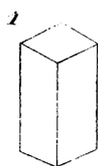
10. Desgl., roth, gelb, grün und blau spielend, geschliffen, eben daher.

Fig. 11—15. Glimmerartige Mineralien.

11. Pennin oder talkartiger Glimmer, spitzes Rhomboeder mit Abstumpfung des Scheitels, von Zermatt im Wallis, gewöhnlich dunkelgrün.
12. Gemeiner oder zweiaxiger Glimmer, schiefe rhombische Blätteranhäufung, silberweiß, aus dem Granit von Modum in Norwegen.
13. Schwarzer Kaliglimmer, sechsseitige Tafeln vom Vesuv.
14. Epidolith oder prismatischer Chlorit, doppelt sechsseitige Pyramide mit gerader Endfläche, dunkelgrün, vom Pfitsch in Tyrol.
15. Talk, in gewundenen rhombischen Säulen, mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten, aus dünnen Blättchen zusammengehäuft und wurmförmig gedreht, aus Piemont.

Fig. 16 u. 17. Granit.

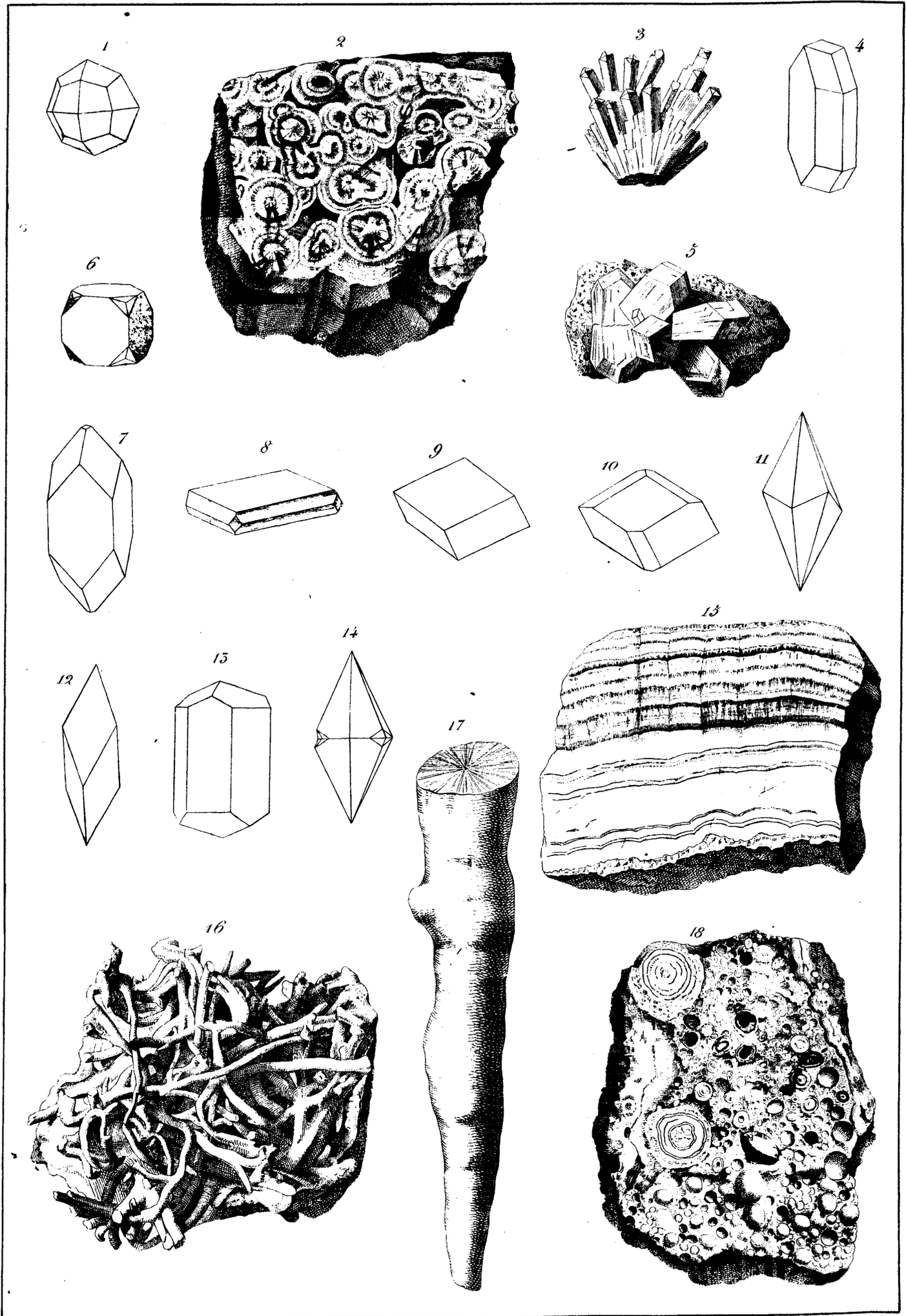
16. Mittelförniger Granit, aus röthlichem und weißem Feldspath, grauem Quarz und schwarzem Glimmer zusammengesetzt, geschliffen, von Baveno unweit Mailand.
17. Rother Granit, grobkörnig aus rothem Feldspath, grauem Quarz und schwarzem Glimmer zusammengesetzt, aus den Brüchen von Syene in Oberegypten, von den alten Egyptern häufig für Monumente und höhere Bauzwecke verwendet.





Stadt-
bücherei
Elbin





Tafel VII.

Fig. 1—8. Zeolithische Mineralien.

1. Leuzit, als Deltoïdvierundzwanzigflach krystallisirt, daher Leuzitoeder genannt; perlgrau; aus der alten Lava vom Vesuv.
2. Natrolith, strahlig, mit concentrischen Ringen, gelb, roth und weiß gezeichnet, auf Klingstein in Spalten des Rhonolithkegels Hohentwiel.
3. Krystallisirter Zeolith oder Mesotyp, gerades rhombisches Prisma mit 4 Flächen zugespitzt (rhombisches Oktaeder), farblos und durchsichtig, aus der Auvergne.
4. Heulandit, schief rhombisches Prisma, mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten und der Randkanten.
5. Stilbit oder Blätterzeolith, gerade rechtwinklige Säule mit Abstumpfung der Kanten (rhombisches Oktaeder), in keilförmiger Blätteranhäufung, aus dem Mandelstein der Farvör.
6. Analzim, Grundform, Würfel mit dreifacher Abstumpfung der Ecken zur Zuschärfung (Leuzitoeder), aus dem Mandelstein der Seißer Alpe in Südtirol.
7. Apophyllit, quadratische Säule, Grundform, mit Abstumpfung der Ecken (Quadratoctaeder), wie sie bei Andreasberg am Harz rosenroth und auf den Farvörn, hier farblos, vorkommt.
8. Derselbe, tafelförmig, Verbindung des Quadratoctaeders mit der niederen quadratischen Säule, sogenannter Fischaugenstein oder Ichthyophthalm, vom Fassathal in Südtirol.

Fig. 9—18. Kohlensaurer Kalk.

9. Kalkspath, Grundform, Rauteusechse, Spaltstück des isländischen Doppelspathes.

Fig.

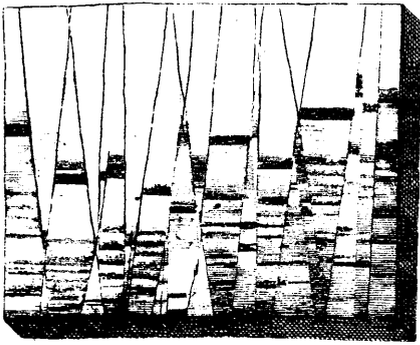
10. Desgl. mit Abstumpfung der Scheitellanten, Verbindung des mittleren mit dem stumpfen Rhomboeder, vom Münsterthal in Baden.
11. Desgl., ungleichkantige sechsseitige Doppelpyramide, Stalenoeder, aus Spalten des Muschelsalks bei Cannstatt.
12. Kalkspath, spitzes Rhomboeder, wie es häufig in Gängen am Schwarzwald und Erzgebirge, mit feinem Quarzsand untermengt bei Fontaineblau vorkommt (sogenannte Sandsteinkrystalle von Fontaineblau).
13. Kalkspath, niederes Rhomboeder, mit Abstumpfung sämtlicher Kanten (sechsseitige Säule), von Andreasberg am Harz.
14. Desgl., Zwilling der ungleichkantigen sechsseitigen Doppelpyramide, im horizontalen Querschnitt verwendet und verwachsen von Cannstatt.
15. Faseriger Kalksinter, Arragonit, roth, gelb und weiß gebändert, sogenannter Sprudelstein, angeschliffen von Karlsbad.
16. Eisenblüthe oder faseriger Arragonit, bläulichweiß, zum Theil silberglänzend, korallenartig verzweigt und verwachsen, aus Klüften der Spatheisensteine bei Eisenerz in Steyermark.
17. Tropfstein, Stalaktit, zapfenartiger Kalkspath von strahligem Gefüge, aus dem Galmei führenden Muschelsalk bei Wiesloch in Baden.
18. Erbsenstein, kugelförmiger, zum Theil Eisenocker haltiger Kalksinter, die Erbsen schalig und concentrisch gebildet aus den warmen Quellen von Karlsbad.

Tafel VIII.

Fig. 1—9. Marmor.

1. Ruinenmarmor, senkrecht auf die Schichtflächen geschnitten und angeschliffen; die vertikale Verschiebung der einzelnen dunkler gefärbten Schichten ist durch gerade Linien, welche der vertikalen Perforation entsprechen, angedeutet, aus Toskana.
2. Muschelmarmor, Lumachell, angeschliffen, mit eingeschlossenen Trümmern von Schnecken, wovon ein Fragment sich durch Farbenspiel in Roth, Gelb und Grün auszeichnet, das wahrscheinlich einem Ammoniten angehört, aus Kärnten.
3. Rothler Marmor, breccienartig, aus Oberitalien.
4. Bläßgelber Marmor aus Florenz.
5. Schwarz und weißgefleckter Trümmermarmor, aus dem Bergfall der Ardennen.
6. Schwärzlichgrauer Marmor mit Einschluß von versteinerten Schnecken (*Pyramidella*, *Turbinella*) aus der Tertiärformation.
7. Grauer Marmor mit dunkleren Adern, aus Italien.
8. Roth, grün und weiß gezeichneter Trümmermarmor aus Sicilien.
9. Bunter Marmor mit Koralleneinschlüssen, aus dem Übergangsgebirge von Nassau.

1



2



3



4



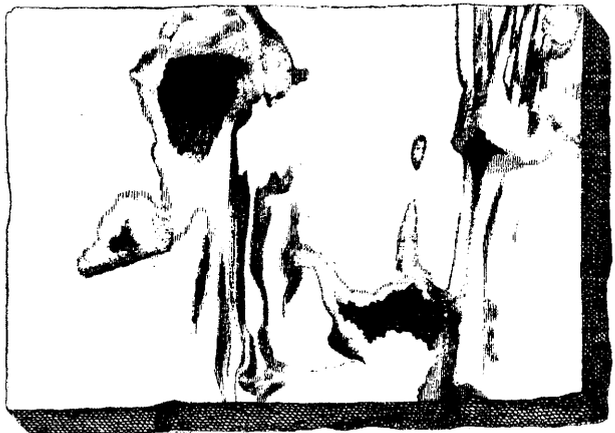
5



6



7



8



9





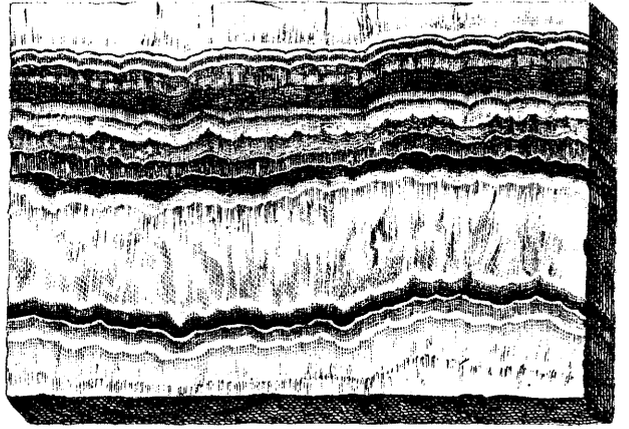
Stadt-
bücherei
Elbing



1



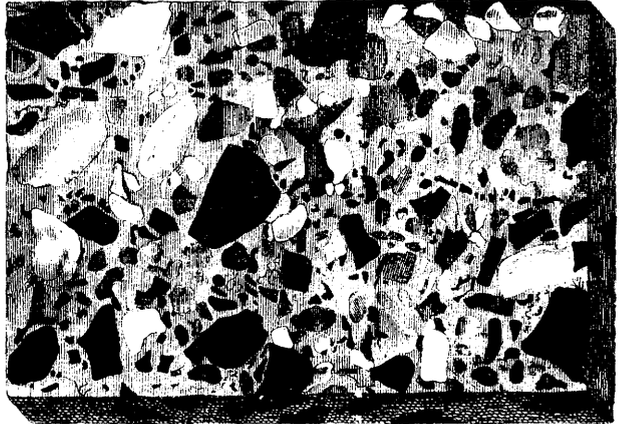
2



3



4



5



6



7



8



Tafel IX.

Fig. 1—8. Kohlensäurer Kalk, Marmor.

1. Rothgefleckter Marmor, tertiärer Süßwasserkalk, durch vulkanische Einwirkung verändert, parallel mit den Schichtflächen geschnitten, von Böttingen bei Münsingen auf der schwäbischen Alp.
2. Desgl., senkrecht auf die Schichtflächen durchschnitten, eben daher.
3. Gryphitenkalk, Kalkstein des unteren Lias mit *Gryphaea arcuata* Lam., von Böttingen auf den Fildern.

Fig.

4. Bunter Trümmermarmor, tertiäre Kalkbreccie, auf Neocomien gelagert, von Vigorre in den Pyrenäen.
5. Röthlichgelb und bläulichroth gefleckter Marmor, aus dem mittleren weißen Jura, von Biffingen unter Teck in Württemberg.
6. Bläßgelb und violett gefleckter Marmor, eben daher.
7. Desgl., violett und gelb gezeichnet, eben daher.
8. Desgl., dunkelgelb und gelblichweiß gezeichnet, eben daher. Sämmtliche (Fig. 5—8) aus der Nähe vulkanischer Durchbrüche an dem Nordabhang der schwäbischen Alp.

Tafel X.

Fig.

Fig. 1—3. Arragonit.

1. Arragonitkrystall, doppelter Zwilling, gerade rhombisches Prisma mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten und der spitzen Ecken, gelblichweiß, durchsichtig, von Walsch in Böhmen.
2. Rötlicher Arragonit, rhombische Säule mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten, von Molina in Arragonien. Diese Krystalle sind aus vielen kleineren zusammengesetzt, so jedoch, daß einzelne Flächen glänzend erscheinen.
3. Krystallisirter Arragonit eine Druse aus rhombischen Pyramiden, Nadeln und Spießen zusammengesetzt, von Leozgang im Salzburgerischen.

Fig. 4—6. Braunspath, Bittererde, Eisen- und Manganorydul enthaltender kohlsaurer Kalk.

4. Rötlicher Braunspath, sogenannter Ankerit, aus den Erzgängen des Glimmerschiefers bei Schneeberg im Erzgebirge.
5. Derber Braunspath, weiß, gelb und grün gebändert, sogenannter Achatmarmor, aus Algerien; wird in Paris geschliffen und häufig als Marmor verwendet.
6. Desgl., braun gewellt, von Gibraltar.

Fig. 7—10. Gyps, wasserhaltiger schwefelsaurer Kalk.

7. Gypspath, Grundform, schiefe rechtwinklige Säule.
8. Desgl., mit Abstumpfung sämtlicher Randkanten, schiefe rechtwinkliges Oktaeder, von Derbyshire in England.
9. Desgl., zwei Krystalle zu einem Zwilling verwachsen, von Bex im Kanton Waadt.
10. Spaltstück einer zwillingsartigen Linse, gelblichweiß, aus den Gyp Brüchen von Paris.

Fig.

Fig. 11 u. 12. Anhydrit, wasserleerer schwefelsaurer Kalk.

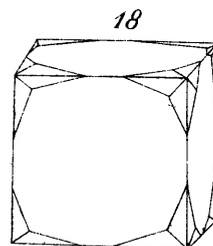
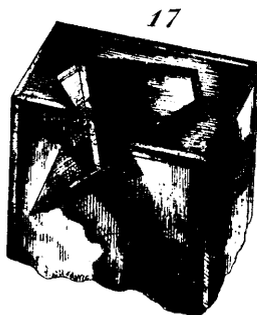
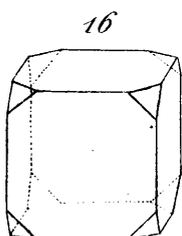
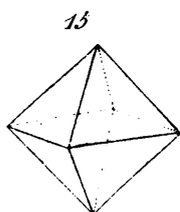
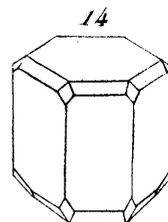
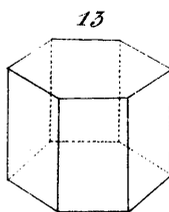
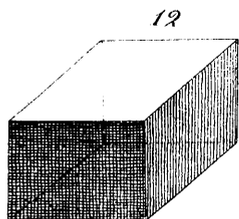
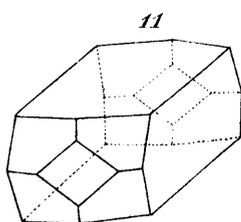
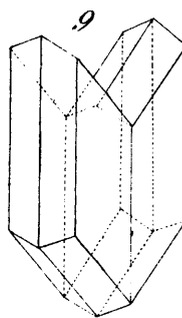
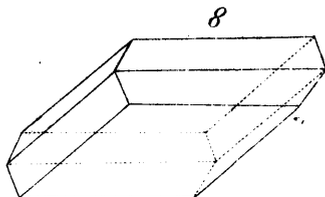
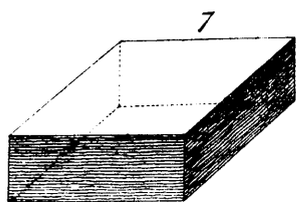
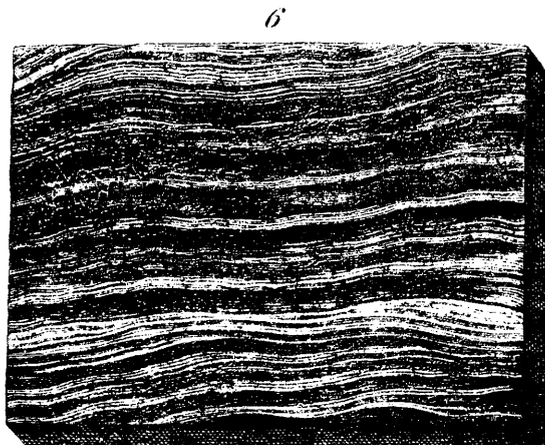
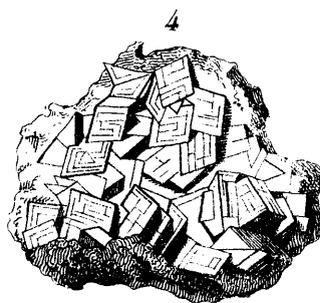
11. Anhydrit, gerade rechtwinklige Säule, mit Abstumpfung der acht Ecken, aus dem Salzammergut.
12. Rötlicher Anhydrit, Grundform, gerade rechtwinklige Säule, die Spaltbarkeit in drei verschiedenen Richtungen rechtwinklig ist an den Seitenflächen angezeigt; von Halmlein im Salzammergut.

Fig. 13 u. 14. Apatit, phosphorsaurer Kalk.

13. Apatit, Grundform, regelmäßig sechsseitige Säule, von Schlackenwald in Böhmen.
14. Desgl., grün, die sechsseitige Säule mit Abstumpfung sämtlicher Randkanten (erste sechsseitige Doppelpyramide) und sämtlicher Ecken (zweite, spitzige, sechsseitige Doppelpyramide) verbunden, eben daher; noch zusammengesetztere Krystalle der Art, mit doppelter und dreifacher Abstumpfung finden sich am Gotthardt und in Tyrol.

Fig. 15—18. Flußspath, Fluorcalcium oder flußsaurer Kalk.

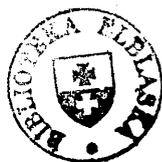
15. Flußspath, regelmäßiges Achteck, von acht gleichen gleichseitigen Dreiecken begrenzt, Grundform. Findet sich rosenroth am Gotthardt, im Canariathal und in Unterwalden, grün bei Breitenbrunn in Sachsen.
16. Flußspath, gelb, Würfel mit abgestumpften Ecken, aus Sachsen.
17. Desgl., doppelfarbig, bei auffallendem Licht blau, bei durchfallendem smaragdgrün, Zwilling, Würfel mit doppelt abgestumpften Kanten (Pyramidenwürfel), in halber Größe, von Derbyshire.
18. Desgl., Würfel mit dreifacher Zuspitzung der Ecken (Acht- und vierzigflächner) aus dem Münsterthal bei Freiburg im Breisgau.

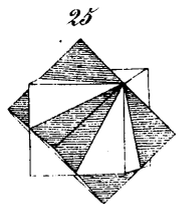
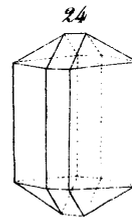
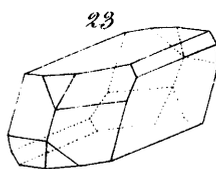
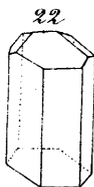
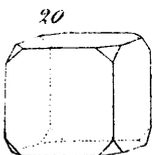
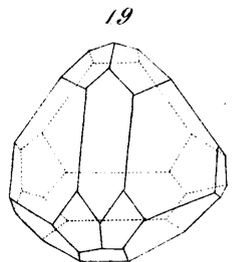
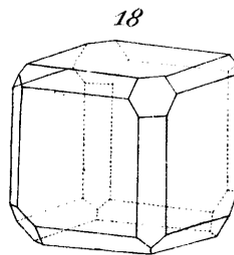
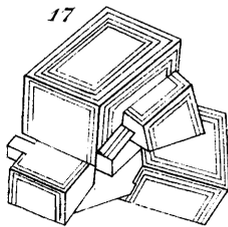
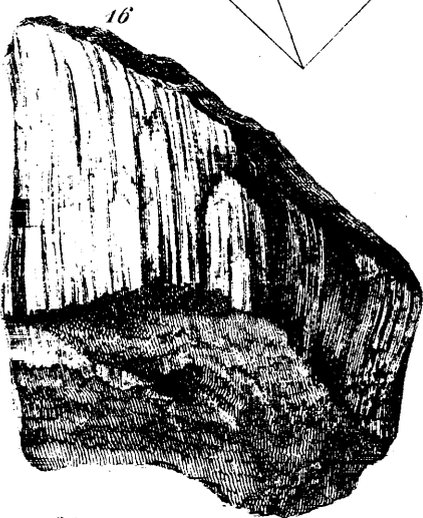
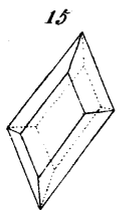
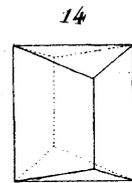
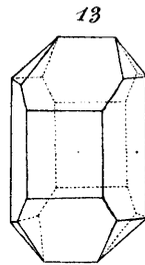
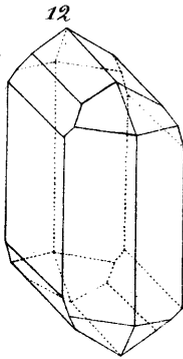
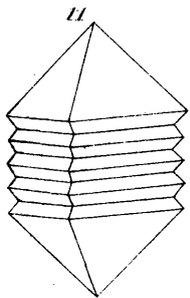
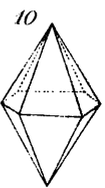
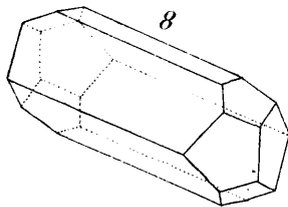
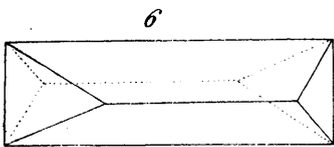
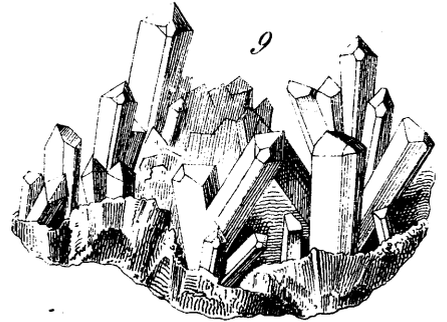
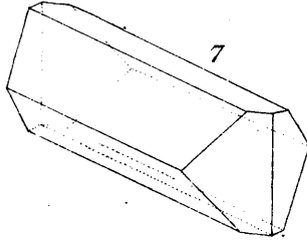
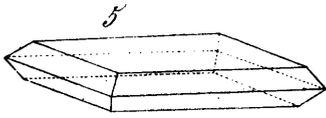
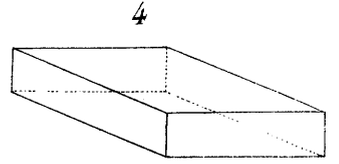
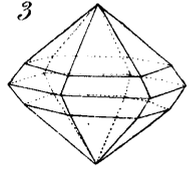
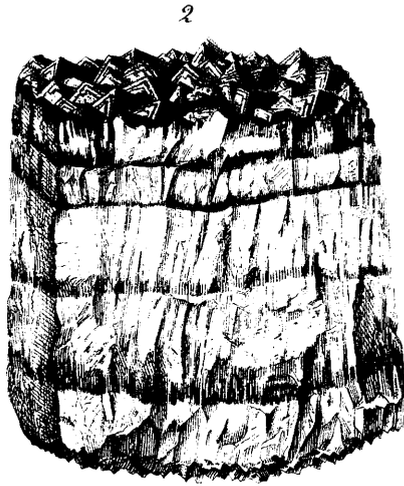
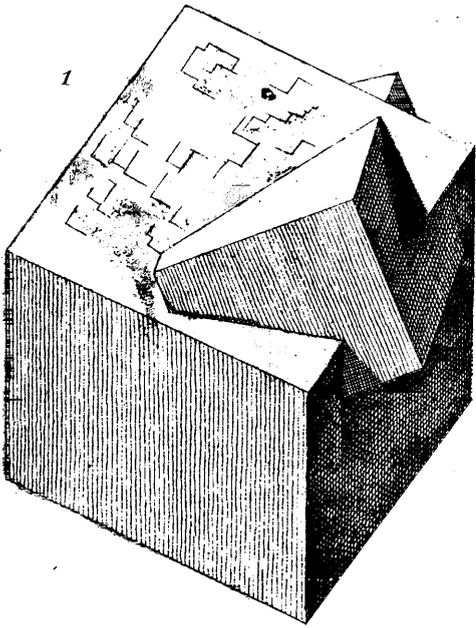




Stadt-
bücherei
Elbing

Stadt-
bücherei
Elbin





Tafel XI.

Fig.

Fig. 1 u. 2. Flußspath.

1. Flußspath, violett, vollkommen durchsichtig, zwei große Würfel zwillingsartig verbunden, an der obern Fläche sind einzelne kleine Würfelflächen sichtbar, aus Cumberland.
2. Stenglischer Flußspath, violett und weiß gestreift, an der obern Fläche sind einzelne Würfelflächen sichtbar; aus Cumberland. Wird in England zu Schalen und allerlei kleinen Kunstgegenständen verarbeitet.

Fig. 3—6. Barytverbindungen.

3. Witherit, kohlenaurer Baryt, zweifach sechsseitige Doppelpyramide, aus dem geraden rhombischen Prisma durch doppelte Abstumpfung der Randkanten und der spitzen Kanten entstanden.
4. Schwerspath, schwefelsaurer Baryt, Grundform, gerade rhombische Säule, tafelförmig, aus Ungarn.
5. Desgleichen, mit Abstumpfung sämtlicher Randkanten, aus Gängen des bunten Sandsteins vom Schwarzwald.
6. Desgleichen, horizontales Prisma, mit Abstumpfung der stumpfen Ecken bis zum Verschwinden der Endflächen, aus der Auvergne.

Fig. 7—9. Strontian.

7. Schwefelsaurer Strontian, Celestin, horizontales Prisma, die gerade rhombische Säule ist an den stumpfen Ecken so abgestumpft, daß die Endflächen noch sichtbar sind; von Girgenti in Sicilien.
8. Desgleichen, mit Abstumpfung der spitzen und der stumpfen Ecken, eben daher.
9. Desgl., zu einer Druse gehäuft, auf natürlichem Schwefel. Die Krystalle sind aufgerichtet (verwendet), die stumpfen Ecken einfach, die spitzigen Ecken doppelt abgestumpft; eben daher.

Fig. 10—13. Kalisalze.

10. Schwefelsaures Kali, rhombische Säule, durch Abstumpfung der Randkanten und der spitzen Ecken zu einer sechsseitigen Doppelpyramide umgewandelt; künstlich, Fabrikprodukt.
11. Kali-Maun oder schwefelsaures Thonerde-Kali, reguläres Achteck, fünf Krystalle treppenförmig über einander gehäuft, Fabrikprodukt.
12. Kalisalpeter, salpetersaures Kali, gerade rhombische Säule mit Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten, doppelter Abstumpfung der stumpfen Ecken und einfacher Abstumpfung der Randkanten.
13. Desgl., rhombische Säule mit Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten, der stumpfen Ecken und der Randkanten,

Fig.

Verbindung der sechsseitigen Säule mit der sechsseitigen Doppelpyramide des rhombischen Systems.

Fig. 14—17. Natronsalze.

14. Trona, natürliches anderthalbfach kohlenfaures Natron mit vier Aequiv. Wasser; schiefe rhombisches Prisma mit Abstumpfung der stumpfen Kanten, von Merida in Columbien.
15. Soda, einfach kohlenfaures Natron mit zehn Aequiv. Wasser, schiefe rhombisches Prisma, mit Abstumpfung der Randkanten (schiefe rhombisches Octaed), künstlicher Krystall.
16. Faseriges Steinsalz, durch Eisenoxyd roth gefärbt, aus den unteren Bänken des Steinsalzes im Muschelkalk bei Wilhelmshafen unweit schwäb. Hall.
17. Natronsalpeter, salpetersaures Natron, aus dem Chilisalpeter durch Krystallisation erhalten, Kautenfläch mit treppenartig vertieften Krystallflächen, zu einer Druse verwachsen.

Fig. 18 u. 19. Borfaure Talkerde.

18. Borazit, die Grundform ist ein Tetraeder, hier an den abwechselnden Ecken des Würfels durch sechsseitige Flächen ausgeprägt, die Kanten des Würfels abgestumpft (Verbindung des Tetraeders mit dem Würfel und Kautenzwölfflach), aus dem Gyps von Lüneburg.
19. Borazit, Tetraeder, Würfel und Pyramidentetraeder, eben daher.

Fig. 20—23. Natronsalze, Fortsetzung.

20. Steinsalz, Chloratrium, Grundform, Würfel, mit abgestumpften Ecken, aus dem Salzkammergut.
21. Kochsalz, wie es beim Abdampfen der Soole in den Salzpfannen sich ausscheidet, treppenförmige Anhäufung von Würfelsegmenten, in der Mitte trichterartig vertieft.
22. Tinkal, natürliches borfaures Natron, Grundform, schiefe rhombische Säule mit Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten und der scharfen Randkanten.

Fig. 24. Bittersalze.

24. Bittersalz, schwefelsaure Talkerde mit 7 Aequiv. Wasser, gerade rhombisches Prisma, Grundform, mit Abstumpfung der Randkanten (rhombisches Octaed), zweier Scheitel- und Seitenkanten; Kunstprodukt.

Fig. 25. Salmiak.

25. Salmiak, Chlorammonium, Würfel, Zwillinge, die beiden Krystalle sind so verbunden, daß die Würfelkanten strahlig divergiren; von thierischem Del durchdrungener, aus einer Fabrik herrührender roher Salmiak.

Tafel XII.

Fig.

Fig. 1—3. Schwefel.

1. Natürlicher Schwefel, rhombisches Oктаeder, Grundform, mit Abstumpfung des Scheitels und der oberen Kanten. Von Girgenti in Sicilien.
2. Desgl. mit Abstumpfung der zwei scharfen Scheitellanten; ebendaher.
3. Desgl., rhombisches Oктаeder, mit Abstumpfung sämtlicher Scheitel- und Kanten, der spizen Kanten, der spizen Scheitecken und dreifacher Abstumpfung der oberen Kanten; Verbindung von fünf verschiedenen Kantenoktaedern mit dem halben Prisma. Eben daher.

Fig. 4. Honigstein.

4. Honigstein oder Mellit, honigsteinsaure Thonerde mit 15 Aequiv. Wasser, Grundform, quadratisches Oктаeder, aus der Braunkohle zu Artern in Thüringen.

Fig. 5. Graphit.

5. Graphit, Reißblei, Grundform, niedere sechsseitige Säule oder Tafel, aus den im Gneuß gelagerten Magnet-eisensteinen von Arendal in Norwegen.

Fig. 6 u. 7. Bernstein.

6. Hellgelber durchsichtiger Bernstein, rundlicher Knollen von auffallendem Fettglanz und muschligem

Fig.

Bruch, mit einigen Insekten, von der Küste der Ostsee bei Danzig.

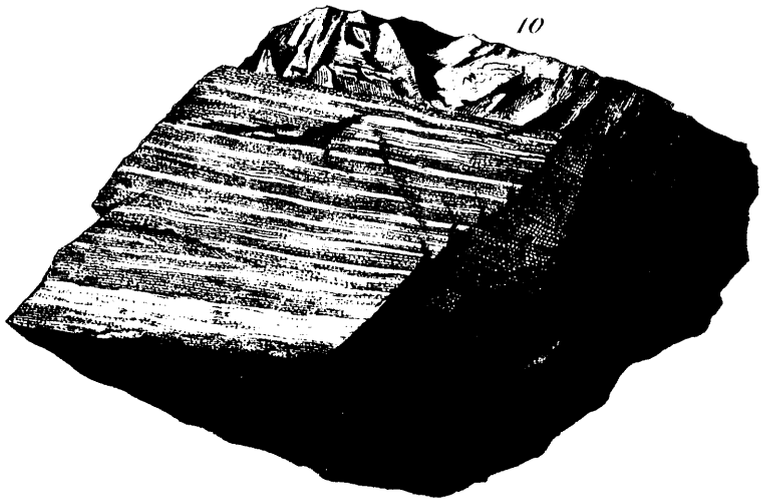
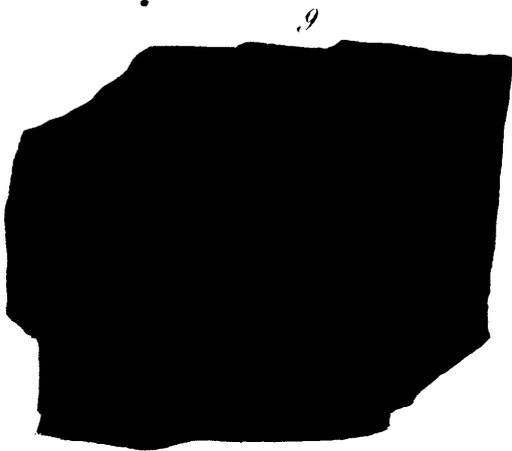
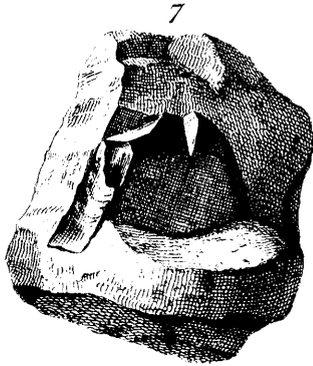
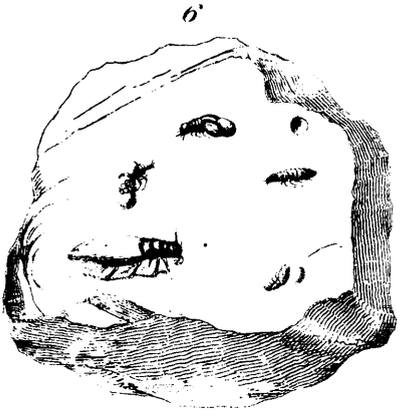
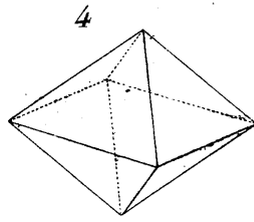
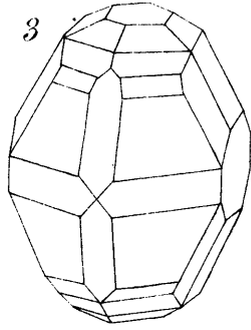
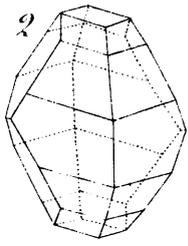
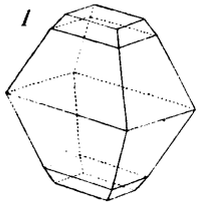
7. Braunrother Bernstein, im tertiären Sandstein der Carpathen.

Fig. 8—10. Steinkohlen, Schwarzkohlen.

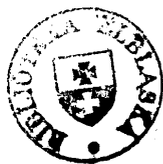
8. Anthracit oder derbe Kohlenblende, aus der Grauwacke von Portsmouth in Rhode Island.
9. Rännekkohle, derb, mit rhombischer Absonderung, seltenes Vorkommen, lagerartig, in den unteren Steinkohlenflözen der Heinitzgrube bei Saarbrück.
10. Pechglänzende grobschiefrige Blätterkohle, aus der Steinkohlenformation von Planitz in Sachsen, daselbst Pechkohle genannt.

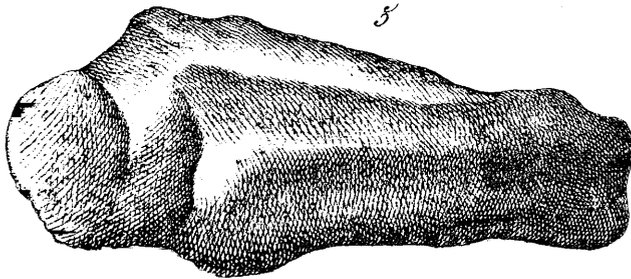
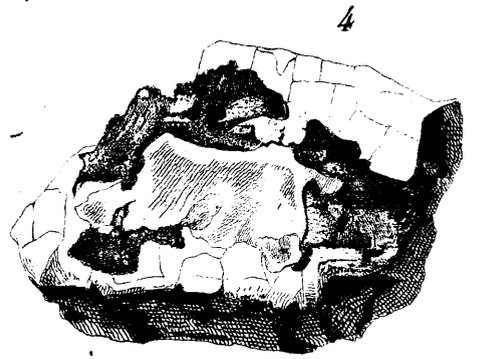
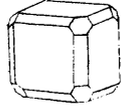
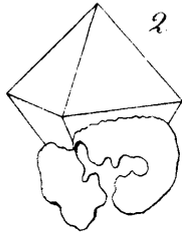
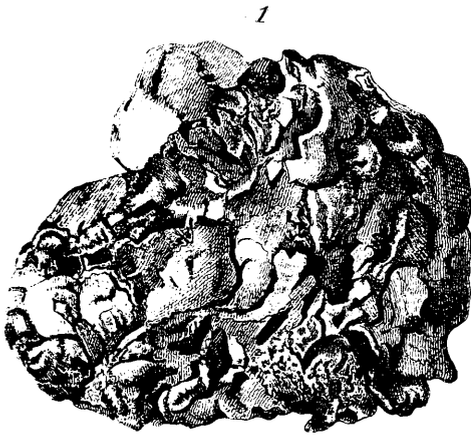
Fig. 11—13. Braunkohle.

11. Nadel förmige Braunkohle, Gefäßbündel eines Palmstammes aus dem tertiären Sand von Lobsann im Elsaß.
12. Erdige Braunkohle mit fossilen Früchten, von Salzhäufen; die kleineren länglichen Körper sind *Carpolithus minutulus* Bronn, die größeren bestehen in halbverkohlten, zum Theil geöffneten Nüssen von *Juglans rostrata*.
13. Bituminöses Holz, Lignit, oder faserige Holzkohle, aus dem Tertiärgebirge von Skoplau bei Colditz in Sachsen.

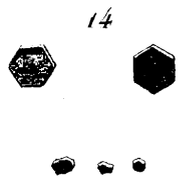
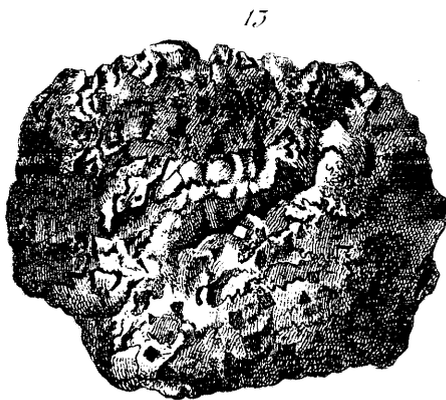
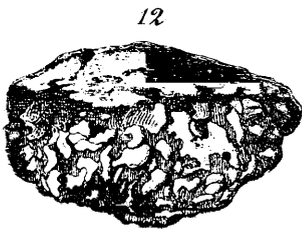
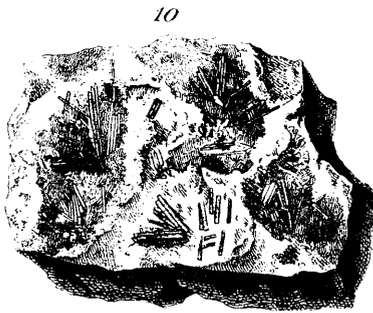
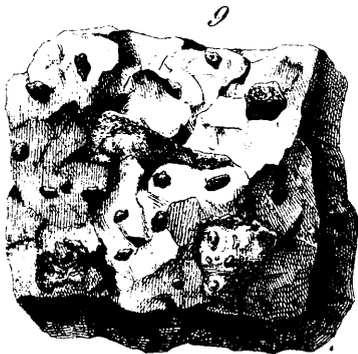








1 2 3 4 5 6 Zoll.



Tafel XIII.

Fig.

Fig. 1—10. Gold.

1. Gediegen Gold, in rundlichen wie angeschmolzenen Partien, einem feinkörnigen röthlichen Quarz ein- und aufgewachsen, von St. Francesco in Californien.
2. Goldkrystall, reguläres Oktaeder, Grundform, oben vollkommen ausgebildet, unten mit rundlichen Körnern verschmolzen, in natürlicher Größe, wie er vor einigen Jahren nach der Angabe von F. Alger in Californien gefunden wurde. Dieses natürliche Gold enthält 87,5 bis 88,5 Gold, das übrige ist Silber mit Spuren von Kupfer und Eisen.
3. Desgl., Würfel mit Abstumpfung der Ecken (Oktaeder) und Kanten (Kantenzwölfflach), wie sie zuweilen in Brasilien, jedoch etwas kleiner und unregelmäßiger vorkommen.
4. Gediegen Gold in dünnen krystallinischen, zum Theil laubförmigen Blättern, auf röthlichem Quarz, von Böröspatak in Siebenbürgen. Dasselbe enthält nur 60,49 Gold und 38,74 Silber.
5. Goldklumpen, Pevite, von gerundeter länglicher Form in verkleinertem Maßstab, welcher dabei angegeben, das größte bis jetzt bei Vittoria in Neuhollland gefundene Stück gediegenen Goldes, 27 Pfund 12 Loth wiegend, 11 Zoll lang und 5 Zoll breit.
6. Goldklümpchen, aus den thonigen Sandanspülungen der Goldküste Westafrika's. Enthält 86,80 Gold und 11,30 Silber, mit Spuren von Kupfer.
7. Goldkörner von verschiedener Form und Größe, alle platt und wie abgerieben, aus dem Goldsand von S. Francesco in Californien.
8. Goldstaub, wie er beim Waschen am häufigsten erhalten wird, vom Fuß des Ural.

Fig.

9. Blankes Gold, in Körnern verschiedener Größe, einem röthlichen feinkörnigen Quarz eingewachsen, von Vittoria in Neuhollland.
10. Tellurgold, sogenanntes Schriftez, Verbindung von 59,97 Tellur, mit 26,97 Gold und 11,47 Silber; eines der wenigen Vorkommnisse von wirklich vererztem Gold; von Offenbanya in Siebenbürgen. Die Krystalle stellen kleine, gerade rhombische Säulen dar, strahlenförmig gehäuft, auf röthlichgrauem Quarz festgewachsen.

Fig. 11—13. Platin.

11. Gediegen Platin, in kleinen, linsenförmigen, wie abgeschliffenen Körnern, von Choco in Brasilien, wo es mit Gold u. s. w. aus dem Sand durch Waschen gewonnen wird. Es enthält 86,16 Platin, 8,03 Eisen, 1,09 Iridium, 2,16 Rhodium, 0,35 Palladium, 0,97 Osmium, 0,40 Kupfer.
12. Gediegen Platin, rundliches Stück, oben wie abgeschliffen, an den Seiten mit unregelmäßigen Vertiefungen, welche eine schwärzlichgraue Substanz, den Irit Hermanns, aus Iridiumoxyd, Osmium-, Eisen- und Chromoxyd bestehend, enthalten, 4 1/2 Loth schwer, vom Nischne-Tagilsk am Ural.
13. Gediegen Platin, in natürlicher Größe, beinahe zwei Pfund schwer, eben daher.

Fig. 14. Iridium.

14. Osmium-Iridium, Iridosmin, in kleinen sechsseitigen Täfelchen und unregelmäßigen Blättchen, aus dem Platin-sand eben daher.

Tafel XIV.

Fig. 1—5. Gediegen Silber.

1. Gediegen Silber in gestreckten, theilweise prismatischen und verkrümmten Stangen, silberweiß matt, mit kleinen Krystallen von Magnetkies auf gelblichem Kalkspath, von Kongsberg in Norwegen.
2. Desgl., in aufeinander gethürmten Würfeln, vollkommen blank, theilweise blättrig, eben daher, neuestes Vorkommen.
3. Desgl., Anhäufung von Würfeln und quadratischen Tafeln, theilweise mit Andeutung von oktaedrischer Struktur, eben daher.
4. Gediegen Silber, blechartig, liniendicke Platte, mit baumartiger Zeichnung, am Rande theilweise drahtförmig, theilweise mit Krystallen, Kautenzwölfflach, Achtsflach und Würfel besetzt, röthlich angelauten, älteres Vorkommen aus den Jahren 1780—90, von Kongsberg.
5. Gediegen Silber, baumförmig auf röthlichem Schwefspath, die Zweige aus aufeinander gesetzten Oktaedern bestehend, vom Heinrichsgang auf der Grube Anton bei Wolfach im Schwarzwald, Vorkommen vom Jahr 1836.
Diese sämmtlichen Silberstufen sind in natürlicher Größe abgebildet.

Fig. 6—8. Spießglanzsilber, Antimon Silber.

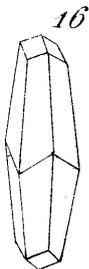
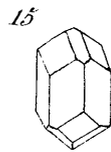
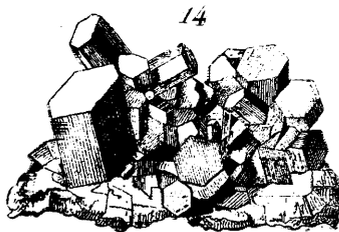
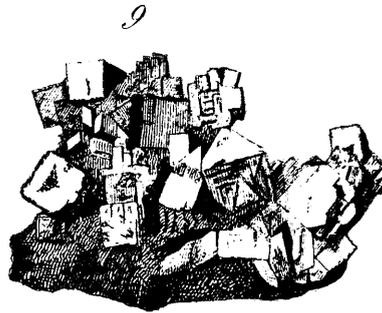
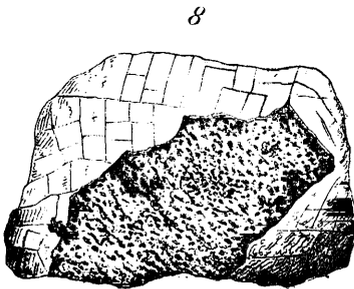
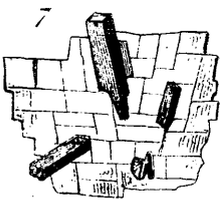
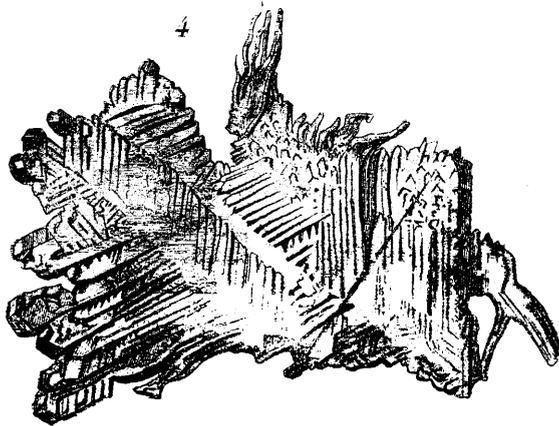
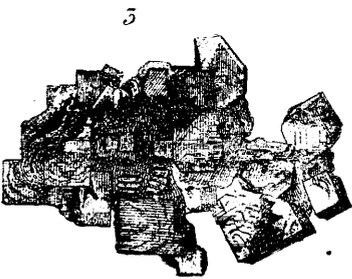
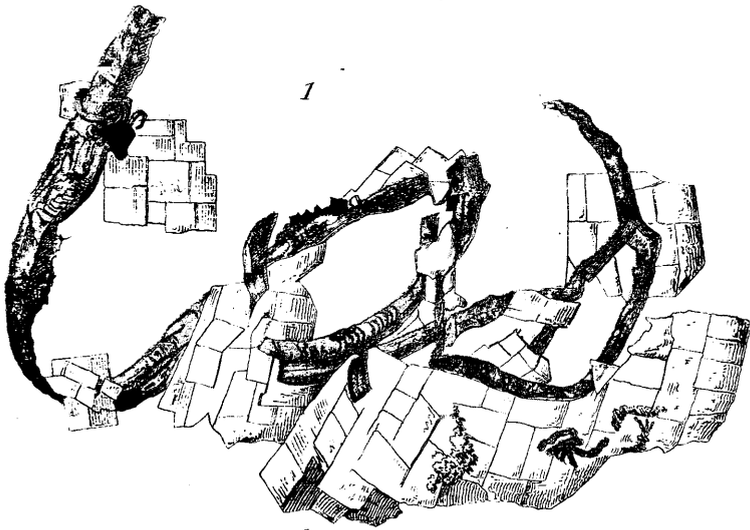
6. Spießglanzsilber, gerades rhombisches Prisma, Grundform, mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten.
7. Desgl., einfach rhombische Säule, in Schwefspath eingewachsen; beide von St. Wenzel im Schwarzwald, altes Vorkommen.

Fig.

8. Feinkörniges Antimon Silber, 84% Silber und 16% Antimon enthaltend, ebenfalls im Schwefspath eingewachsen, eben daher.

Fig. 9—16. Schwefelsilber, Glas- und Rothgiltigerz.

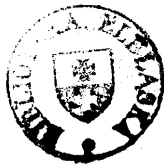
9. Weiches Glaserz, Silberglanz, Würfel, Grundform, zu einer Druse gehäuft, 85 Silber und 15 Schwefel enthaltend, von St. Wenzel bei Wolfach.
10. Desgl., Würfel und Oktaeder, keilförmig verlängert, vom St. Anton im Heubachthal bei Wolfach.
11. Sprödglasserz, prismatischer Melanglanz, gerade rhombische Säule mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten, mehrere Krystalle drusig verwachsen, von Freiberg in Sachsen.
12. Polybasit, Eugenglanz, die Grundform ein Kautenzwölfflach; die Abbildung stellt eine niedrige sechsseitige Säule mit Abstumpfung sämmtlicher Randkanten dar.
13. Dunkles Rothgiltigerz, Antimon Silberblende, die Grundform ein Kautenzwölfflach; Verbindung verschiedener spitzer und stumpfer Rhomboeder zu einer Krystalldruse, von Andreasberg am Harz.
14. Desgl., verschiedene sechsseitige Säulen, drusig gehäuft, von Freiberg in Sachsen.
15. Leichtes Rothgiltigerz, Verbindung des gewöhnlichen mit dem stumpferen Rhomboeder und der sechsseitigen Säule.
16. Desgl., ungleichkantige sechsseitige Doppelpyramide (Skalenoeder), oben und unten mit dem Rhomboeder verbunden. Weiderlei Formen kommen am Harz und Erzgebirge vor.

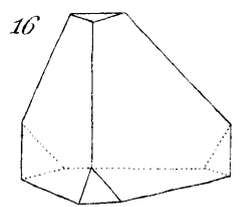
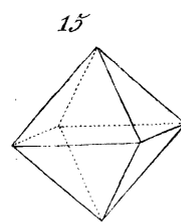
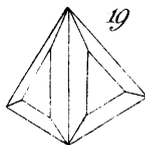
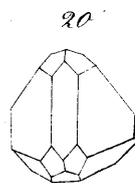
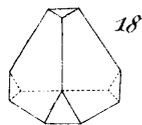
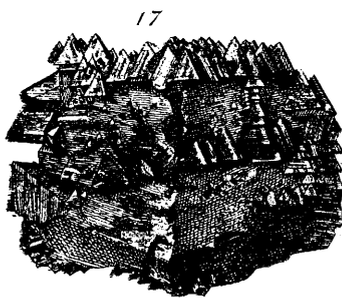
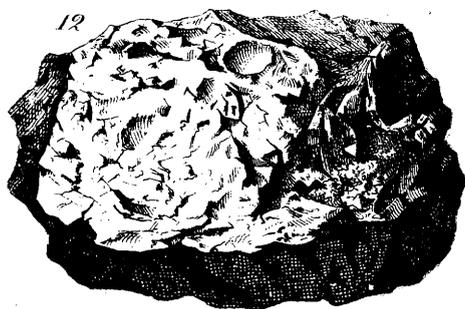
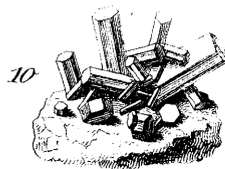
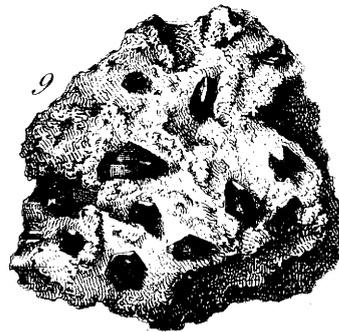
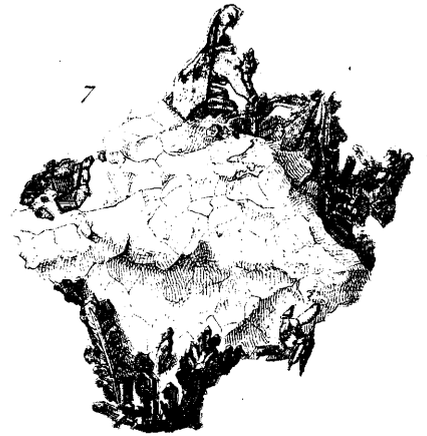
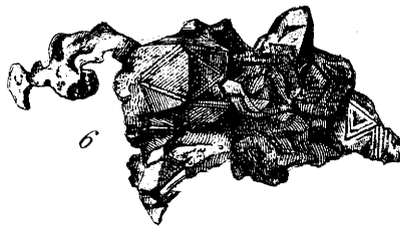
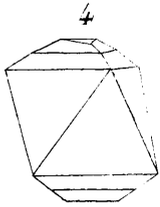
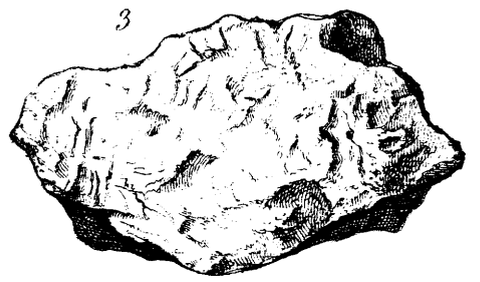
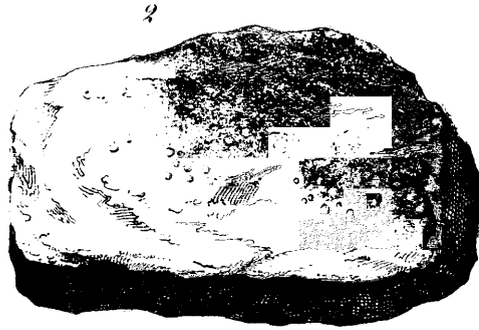
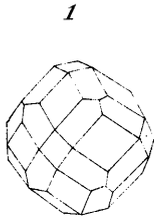


Stadt-
bücherei
Elbing



Stadt-
bücherei
Elbing





Tafel XV.

Fig.

Fig. 1—5. Quecksilbererze.

1. Amalgam, Verbindung von 36 Silber mit 64 Quecksilber, gewöhnlichste Krystallform, Kautenzwölfflach mit Abstumpfung sämtlicher Kanten (Deltoidvierundzwanzigflach) und den Würfelflächen verbunden, wie es hauptsächlich zu Moschellandsberg vorkommt.
2. Gediagen Quecksilber, in kleinen Kugeln, auf erdigem Zinnober, vom Stahlberg im Saarbrückischen.
3. Krystallinischer Zinnober, hochroth und derb, von Szlana in Ungarn.
4. Krystallisirter Zinnober, Kautensechsflach, mit doppelter Abstumpfung des Scheitels, Verbindung des spitzen Rhomboeders mit zwei stumpfen, aus Almaden in Spanien.
5. Desgl., rhomboedrische Tafel, durch Abstumpfung der Scheitel entstanden, von Idria.

Fig. 6—20. Kupfererze; gediegen Kupfer und Schwefelkupfer.

6. Gediagen Kupfer, Zwanzigflach mit Andeutung der Würfelflächen verbunden, nebst anderen Krystallen des regulären Systems, baumartig verwachsen, vom oberen See, Michigan.
7. Desgl. oktaedrische, Würfel- und dodekaedrische Krystalle verwachsen und durch Ausdehnung einzelner Flächen verzerrt in körnigem Quarz eingewachsen, von Katharinenburg.
8. Desgl., baumartig verzweigt und verwachsen (dendritisch), mit einem leichten Ueberzug von Kupferoxydul bedeckt, aus Cornwallis.
9. Kupferglas oder Halbschwefelkupfer, Kupferglanz, in niederen sechsseitigen Pyramiden mit Abstumpfung der

Fig.

- Kantanten (rhombisches Prisma mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten und der Randkanten) theilweise zwillingartig verwachsen und indigblau angelauten, auf Quarz, aus Cornwall.
10. Desgl., rhombisches Prisma, Grundform, mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten eben daher.
11. Kupferindig, Covellit oder einfach Schwefelkupfer, staubartig, auf Kupferkies, vom Herrenfegen im wilden Schapbach im Schwarzwald.
12. Buntkupfererz, derb, violett und blau spielend von der Grube König David bei Schneeberg in Sachsen.
13. Buntkupfererz, Halbschwefelkupfer mit Schwefeleisen, 56,76 Kupfer enthaltend, in regelmäßigen Oktaedern krystallisirt und drusig gehäuft, von Cornwall.
14. Kupferkies, einfach Schwefelkupfer mit anderthalbfach Schwefeleisen zu gleichen Aequivalenten verbunden, 34,47 Kupfer enthaltend, Quadratoctaeder und quadratisches Tetraeder, theilweise Zwilling, auf gelblichem Braunspath, aus Cornwall.
15. Desgl., Quadratoctaeder, Grundform.
16. Desgl., quadratisches Tetraeder, mit Abstumpfung der Ecken, Verbindung mit dem zweiten Tetraeder, gewöhnlichste Form.
17. Fahlerz, in regulären Tetraedern, Grundform, drusig gehäuft und in Kupferkies eingewachsen, vom Harz.
18. Desgl., Tetraeder mit Abstumpfung der Ecken, von Kapnik in Ungarn.
19. Desgl., Tetraeder, mit doppelter Abstumpfung der Kanten, Pyramidentetraeder, eben daher.
20. Desgl., Tetraeder, mit Abstumpfung der Kanten (Würfel) und Zuspitzung der Ecken (zweites Pyramidentetraeder), eben daher.

Tafel XVI.

Fig. 1—3. Rothkupfererz.

1. Rothkupfererz oder Kupferoxydul, in regulären Oktaedern krystallisiert, Grundform, auf derbem krystallinisch blättrigem Erz angewachsen, aus Sibirien; enthält 88,5 Kupfer.
2. Desgl., einzelner Krystall, Oktaeder mit Abstumpfung sämtlicher Kanten (Kantendodekaeder), von Chessy bei Lyon.
3. Desgl., die Kanten zum Verschwinden der Oktaederflächen abgestumpft, eben daher.

Fig. 4—7. Kupferlasur.

4. Kupferlasur, aus 2 Aequiv. kohlensaurem Kupferoxyd und 1 Aequiv. Kupferoxydhydrat zusammengesetzt, in schief rhombischen Säulen, zum Theil mit Anflug von Malachit, von Chessy bei Lyon.
5. Desgl., niedere klinorhombische Tafel mit Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten und der stumpfen Ecken, eben daher.
6. Desgl., mit Abstumpfung der stumpfen Randkanten und der spitzen Ecken, eben daher.
7. Kupferlasur, strahlig, hochblau, aus einem Gang des bunten Sandsteins von Neubulach am württembergischen Schwarzwald.

Fig. 8—12. Malachit.

8. Malachit oder halbkohlensaures Kupferoxyd mit $\frac{1}{2}$ Aequiv. Wasser, schief rhombisches Prisma, büschelförmig gehäuft, vom Herrensegen am Schwarzwald.
9. Desgl., Zwilling, aus zwei halben schief rhombischen Prismen mit Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten zusammengesetzt, von Chessy.
10. Fasriger Malachit in derben Massen angesägt und geschliffen, aus Sibirien.
11. Desgl., sammtartig glänzende strahlige Bündel von Nadeln, auf Kupferlebererz, vom Herrensegen im Schapbachthal.
12. Dichter Malachit, kugelig gehäuft, wie er häufig geschliffen zu allerlei kleinen Kunstgegenständen verarbeitet wird, wie No. 10, ebenfalls aus Sibirien.

Fig. 13—15. Phosphorkupfererz.

13. Pseudomalachit oder prismatisches phosphorsaures Kupferoxyd, in schief rhombischen Prismen, Grundform, strahlig gehäuft, auf Hornstein, von Rheinbreitenbach.
14. Libethenit oder oktaedrisches phosphorsaures Kupferoxyd, in rechtwinkligen Oktaedern, auf Quarz, von Libethen in Ungarn.
15. Desgl., mit Abstumpfung zweier Scheiteltanten, verbunden mit dem rhombischen Prisma, eben daher.

Fig. 16 u. 17. Kieselsaures Kupferoxyd.

16. Dioptas oder Kupferjmaragd, in Rhomboedern mit Abstumpfung der Randkanten, drufig gehäuft, auf Quarz, von Altyn-Tubeh in der Kirgisensteppe.
17. Desgl., einzelner Krystall, eben daher.

Fig. 18—22. Arsensaures Kupferoxyd.

18. Euchroit oder halbarseniksaures Kupferoxyd mit vier Aequiv. Wasser, in rhombischen Oktaedern, drufig gehäuft, auf braunem Quarzgestein, von Libethen in Ungarn.
19. Einsenerz, Virokonit, oder fünfstel arseniksaures Kupferoxyd mit $2\frac{1}{2}$ Aequiv. Wasser, in rhombischen Prismen, drufig gehäuft, auf Quarz, von Cornwall.
20. Desgl., einzelner Krystall, gerade rhombische Säule mit Abstumpfung der stumpfen Ecken, eben daher.
21. Olivenerz oder $\frac{2}{5}$ arseniksaures Kupferoxyd mit 2 Aequiv. Wasser, niedere geradrhombische Tafel, mit Abstumpfung der spitzen Ecken, aus Cornwall.
22. Kupferglimmer oder $\frac{1}{6}$ arseniksaures Kupferoxyd mit 3 Aequiv. Wasser, Rhomboeder, mit Abstumpfung des Scheitels zur rhomboedrischen Tafel von Redruth in Cornwall.

Fig. 23. Schwefelsaures Kupferoxyd.

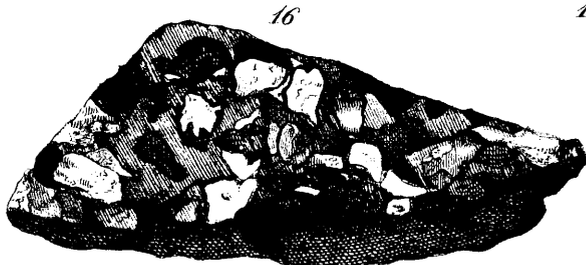
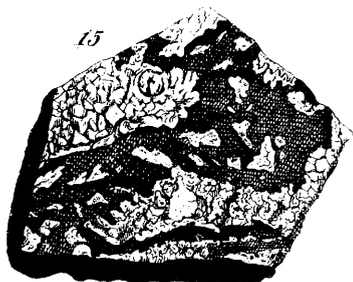
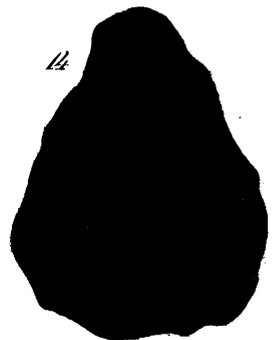
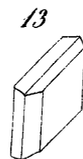
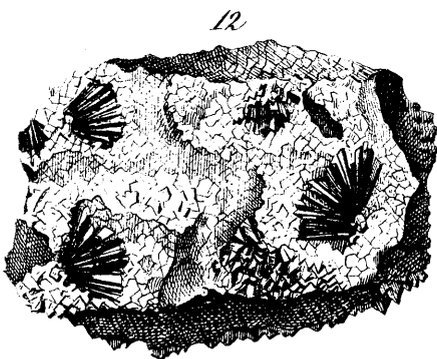
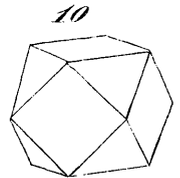
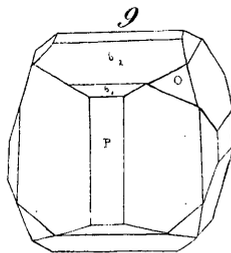
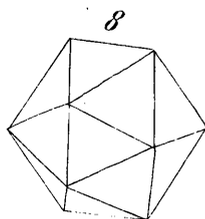
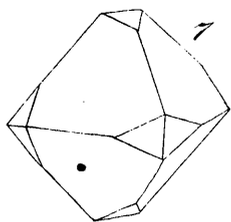
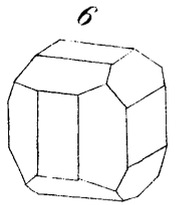
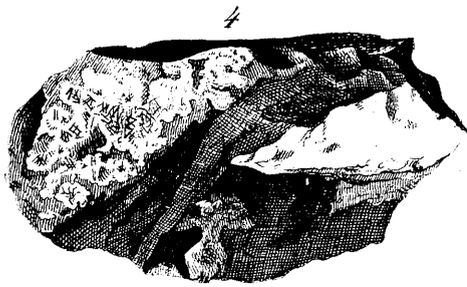
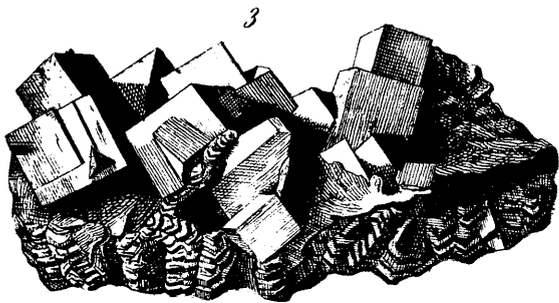
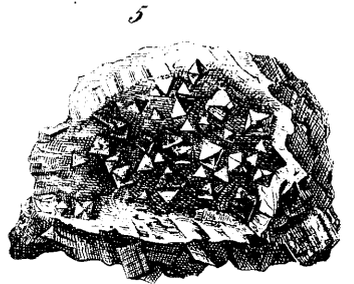
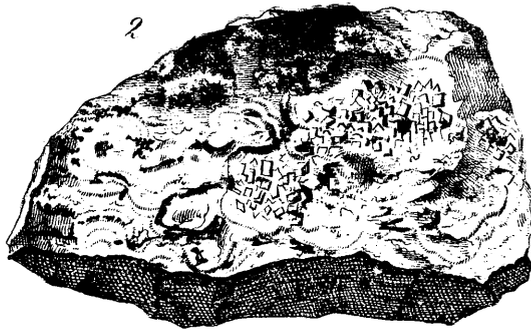
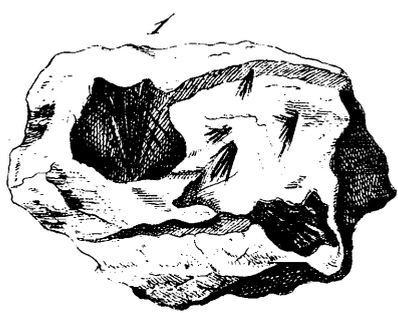
23. Kupfervitriol oder schwefelsaures Kupferoxyd mit 5 Aequiv. Wasser, schief rhomboidische Säule, Grundform, mit Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten, eben daher.





Stadt-
bücherei
Elbing





Tafel XVII.

Fig.

Fig. 1—4. Nickelerze.

1. Haarförmiger Nickelkies in kleinen Nadelbündeln (sechseckigen Säulen), auf derbem Quarz oder Hornstein, von Johanngeorgenstadt in Sachsen.
2. Rother Arseniknickel, derb, von kupferrother Farbe, mit Speiskobalt, welcher oberflächlich bunt angelauten ist und kleine würfliche Krystalle zeigt. Von Niechelsdorf in Hessen.
3. Chloantit, oder weißer kobalthaltiger Nickelkies, in Würfeln, von Schneeberg.
4. Nickelocker mit Nickelblüthe oder kohlenfaures Nickeloryd, auf Chromeisenstein, von Washill bei Baltimore.

Fig. 5—13. Kobalterze.

5. Kobaltkies, nickelhaltig, in regelmäßigen Achteckern, von Müsen in Nassau.
6. Glanzkobalt, Pentagon-Zwölfflach mit dem Würfel verbunden.
7. Derselbe, mit dem Achteck verbunden.
8. Derselbe, Zwanzigflach, sämmtlich von Tunaberg in Schweden.

Fig.

9. Glanzkobalt, Würfel, Zwölfflach und Achteck, ebendaher.
10. Speiskobalt, Würfel mit abgestumpften Ecken (Oktaeder).
11. Derselbe, in drufiger Anhäufung, von Schneeberg.
12. Kobaltblüthe, strahlig blättrig, auf Hornstein, von Schneeberg.
13. Derselbe, schiefe rechtwinklige Säule, mit Abstumpfung der Seiten- und Längenkanten.

Fig. 14—17. Eisen.

14. Meteorstein, von Stannern in Mähren, von einer rissigen glasartigen Kruste umgeben.
15. Meteorstein, von Nigle, angeschliffen, von erdigem Bruch und grauer Farbe, etwas Nichteisen eingesprengt.
16. Meteoreisen, mit eingesprengten Körnern von gelbem und bräunlichem Olivin, welcher theilweise zersezt ist, angeschliffen, von Atakama.
17. Meteoreisen, mit krystallinischem Gefüge, sog. Widmannstädtenschen Figuren von Mexiko.

Tafel XVIII.

Fig.

Fig. 1. Magnetkies.

1. Magnetkies, sechsseitige Säule, mit Duerstreifung, von Kongsberg in Norwegen.

Fig. 2—8. Schwefelkies.

2. Schwefelkies, Pentagonzwickelflach, gewöhnliche Form, von Traverfella in Piemont.
3. Defgl., Würfel und Pentagonzwickelflach, von Herrensegen im Schwarzwald.
4. Defgl., Trapezvierundzwanzigflach, von Traverfella.
5. Defgl., reguläres Achtflach mit drufigen Flächen, vom Harz.
6. Defgl., baumförmige Anhäufung von Oktaedern, aus Schneeberg.
7. Defgl., Gruppe von Würfeln, mit der eigenthümlichen Streifung in je zwei Richtungen paralleler Kanten (Pentagonzwickelflach-Andeutungen) von Tavistock in England.
8. Schwefelkies als Versteinerungsmittel eines Ammoniten (A. Amaltheus), darauf eine Gruppe kleiner Krystalle, Würfel mit Eckenabstumpfung, aus dem Blasschiefer bei Boll.

Fig. 9—12. Speer- oder Vitriolkies.

9. Krystallgruppe von Vitriolkies oder prismatischem Eisenkies aus Sachsen.
10. Speerkies, rhombisches Prisma, Grundform, mit Abstumpfung der spizen Ecken.
11. Defgl., zwillingsartig und sternförmig verbunden.
12. Defgl., rhombisches Oktaeder mit Abstumpfung der Kanten und der Endkanten von Fig. 10.

Fig.

Fig. 13—16. Magneteisen.

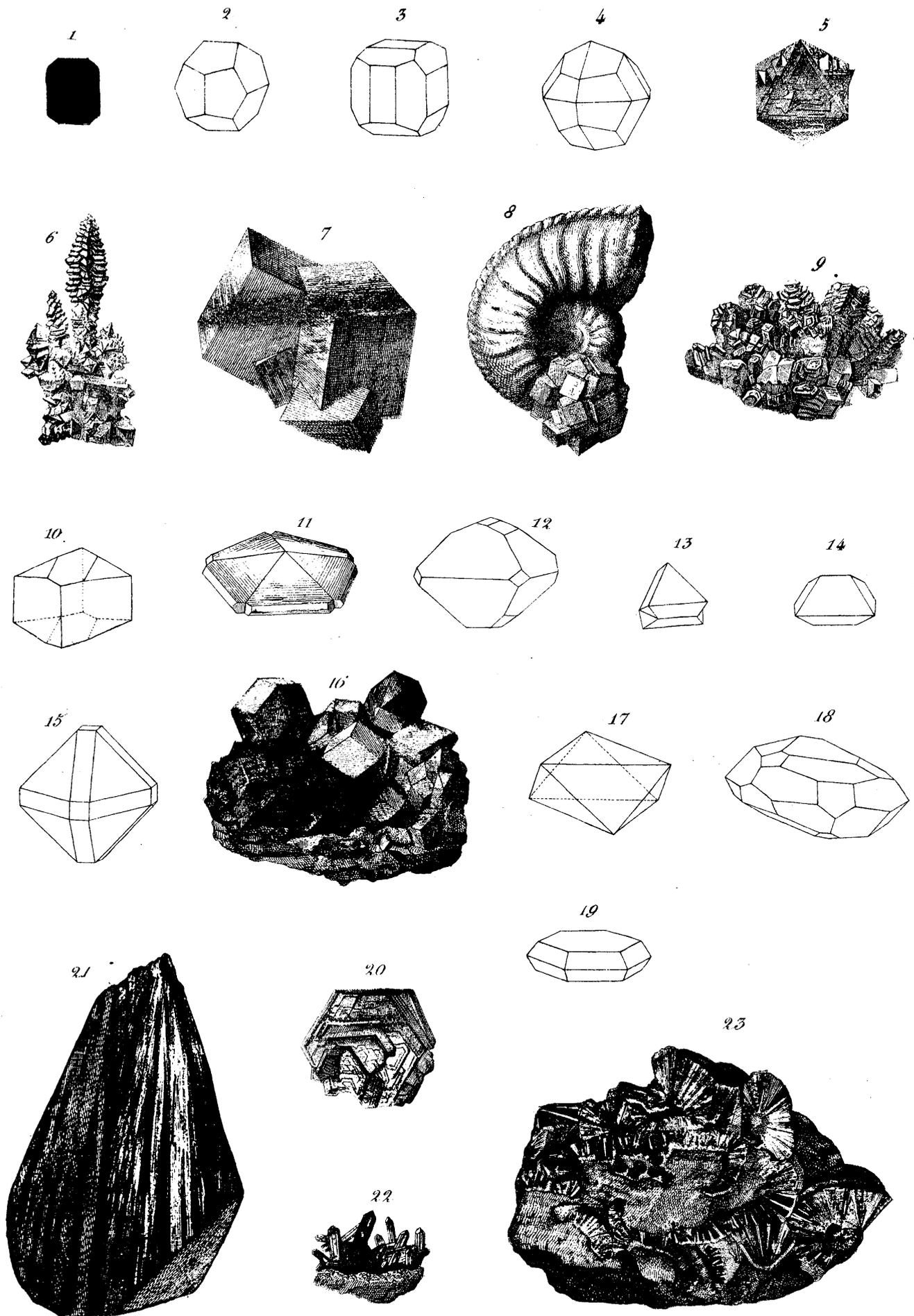
13. Magneteisen, Eisenoxydul-Oxyd, Zwilling von zwei halben Oktaedern, vom Pitsch in Tyrol.
14. Defgl., oktaedrische Tafel, halbes Oktaeder, eben daher.
15. Defgl., Oktaeder, mit Abstumpfung der Ecken (Würfel) und der Kanten (Kautenzwickelflach), aus Piemont.
16. Magneteisen in Kautenzwickelflächern krystallisiert, kleine Krystallgruppe von Traverfella in Piemont.

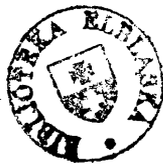
Fig. 17—21. Eisenglanz und Rotheisenstein, Eisenoxyd.

17. Eisenglanz in der Grundform, Rhomboeder, mit Abstumpfung des Scheitels, vom Vesuv.
18. Defgl., Rhomboeder mit vier andern durch Abstumpfung der Kanten und Ecken entstandenen Rhomboedern verbunden, von Elba.
19. Defgl., sechsseitige Doppelpyramide in Tafelform, vom Gotthard.
20. Defgl., sechsseitige Tafel, sogenannte Eisenrose, vom Gotthard.
21. Faseriger Rotheisenstein, sogenannter Blutstein, von Schwarzenberg in Sachsen.

Fig. 22 u. 23. Brauneisenstein oder Eisenoxydhydrat.

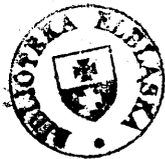
22. Nadeleisenstein oder Götthit in geraden rhombischen Säulen mit Abstumpfung der Ecken und Randkanten, aus Cornwallis.
23. Faseriger Brauneisenstein von gelbbraunlicher Farbe, strahlig und dicht, aus Thüringen.

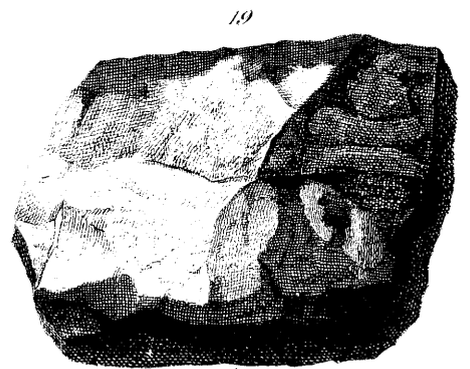
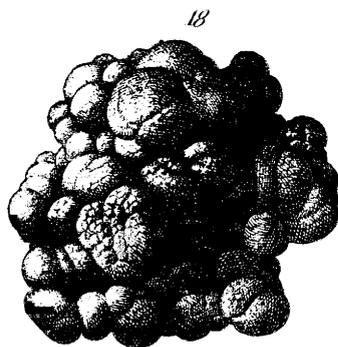
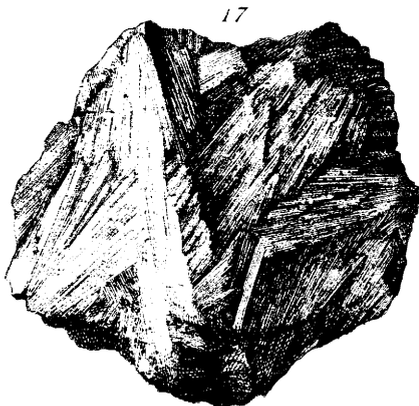
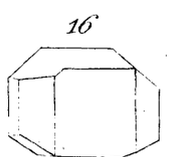
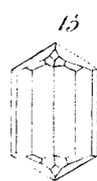
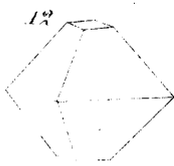
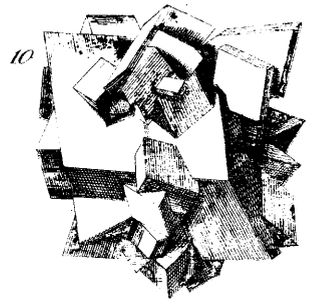
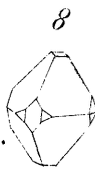
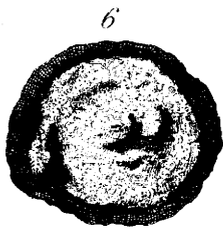
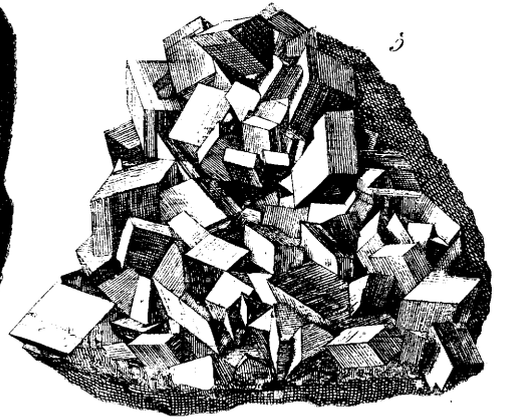
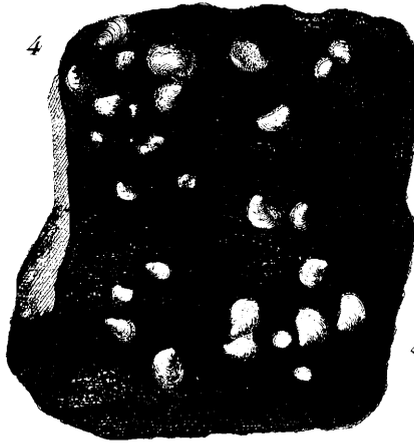
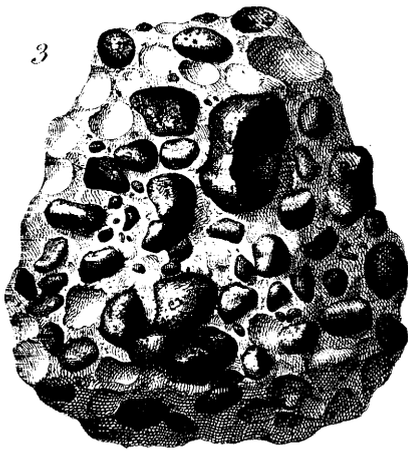
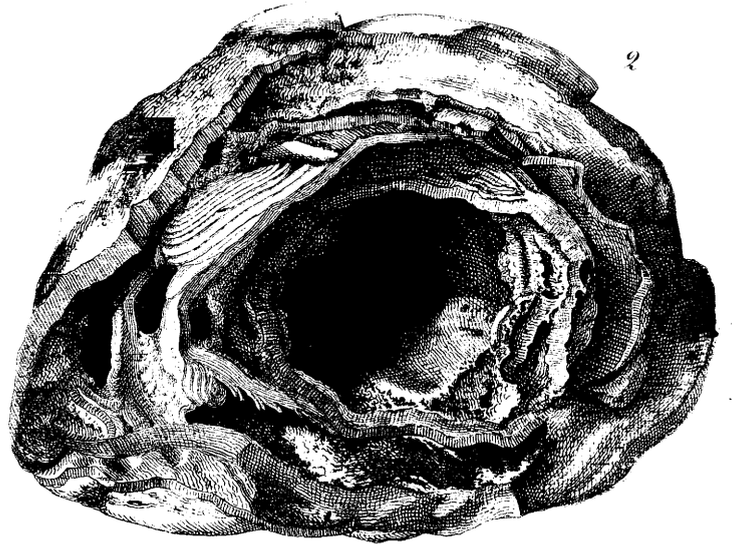
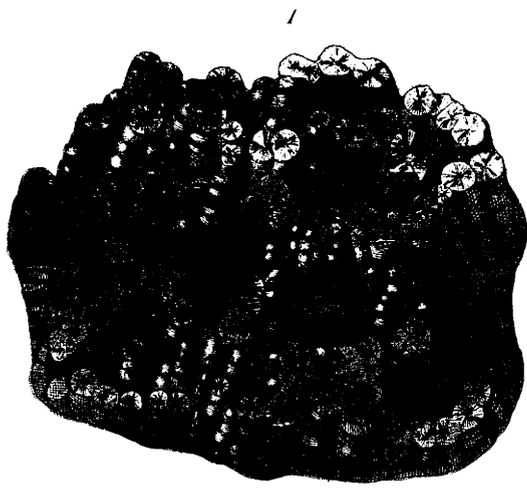




Stadt-
bücherei
Elbing

Stadt
bücherei
Elbing





Tafel XIX.

Fig. 1—10. Brauneisenstein u. andere Eisenerze.

1. Tropffsteinartiger Brauneisenstein von strahligem Bruche, aus Brasilien.
2. Eisenerze, schalige, außen von Eisenoxyd theilweise bedeckt, aus Sachsen.
3. Bohnerz, in einen kalkigen Thon eingeschlossen, von Salmendingen.
4. Kleinförniger, linfenartiger Thoneisenstein, mit kleinen Petrefakten (*Avicula elegans*), aus dem braunen Jura von Wasseralfingen; ein Haupterz Württembergs.
5. Spath Eisenstein, kohlen-saures Eisenoxydul, in Rhomboedern krystallisirt, (Grundform), von Neudorf am Harz.
6. Sumpferz basisch-phosphor-saures Eisenoxyd-Hydrat, nierenförmig, vom Dnegasee in Rußland.
7. Bivianit oder phosphor-saures Eisenoxyd-Hydrat in schiefechtwinkligen Säulen mit Abstumpfung der Längs- und Seitenkanten aus der Auvergne.
8. Skorodit, arsenik-saures Eisenoxyd mit 4 M. G. Wasser, von Schwarzenberg.
9. Würfelierz, arsenik-saures Eisenoxyd mit 18 M. G. Wasser, von Schwarzenberg in Sachsen.
10. Eisenvitriol, schwefel-saures Eisenoxydul, in schieferhombischen Säulen, aus dem natürlichen Salz vom Graul bei Schwarzenberg durch Krystallisation gewonnen.

Fig. 11—19. Braunstein od. Mangan-Erze.

11. Hausmannit, Manganoxydul-Oxyd, Grundform, Quadratoctaeder, an den Spitzen mit einem zweiten, niederen Octaeder verbunden, von Blefeld am Harz.
12. Braunit, Manganoxyd, Grundform, Quadratoctaeder, an der Spitze abgestumpft, von Ilmenau in Thüringen.
13. Defgl., spitzeres Quadratoctaeder mit dem stumpfen verbunden und an der Spitze abgestumpft, eben daher.
14. Manganit, Manganoxydhydrat, rhombische Säule mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten, von Blefeld am Harz.
15. Defgl., Seitenkanten der rhombischen Säule doppelt abgestumpft oder zugespitzt, Mandanten und Ecken gleichfalls abgestumpft, von Blefeld.
16. Pyrolusit, Manganhyperoxyd, Grundform, rhombisches Prisma, mit Abstumpfung der Seitenkanten, der stumpfen und spitzen Ecken, oblongem Octaeder, von Ilmenau.
17. Defgleichen, strahligblättrig, in derben Massen, eben daher.
18. Psilomelan, Baryt- oder Kali-haltiges Manganoxyduloxyd, in kuglig-traubigen Massen, von Siegen in Nassau.
19. Kieselmannan, kiesel-saures Manganoxydul, von Kapnik in Ungarn.

Tafel XX.

- Fig. 1—3. Bleiglanz, Schwefelblei.
1. Bleiglanz, hexaedrischer, oder Einfach-Schwefelblei, Grundform, der Würfel, auf Quarz, von Derbyshire in England.
 2. Dersgl., Würfel mit Abstumpfung der Kanten (Kantenzwölfflach) und der Ecken (Oktaeder), von Neudorf am Harz.
 3. Dersgl. Würfel (H), Achteck (O), Kantendodekaeder (D) und Pyramidenoktaeder, doppelte Abstumpfung der Würfelsecken (J), von Neudorf.

- Fig. 4—8. Weißbleierz, Cerussit.
4. Weißbleierz, kohlen-saures Bleioxyd, rhombische Tafeln, zwillingsartig verbunden auf Bleiglanz, von Przibram in Böhmen.
 5. Dersgl., rhombisches Oktaeder, mit Abstumpfung der scharfen Scheitellanten, sechsseitige Doppelpyramide, von Badenweiler in Oberbaden.
 6. Dersgl., rhombische Säule, Grundform, mit Abstumpfung der scharfen Seitenkanten, zur sechsseitigen Säule, und sämtlicher Randkanten, Verbindung mit der sechsseitigen Pyramide, eben daher.
 7. Dersgl., mit Vorherrschen je zweier Seiten- und Endflächen.
 8. Dersgl., dieselbe Form, sechs Krystalle sternförmig zwillingsartig verwachsen, von Badenweiler.

- Fig. 9—11. Bleivitriol, schwefelsaures Bleioxyd.
9. Bleivitriol, gerades rhombisches Prisma, Grundform, mit Abstumpfung der Kanten (oblonges Oktaeder), von Iglesias in Sardinien.
 10. Dersgl., rhombische Tafel mit Abstumpfung der stumpfen Ecken, eben daher.
 11. Dersgl., Verbindung des rechtwinkligen und rhombischen Oktaeders mit dem rhombischen Prisma, dessen scharfe Seitenkanten abgestumpft sind; von Anglesea, Nord-England.

- Fig. 12—15. Buntbleierz, phosphor- und arsenik-saures Bleioxyd.
12. Gelbes arsenik-saures Bleioxyd, Kampylit, in tonnenförmig gekrümmten Krystallen, von Caldbeck in Cumberland.

- Fig.
13. Grünbleierz, phosphor-saures Bleioxyd, Grundform, sechsseitiges Prisma, von Ems in Nassau.
 14. Gelbes arsenik-saures Bleioxyd, sechsseitige Doppelpyramide mit Abstumpfung des Scheitels, von Joachimsthal in Böhmen.
 15. Dersgl., sechsseitige Säule mit Abstumpfung der Randkanten, eben daher.

Fig. 16. Molybdän-saures Bleioxyd, Gelbbleierz.

16. Gelbbleierz, in quadratischen Tafeln, theilweise mit Abstumpfung der Randkanten (Quadratoktaeder), von Bleiberg in Kärnten.

Fig. 17. Chrom-saures Bleioxyd, Rothbleierz.

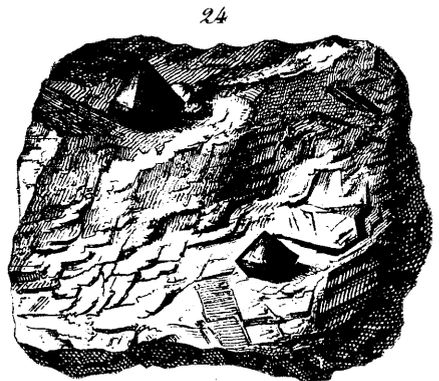
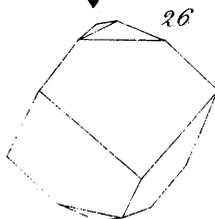
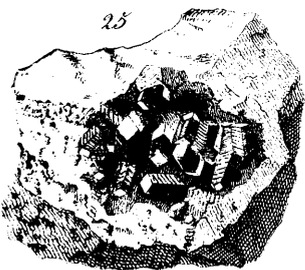
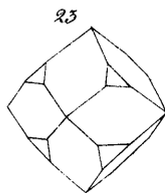
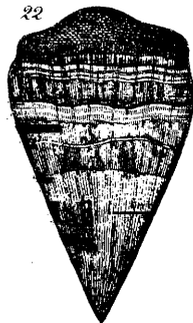
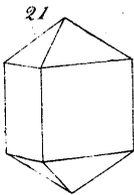
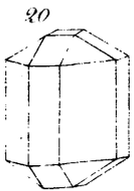
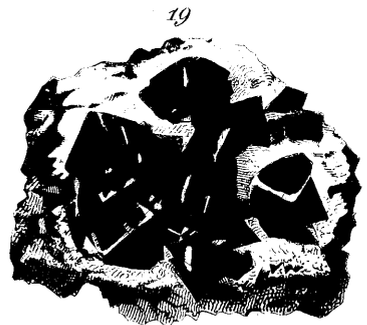
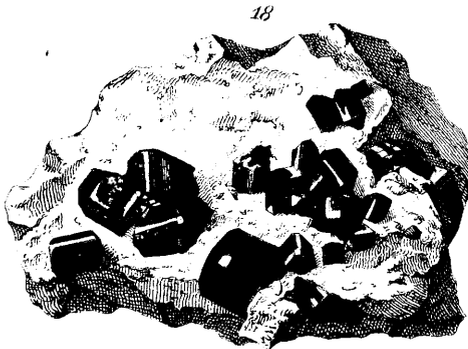
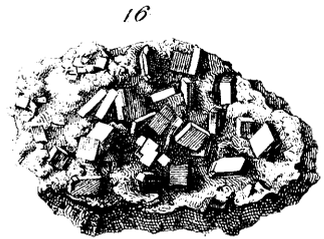
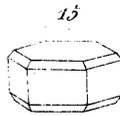
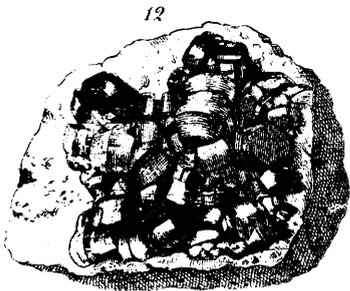
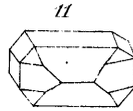
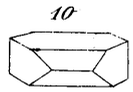
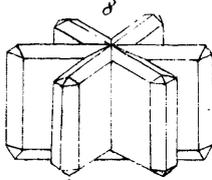
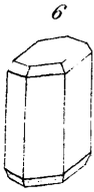
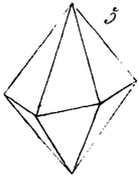
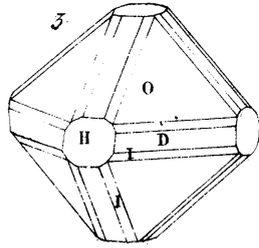
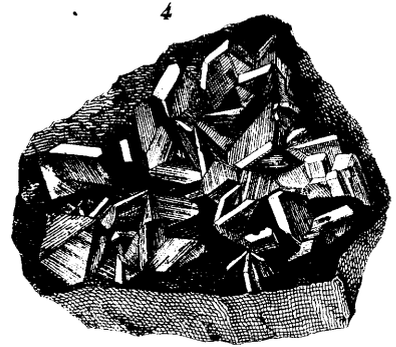
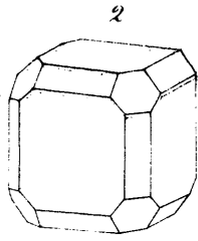
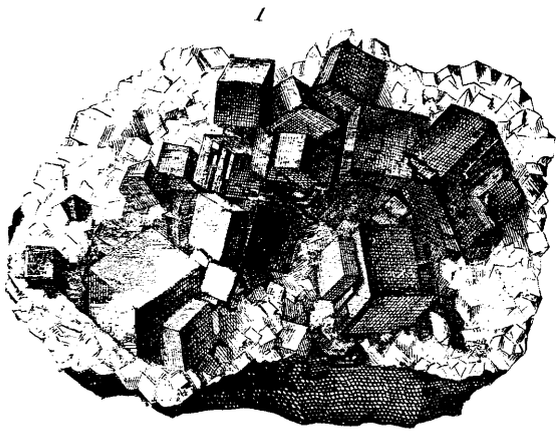
17. Rothbleierz, tafelförmig, in schief-rhombischen Säulen, von Berejowsk in Sibirien.

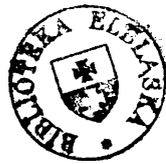
Fig. 18—22. Zinnstein, Zinnoxyd.

18. Zinnstein, in quadratischen Säulen, theilweise mit Abstumpfung der Seiten- und Randkanten, von Ehrenfriedersdorf.
19. Dersgl., Zwillinge von quadratischen Linsen, von Altenberg in Sachsen.
20. Dersgl., quadratische Säule mit Abstumpfung der Rand- und Seitenkanten und sämtlicher Ecken, von St. Agnes in Cornwall.
21. Dersgl., quadratisches Oktaeder mit der quadratischen Säule, eben daher.
22. Holzzinn, faferiges Zinnoxyd, eben daher.

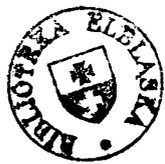
Fig. 23—27. Zinkerz.

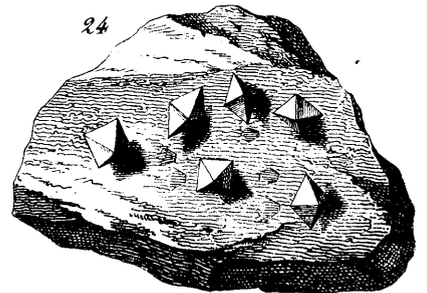
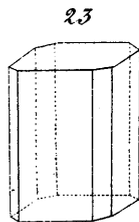
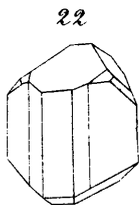
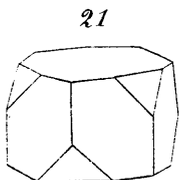
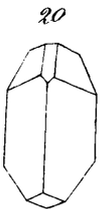
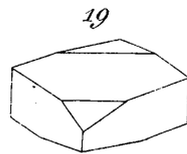
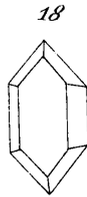
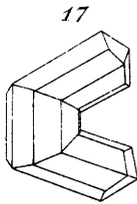
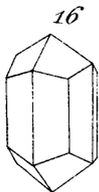
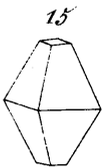
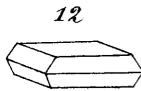
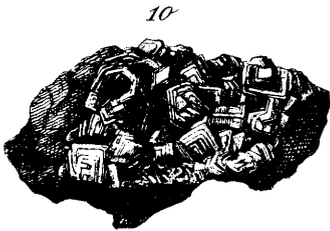
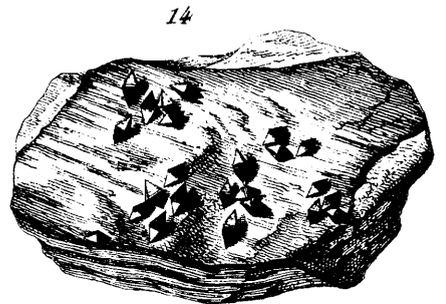
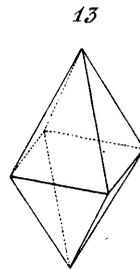
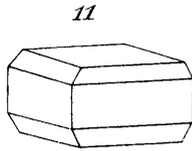
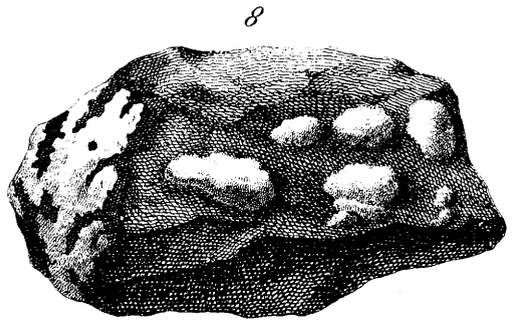
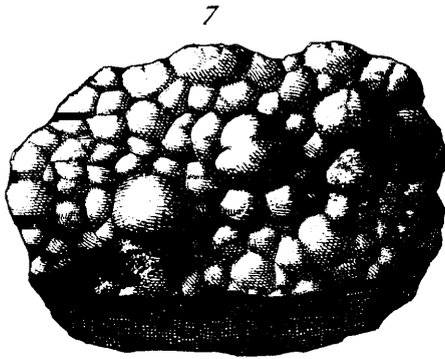
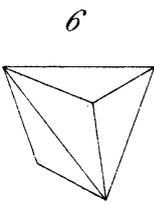
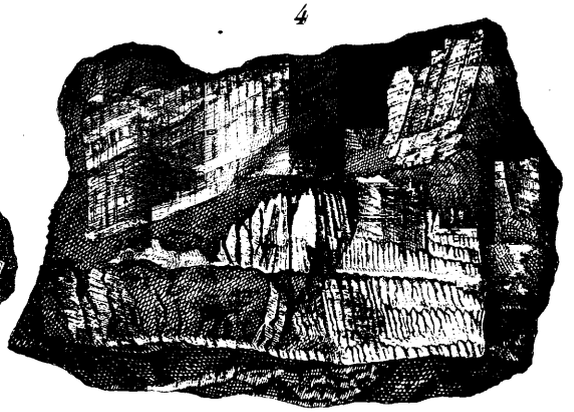
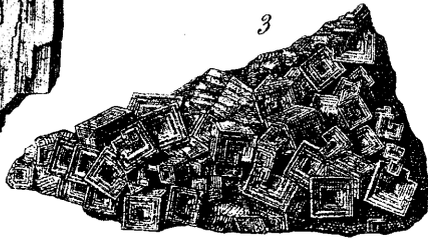
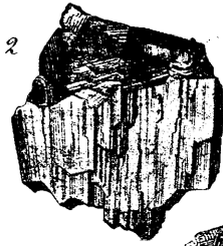
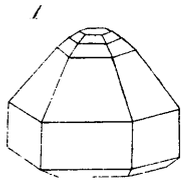
23. Blende, Grundform, Kantenzwölfflach mit Oktaeder, von Kapnik.
24. Blättriges rothes Zinkoxyd mit Zinkeisenstein, Franklinit, in regulären Oktaedern mit Abstumpfung der Kanten, aufgewachsen in derbem Zinkerz, von Franklin in New-Persey.
25. Kohlen-saures Zinkoxyd, Galmei, drufig, in Anhäufungen von Rhomboedern auf derbem Galmei, von Altenberg bei Aachen.
26. Dersgl., mittleres und stumpfes Rhomboeder.
27. Nieselsaures Zinkoxyd, Nieselgalmei, gerad rhombisches Prisma, mit Abstumpfung der Ecken und stumpfen Seitenkanten, eben daher.





Stadt-
bücherei
Elbing





Tafel XXI.

Fig.

Fig. 1. Cadmium.

1. Greenockit, Schwefelcadmium, sechsseitige Säule, unten mit einfacher, oben mit dreifacher Abstumpfung der Kanten, vergrößert, von Bishopston in Schottland.

Fig. 2—6. Wismutherze.

2. Gediegen Wismuth, krystallinisch-blättrig, mit rhomboedrischem Gefüge, von Redruth in Cornwall.
3. Metallisches Wismuth, künstlich dargestellt, in würfelförmlichen treppenartigen Rhomboedern, regenbogenfarbig angelassen.
4. Gediegen Wismuth, gestriekt, in dichtem Speiskobalt eingewachsen, sogen. Wismuthkobalterz, von Schneeberg.
5. Wismuthglanz, kupferhaltiger, in geraden rhombischen Säulen, auf Hornstein, von der Grube Daniel bei Schneeberg in Sachsen.
6. Kieselwismuth od. Wismuthblende, gewöhnlichste Form, Pyramidentetraeder, vergrößert, von Schneeberg.

Fig. 7—12. Uranerze.

7. Uranpecherz, Uranoxydul, traubig, derb, von Johann Georgenstadt in Sachsen.
8. Uranocker oder Uranoxydhydrat mit Uranblüthe oder kohlen-saurem Uranoxyd, von Vereinigt-Feld bei Joh.-Georgenstadt.
9. Kalkuranglimmer oder gelber Uranit, in quadratischen Tafeln mit Abstumpfung der Kanten, von Mutun in Frankreich.
10. Grüner Uranglimmer, Chalcolit, smaragdgrün, in quadratischen Tafeln, theilweise an den Kanten abgestumpft, auf rothem Hornstein, von Johann-Georgenstadt.
11. Defgl., quadratische Säule mit Abstumpfung der Kanten, Quadratoctaeder.
12. Defgl., Quadratoctaeder, mit Abstumpfung der Scheitel.

Fig. 13—21. Titanerze.

13. Anatas oder octaedrisches Titanoxyd, spitzes Quadratoctaeder, Grundform, vom Gotthard.

Fig.

14. Defgl., das Quadratoctaeder theilweise durch Abstumpfung der Kanten mit dem Prisma verbunden, auf Quarz, vom Gotthard.
15. Defgl., Quadratoctaeder mit Abstumpfung des Scheitels, von Disans in Dauphinée.
16. Rutil oder prismatisches Titanoxyd, achseitiges Prisma, die quadratische Säule an den Seitenkanten abgestumpft, mit Abstumpfung der Kanten (Quadratoctaeder).
17. Defgl., dieselben Krystallformen als Drilling verwachsen, vom Gotthard.
18. Brookit, rhombisches Titanoxyd, gerade rhombische Säule mit Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten und dem rhombischen Octaeder verbunden, von Snowdon in Nordwales.
19. Sphen, Titanit, titan- und kiesel-saurer Kalk, schief rhombisches Prisma, Grundform, mit Abstumpfung der stumpfen Kanten, vom Gotthard.
20. Defgl., mit Abstumpfung der spitzen Ecken, von Lienz in Tyrol.
21. Ilmenit, rhomboedrisches Titaneisen, Grundform, Rhomboeder, mit Abstumpfung des Scheitels und der Kanten (sechseitiges Prisma), vom Ilmengebirge.

Fig. 23. Tantalerz.

23. Tantalit (Niobit, Kolumbit), gerade rhombisches Prisma mit Abstumpfung der Seitenkanten (rechtwinklige Säule), gewöhnlichste Form des Tantalits von Bodenmais.

Fig. 22 u. 24. Wolframerze.

22. Wolfram, prismatisches Scheelerz, gerade rhombische Säule, Grundform, mit doppelter Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten, der Kanten und der Kanten, gewöhnlichste Form des Scheelerzes von Zinnwalde.
24. Tungstein, scheel-saurer Kalk, Grundform, Quadratoctaeder, auf Quarz, von Zinnwalde.

Tafel XXII.

Fig.

Fig. 1 u. 2. Molybdänerze.

1. Molybdänglanz, Schwefelmolybdän, mit etwas Molybdän- oder (Molybdänsäure) in Quarz eingewachsen, aus dem Wallis.
2. Molybdänglanz, Grundform, tafelförmige sechsseitige Säule.

Fig. 3 u. 4. Chromerze.

3. Chromoeder (Chromoxyd), mit Chromeisenstein, von Baltimore in Nordamerika.
4. Chromeisenstein, Chromoxyd-Eisenoxydul, Grundform, reguläres Oktaeder.

Fig. 5—10. Spieglanzerze.

5. Gediegen Antimon, Rhomboeder, Grundform, mit Abstumpfung der Randkanten (sechseckige Säule), von Almont in Frankreich.
6. Grauspieglanzerz, Antimonglanz, rhombisches Oktaeder, Grundform, mit Abstumpfung der Randkanten (rhombisches Prisma), der stumpfen Seitenkanten und doppelter Abstumpfung der stumpfen Kandecken.
7. Defgl., rhombische Säule, mit Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten, in Verbindung mit dem rhombischen Oktaeder; die Krystalle verbogen, blättrig, der Länge nach gestreift, von Wolfsberg am Harz.
8. Defgl., büschelförmig strahlig, von Przibram in Böhmen.
9. Rothspieglanzerz, Antimonblende, schiefe rhomb. Nadeln, strahlig gehäuft, auf Quarz, von Bräunsdorf in Sachsen.
10. Antimonoxyd, Senarmontit, oktaedrisches Weißspieglanzerz, in regulären diamantglänzenden Oktaedern, drüsig gehäuft, von Dued-Hamimim in der Provinz Constantine.

Fig.

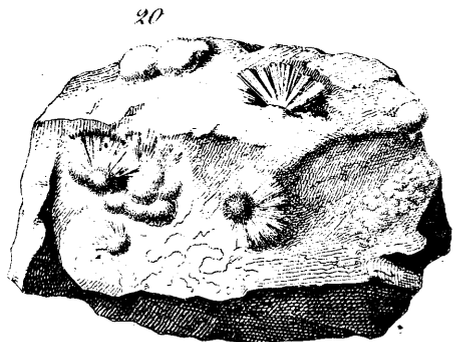
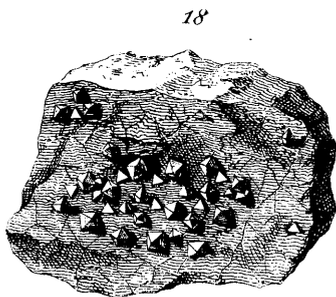
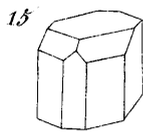
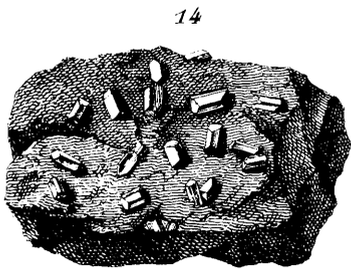
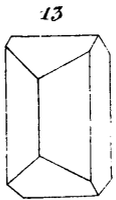
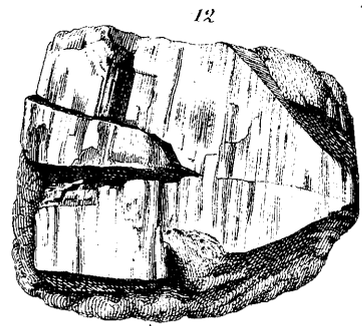
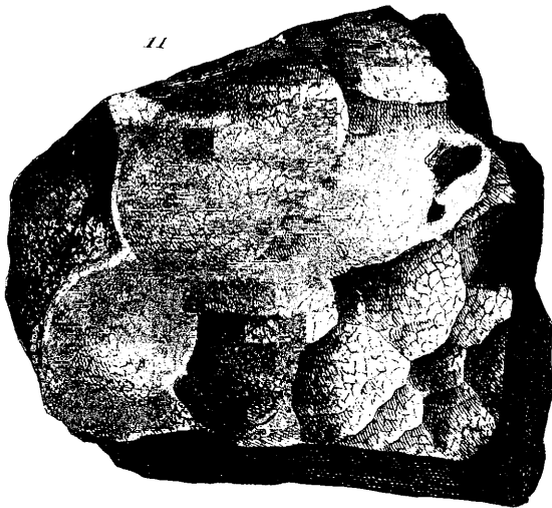
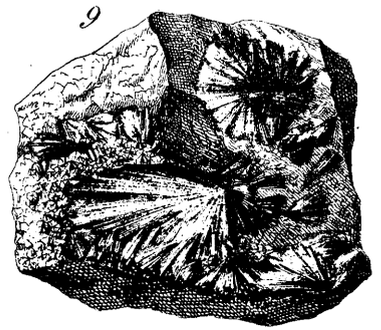
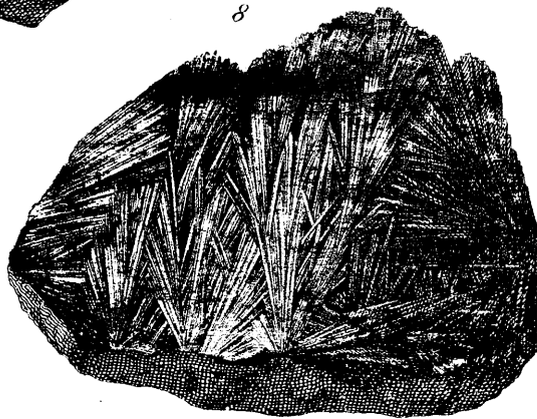
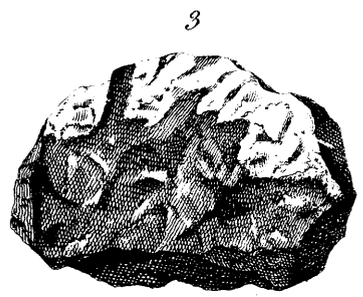
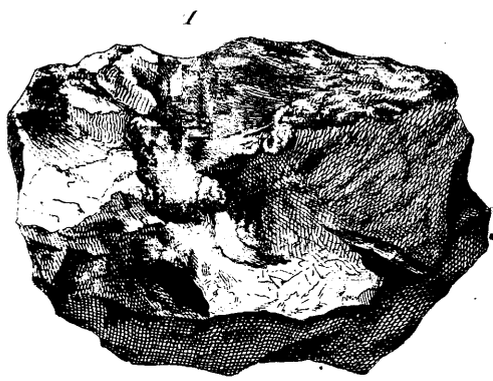
Fig. 11—20. Arsenikerze

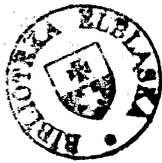
11. Gediegen Arsenik, schalig, massig, krummblättrig, von Andreasberg am Harz.
12. Auripigment oder gelber Schwefelarsenik, Aderthalschwefelarsenik, krystallinisch blättrig, aus der Türkei.
13. Defgl., gerade rhombisches Prisma, Grundform, mit Abstumpfung der stumpfen Ecken und der scharfen Seitenkanten, von Kapnik.
14. Defgl., dieselben Krystalle, auf Kalkmergel, von Neusohl in Ungarn.
15. Realgar, einfach Schwefelarsenik, schiefe rhombische Säule, Grundform, mit Abstumpfung der stumpfen Randkanten und der Seitenkanten, von Kapnik.
16. Defgl., mehrere ähnliche Krystalle auf Kalkmergel, eben daher.
17. Arsenikkies, in geraden rhombischen Säulen, Grundform; einige Krystalle im Vordergrund zeigen die Abstumpfung der stumpfen, andere der spitzen Ecken, theilweise mit Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten verbunden; von Freiberg in Sachsen.
18. Arsenikblüthe, arsenige Säure, in regulären Oktaedern und Tetraedern, Produkt eines Erdbrandes, aus der Auvergne.
19. Pharmakolith, arsensaure Kalk, schiefe rechtwinklige Säule, Grundform, mit Abstumpfung der stumpfen Seitenkanten und der Randkanten.
20. Defgl., in strahlenförmigen Nadeln büschelförmig gehäuft, theilweise durch arsensaures Kobaltoxyd geröthet, aus den alten Kobaltgruben bei Wittichen im Schwarzwald.



57. 124
Cryt. 95.







ROTANOX
oczyszczanie
styczeń 2008

KD.2759
nr inw. 45