



Über dieses Buch

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

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

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

Nutzungsrichtlinien

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

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

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

Über Google Buchsuche

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



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

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

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

Usage guidelines

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

We also ask that you:

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

About Google Book Search

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

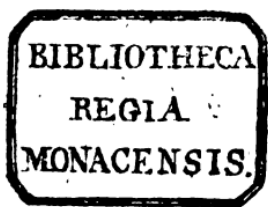
<36635253520017

<36635253520017

Bayer. Staatsbibliothek

Chem. 30^m

R



A n h a n g

zu

Friedrich Hildebrandt's

Lehrbuch der Chemie

als Wissenschaft und als Kunst,

die
Spectrometrie
enthaltend.

Abgefaßt

von

Dr. Carl Gustav Bischof.

Erlangen

in der Palm'schen Verlagsbuchhandlung.

1819.

172

L e h r b u c h der **S t o c h i o m e t r i e** oder

Anleitung die Verhältnisse zu berechnen,
nach welchen sich die irdischen Körper
mit einander verbinden.

A b g e f a s t

von

Dr. Carl Gustav Bischof,

Professor auf der Königlich Preussischen Rheinuniversität zu Bonn,
Adjuncten des Präsidii der Kaiserlich Leopoldinisch-Carolinischen Akademie der Naturforscher, Mitgliede der physikalisch-medicinischen
Societät zu Erlangen und Ehrenmitgliede des pharmaceutischen
Vereins in Baiern.

Erlangen
in der Palm'schen Verlagsbuchhandlung.

1 8 1 9.

BIBLIOTHECA
REGIA
MONACENSIS.

Bayerische
Staatsbibliothek
München

Digitized by Google

Seiner Excellenz

dem Herrn Oberpräsidenten und Curator der Königlich
Preußischen Rheinuniversität

Grafen zu Solms - Laubach

und

dem ehrwürdigen akademischen Senat
zu Bonn

ehrfurchtsvoll gewidmet.

von

dem Verfasser.

Digitized by Google

B o r r e d e.

Da der seel. Hildebrandt in seinem, von mir nach dessen Tode vollendeten Lehrbuch der Chemie als Wissenschaft und als Kunst, das mir bei meinen Vorlesungen als Leitfaden diente, die Stochiometrie, außer dem kurzen Anhang von Berzelius's Lehre, unberücksichtigt ließ: so kam ich schon vor längerer Zeit auf den Gedanken, diese Lehre in einem besondern Anhang in derselben Form wie jenes Lehrbuch zu liefern. Allein ich sah bald ein, daß ich mich, wenn der Gegenstand nicht bloß oberflächlich behandelt werden sollte, nicht so kurz würde fassen können, als ich beabsichtigte. Es schien mir nämlich bei einer neuen Lehre, wie die Stochiometrie, sehr wesentlich nöthig, ehe man sie in didaktischer Form abhandelt, vorerst eine Geschichte von derselben zu geben, besonders da eine vollständige Uebersicht aller verschiedenen Ansichten und Meinungen von den Gesetzen der festen Mischungsverhältnisse in der unorganischen Natur uns bisher noch mangelte. So entstand der erste Abschnitt. Ich habe in derselben die

Lehren der neuern Chemiker und die Andeutungen der ältern über Gesetze in den Mischungsverhältnissen überhaupt möglichst gedrängt zusammengestellt; jedoch etwas länger bei solchen ausländischen Abhandlungen verweilt, von denen wir noch keine deutsche Uebersetzung besitzen. In welchem gegenseitigen Verhältnisse die Lehren der neuern Chemiker zu einander stehen, habe ich gleichfalls etwas ausführlich zu entwickeln gesucht, und um mein Werkchen so viel wie möglich an Hildebrandt's Lehrbuch anzuschließen, wurden auch die in der neuesten Zeit entdeckten einfachen und zusammengesetzten Körper kurz angedeutet.

Der zweite Abschnitt enthält die Grundlehren der Stöchiometrie, auf einige wenige Naturgesetze zurückgeführt. Ich wählte die mathematische Form, weil der Gegenstand selbst nicht wohl eine andere zuläßt; jedoch hoffe ich auch denjenigen, welchen diese Form etwas fremd seyn sollte, durch die angeführten Beispiele verständlich geworden zu seyn. Da dieser Abschnitt eine Uebersicht von dem Ganzen in systematischer Ordnung giebt: so möchte es zweckmäßig seyn, sich mit ihm früher als mit dem ersten vertraut zu machen.

Um jeden in den Stand zu setzen, die Wahrheiten der stöchiometrischen Lehren zu beurtheilen, bestimmte ich den dritten Abschnitt für die Analysen zusammengesetzter Körper, mit genauer Angabe der Quellen, woraus sie entnommen. Man wird daher in demselben

blos dasjenige finden, was der Versuch gab, oder was doch unmittelbar daraus sich ableitete; sehr häufig jedoch, wie z. B. bei allen Analysen des verdienstvollen Wenzel's habe ich dem jetzigen chemischen System gemäß, und mit Beziehung genauer Normalanalysen, aus den Resultaten analytischer Untersuchungen die Mischungsverhältnisse verschiedener Verbindungen abgeleitet: ein Verfahren übrigens, das bekanntlich bei jeder Analyse erforderlich ist. Meine Absicht, alle Analysen mit Ausschluß der mehrfach zusammengesetzten Mineralkörper zu liefern, gab ich nachgehends wieder auf, da ich bei mehreren die Quellen nicht auffinden konnte, viele ältere zu sehr von der Wahrheit abweichen, und überhaupt dieser Abschnitt unndehiger Weise gar zu weitläufig geworden wäre; indeß von den ältern genaueren Analysen wird man wenige und von den neuern hoffentlich gar keine vermissen. Daß ich mich, so viel nur immer meine literarischen Hülfsmittel zuließen, bemühte, die Quellen der Analysen genau anzugeben, wird jeden in den Stand setzen, aus der Verfahrungsart des Analytikers die Genauigkeit seiner Analyse zu beurtheilen. Was die Anordnung der analysirten Körper betrifft: so erinnere ich, daß mir die der einfachen Körper im vierten Abschnitt S. 351. zur Norm diente: jede Verbindung wurde nämlich in der Rubrik aufgeführt, welche demjenigen ihrer Bestandtheile entspricht, der früher in jener Folge der einfachen Körper enthalten ist als der andere: z. B. unter die Rubrik binärer Wasserstoffverbindungen kamen alle diejenige Verbin-

bungen des Wasserstoffs mit den übrigen Körpern zu stehen, welche auf den Wasserstoff in jener Anordnung folgen; unter die Rubrik binärer Kohlenstoffverbindungen alle diejenigen Verbindungen des Kohlenstoffs mit den übrigen Körpern, welche auf den Kohlenstoff folgen u. s. w.

Im vierten Abschnitt endlich habe ich aus den genauesten Analysen die stöchiometrischen Zahlen der einfachen Körper berechnet, und aus diesen die Mischungsverhältnisse aller analysirten Verbindungen und noch viel anderer nicht analysirten abgeleitet. Durch Vergleichung des dritten und vierten Abschnittes wird man sie mehr oder weniger nahe Uebereinstimmung der durch Rechnung und durch Versuche gefundenen Resultate ersehen. Ein sehr verdienstliches Unternehmen würde es für die immer grössere Vervollkommenung der Stochiometrie seyn, alle diejenigen Verbindungen, deren Mischungsverhältnisse nicht mit den durch Rechnung gefundenen Resultaten übereinstimmen, einer nochmals genauen Analyse zu unterwerfen. Um übrigens die Uebersicht zu erleichtern, habe ich mir die Mühe gegeben, alle Mischungsverhältnisse auf Hunderttheile zu reduciren. In dieser äusserst mühsamen und weitläufigen Arbeit bin ich von meinem Freunde, Herrn Prof. Rothe sehr thätig unterstützt worden.

Die Verbindungen der oxydirtten Salzsäure oder des Chlorins und der gemeinen Salzsäure mit andern

Körpern; habe ich aus den S. 200. angegebenen Gründen, in dem dritten und vierten Abschnitte sowohl nach der älteren als neuern Theorie aufgeführt.

Endlich habe ich noch zu erinnern, daß ich in diesem Werkchen mich bloß auf die Verbindungen der unorganischen Körper, mit Ausschluß der mehrfach zusammengesetzten Mineralkörper beschränkt, abgleich Berzelius's und anderer Chemiker Ansichten von den Gesetzen dieser Verbindungen, so wie der organischen Körper, in dem ersten Abschnitte dargelegt und in dem dritten von den letzteren die bisher analysirten aufgezählt wurden. Die organischen Körper habe ich indess im vierten Abschnitte nur so weit in Betracht gezogen, als sie Verbindungen mit unorganischen eingehen, die ganz den Charakter der unorganischen Natur an sich tragen und daher auch ihren Gesetzen gehorchen. Ueber die Gesetze der organischen, aus den Elementen Sauerstoff, Wasserstoff, Kohlenstoff und Stickstoff bestehenden Körper habe ich in einem besondern, gemeinschaftlich mit meinen Freunden, den Herren Präsident Nees von Esenbeck und Professor Rothe bearbeiteten und gegenwärtig unter der Presse befindlichen Werke *), meine Ansichten entwickelt.

*) Die Entwicklung der Pflanzensubstanz, physiologisch, chemisch und mathematisch dargestellt, mit combinatorischen Tafeln der möglichen Pflanzenstoffe und den Gesetzen ihrer stöchiometrischen Zusammensetzung us.

Möge man bei Beurtheilung meines Werkchens berücksichtigen, daß ich in der Stöchiometrie außer dem, was mir die chemischen Zeitschriften lieferten, keine Vorgänger hatte, die mich hätten leiten können, wenigstens keine, welche diese Lehre aus streng mathematischen Gesichtspunkte, ohne Vorliebe für irgend eine Hypothese, betrachtet hätten, und möge daher mein Werkchen einer geneigten Aufnahme sich zu erfreuen das Glück haben.

Bonn im Monat April 1819.

Carl Gustav Bischof.

In h a l t.

E r s t e r A b s c h i c k t.

Historisch - kritische Darstellung der Stöchiometrie.

S. 1 — 212.

Z w e i t e r A b s c h i c k t.

Grundlehren der Stöchiometrie S. 213 — 238.

D r i e t e r A b s c h i c k t.

Chemische Analysen als Grundlage der Stöchiometrie.

A. Unorganische Verbindungen.

a) Mischungsverhältnisse nach Gewichtsteilen.

- 1) Binäre Sauerstoffverbindungen S. 239 — 259.
- 2) Wasserstoffverbindungen S. 260 — 262.
- 3) Kohlenstoffverbindungen S. 262 — 263.
- 4) Stickstoffverbindungen S. 263.
- 5) Schwefelverbindungen S. 263 — 269.
- 6) Phosphorverbindungen S. 269 — 270.
- 7) Chlorinverbindungen S. 270 — 272.
- 8) Jodinverbindungen S. 272 — 273.

- Neutralsalze S. 274 — 308.
- 1) Kohlensäure Salze S. 274 — 278.
 - 2) Salpetersäure S. 279 — 282.
 - 3) Salpetrigsäure S. 282.
 - 4) Schwefelsäure S. 283 — 289.
 - 5) Schwefligsäure S. 290.
 - 6) Phosphorsäure S. 291 — 294.
 - 7) Phosphorigsäure S. 294.
 - 8) Salzsäure S. 295 — 300.
 - 9) Ueberoxyditsalzsäure S. 301.
 - 10) Flußsäure

S. 301 — 303. 11) Boraxsaure S. 303 — 304.
 12) Antimonsaure S. 304. 13) Antimonigsaures
 Salz S. 305. 14) Arseniksaure Salze S. 305 —
 306. 15) Arsenigsaure S. 306. 16) Molybdäns-
 saures Salz S. 306. 17) Wolframsaure Salze
 S. 307. 18) Chromsaure S. 307 — 308.

Neutralsalze vegetabilischer Säuren S. 308 — 316.
 1) Benzoesaure Salze S. 308. 2) Schleimsaures
 Salz S. 308. 3) Spiersaure Salze S. 309.
 4) Weinsteinsaure S. 309 — 310. 5) Gallussaure
 S. 311. 6) Citronensaure S. 311 — 312. 7) Es-
 figsaure S. 312 — 314. 8) Bernsteinsaure S. 314 —
 315. 9) Sauerkleesaure S. 315 — 316. Den Neu-
 tralsalzen ähnliche Verbindungen verschiedener Pflan-
 zenstoffe. S. 317.

Neutralsalze animalischer Säuren S. 318. 1) Blau-
 saure Salze S. 318. 2) Blasensteinsaure S. 319.
 3) Ameisensaure S. 319.

Doppelsalze S. 320 — 330.

Hydrate S. 330 — 334.

Machtr. g. Metallelegirungen S. 334. Salzhähnliche Ver-
 bindungen S. 335. Doppelsäuren S. 335 — 336.
 Einige andere Verbindungen S. 336.

B. Organische Verbindungen S. 337 — 342. 1) von
 rein vegetabilischer Mischung S. 337 — 341.
 2) von thierischer Mischung S. 341 — 342. Ei-
 nige künstliche Verbindungen S. 342.

Gassförmige Verbindungen. b) Mischungsverhältnisse
 nach Maaftheilen S. 343 — 345. Specif. Ge-
 wichts der flüssigen Flüssigkeiten S. 345 — 350.

V i e r t e r A b s c h i c k t .

Stöchiometrische Verhältniszahlen aus den
genauesten Analysen berechnet.

Einfache Körper S. 351 — 353. 1) Binäre Sauerstoffverbindungen S. 353 — 357. 2) Wasserstoffverbindungen S. 357. 3) Kohlenstoffverbindungen S. 358. 4) Stickstoffverbindungen eb. 5) Schwefelverbindungen S. 358 — 359. 6) Phosphorverbindungen S. 360. 7) Chlorinverbindungen S. 360 — 362. 8) Jodinverbindungen S. 361.

Neutralsalze. 1) Kohlensäure Salze S. 362 — 363. 2) Salpetersäure S. 363 — 365. 3) Salpetrigsäure S. 365. 4) Schwefelsäure S. 365 — 367. 5) Schwefligsäure S. 367 — 368. 6) Phosphorsäure S. 368 — 369. 7) Phosphorigsäure S. 369 — 370. 8) Salzsäure S. 370 — 372. 9) Ueberoxydatsalzsäure S. 372. 10) Oxygenirt-Chlorinsaures Kali S. 372. 11) Jodinsäure Salze S. 372 — 373. 12) Flußsäure S. 373. 13) Boraxsäure. S. 373. 14) Antimonsäure S. 374. 15) Antimonigsaures Salz S. 374. 16) Arsenitsäure Salze S. 374 — 375. 17) Arsenigsäure S. 375. 18) Molybdänsaures Salz S. 375. 19) Wolframsäure S. 375. 20) Chromsäure S. 376. 21) Zelluesäure S. 376. 22) Verbindungen des Zinntritoxids mit Basen S. 376. 23) Schwefelwasserstoffsalze S. 377. 24) Hydriodinsäure Salze S. 377. 25) Hydrotellursaures Kali S. 377.

Vegetabilische Säuren S. 378.—379.

Salze vegetabilischer Säuren 1) Benzoesaure Salze S. 379; 2) Schleimsaures Salz S. 379. 3) Spiersaure Salze S. 379—380. 4) Weinsaure S. 380—381. 5) Gallussaure S. 381. 6) Citronensaure S. 381. 7) Essigaure S. 381—382. 8) Bernsteinsaure S. 382. 9) Sauerkleesäure S. 383.

Animalische Säuren S. 384.

Salze animalischer Säuren S. 384—385. 1) Cyanogenmetalle S. 384. 2) Hydrocyanische Salze S. 385. 3) Blasenstein-saure Salze S. 385.

Zusammengesetzte Säuren S. 386. Salzartige Verbindungen dieser Säuren S. 387.

Hydrate oder Verbindungen der Oxyde mit Wasser S. 388. Salze mit Krystallwasser S. 389—392.

Doppelsalze mit und ohne Krystallwasser S. 393.

Metallegirungen nach festen Mischungsverhältnissen S. 396. Eigenthümliche Verbindungen der Salzsäure (nach der alten Theorie) oder des Chlorins (nach der neuen Theorie) mit andern Körpern S. 396—398.

Uebersicht der im 4ten Abschnitt häufig vorkommenden Abkürzungen S. 399. Zusäge S. 402—403.

I. Abschnitt.

Historisch-kritische Darstellung der Stöchiometrie.

S. I.

Der erste Grund zur Stöchiometrie wurde gelegt, als man zur Kenntniß der Erscheinungen in der Körperwelt gelangte, welche man mit den Namen: chemische Verwandtschaft, besondere Anziehung, Wahlverwandtschaft oder Wahlausziehung bezeichnete, und als man anfing, die Mischungsverhältnisse zusammengesetzter Körper nach Maß und Gewicht zu bestimmen.

S. 2

Die Anziehung (Attraktivität) im weitern Sinne des Wortes, zeigt sich entweder an Körpern, die mehr oder weniger von einander abstehen, oder an solchen, die einander berühren. Für die Anziehung in der Entfernung gelang es dem großen Newton die Gesetze aufzufinden, und daraus die wichtigsten Folgerungen abzuleiten; nicht so aber für die Anziehung in der Berührung, welche er von jener völlig zu unterscheiden scheint. Newton beweist bloß ¹⁾, daß die Anziehung, wenn sie bei der Berührung viel stärker als in einer geringen Entfernung ist (welches allen Erfahrungen gewäßt ist), im

umgekehrten Verhältnisse einer höhern Potenz als des Quadrats der Entfernung abnehmen müsse. Johann Keil^{b)}, ein Schüler Newton's, bemühte sich für die Anziehung beim Berühren und in geringen Entfernungen der Körper einige Regeln anzugeben, und daraus Cohäsion, Flüssigkeit, Elasticität, Auskräusen, Niederschlag u. dgl. m. zu erklären. Johann Freind^{c)} hat noch umständlicher die Anziehung als einen Grundsatz zur Erklärung der chemischen Verbindungen eingeführt. Wer das Wort Verwandtschaft im chemischen Sinne zuerst gebraucht hat, läßt sich nicht mit Gewissheit bestimmen. Da schon frühe die Alchemisten das Bestreben der Körper nach Vereinigung kannten und mit allerlei bildlichen Ausdrücken bezeichneten: so könnte es wohl seyn, daß sie sich auch des Wortes Verwandtschaft bedient hätten. Später finden wir in den Schriften des utrechischen Lehrers J. A. Barckhausen^{d)} (Barckhausen) das Wort *affinitas*, ebenso bei Boerhave^{e)}. Glauber erklärte schon nach den Gesetzen der Wahlausziehung die Herstellung des Spiegelglanzes aus seiner Auflösung in Kali durch Kohle^{f)} u. s. w.

a) *Philosophiae naturalis principia mathematica*. Lond. 1687. 4. 1726. 4. L. I. Sect. 13. Prop. 85. An einer andern Stelle bei *Harris Lexicon Tech.* B. II. Introduction, wo er die austösende Kraft der Säuren auf Metalle und Steine von der anziehenden Kraft ihrer kleinsten Theilchen zu den kleinsten Theilchen dieser Körper ableitete, kannte er es als ein Gesetz dieser Kraft an, daß sie immer gegenseitig wirke.

b) *Introductio ad veram physicam*. Oxon. 1700. 8.

c) *Praelectiones chymicae, in quibus omnes fere operationes chymicae ad vera principia, et ipsius naturae leges*

leges rediguntur, Oxonii habitae. 8. Oxon. 1704.
1709. Paris. 1727. Edit. nov., auct. et emend, cum
Appendice.

- d) Pyrosophia succincta Jatro-Chymiam, rem Metallicam et Chrysopoeiam breviter pvestigans. Lugd. Batav. 1696. et 1698. 8. 1698. 4. lib, I. c. 3. et Cap. I.
axiom. 1.
- e) Elementa chemiae. Lipsiae 1732. T. I. p. 564. et 565.
- f) Opera chymica. Frankf. 1658. p. 232.

S. 3.

Georg Ernst Stahl^{a)}, der geistreiche Stifter der phlogistischen Schule, kannte schon die verschiedenen Stufen chemischer Anziehungskraft, welche die Säuren auf Metalle aussern. Geoffroy^{b)} war der erste, der die Wirkungen der vorzüglichsten Verbindungen und Zersetzungen der Stoffe nach einer gewissen Stufenfolge zu einer schnellen Uebersicht in eine Tabelle brachte. Senac^{c)}, der überhaupt die Chemie aus einem philosophischen Gesichtspuncke betrachtete, stellte die Lehre von der chemischen Verwandtschaft an ihre Spitze, indem er sie von der allgemeinen Anziehung ableitete, und gab selbst die Wahlanziehung genau an. Henkel^{d)} machte auf die Verbindung zweier Körper, welche wenig oder gar keine Verwandtschaft zu einander haben, vermittelst eines dritten, der mit jenen nahe genug verwandt ist, aufmerksam.

- a) Ausführliche Betrachtung und zulänglicher Beweis von den Salzen, daß dieselben aus Einer zarten Erde mit Wasser innig verbunden bestehen. Halle 1738. 8. §. IX. §. 1. S. 75.
§. XXII. §. XXIX. §. 17. S. 261. Stahl war wahrs-

scheinlich der erste, der ein Beispiel doppelter Wahlverwandtschaft, nämlich die Zersetzung des schwefelsauren Kali's und des Glaubersalzes durch Silbersalpeter angeführt hat. ebend. *R. XXI.* Anhang §. 3. S. 222—229.

- b) *Tables des differens rapports observés en chimie entre différentes substances par Mr. Geoffroy l'ainé,* in den Mem: de l'acad. roy. des sc. à Paris, 1718. p. 202. übers. in Crell's neuem chem. Archiv I. S. 197. Diese Tafel enthält in einer horizontalen Reihe 16 verschiedene Substanzen, und unter denselben dieselben, welche nach der Ordnung ihrer abnehmenden Verwandtschaft auf einander folgen (Verwandtschaftstafel in absteigender Ordnung). Diese Einrichtung, die Verwandtschaften der Körper darzustellen, ein für die Chemie so äusserst wichtiger Versuch, wurde in allen folgenden verbesserten und erweiterten Tafeln fast gänzlich beibehalten. Einwürfe, welche dem Geoffroy hinsichtlich seiner Ordnung der Verwandtschaften gemacht worden, suchte er 2 Jahre später zu widerlegen. *Eclairissemens sur la table, concernant les rapports observés entre différentes substances, par Mr. Geoffroy l'ainé.* ebend. 1720. Amsterdam 1724. S. 24. übers. ebend. II. S. 37. Bergl. hiermit noch die Abhandlung des jüngern Geoffroy in den Mem. 1744.
- c) *Nouveau Cours de Chymie, suivant les principes de Newton et de Stahl.* à Paris 1723. 1736. 12.
- d) *Io. Fr. Henkel de appropriatione.* Dresd. 1727. 8. und in s. kleinen mineral. u. chym. Schriften, herausgegeben von Zimmermann. Dresd. u. Leipzig. 1744. S. 5.

§. 4.

Dieser Versuch Geoffroy's wurde von den Chemikern damaliger Zeit beifällig aufgenommen: Macquer,

quer^a), Gellert^b), Nüdiger^c, Marherr^d), Baume^e), Erfleben^f) und Weigel^g) berichtigten und erweiterten jene Stufenleiter der einfachen Verwandtschaften, und auch Limbourg und le Sage^h) lieferten nicht unwichtige Beiträge zur Lehre der Verwandtschaft.

a) *Elemens de Chymie - Théorique.* à Paris 1749, nouv. Edit. 1756. Chap. II. pag. 19—23. und Chap. XVII. p. 281—296. Macquer gab die Tafel unverändert, wie sie Geoffroy darstellte, aus dem guten Grunde, weil er die seit dessen Tode entdeckten Verwandtschaften noch nicht für hinlänglich bestätigt hielt; indessen setzte er seine Bemerkungen hinzu, welche die nöthigen Modifizierungen und Berichtigungen jener Tafeln enthalten.

b) *Anfangsgründe zur metallurgischen Chemie.* Leipzig 1750. 1776. 8. S. 172. Tabelle von den Auflösungen verschiedener Körper. Die Einrichtung dieser Tabelle, welche 28 verschiedene Körper oder Columnen enthält, unterscheidet sich von der Geoffroy's darin, daß die verticale Reihe mit demjenigen Körper anfängt, welcher zu dem darüber stehenden Auflösungsmittel die entfernteste Verwandtschaft hat, und dem die übrigen nach der Ordnung ihrer zunehmenden Verwandtschaft folgen (Verwandtschaftstafel in aufsteigender Ordnung). Gellert hat hiebei besonders auf die metallurgischen Schmelzprocesse Rücksicht genommen. Statt der Namen gebraucht er die alten chemischen Zeichen der Körper.

c) *Systemat. Anleitung zur Chemie.* Leipz. 1756. 8. Tabelle zu §. 246—265. enthält 15 Columnen. Man bemerkt hier schon die Fortschritte, welche die Chemie bis zu diesem Zeitpunkte gemacht hatte.

d) *Dissertatio de affinitatibus corporum.* Vindob. 1762. 8. übers. von Baldinger. Leipz. 1764. 8. Marherr zeigte

zeigte das Fehlerhafte und Unvollständige der Verwandtschaftstafeln Geoffroy's durch Vergleichung derselben verschieden Beobachtungen mit einander.

- e) Erl. Experimentalchemie, übers. von J. C. Gehler. Leipzig 1775—1776. 8. Th. 1. S. 96.
- f) Anfangsgründe der Chemie. Göttingen 1775. 8. S. 450. Von den chemischen Verwandtschaften der Körper gegen einander insbesondere. Die Zahl der verschiedenen Körper ist hier schon bis auf 36 vermehrt; übrigens die Tabelle von Geler zu Grunde gelegt worden.
- g) Grundriss der reinen und angewandten Chymie, zum Gebrauch akademischer Vorlesungen. Greifsw. 1777. 8. Th. I. Tab. 3—6. S. 259—281.
- h) Dissertation sur les affinités chymiques, qui a remporté le prix de l'acad. de Rouen, par M. de Limbourg. à Liege 1761. 8. Diese Abhandlung lieferte das vollständigste und genaueste Verzeichniß von Substanzen nach dem damaligen Stande der Chemie. Auch von le Sage röhrt über diesen Gegenstand eine Arbeit her, welche eine äußerst scharfsinnige Hypothese über die chemische Anziehung enthält.

Außerdem merken wir hier noch ähnliche Tabellen der Verwandtschaften von *de Fourcy* (1772) und *de Mady* (1774) an, und andere, die Verwandtschaftslehre betreffende, zu jener Zeit erschienene, Schriften. *Fourcroy* 1) Mem. et Observat. de chim. Abh. 12—14. 2) Tableau des affinités, im Tableau du travail de toutes les Académies de l'Europe. à Paris 1773. Pet. *Madaes* Theoria affinitatum chemicarum. Diss. Tyrnav. 1776. In dieser Schrift findet man schon die Bemerkung durch mehrere Beispiele erläutert, daß das Feuer bei Körpern von verschiedener Flüchtigkeit einen Unterschied der Verwandtschaften bewirkt; überhaupt enthält sie eine Menge

damals

damals noch nicht gehörig beachteter Versuche beim Spiele der Verwandtschaften. Nicolai Progr. de affinitate corporum chemica. Ien. 4. I. 1775. II. 1776. Keir Diss. de attractione chemica. Edinb. 1778. Struve:
 1) Neue Aussichten über die Lehre von der Verwandtschaft der Körper. Berü. Magaz. B. 1. St. 1. S. 211—214. 2) Neue Verwandtschaftstabellen. ebend. St. 2. S. 193. 194.

S. 5.

Sehr vielen Anteil an der Verbesserung der Verwandtschaftslehre nahmen ferner Wenzel^{a)}, Wieg-leb^{b)}, Kirwan^{c)} und vorzüglich der treffliche schwedische Chemiker Bergman^{d)}, welcher an die Spur aller chemischen Erscheinungen die Wahlanziehung stellte.

a) Lehre von der Verwandtschaft der Körper. Dresden 1777. 8. Wenzel hielt die Figur der Körper für die Ursache ihrer Verbindung. Die Zeit, welche ein Körper nöthig hat, um einen andern aufzulösen, sah er für den Maastab der gegenseitigen Verwandtschaft an, und hieraus leitete er das Gesetz ab: Die Verwandtschaft der Körper mit einem gemeinschaftlichen Auflösungsmittel verhält sich umgekehrt, wie die Zeiten der Auflösung. Das Irrige dieses Gesetzes fällt in die Augen, wenn man erwägt, daß die Zeit, in welcher die Auflösung erfolgt, sich nach andern, von der Verwandtschaft ganz unabhängigen Kräften, als Temperatur, Cohäsion, Quantität u. s. w. richtet. Vergl. hiermit: Einige beiläufige Bemerkungen der Körper von C. W. Scheele, in Crell's chem. Journ. 1780. B. IV. S. 78—86. Diese Bemerkungen enthalten scharfsinnige und gegründete Einwürfe gegen Wenzel, welche zur Berichtigung

der

der Verwandtschaftslehre dienten. Auch Dessen frühere Versuche, Neutralsalze durch ungelöschten Kalk und Eisen zu zerlegen. Neueste Entd. in der Chemie, gesammlet von Crell, Th. VII. S. 125. sind zu vergleichen, da sie verschiedene merkwürdige, den damaligen Begriffen von chemischer Verwandtschaft widersprechende Erscheinungen darbieten.

Uebrigens verdient hier noch angemerkt zu werden, daß schon Wenzel das ungestörte Beibehalten der Neutralität beobachtete, wenn zwei Neutralsalze einander zerlegen. Er bewies durch seine genauen Analysen, daß dieses davon herrühre, daß die Base, welche die eine Säure verläßt, genau hinreichend ist, um die andere Säure zu sättigen.

b) Revision der Grundlehre von der chemischen Verwandtschaft der Körper, Erfurt 1780. 4. u. Handbuch der allg. Chemie, Th. 1. 3te Aufl. Berlin u. Stettin 1796. §. 377—416. Wiegleb bemühte sich die Fragen zu erörtern: Was ist die allgemeine Ursache, daß sich Körper mit einander verbinden, und zwar einige mehr, andere weniger und wieder andere gar nicht. Im Wesentlichen ist er der Ansicht Wenzels von der Figur der Grundtheile, durch welche der Grad der Wirksamkeit bestimmt werden soll, zugethan.

c) Experiments and Observations on the specific Gravities and attractive Powers of various saline Substances, read at the Royal society by Richard Kirwan. London 1781. Continuation of the Experiments etc. 1782. Conclusion of the Experiments etc. 1783. Aus dem Engl. von D. Lor. Crell: Richard Kirwan's physisch-chemische Schriften, B. 1. St. 1. Berlin u. Stettin 1783. B. 1. St. 2. 1785. B. 3. 1788. B. 4. 1793. Kirwan stellte folgende Säze für die Verwandtschaftsgrade der verschiedenen Körper zu den Säuren auf: 1) Die Menge der eigentlichen Säure, welche

welche zur Sättigung eines bestimmten Gewichts einer jeden Grundlage erfordert wird, verhält sich umgekehrt wie die Verwandtschaft zwischen der Grundlage und Säure, und 2) die Menge einer jeden Grundlage, welche erfordert wird, eine bestimmte Menge einer jeden Säure zu sättigen, verhält sich wie die Verwandtschaft zwischen der Säure und Grundlage. So fand er z. B. nach seinen Versuchen, daß

100 Gr. Schwefelsäure sättigen 215 Gr. Kali

— — — — — 75 Gr. Thonerde.

mithin drückt er die Verwandtschaft zwischen Kali und Schwefelsäure zur Verwandtschaft zwischen Thonerde und Schwefelsäure durch das Verhältniß 215 : 75 aus.

Hieraus suchte Kirwan die gegenseitige Zersetzung zweier Neutralsalze durch doppelte Verwandtschaft zu erklären. Er nannte die Summe der Verwandtschaftsgrade der unvermischten Salze die ruhende Verwandtschaft, die Summe derselben aber, wenn sie zerlegend auf einander einwirken, die zerlegende. Zwei Neutralsalze werden sich also jederzeit gegenseitig zersezten, wenn die zerlegenden Verwandtschaften die ruhenden überwiegen.

Nach einem andern von Kirwan aufgestellten (irrigen) Satz, soll die Verwandtschaft der Metallsalze mit dem specif. Gewichte ihrer Metalle in geradem und mit der Menge des Kalks, der in einem bestimmten Gewicht des Metalls enthalten ist, im umgekehrten Verhältniß stehen.

d) Torb. Bergman de attractionibus electivis; zuerst in Nov. Act. Reg. Scient. Soc. Vpsal. Vol. II. p. 159 sqq. (v. J. 1775); hernach in seinen Opuscul. phys. et chem. 1787. Vol. III. p. 291.—470. verbessert und erweitert.

weitert. Von Bergman's Werken ist nur eine einzige (und zwar fehlerhafte) Uebersetzung in's Deutsche vorhanden, unter d. Titel: *Corbern Bergman's kleine physische und chemische Werke, aus dem Lat. übers. von Heinr. Tabor. Frankf. a. M. 8. B. I. II. 1782. B. III. 1785.* Bergman erwarb sich um die Verwandtschaftslehre durch seine zahlreichen und scharfsinnigen Versuche, die Verwandtschaften zu erforschen, zu bestätigen und zu berichtigten, bleibende Verdienste. Er unterschied sorgfältig das Streben nach chemischer Verbindung überhaupt, von Wahlanziehung (Wahlverwandtschaft), worunter er eigentlich die verschiedenen Stufen der chemischen Anziehung begriff. Er setzte zuerst den Unterschied zwischen Verwandtschaften auf dem nassen und trocknen Wege fest. Er machte ferner auf den Unterschied zwischen einfacher und doppelter Wahlverwandtschaft aufmerksam. Um letztere anschaulich darzustellen, brauchte er ein Schema, das darinnen besteht, die Grundlagen und die Säuren zweier Neutralsalze, welche sich wechselseitig zerlegen, in einem Viereck diagonal einander entgegen zu stellen, wobei sich dann, wie das nachfolgende Beispiel zeigt, die neuen Verbindungen von selbst ergeben.

Salpetersaures Kali

Schwe-	Kali		Salpetersäure	Salpe-
felsaures				saurer
Kali	Schwefelsäure		Kali	Kali
Schwefelsaurer Kali				

Schon vor Kirwan stellte Bergman unter dem Namen eines chemischen Paradoxons folgenden Satz auf: *hoc est in genere salium simplicium natura, ut quo validiores, eo etiam ad satietatem minore egeant quantitate (opusc. I. p. 19. vergl. hiermit Scheffer's chem. Vorlesungen nach Weigel's Uebers. S. 102. und*

und Wiegles Bemerkungen dagegen in Trell's neuest. Entd. VII. S. 7.) Er leitet diesen Satz aus Versuchen mit den drei Alkalien ab und p. 33. findet er ihn an den sogenannten absorbirenden Erden bestätigt. Ein Beispiel wird zeigen, daß dieser Satz mit Kirwan's oben angeführten Säzen keineswegs im Widerspruch steht: In der Verwandtschaft zur Schwefelsäure geht bekanntlich der Baryt dem Kali vor und

100 Th.	Schwefelsäure sättigen	190 Th.	Baryt und
" "		" "	116 Th. Kali

woraus folgt, daß

100 Th.	Baryt sättigen	52,6 Th.	Schwefelsäure
" "	Kali	86,2	"

Nimmt man nun die Schwefelsäure als das sättigende und die Grundlagen als das gesättigte: so kann man mit Kirwan sagen, die Sättigung stehe mit der Verwandtschaft in geradem Verhältniß; betrachtet man hingegen die Basen als das sättigende und die Säure als das gesättigte: so findet sich, daß die Sättigung mit der Verwandtschaft im umgekehrten Verhältniß steht, oder mit Bergman zu reden: je stärker die Basen sind, desto weniger erfordern sie zur Sättigung. Allein vergleichen wir, um bei der Schwefelsäure stehen zu bleiben, die Verwandtschaftsfolge der Grundlagen zu dieser Säure mit den Quantitäten der Grundlagen, welche eine bestimmte Menge von Säure sättigen: so finden wir, daß beide in keinem Verhältniß mit einander stehen. Nachfolgende Tafel giebt eine Uebersicht von den Verwandtschaften der Grundlagen zur Schwefelsäure in absteigender Ordnung und zugleich von den Verbindungsverhältnissen für 100 Th. Schwefelsäure

100 Th.	Schwefelsäure
190 "	Baryt
133 "	Strontian
72 "	Kali

116 Th.

116	Ch. Kali
77	• Natron
42	• Ammoniak
	u. s. w.

Ueberhaupt kann man sehr leicht einsehen, daß die Verwandtschaften der Körper mit den Verhältnismengen, in welchen sie sich verbinden, in keiner Beziehung stehen können. Wir haben allen Grund, uns die Anziehung zwischen den Bestandtheilen einer Zusammensetzung wechselseitig zu denken: die Verwandtschaft der Schwefelsäure zum Baryt ist gewiß eben so groß, als die des Baryts zur Schwefelsäure; würde sie aber durch die Sättigungsmenge bedingt, so müßte nach Bergman's Satz die Verwandtschaft der Schwefelsäure zum Baryt unter allen schwefelsauren Salzen die schwächste seyn, weil sie am meisten von dem Baryt zur Sättigung erfordert.

Von bei weitem größerer Wichtigkeit ist, wie sich noch in der Folge ergeben wird, ein anderer Satz, den Bergman durch unmittelbare Beobachtung gefunden und nach dem damaligen System ausgedrückt hat: „wenn ein Metall ein anderes aus seiner Auflösung in einer Säure metallisch niederschlägt, so giebt das aufzulösende Metall genau die Menge Phlogiston her, welche dem vorher aufgelösten, um metallisch zu erscheinen, nötig ist; eine bestimmte Menge Säure treibt also, wenn sie Metalle auflöst, gleiche Mengen Phlogiston aus den verschiedenen Metallen aus“.

§. 6.

Die Verwandtschaften der Körper zu einander wurden von den Chemikern auf verschiedene Weise bestimmt. Die in den vorigen §§. genannten Chemiker verfuhrten hiebei so, daß sie demjenigen Körper, der einen andern aus seiner Verbindung mit einem dritten zu scheiden

ver-

vermag, eine nähere Verwandtschaft zu diesem einzuräumen. Fourcroy^{a)} hingegen war der Meinung, daß die Grade der Schwierigkeit, welche man bei der Zerlegung findet, die Grade der Verwandtschaft bestimme. Girtanner^{b)} pflichtete diesem bei. Macquer^{c)} nahm an, daß die Verwandtschaft der Körper in einem zusammengesetzten Verhältniß aus der Leichtigkeit, mit welcher sie sich verbinden, und der Schwierigkeit, mit der diese Verbindung zerstört wird, stehe.

- a) *Leçons elementaires d'Histoire naturelle et de Chimie par Mr. Fourcroy.* Paris 1782. Daraus die Abhandl. Von den Gesetzen der chemischen Verwandtschaften. Aus dem Franz. übers. in Fourcroy's chem. Beobacht. u. Vers. von D. Hebenstreit. Leipzig. 1785. 8. S. 315—355. enthält überhaupt eine sehr fassliche Darstellung der Verwandtschaftslehre nach dem damaligen Stande der Wissenschaft.
- b) *Anfangsgründe der antiphlogistischen Chemie.* Berlin 8. 1792. Einleitung S. 8. „Die Grade der Verwandtschaft zweier Körper darf man nicht nach der Leichtigkeit bestimmen, mit welcher beide sich mit einander verbinden u. s. w.“
- c) Chym. Wörterb. übers. von Leonhardi. Neue Aufl. Leipzig. 1788. Art. Verwandtschaft.

In diesem Zeitraume (1783) erschien auch von Succow eine Verwandtschaftstafel, in welcher er den Versuch einer neuen Bezeichnungsart der Verwandtschaften machte, wobei er fand, daß die eigentliche Verwandtschaft nicht mit der Menge des von einem Körper aufgelösten im Verhältniß stehe. Neueste Entd. in d. Chem. Th. IX. S. 83—87. Gren bestimmte die Stufenfolge der Verwandtschaft der Sauerkleesäure ebend. VI. 151. Crell brachte eine

eine kurze Bezeichnungsart für doppelte Wahlverwandtschaften in Vorschlag. C. chem. Ann. 1785. I. S. 346 — 349.

§. 7.

Die Verdienste, welche sich Bergman, Wenzel, Wiegleb und Kirwan um die Lehre von den Verwandtschaften erwarben, wurden durch ihre sorgfältigen Bemühungen, die Verhältnisse, nach welchen sich die verschiedenen Körper und besonders die Säuren mit den Basen verbinden, genau zu bestimmen, noch um vieles vermehrt. Dieses Bestreben gab der Chemie eine ganz neue Richtung und begründete die eben so glückliche als folgenreiche Anwendung der Mathematik auf sie.

Die quantitativen Untersuchungen Bergman's, die Verhältnisse zu bestimmen, nach welchen sich die Säuren mit den Kalien, Erden und Metalloxyden verbinden, findet man in seinen Opuscul. an verschiedenen Orten zerstreut, so wie auch in Föreläsningar rörande Salter, Jordarter etc. Vpsal. 1775. 8. jämte Anledning til Föreläsningar öfver Chemicens Beskaffenheit och Nutta etc. af T. B. Stokholm. Vpsal och Abo 1779. Ins Deutsche übers. (die ältere Ausgabe) von Weigel, unter dem Titel: Herrn J. C. Scheffer's chemische Vorlesungen über die Salze, Erdarten, Wässer, entzündliche Körper, Metalle, und das Färben, gesammlet, in Ordnung gestellt und mit Anmerkungen herausgegeben von T. Bergman. Greifswalde 1779. 8. Wie sehr schon Bergman von dem Nutzen quantitativer Bestimmungen überzeugt war, beweisen folgende Worte: *Vos cognitae proportionis principiorum ingredientium egregius est et multifarius.*

Wen-

Wenzel's Analysen finden sich in seiner Lehre von der Verwandtschaft der Körper, und in seiner Einleitung zur höhern Chemie. Leipzig. 1773. 8. Nach dem Urtheile des berühmten Berzelius übertreffen die Analysen dieses verdienten Chemikers an Genaugkeit alle Arbeiten seiner Nachfolger.

Wiegleb's analytische Untersuchungen s. N. Entb. in d. Chem. III. 7. (1782), dann Cr. chem. Ann. 1797. S. 482—490, wo er durch Versuche bewiesen zu haben glaubte, daß die salpetersauren, schwefelsauren und salzsäuren Neutralsalze Wasserstoff gebunden enthalten, der durch kein Glühfeuer ausgetrieben werden könne. Die ersten sollen am meisten, die zweiten weniger, die dritten am wenigsten enthalten. Am vollständigsten finden sich die Resultate seiner Analysen in s. Handbuch der allgem. Chemie. B. II. Abtheil. 1. Halurgie oder Salzchemie S. 3—333.

Endlich Kirwan's Untersuchungen (welche nach Berzelius Urtheil den Wenzel'schen an Richtigkeit bedeutend nachstehen) über die Mischungsverhältnisse der meisten Neutralsalze finden sich in den Transactions of the Royal Irish Academy. Dublin 4. B. IV. Abh. 1. Ferner Of the strength of acids and the proportion of ingredients in neutral salts. London 1791. Aus dem Engl. übers. von C. v. Trell in Cr. chem. Ann. 1792. II. 326—342. und 404—428. ebend. 1793. I. 36—59. und 113—134. Ergänzende Beobachtungen über das Verhältniß der wirklichen Säure in den drei alten bekannten mineralischen Säuren und über die Bestandtheile verschiedener Neutralsalze und anderer Mischungen, in Cr. chem. Ann. 1802. I. 342—351, 458—469. II. 14—25, 102—122, 202—217, 278—299. 405—422. und 462—500. Kirwan stellte in dieser neuern Abhandlung eine Vergleichung zwischen den quantitati-

titativen Bestimmungen der Neutralsalze von Wenzel, Bergman und von ihm an. Da Bergman in manchen Salzen eine mutmaßliche Menge von Krystallisationswasser ohne zureichenden Grund annahm: so schien ihm dessen Angaben meist fehlerhaft zu seyn. Struve hat die Angaben Bergman's, Wenzel's und Kirwan's über die Verbindungsverhältnisse der Neutralsalze gesammelt und in Tabellen gebracht. *Memoires de la Soc. des sciences physiques de Lausanne.* 4. 1783. T. I. p. 206. Im Ausz. übers. in Crelle's Beiträgen II. 211—216.

Die wenigen quantitativen Bestimmungen, welche von früheren oder gleichzeitigen Chemikern herrühren, finden sich in der unten folgenden Uebersicht aller analytischen Untersuchungen.

Bergl. Tabellarische Bestimmung der merkwürdigsten Neutral- und Mittelsalze in Hunderttheilen; nach Bergman, Kirwan, Wenzel, Wiegleb und andern Scheidekünstlern u. s. w. für Physiker, Aerzte, Scheidekünstler und Apotheker, von C. A. Hofmann. Weimar 1792. Royal Folio.

§. 8.

So wie Bergman mit gründlicher Vorbildung in der Mathematik das weite Feld der Chemie bearbeitete, so betrat auch der geistvolle Lavoisier, ausgerüstet mit trefflichen mathematischen Kenntnissen und gewöhnt an mathematische Strenge, dieses Gebiet. Die Verdienste, welche er sich als Schöpfer eines neuen Systems erwarb, können hier keine Erwähnung finden; nur das, was er für die Verwandtschaftslehre und für die Zahlenverhältnisse der Mischungen leistete, kann in Betracht gezogen werden.

Mit

Mit Maß und Gewicht in der Hand, stellte Lavoisier Versuche über die Auflösung der Metalle in Säuren an. Er bestimmte mit einer Genauigkeit, von der man vor ihm kein Beispiel aufzuweisen hat, die Menge des Metalls, der Säure, des Wassers, die Menge der sich entbindenden Luft und stellte den ganzen Proceß durch allgemeine Zeichen wie einen algebraischen Ausdruck dar. Aus mehreren Versuchen dieser Art folgerte er: daß die Verbindung der Säuren mit den Metallen keinen festen Sättigungspunct habe, wie die Verbindung der Säuren mit Erdern und Laugenfassen; sondern daß das Verhältniß der Säure zum Metall nach dem Grade der Temperatur verschieden sei. Memoire de l'Acad. roy. des scienc à Paris pour l'ann. 1782. p. 492—511. übers. in Trell's chem. Annal. 1788. B. II. 431—453. Aus den vorstehlichen Untersuchungen Bergman's über die Fällung der metallischen Körper durch einander (Opusc. Vol. II. p. 349—398. und Vol. IV. p. 371—386. übers. in M. Entd. in d. Chem. Th. VIII. S. 191—206.), welchen Lavoisier auch alle Gerechtigkeit widerfahren läßt, leitete er folgendes wichtige Gesetz ab: es verhält sich, wenn man ein Metall durch ein anderes niederschlägt, die Menge des Sauerstoffs in dem niedergeschlagenen zu dem niederschlagenden umgekehrt wie die Menge der beiden angewandten Metalle. Z. B. Bergman fand, daß 135 Th. Quecksilber 100 Th. Silber metallisch niederschlagen; folglich verhält sich der Sauerstoff des Silbers zu dem des Quecksilbers wie 135 : 100. Lavoisier berechnete nun aus den Angaben Bergman's für die übrigen Metalle und aus dem Sauerstoffgehalt des Quecksilbers, welchen er schon früherhin gefunden hatte, den der übrigen Metalle, und zugleich stellte er Gegenversuche durch Verkalten der Metalle an freier Luft, durch Säure u. s. w. an, welche ziemlich nahe mit jenen Resultaten übereinstimmen. Die Fällung der Metalle

talle durch einander, schliesst Lavoisier, beruht also nicht auf ihrer Verwandtschaft zu den Säuren, sondern vornehmlich auf ihrer Verwandtschaft zu dem Sauerstoff. Mem. l'an. 1782. p. 512-529. übers. ebend. S. 453-471.

§. 9.

Da nach dem System Lavoisier's der Wärmestoff nicht nur zur Bildung aller elastischen Flüssigkeiten erforderlich ist, sondern überhaupt eine wesentliche Rolle bei Verbindungen und Zersetzung spielt; da ferner nach diesem System das Wasser ein zusammengesetzter Körper ist, der in manchen Fällen eine Zersetzung erleidet, und da endlich bei vielen Körpern, namentlich den Metallen, dem Stickstoff u. s. w. nach Lavoisier's Erfahrungen verschiedene Stufen der Sättigung mit andern Körpern statt finden: so hielt es Lavoisier für eine nicht unbedeutende, bisher ganz unbeachtet gebliebene Unvollkommenheit, diese Einflüsse beim Spiele der Verwandtschaften außer Acht gelassen zu haben. Diesem Umstände schrieb er die Mangelhaftigkeit aller Verwandtschaftstafeln hauptsächlich zu.

Es sey nicht hinreichend, äusserte Lavoisier, bloß eine Tabelle für die Verwandtschaften auf dem nassen, und eine andere auf dem trocknen Wege darzustellen; sondern eigentlich müsse man für jede Stufe des Thermometers eine eigene haben; denn so zeigt z. B. das Quecksilber bei weitem mehr Verwandtschaft zum Sauerstoff in einer höheren Hitze, indem sich in der ersten dieses Metall oxydiert, in der andern wieder herstellt. Ueber die Verwandtschaft des Sauerstoffs mit den verschiedenen Körpern, mit welchen er sich vereinigen kann. Mem. de l'Acad. roy. etc. pour l'an

Jan 1782. p. 530—540. übers. in Crelle's chem. Ann. 1789. I. 162—172. Daß die Verwandtschaft nach den verschiedenen Stufen ihrer Sättigung Abänderungen erleide, beweisen unter andern die Verbindungen des Schwefels mit Sauerstoff: die schweflige Säure weicht in ihren Eigenschaften wesentlich ab von der Schwefelsäure; diese Abänderungen in der Verwandtschaft zwischen zwei Körpern, lassen sich aber nicht ausdrücken. Mem. ebend. Vergl. hiermit de Morveau: Von dem Einfluß, welchen die verschiedenen Stufen der Wärme auf die chemischen Verwandtschaften haben. Kon. Vetenskaps Academiens Nya Handlingar för Ar. 1789. S. 22—39. übers. in Gren's Journal der Physik 1790. I. 229—245. und im Ausz. in Crelle's chem. Ann. 1790. I. S. 435. und J. Gabolin: Allgemeine Bemerkungen über die Wirkungen der Wärme auf die chemischen Anziehungen der Körper. ebend. För Mänad. Apr. May. Jun. Ar. 1790. S. 97—106. übers. in Gren's J. d. Ph. 1791. IV. 226—230.; welche seine Meinung über die Wirkungsart der Wärme bei Veränderungen der Verwandtschaften enthalten: Sofern die Wärme bloß als Mittel betrachtet wird, dieselben zu verstärken oder zu vermindern, ist nicht einzusehen, wie die Wahlanziehungen Veränderungen erleiden können; achtet man aber darauf, daß in den Anziehungen der Körper zu einander Störungen entstehen, wenn gewisse Körper durch vermehrte Wärme flüssig oder flüchtig werden, während andere einer solchen Wirkung der Wärme widerstehen: so wird es wahrscheinlich, jene Veränderungen der ungleichen Feuerbeständigkeit zuzuschreiben. Vergl. ferner Kirwan's Schrift: Versuch über das Phlogiston, und die Bestandtheile der Säure, im Auszuge aus dem Engl. in Crelle's Beitr. B. III. S. 131—228.

§. IO.

Da an die Stelle des Phlogistons der Sauerstoff trat, der aber im Spiele der Verwandtschaften jenem nochwendig entgegengesetzt seyn musste: so stellte Lavoisier eine Verwandtschaftstabelle für diesen Körper auf *).

*) A. a. O. S. 167. Obgleich, sagt Lavoisier, die Verwandtschaftstabelle des Sauerstoffs die nämlichen Mängel hat (§. 9), so möchte sie doch von einigem Nutzen seyn, wenigstens so lange, bis mehr vervielfältigte Versuche und die Anwendung des Rechnens uns in den Stand setzen, weiter zu gehen. Er fügt noch hinzu: vielleicht kommt es mit der Genauigkeit der Angaben so weit, daß sich die Erscheinungen einer chemischen Verbindung mit eben der Schärfe berechnen lassen, wie die Bewegung der Sterne. Eine merkwürdige Ausserung einer vorempfundenen Ahnung, die leider der unglückliche Lavoisier nicht mehr in Erfüllung gehen sah.

§. II.

Die Mitwirkung mehrerer Kräfte bei Verwandtschaftsausserungen der Körper, die zwar schon Bergman nicht verkannt und auf welche auch Lavoisier aufmerksam gemacht hatte (§. 9), wurde von nun an der Gegenstand einer genaueren Erforschung. Link scheint der erste gewesen zu seyn, der auf die Menge des zerlegenden Stoffes Rücksicht nahm *); Girganner **) stimmte dieser Meinung bei.

*) Ueber die chemische Verwandtschaft, eine der Königl. Gesellschaft d. Wissenschaften zu Göttingen übergebenen Abhandlung; im Auszug in Crell's chem. Annal. 1791. I. S. 484—490. Link erörtert die Frage: giebt es eine Wahlanziehung? Die Zerlegung des

des schwefelsauren Kali durch Salpetersäure und des Salpeters durch Salzsäure scheinen dagegen zu streiten. Bei den Erscheinungen der Verwandtschaft vermeidet die Menge des zerlegenden Stoffes die zerlegende Kraft: dies beweisen die Zersetzung des Kochsalzes durch Schwefelsäure, des Bittersalzes durch Ammoniak u. s. w. Die Wirkungen eines freien zerlegenden Stoffes stehen aber nicht im geraden Verhältnisse mit der Menge desselben, sondern wachsen viel schneller. Vergl. hiermit eine andere Stelle (Beitr. zur Phys. und Chem. dieses Stück 1795), wo Link einen Satz aufstellt, der die Beziehung der Verwandtschaft zur Sättigung ausdrückt; aber freilich durch die Erfahrung nicht bestätigt wird.

**) Anfangsgr. d. antiphlog. Chem. Einl. S. 15.

Man würde sich, sagte er, eine unrichtige Vorstellung machen, wenn man annehmen wollte: daß in allen Fällen der neue Körper den andern des ganzen Bestandtheils beraubte, mit welchem der neue Körper sich verbindet. So wird z. B. die Schwefelsäure durch Quecksilber nicht ganz zerlegt; nur ein Theil des Sauerstoffs verbindet sich mit dem Quecksilber, und der andere bleibt mit dem Schwefel als schweflige Säure verbunden. Man kann also in der Verwandtschaftstabelle des Sauerstoffs dem Quecksilber nicht eine nähere Verwandtschaft einräumen als dem Schwefel, da jener sich unter diese beide in einem gewissen Verhältniß vertheilt.

S. 12.

Weitere Bereicherungen erhielt die Verwandtschaftslehre in diesem Zeitraume von folgenden Chemikern. Guyton de Morveau trug sie in einem populären Gewande vor ^{a)}). Seiner vermeintlichen Entdeckung einer Verwandtschaft der Erden zu einander auf nassem Wege, wider-

widersprachen Bucholz, Darracq und Chenevière^{b)}, und klärten dadurch diesen für die chemische Analyse der Mineralkörper so wichtigen Gegenstand auf. Hassensfratz^{c)} und Kirwan^{d)} bemühten sich Erscheinungen zu erklären, welche den Gesetzen der Verwandtschaften entgegen zu seyn schienen. Dize^{e)} bestimmte die Verwandtschaftsfolge der Citronsäure. Vauquelin^{f)} entwickelte die Bedingungen, unter welchen die Metalle einander niederschlagen.

a) Guyton - Morveau's allgemeine theoretische und praktische Grundsätze der chemischen Affinität oder Wahlausziehung, zum gemeinnützigen Gebrauche für Naturforscher, Chemisten, Aerzte und Apotheker. Aus dem Franz. übers. von D. J. Weit, mit Anmerkungen begleitet und herausgegeben von Dr. G. F. Hermbstädt. Berlin 1794. 8. Guyton, der im Wesentlichen, was die Ursache der Verwandtschaft betrifft, der Ansicht Wenzel's, von der Figur der Körper zugethan war (§. 5. Not. a), theilte in dieser Schrift unter andern eine sehr brauchbare Tafel der numerischen Ausdrücke für die Verwandtschaften von fünf Säuren und sieben Basen mit. Aus Bergman's Saz (§. 5. Not. d) leitete er mehrere Folgerungen ab, die wir aber hier übergehen, da dieser Gegenstand oben a. a. D. mit mehreren auseinander gesetzt worden ist.

Eben dieser Chemiker handelte in einer, in der physikalischen Classe zu Paris vorgelesenen Abhandlung von den Anomalien in den Verwandtschaften und zeigte, daß diese scheinbaren Unregelmäßigkeiten ein weites Feld zu neuen Untersuchungen öffnen. Scherer's allgem. Tourn. d. Chem. I. 219. vergl. V. 194—207.

b) Untersuchungen über die chemischen Verwandtschaften, welche die Erden unter sich oder

über eine gegen die andere haben, und welche sich auf dem trocknen oder nassen Wege äussern, Annales de Chim. T. XXXI. p. 246—268. übers. im Auszuge in Cr. chem. Ann. 1800. I. 538—549, so wie auch in Scherer's Journal IV. 629—647. Dass Erden auf trockenem Wege, wenn sie in eine erhöhte Temperatur versetzt werden, eine Verwandtschaft zu einander haben, war eine längst bekannte Thatsache; daß dies aber auch auf nassem Wege der Fall seyn solle, glaubte Guyton durch mehrere Versuche, die er, veranlaßt durch die früheren Gadolin's über die Verwandtschaft der Kiesel- und Kalkerde (Scherer's Journ. I. 709.) anstellte, bewiesen zu haben. Diese Verwandtschaft soll sich nach ihm, wenn zwei verschiedene Erden in einem Auflösungsmittel aufgelöst, zusammen kommen, dadurch äussern, daß beide mit einander einen Niederschlag hervorbringen. Allein diese Versuche wurden von andern Chemikern geprüft und nicht bestätigt. Bucholz (Erasmusdorff's Journal der Pharmacie VIII. St. 1. 180—183.) fand, daß die Erscheinungen und Niederschläge, die Guyton gesehen haben wollte, größtentheils von der Schwefelsäure herrührten, womit seine Erden und Stoffe verunreinigt seyn müssten. Vergl. Scherer's Journal IV. 647—648. u. X. 220. Darracq (Beobachtungen über die Verwandtschaft, welche die Erden wechselweise gegen einander äussern, Annal. de Chim. T. XL. p. 52. übers. in Crelle's chem. Ann. 1802. I. 127—134, so wie auch in Scherer's Journ. IX. 299—304. 127—134.), der die Versuche Guyton's mit aller Sorgfalt wiederholte, fand gleichfalls, daß die von diesem beobachteten Erscheinungen in sehr vielen Fällen durch fremde Körper hervorgebracht wurden, womit die Stoffe, deren er sich bediente, verunreinigt waren. Endlich auch Chenevix (Über die Verwandtschaft, welche angeblich die Erden auf nassem Wege gegen

gegen einander haben sollen; Gehlen's n. Journ. der Chem. I. 269—280.) stellte Untersuchungen über diesen Gegenstand an und zog hieraus den Schluss, daß bloß zwischen Kiesel und Thon, Thon und Kalk (wie man schon vor Guyton beobachtete) eine Verwandtschaft wahrzunehmen sey, in allen übrigen Fällen aber Guyton sich getäuscht habe.

c) Erklärungen einiger Erscheinungen, die den Gesetzen der Verwandtschaft zu widersetzen scheinen. Annal. de Chim. T. III. p. 3—38. übers. in Crell's chem. Ann. 1793. II. S. 464—472. Einige anomale Erscheinungen, z. B. die (theilweise) Zersetzung des Kochsalzes durch Kalk erklärt Hassenfräg durch die größere Masse des Kalzes; denn je mehr dieser im Verhältniß zu dem Kochsalze beträgt, desto mehr wird von letzterem zerlegt. Eben denselbe gab (1798.) unter dem Titel Kreometrie eine Reihe Abhandlungen in den Annales de Chimie T. XXVI. No. 76. 3—28. No. 77. 152—154. 188—202. T. XXVII. No. 80. 118—140. T. XXVIII. No. 82. 3—18. heraus, welche den Zweck hatten, die Chemiker zu gewöhnen, die Reihen von Erfahrungen, welche sie machen, unter sich zu verbinden und ihre Gesetze daraus abzuleiten. Vergl. Scherer's Journ. II. 213.

d) Ueber die Ursache, warum entgegengesetzte, in einem Wasser zugleich aufgelöste, Salze sich nicht zerlegen. Aus dem Engl. mit Anmerkungen übers. von von Crell, in Dessen chem. Ann. 1801. I. 345—354. Kirwan war der Meinung, wie schon Bergman, daß die Wirksamkeit der zerlegenden Kräfte aufhöre, wenn die entgegengesetzten Salze in ihrer Auflösung weit von dem Puncte der Sättigung entfernt sind. *Essay on the analysis of mineral waters by R. Kirwan, London 1799.* aus dem Engl. übers. von F. v. Crell, Berl. u. Stettin

1801. Am Schluße findet sich ein Verzeichniß von erden
gen Salzen, die eine Gegenwirkung auf einander äußern..

e) Scherer's Journal der Chemie II. 720.

f) Bemerkungen über die Beriegung des Messing und über die Niederschlagung der Metalle durch einander. ebend. III. 331—336. Die Verwandtschaft des Sauerstoffs ist nicht die einzige Kraft, welche den Niederschlag eines Metalls aus seiner Auflösung durch ein anderes bewirkt, sondern es muß auch die Verwandtschaft der Säure zum Oxyd in Aussicht gebracht werden. Wenn demnach ein Metall ein anderes aus seiner Auflösung niederschlagen soll, so muß die Summe der Verwandtschaft desselben zum Sauerstoff und seines Oxyds zur Säure größer seyn, als die der Verwandtschaften des andern Metalles zu denselben Körpern.

S. 13.

In den letzten Jahrzehnten des achtzehnten Jahrhunderts wurden analytische Untersuchungen immer häufiger unternommen. Es sind folgende Chemiker, welche in diesem Zeitraume die Chemie mit Analysen bereichert haben: Klaproth (1785 lieferte er seine ersten analytischen Untersuchungen), Fourcroy, Berthollet, Vauquelin (1790), Richter (1792), Westrum (1789), Georgi (1789), Bayen (1789), Afzelius Arvidson (1788), Heyer (1789), le Sage (1791), de la Roche Faucauld, Beaume' (1794), Napiorn (1795), Withering (1795), Pelletier (1796), Hatchett (1798), Bouillon la Grange (1799), Gadd (1799), Chenevix (1800), Tas-sart (1800), Crommsdorff (1800), Gmelin (1800), Mussin-Puschkin, auf Wiegles hat noch

noch bis 1797 mehrere schätzbare analytische Untersuchungen geliefert.

Um sich eine genauere Kenntniß von den vielen Verdiensten, vorzüglich der erstgenannten Chemiker, zu erwerben, verweisen wir auf die unten folgende Uebersicht aller analytischen Untersuchungen.

S. 14.

Eine Gesetzmäßigkeit in den Mischungsverhältnissen der Körper, welche schon Bergman und Lavoisier (S. 5. S. 12. u. S. 10. Not.) ahneten, aufzufinden, die Mathematik auf die Chemie mit glücklichem Erfolge anzuwenden, dies gelang unserm, lange Zeit verkannten, verdienstvollen Landsmann J. B. Richter. Mit eben dem Rechte, als Lavoisier für den Stifter der antiphlogistischen Chemie gehalten wird, kann man Richter den eignlichen Begründer der mathematischen Chemie nennen.

Richter trat mit der Idee einer mathematischen Chemie zuerst in seiner Inaugural-Dissertation: *de usu mathe- seos in chymia*. Regiom. 1789. auf; dann gab er heraus: 1) *Anfangsgründe der Stöchiometrie oder Meßkunst chymischer Elemente* Th. I., die reine Stöchiometrie, Breslau 1792. gr. 8. Th. I. Abschn. 2., die reine Thermimetrie und Phlogometrie 1794. Th. II. und Th. III. die angewandte Stöchiometrie, 1793. mit 2 Kupfert. 2) *Ueber die neuern Gegenstände der Chymie*. Elf Stücke. Breslau 1792 bis 1802. gr. 8. Stück 3 bis 11. enthalten die stöchiometrischen Säge, Versuche und Resultate unter einzelnen Titeln zerstreut. 3) *Neueste Entdeckung einer besondern quantitativen Elementenordnung*. Crell's chem. Ann. 1796. I. 442. 4) *Die Hauptsäge von Richter's Stöchio-*

Stöchiometrie findet man auch in Bourguer's chemischem Handwörterbuch, fortgesetzt von Richter VI. Bände nebst Anhang zum 6ten Band. Berlin 1802—1805. S. die Artikel: Stöchiometrie S. 274, Schwefelsäure S. 218, Lebensluft S. 16, Neutralität S. 164, die Mächtigkeitstabellen Bd. III. S. 172. u. folg. Bd. IV. S. 208. u. f. S. 330. u. f. Bd. V. S. 188. u. f.

S. 15.

Die Erfahrung lehrt folgendes Gesetz: wenn zwei neutrale Verbindungen einander durch doppelte Wahlverwandtschaft zerlegen: so sind die neu entstehenden Producte ebenfalls neutral.

Mischt man z. B. Aussösungen von neutralem salzaurem Kalk und neutralem schwefelsaurem Natron mit einander: so wird das entstehende salzaure Natron und der schwefelsaure Kalk ebenfalls neutral seyn. Ist hingegen eines der beiden Neutralsalze nicht neutral, wie z. B. wenn statt des schwefelsauren Natron's, schwefelsaure Kalischonerde (Alaun) genommen wird: so wird auch nach der Vermischung in den entstandenen Neutralsalzen keine vollkommene Neutralität Statt finden. Dieses Gesetz bietet ein treffliches Mittel dar, die Richtigkeit der Mischungsverhältnisse der Neutralsalze zu prüfen, und sofern man im Besitze einiger genauen Analysen ist, mehrere andere durch bloße Proportionsrechnung zu finden. Legt man hierbei die Angaben Bergman's, Wenzel's und Kirwan's zu Grunde: so zeigt sich freilich, daß sie von der Wahrheit sehr weit entfernt sind.

Richter, dem wir dieses Gesetz zu danken haben, obgleich jedoch schon Wenzel das ungestörte Beibehalten der Neutralität bemerkte (vergl. oben §. 5. Not. a), ent-

entwarf den angeführten Grundsätzen gemäß, nachfolgende Tafel:

Alkalien u. Metalle	Säuren
Thonerde	427 Flußsäure
Ammoniak	577 Kohlensäure
Kalterde	700 Wolframsäure
Kalkeerde	706 Fettsäure **)
Natron	712 Salzsäure
Beryllerde	755 Zuckersäure
Magnesioroxyd	979 Phosphorsäure
Nickeloxyd	988 Ameisensäure
Eisenoxyd	1000 Schwefelsäure
Strontian	1209 Bernsteinäsüre
Zinkoxyd	1380 Chromsäure
Kupferoxyd	1405 Salpetersäure
Chiomoxyd	1480 Essigsäure
Agusterde *)	1583 Citronsäure
Kali	1694 Weinsternäsüre
Spiegelganzoxyd	2058 Arseniksäure
Kobaltoxyd	2237 Molybdänäsüre
Goldoxyd	3260 Weisses Arsenikoxyd
Baryt	2222
Zinnoxyd	2232
Platinoxyd	2300
Titanoxyd	2504
Uranoxyd	2640
Telluroxyd	2776
Wismuthoxyd	3116
Arsenikoxyd	3320
Bleiioxyd	3592
Silberoxyd	3728
Molybdänoxyd	5496
Quecksilberoxyd	5904

Diese Zahlen in beiden Columnen drücken nämlich die Mischungsverhältnisse aller nur möglichen Verbindungen

gen zwischen je einer Base und einer Säure aus (wobei jedoch auf mehrfache Verbindungen zuwen, die zwischen manchen Säuren und Basen statt finden, keine Rücksicht genommen ist). Z. B. die Zahl 1000, bei welcher die Schwefelsäure steht, zeigt an, daß 1000 Th. Schwefelsäure sich mit 525 Th. Thonerde, 609 Th. Ammonia, 614 Th. Talererde u. s. w. verbinden, und so umgekehrt, z. B. 1605 Th. Kali mit 427 Th. Flüssäure, 577 Th. Kohlensäure, 700 Th. Wolfrämoxyd u. s. f. Diese Zahlen-Reihen nannte Richter Massen-Reihen oder Neutralitäts-Reihen, und zwar die erste Columne die Massen-Reihe der Basen für die Säuren, und die zweite die Massen-Reihe der Säuren für die Basen. Es bilden nämlich die Gewichtsmengen der Basen, welche einerlei Menge einer Säure neutralisiren, für alle Säuren Zahlenreihen, welche in gleichen Verhältnissen mit einander stehen, folglich durch Eine Zahlenreihe dargestellt werden können. Ebendasselbe findet umgekehrt für die Neutralitäts-Reihen der Säuren in Hinsicht auf die Basen Statt.

Was in dieser kurzen Darstellung vielleicht noch dunkel seyn könnte, wird unten im zweiten Abschnitt eine nähere Erläuterung finden.

^{*)} Richter hält dieselbe von Trommsdorff aufgefundene so genannte Erde für eine eigenthümliche, weil sie ein eigenes Glied seiner Neutralitäts-Reihe ausmachte; allein Biquelin, Klaproth, Bucholz und Trommsdorff bewiesen bald darauf, daß diese vermeintliche einfache Erde phosphorsaurer Kalk sey. Bergs. Trommsdorff's Journ. der Pharm. VIII. 1. St. 138. IX. 1. St. 81—85. 2. St. 3—24. XII. 2. St. 24. Crell's Ann. 1803. II. 91—94. Scherer's Journ. IX. 43. Gehlen's neues Journ. I. 445—450, 457—459. ebend. V. 352—353.

^{**) Die}

**) Die von Richter hier aufgeführte Gettsäure ist nach Rose's genauen Versuchen (Gehlen's n. Journ. III. 182.) nichts anders als ein unreines aus Salzsäure und etwas Essigsäure bestehendes Gemisch.

S. 16.

Richter begnügte sich nicht damit, das Neutralitäts-Gesetz aufgefunden und zur genauen Bestimmung der Mischungsverhältnisse der Neutralsalze, so wie zur Aufstellung seiner Massen-Reihen angewandt zu haben; sondern er versuchte auch in den fortschreitenden Zahlen für die Säuren und für die Basen ein Gesetz aufzufinden, das er die quantitative Ordnung oder das Gesetz der Proportionen nannte.

Nimmt man aus der Column für die Säuren die den vier flüchtigen und flüssigen Säuren, Flußsäure, Salzsäure, Schwefelsäure und Salpetersäure, zukommenden Zahlen heraus: so ergiebt sich, daß ist

$$427 = 427 (1,1854)^0$$

$$712 = 427 (1,1854)^3$$

$$1000 = 427 (1,1854)^5$$

$$1405 = 427 (1,1854)^7$$

woraus Richter folgerte, daß die specif. Neutralitäten (wie er die Zahlen von beiden Columnen hinsichtlich jeder einzelnen Zahl der andern Columnen nennt) in einer geometrischen Progression stehen, deren Potenzzahlen ungerade sind. Da aber diese Säuren, so wie überhaupt alle (nach dem damaligen System), aus einer (manchmal auch zweien) brennbaren Grundlagen und Sauerstoff bestehen, so verfolgte Richter seine theoretischen Untersuchungen weiter und bemühte sich auch in den Oxydationsstufen folgender brennbarer Körper Gesetze ausfindig zu machen. Es verbinden sich nämlich

nach

- nach Richter 1000 Th. Schwefel mit 1381 Th. Sauerstoff
zu vollkommener Schwefelsäure
- nach Lavoisier " " Phosphor mit 1500 " "
zu vollkommener Phosphorsäure
- nach Richter " " Grundlage
der Flüss.
säure mit 2095 " "
zu Flüssäure
- nach Lavoisier " " Kohle mit 2571 " "
zu Kohlensäure
- nach Richter " " Grundlage
der Salz-
säure mit 2571 " "
zu gemeiner Salzsäure
- nach Lavoisier " " Stickstoff mit 3880 " "
zu vollkommener Salpetersäure
- nach Richter " " Grundlage
der Salz-
säure mit 4713 " "
zu oxydierter Salzsäure
- nach Lavoisier " " Wasserstoff mit 5665 " "
zu Wasser.

und hieraus ergiebt sich, daß der Unterschied von 1500 und 1381 = 119 die Differenz einer arithmetischen Reihe für alle übrigen Zahlen bildet; und man erhält:

$$\begin{aligned}1381 &= 1381 + 0 \cdot 119 \\1500 &= 1381 + 1 \cdot 119 \\2095 &= 1381 + 6 \cdot 119 \\2571 &= 1381 + 10 \cdot 119 \\3880 &= 1381 + 21 \cdot 119 \\4713 &= 1381 + 28 \cdot 119 \\5665 &= 1381 + 36 \cdot 119.\end{aligned}$$

Die Zahlen 0, 1, 6, 10, 21, 28, 36 aber sind die Triangular-Zahlen 0, 1, 3, 6, 10, 15, 21, 28, 36, wo bloß die 3 und 15 fehlt, welche, wie Richter vermutete,

muthete, vielleicht Säuren zugehört, die wir noch nicht kennen. Er schloß also hieraus: daß die Sauerstoffmengen, der obigen brennbaren Körper (auf der höchsten Oxydationsstufe) nach der Triangularzahlen folge fortschreiten.

Aus den hier angegebenen Mischungsverhältnissen der Schwefel-, Flüss-Salz- und Salpetersäure folgt ferner, daß die in der Massen-Reihe des vorigen §. jeder der benannten Säuren zukommenden Werthe in folgenden Verhältnissen zusammengesetzt sind, nämlich:

427 Flüssäure aus 138 Grundlage	289 Sauerstoff
712 Salzsäure , 200	— 512 ,
1405 Salpetersäure , 288 Stickstoff	1117 ,
2000 Schwefelsäure , 420 Schwefel	580 ,

Es ist aber

$$138 = 138 \cdot (1,4516)^0$$

$$200 = 138 \cdot (1,4516)^1$$

$$291 = 138 \cdot (1,4516)^2$$

$$422 = 138 \cdot (1,4516)^3$$

welche Zahlen mit den obigen sehr nahe übereinstimmen, und eine geometrische Progression bilden, deren Potenzen in der gewöhnlichen Zahlenfolge fortgehen. Es scheint also, folgerte Richter, daß Neutralisungsverhältniß mit dem Grundmischungsverhältniß der Säuren in einer besondern Beziehung zu stehen. Was die Säuren mit metallischer Grundlage betrifft, nämlich die Wolframsäure, Chromsäure, arsenigte Säure, Molybbänsäure und Arseniksäure, so findet sich, wenn man aus obiger Massen-Reihe die diesen Säuren entsprechenden Zahlen nimmt, daß ist:

$$700 = 700 + 0 \cdot 171$$

$$1384 = 700 + 4 \cdot 171$$

$$2068 = 700 + 8 \cdot 171$$

$$2239 = 700 + 9 \cdot 171$$

$$3265 = 700 + 15 \cdot 171$$

wora

woraus Richter wiederum folgerte: daß die specif. Neutralitäten der Säuren mit metallischer Grundlage in einer arithmetischen Progression stehen.

Endlich hebt Richter aus der obigen Massen-Reihe für die Basen die Zahlen aus, welche den sogenannten alkalischen Erden zugehören: nämlich der Thonerde, Kalkerde, Kalterde, Glycina, Strontianerde, des Agustit (der jedoch wegfällt, vergl. die Note des vorigen §.) und Barpt, und da ergiebt sich folgendes:

$$\begin{aligned} 525 &= 525 + 0.89 \\ 614 &= 525 + 1.89 \\ 792 &= 525 + 3.89 \\ 1059 &= 525 + 6.89 \\ 1326 &= 525 + 9.89 \\ 2216 &= 525 + 19.89 \end{aligned}$$

woraus Richter zulegt den Schluß zog, daß die specif. Neutralitäten der Basen für die Säuren in einer arithmetischen Progression fortschreiten (die fehlenden Glieder müssen natürlicher Weise hier wie in der vorigen Progression den noch zu entdeckenden Substanzen zugehören).

Die Beurtheilung der Richterschen Progressionen kann aus einem doppelten Gesichtspuncke genommen werden. Zunächst müssen wir uns auf den Standpunkt der Chemie zu Richters Seiten stellen, wenn wir die Bemühungen desselben, in den Verbindungsverhältnissen der Körper Progressionen aufzusuchen, gerecht und billig beurtheilen wollen; dann aber kommt es uns zu, zu zeigen, ob und in wie ferne diese Progressionen auf unsere heutige Chemie sich anwenden lassen, und ob wir also überhaupt hoffen können, auf diesem Wege eine Gesetzmäßigkeit in den Bildungen der Natur aufzufinden.

Zu Richters Seiten war es die allgemeine Meinung der Chemiker, daß alle Säuren aus einer saure-fähigen

fähigen Grundlage und Sauerstoff bestehen. Es kann also nicht befremden, wenn Richter die gemeine und oxydirtre Salzsäure, so wie die Flüssäure, zu den Sauerstoffhaltenden Körpern zählte; allein da diese Körper damals noch nicht zerlegt worden waren: so konnte er ihre Mischungsverhältnisse nur mit zu Grundelegung irgend einer Hypothese durch Rechnung finden.

Betrachten wir nun gleich die erste geometrische Progression, welche die 4 Säuren, Flüss-Salz-Schwefel- und Salpetersäure bilden sollen: so ist hier erstens zu erinnern, daß nur die drei letzten Zahlen, Glieder einer geometrischen Progression sind, indem sie das 4te, 5te und 6te Glied einer andern Progression bilden, da hingegen das erste Glied der früheren Reihe (die Zahl 427) zugleich das erste Glied der andern Progression ist. In diesen Irrthum schenkt Richter verfallen zu seyn, weil er einen falschen Begriff mit der o verbindet; wie aus einer Stelle seiner Bemerkungen über Fries Kritik (n. Gegenst. d. Ch. H. XI. S. 166.) erhellet, wo er sich nämlich wundert, wie jener behaupten kann, die o sey eine gerade Zahl; „diesen ganz besondern Satz vernehme ich“, äusserte er, „jetzt in meinem Leben zum erstenmal, nach meinen Begriffen, die ich von Zahl habe, ist die o eben so wenig eine Zahl zu nennen, wie man irgend eine Zahl o nennen kann; da nun die o keine (folglich weder eine gerade noch ungerade) Zahl ist, so gehört sie als das Nichts vor den Anfang jeder Reihe, mithin sowohl vor die Reihe ungerader als vor die Reihe gerader Zahlen“. In der That diese ganz besondern Sätze vernehmen wir in unserm Leben das erstensmal. — Zweitens ist noch zu erinnern, daß es wirklich nicht schwer wäre, aus vier Zahlen eine Progression zu bilden, wenn man sich, wie Richter, gebrochener Wurzeln, die nur wenig größer als die Einheit sind, bedienen wollte.

Die

Die dritte Progression, welche die Grundlagen obiger 4 Säuren bilden sollen, hat noch bei weitem weniger Werth, da sich die beiden ersten Bestimmungen nicht auf Versuche gründen, sondern einer Hypothese gemäß berechnet worden sind.

Was die vierte und fünfte Progression betrifft, welche die Säuren mit metallischer Grundlage und die alkalischen Erden bilden sollen, so sind sie in der That nichts anders als Glieder, welche gesetzlos aus einer arithmetischen Progression genommen zu seyn scheinen. Denn so lange nicht in der vierten (vermeintlichen) Progression Glieder aufgefunden werden können, welche Produkte aus 171 in die Zahlen 1, 2, 3, 5, 6, 7, 10, 11, 12, 13, 14 und in der letzten Zahlenreihe Glieder, welche Produkte aus 89 in die Zahlen 2, 4, 5, 7, 8, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18 enthalten, ist an gar keine Gesetzmäßigkeit zu denken. Es fragt sich aber: sind wir wohl berechtigt, in jenem Falle,, aus fünf, Verbindungsverhältnisse gewisser Körper bezeichnende, Zahlen, welche einzelne, nicht nach einem Gesetze fortlaufende Glieder einer arithmetischen Progression zu bilden scheinen, auf eilf fehlende, und in diesem Falle aus sechs, gar auf vierzehn fehlende, dazwischen liegende Glieder zu schließen? — Gegen die Möglichkeit ist wohl nichts einzuwenden, aber wahrlich der Schluss ist sehr gewagt.

Es bleibt uns nun blos die zweite der obigen Reihen übrig, in welcher die Coefficienten die Triangular-Zahlen-Folge zu bilden scheinen, und die also ein Gesetz anzukündigen verspricht. Allein: sondern wir hier das Wahre von dem Hypothetischen: so bleiben uns blos vier Bestimmungen von Lavoisier und eine von Richter übrig, welche sich auf wirkliche Versuche gründen; die übrigen drei hat Richter blos aus seinem Stochiometrischen Calcul abgeleitet und können daher nicht als Beweis-

gründe dienen. Es ist wahr, es ergiebt sich sehr nahe (denn die kleinen Differenzen ließen sich sehr wohl auf Rechnung der Mangelhaftigkeit der Analysen schreiben), daß den Sauerstoffmengen, welche die Schwefel- Phosphor- Kohlen- und Salpetersäure, so wie das Wasser enthalten, die Coefficienten 0, 1, 10, 21, 36 entsprechen, welche unter den neun ersten Triangularzahlen fünf ausmachen. Wir möchten es aber doch nicht wagen, so lange nicht Analysen, die als Fundament eines Gebäudes dienen sollen, von mehreren Chemikern angestellt und übereinstimmend gefunden worden sind (wie es zu Richter's Zeiten doch noch nicht der Fall war), daraus auf ein entziffertes Naturgesetz schließen zu wollen. Wir müssen uns vielmehr mit dem bescheidenen Auspruche eines behutsamen Naturforschers begnügen: es kann seyn, es kann aber auch nicht seyn.

Betrachten wir nun noch aus dem Standpunkte unserer heutigen Chemie die Richter'schen Progressionen, und zwar zunächst die Triangular-Zahlen-Progression (denn von den übrigen noch etwas weiter zu erwähnenden, halten wir für sehr überflüssig): so haben wir vorerst dieseljenigen Säuren, deren Sauerstoffgehalt noch nicht entschieden dargestellt, sondern vielmehr durch die Arbeiten mehrerer ausgezeichneter Chemiker sehr zweifelhaft gemacht worden ist, aus derselben einstweilen zu verweisen. Die übrigen sind nach neuern Analysen ihrer Mischungsverhältnisse zu berichtigen, und falls eine große Verschiedenheit in den Angaben herrschen sollte, wie es wirklich bei der Phosphorsäure und Salpetersäure der Fall ist, ebenfalls einstweilen auszulassen. Zeigt sich nun doch noch eine Gesetzmäßigkeit, die auf irgend eine wahre Progression schließen läßt, woran wir übrigens nach den von uns versuchten Rechnungen zweifeln, nun dann verfolge man den von Richter betretenen Weg weiter; hüte sich aber einschlägige Gesetzmäßigkeit für eine wahre

wahre zu halten und der Natur ein Gesetz aufzwingen zu wollen, von dem sie nichts weiß. Wie vorsichtig man verfahren müsse, und wie leicht es ist, in Irrthum zu verfallen, möge nachfolgendes Beispiel beweisen. Wir wollen nämlich die Oxydationsstufen der Metalle im Minimo, wie sie Berzelius bestimmte, zusammenstellen, und man wird sehen, daß sich aus ihnen ohne Schwierigkeit eine arithmetische Progression bilden lasse.

Es verbinden sich 100 Th. von nachbenannten Metallen im Minimo der Oxydation mit Theilen

Sauerstoff.	a	d	
Quecksilber	3,99		
Gold	$4,026 = 4,026 + 0 \cdot 1,45 = 4,026$		
Tantalium	$5,485 = 4,026 + 1 \cdot 1,45 = 5,476$		
Blei	$7,7 = 4,026 + 2 \cdot 1,45 = 6,926$		
Silber	$7,925 = 4,026 + 2 \cdot 1,45 = 6,926$		
Platin	$8,287 = 4,026 + 3 \cdot 1,45 = 8,376$		
Wismuth	$11,28 = 4,026 + 5 \cdot 1,45 = 11,276$		
Kupfer	$12,5 = 4,026 + 6 \cdot 1,45 = 12,726$		
Zinn	$13,6 = 4,026 + 7 \cdot 1,45 = 14,176$		
Palladium	$14,209 = 4,026 + 7 \cdot 1,45 = 14,176$		
Cerium	$17,41 = 4,026 + 9 \cdot 1,45 = 17,076$		
Spiegelglanz	$18,6 = 4,026 + 10 \cdot 1,45 = 18,526$		
Zink	$24,4 = 4,026 + 14 \cdot 1,45 = 24,326$		
Tellur	$24,83 = 4,026 + 14 \cdot 1,45 = 24,326$		
Wolfram	$25 = 4,026 + 15 \cdot 1,45 = 25,776$		
Nickel	$27,6 = 4,026 + 16 \cdot 1,45 = 27,226$		
Kobalt	$27,8 = 4,026 + 16 \cdot 1,45 = 27,226$		
Mangan	$28 = 4,026 + 17 \cdot 1,45 = 28,676$		
Eisen	$29,5 = 4,026 + 18 \cdot 1,45 = 30,126$		
Arsenit	$34,263 = 4,026 + 22 \cdot 1,45 = 34,476$		

Die mit a bezeichnete Zahlenreihe enthält die Sauerstoffmenge des Goldes (erstes Glied der Progression), die mit d bezeichnete, den Unterschied zwischen den Sauerstoffmengen des Goldes und des Tantaliums (Differenz der

der Progression), und endlich die mit s bezeichnete, die aus der Progression berechneten Sauerstoffmengen der einzelnen Metalle, welche nur wenig von den durch Versuche gefundenen abweichen. Die Oxydationsstufen des Quecksilbers und Goldes können wir füglich einander gleich setzen, da beide nur um 0,036 — eine Größe, die weit die Grenzen der Genauigkeit in der Analyse übersteigt — von einander abweichen. Man könnte nun leicht verführt werden, zu schließen: die Oxydationsstufen der Metalle im Minimo besägen eine arithmetische Progression nach der Folge der natürlichen Zahlen; denn die acht fehlenden Glieder 4, 8, 11, 12, 13, 19, 20, 21, mal 1,45, könnten wir annehmen, gehören solchen Metallen zu, deren Oxydationsstufen noch nicht bekannt sind, und einige, wie Blei und Silber, Zinn und Palladium, Zink und Tellur, Nickel und Kobalt, befinden sich auf gleichen Oxydationsstufen. Allein es würde dies offenbar ein sehr voreiliger Schluss seyn; denn jedesmal wird man aus jeder willkürlichen Reihe von Zahlen eine arithmetische Progression, mit dazwischen liegenden fehlenden Gliedern, bilden können, wenn der halbe Werth der Differenz, wie hier $\frac{1,45}{2} = 0,725$, die Größe der möglichen Fehler der Analyse nicht übersteigt. Wir hätten eben so leicht unzählige andere Progressionen bilden können, wenn wir irgend eine andere Differenz zweier Oxydationsstufen zu Grunde gelegt hätten.

Wir haben diese durch obiges Beispiel erläuterte Bemerkungen hier beizufügen nicht unterlassen können, da das Aufsuchen von Progressionen in den Mischungsverhältnissen der Körper in das Gebiet des Chemikers gehört, der nicht immer mit der Mathematik gehörig vertraut ist; während der Mathematiker von Profession selten seine Aufmerksamkeit diesem Gegenstande widmet. Für diesen wäre diese Weitläufigkeit freilich ganz überflüssig gewesen; denn ihm ist es bekannt, daß jede nach Wille führe

lühr gegebene Zahlen sich als Glieder einer arithmetischen Progression höherer Ordnung darstellen lassen. —

§. 17.

Müssen wir gleich das Bestreben Richters, Progressionsgesetze aufzufinden, als ein sehr verdienstliches Unternehmen ansehen, so können wir es doch keineswegs für gelungen halten. Dies schmälert aber seine Verdienste, die er sich als Gründer der Stöchiometrie für diese neue Lehre erwarb, nicht im mindesten ^{a)}. Er bereicherte die Chemie, außer seinen trefflichen Massen- oder Neutralitäts-Reihen, durch mehrere ziemlich genaue Analysen; er machte nützliche Anwendungen seines Neutralitäts-Gesetzes auf Gegenstände der analytischen Chemie ^{b)}, und endlich wurde auch von ihm die schon von früheren Chemikern (vergl. §. 5. Not. a, c, d. S. 10—12) beachtete mögliche Beziehung zwischen Verbindungsverhältnissen und Verwandtschaften in nähere Erörterung gezogen ^{c)}.

a) Mit wie vielem Scharfsinne er auch da zu Werke ging, wo er durch Hypothesen die Thatsachen zu ergänzen sich bemühte, beweiset unter andern die Art und Weise, wie er den Sauerstoffgehalt der gemeinen und oxydirtten Salzsäure, so wie der Flüssäure zu bestimmen und diese Säuren als Glieder seiner Triangular-Zahlen-Progression einzuschalten suchte. Ueb. d. n. Gegenst. ic. St. IX. S. 87—107. St. X. S. 176—186.

b) Diese Anwendungen beziehen sich nämlich auf die Bestimmung des Mischungsverhältnisses zweier mit einander verbundener Körper, die sich nur schwierig und nicht rein von einander abscheiden lassen, z. B. Eisenoxyd und Thonerde, Eisenoxyd und Manganoxyd ic. A. a. D. St. IX. S. 178—213. S. unten im zweiten Abschnitt. Eben-

Ebenso lieferte er eine Menge sehr zweckmässig ein gerichteter Tafeln, aus welchen der Salzgehalt der meisten wässrigen Salzaufösungen durch das spec. Gew. sich bestimmen lässt, und welche anzeigen, wie viel von Schwefelsäure, Kaliauflösung u. s. w. von bekanntem spec. Gew. ebenso von andern Neutralsalzen erforderlich wird, um neutrale Verbindungen zu zerlegen; endlich Tafeln, welche den Gehalt der Salze an KrySTALLisations-Wasser angeben u. s. w. Vergl. deshalb vorzüglich Bourguet's Wörterbuch ic. Art. Mächtigkeitstabellen.

c) Nach seinen ersten stöchiometrischen Untersuchungen wurde Richter veranlaßt, eine Analogie zwischen specifischen Neutralitäten und Verwandtschaftskräften anzunehmen; allein späterhin zeigte er, daß die Verwandtschaften sich gar nicht nach den specifischen Neutralitäten richten, sondern daß sie von andern Kräften abhängen und dadurch modifizirt werden. Ueberhaupt hatte Richter die Idee, daß nicht bloß die Mischungsverhältnisse, sondern auch die verschiedenen chemischen Kräfte der Körper dem Calcul unterworfen werden könnten: eine Idee, deren Realisirung dem folgenden Zeitalter vorbehalten bleibt. A. a. O. St. X. S. 187 — 207.

§. 18.

Nichts besto weniger fanden Richter's stöchiometrische Untersuchungen bei seinen Zeitgenossen doch nicht den verdienten Beifall. Desto mehr wurden aber seine Verdienste nach seinem Tode hervorgehoben.

Die, vorzüglichsten Recensionen von Richter's Schriften finden sich in der Allgem. Lit. Zeit. 1795. Nr. 320. S. 442 — 443; in der Neuen allg. deutsch. Bibl. B. XXIX. S. 471; in den Götting. gel. Anz. 1798. St. 71. S. 697; in den Annales de Chimie T. XXV. p. 269. u. s. w. Vergl. ferner J. F. Fries Versuch einer

einer Kritik der Richter'schen Stöchiometrie in Scherer's Archiv für die theoret. Chem. 1801. I. 3. H. 315—416. Dagegen Richter's Bemerkungen in dem 11ten Stück üb. d. n. Gegent. ic. S. 149—169. Fischer in s. Uebers. von Bettihollet üb. d. Gesetze d. Verwandtschaft. Berlin 1802, in den Ann. S. 188 u. 229—235. worintheit sich eine kurze Darstellung der Richter'schen stöchiometrischen Tafeln findet, bei welcher Gelegenheit Fischer äusserte: Richter habe es übersehen, daß sich seine sämmtlichen Tafeln in eine einzige (nämlich in die oben §. 15. S. 28. enthaltene), welche Fischer jedoch nur für die alkalischen und erdigen Grundlagen mittheilte) zusammenfassen lassen. Dagegen Richter in dem 11ten St. über d. n. Geg. ic. Vorbericht S. VII—XX. wo er S. XIII. zeigt, daß er dieses keineswegs übersehen habe, wie sich aus seiner reinen Stöchiom. S. 124. Zus. 2. ferner aus dem 4ten St. S. 66. u. 69. so wie 8ten St. S. 86. Lehrf. 2. üb. d. n. Gegent. ergebe. Scherer's Journ. IX. 43.

Es ist nicht zu läugnen, daß Richter durch den so häufigen unnöthigen Gebrauch von analytischen Formeln bei Gegenständen, die sich mit klaren Worten sagen lassen, und durch einen gewissen Pedantismus in Darstellung und Sprache jeden Leser abschrecken mußte; es ist aber auch sehr auffallend, daß die vielen Goldfänger, welche seine Schriften, die Frucht vielfähriger Untersuchungen, enthalten, mit den Schlacken zugleich weggeworfen werden konnten. Mit Recht wundert sich daher Berzelius, der selbst bekennt, daß er den ersten Gedanken zu seinen Versuchen über das Verhältniß der Sauerstoffmengen ic. (Schweigger's Journ. für Chem. u. Phys. I. 257.) aus Richters Arbeiten schöpfte, „wie dessen Abhandlungen, die so viele vorzüliche und neue Berechnungen für die Verwandtschaftslehre enthalten, seit dem Jahre 1793 so unbeachtet bleib-

ben konnten". Auch durch die englischen Chemiker wurden Richter's Verdienste in den neuern Zeiten auf eine ausgezeichnete Weise herausgehoben. H. Davy hält Richter's Methode, die bestimmten Mischungsverhältnisse zu berechnen, nämlich mittelst der wechselseitigen Zersetzung der Neutralsalze, für eine sicherere Basis als Dalton's (s. unten) atomistische Theorie. (ebend. III. 225 Anmerk. vergl. damit Davy's Elemente des chem. Theils der Naturwissenschaft übers. von Wolff. Berlin 1814. B. I. Abth. 1. S. 93. Anm.) Wollaston stellte Dalton's Atomenlehre als bloß im Ausdruck abweichend von Richter's Stöchiometrie dar, und gebrauchte den Ausdruck Richterisches Gesetz zur Bezeichnung der Sache (ebend. XII. 92. vergl. hiermit XIV. 500); an einer andern Stelle (XII. 87.), wo er von der Entwerfung seiner Skala der chemischen Äquivalente spricht, sagt er: „Richter ist es, dem man die erste Idee von dieser Art des Ausdrucks verdankt, gemäß seiner Beobachtung des Gesetzes der bestimmten Mischungsverhältnisse, worauf die Möglichkeit einer numerischen Darstellung sich gründet“. Auch Thompson, obgleich Dalton's Theorie folgend, gedenkt unseres Richter's sehr ehrenvoll in seiner Antwort auf Chenevix's Angriffe auf die deutschen Naturforscher, indem er sagt: „Es ist nicht wahr, daß kein Deutscher zur Philosophie der Chemie beitrug während der letzten 35 Jahre; wofern man nicht behaupten will, daß die Entdeckungen Scheele's und Klaproth's. und die allgemeinen chemischen Gesetze von Richter entwickelt, nichts zu den Fortschritten dieser Wissenschaft beigetragen haben“. (ebend. XI. 80. vergl. hiermit Annals of philosophy Vol. II. July 32.).

Mehrere Jahre nachher, als Richter's Sedchiosmetrie erschien, empfahl Guyton (wie es scheint ganz unbekannt mit jener Lehre) das Beibehalten der Neutralität zweier Neutralsalze nach ihrer gegenseitigen Zersetzung als ein Mittel, die Mischungsverhältnisse der Salze zu prüfen ^{a)}. Nach diesem war wahrscheinlich der verbienstvolle Rose der nächste, der eben dieses Neutralitäts-Gesetz Richters zur Prüfung seiner analytischen Untersuchungen anwandte ^{b)}.

a) Ueber die Tafeln der Zusammensetzung der Salze, und über die Mittel, die Verhältnisse, die sie angeben, zu berichtigten. Annales de Chimie 1798. T. XXV. p. 292. übers. in Scherer's Journal V. 174—188. Guyton sagt gleich im Anfang seiner Abhandlung: „mein Vorsatz ist, ein Mittel vorzulegen, wodurch man die Richtigkeit der Angaben über die Zusammensetzung der Salze bestimmen kann, und welches, so viel ich weiß, bei ihnen noch nicht angewandt worden, aber so einfach und so leicht zu herstelligen ist, daß man ohne Zweifel erstaunen wird, daß es den Chemikern, die diese Materie bearbeitet haben, nicht eingefallen ist (?)“, es zum Probierstein der Folgerungen aus ihren Beobachtungen zu machen u. s. w. „Dieses Mittel besteht in nichts anderm, als daß Guyton, um z. B. die Angaben Bergman's über die quantitativen Verhältnisse der schwefelsauren und salzsauren Salze, deren Grundlagen Baryt und Natron sind, zu prüfen, zu einer vollkommen neutralen Auflösung von salzsaurer Baryt nach und nach eine ebenfalls vollkommen neutrale Auflösung von schwefelsaurem Natron setzte, bis die Flüssigkeit davon nicht mehr getrübt wurde. Er berechnete nun, ohne auf die Quantitäten der angewandten Salze

Salze Rücksicht zu nehmen (denn es kommt hier blos auf die Verhältnisse an), nach Bergman's Angaben die Mischungsverhältnisse der beiden neu erzeugten Neutralsalze, und hierbei fand er, daß sich ein Ueberschuss von 16,71 Th. Salzsäure ergab, die in der Flüssigkeit im freien Zustande hätte enthalten seyn sollen, während reagirende Papiere durchaus keine freie Säure zeigten. Nur aus der großen Hochachtung läßt sich's erklären, welche Guyton gegen die Analysen Bergmann's, Kirwan's u. s. w. hegte, daß er es doch nicht wagte, aus seinen Untersuchungen auf die Unrichtigkeit jener Analysen zu schließen.

Wir können uns hier nicht enthalten zu bemerken, daß so auffallend auch die gänzliche Unbekanntschaft des verstorbenen Guyton's mit der deutschen Literatur seyn mag, es doch noch bei weitem auffallender ist, daß auch in der deutschen Uebersetzung mit keiner Silbe dem Richter'schen, schon über ein halbes Jahrzehend früher entdeckten, Neutralitäts-Gesetze gedacht wird. Ja, was noch mehr ist, in einem Zusatz vom Ueberseger werden sogar Zweifel erhoben, ob Guyton auch wirklich mit Sicherheit bestimmen konnte, daß das Gemeng neutral blieb, und für den Fall, wenn sich dieses so verhielte, mehrere ungereimte Folgerungen daraus abgeleitet. Es ist dies ein abermaliger Beweis, wie wenig Richter's Untersuchungen beachtet wurden.

b) Ueber das Bestandtheil der salzsauren Neutralsalze Gehl n. J. VI. 22—34. 1805. Rose zerlegte salzsauren Baryt durch schwefelsaures Natron und führte nach den von ihm aufgefundenen Verhältnissen, die Rechnung, wobei er fand, daß alles aufgeht und die Mischung in der Berechnung fast so neutral bleibt, als in der Wirklichkeit. Nach seinen Analysen verbinden sich nämlich:

24,31 Th.

24,31 Th.	Salzsäure	mit 67,72 Th.	Baryt,
67,72 ,	Baryt	, 36,08 ,	Schwefelsäure
36,08 ,	Schwefelsäure	, 32,24 ,	Natron
32,24 ,	Natron	, 24,52 ,	Salzsäure.

Diese 24,52 Th. Salzsäure treffen mit den obigen bis auf 0,21 Th. überein; eine Uebereinstimmung, welche uns berechtigt, den Analysen Rose's alles Zutrauen zu schenken.

§. 20.

Mit Anfange des gegenwärtigen Jahrhunderts trat der scharfsinnige Chemiker Frankreichs C. L. Berthollet auf, die Lehre von den Verwandtschaften aus einem ganz eigenen Gesichtspuncke zu betrachten. Worauf schon Link (§. 11.) aufmerksam machte, auf den Einfluß der Menge bei den Verwandtschaftsausserungen, dies suchte Berthollet zum Gesetz zu erheben. Er zeigte, daß die Wirkungen der Verwandtschaften nicht bloß von ihrer relativen Stärke, sondern auch von der Menge der wirkenden Theile abhängig seyn. Das Product der Verwandtschaft in die Gewichtsmenge nannte er die chemische Masse *). Ausser der chemischen Masse wirken aber noch andere Kräfte, welche die Wirkung jener theils unterstützen, theils verändern, theils ganz aufheben können. Diese Kräfte sind die Cohäsion, die Unauflöslichkeit, die Elasticität, die Wärme, die Efflorescenz und das Auflösungsmittel.

* Vergl. Hildebrandt's Lehrb. §. 51.

Dem System Berthollet's liegt die Idee zu Grunde, die Verwandtschaft der irdischen Körper als eine allgemeine Naturkraft in Abhängigkeit von den Gesetzen der allgemeinen Körperanziehung darzustellen. Das Vermögen der Körper, sich chemisch zu verbinden, röhre in allen Fällen von

von ihren relativen Verwandtschaftskräften und ihren verhältnismäßigen Gewichtsmengen, in denen sie auf einander wirken, her; wenn nicht andere Kräfte zugleich wirksam sind. Die Wahlverwandtschaft, vermöge welcher nach Bergman's Vorstellung, ein Körper zwischen zween andern benjenigen, um biblisch zu reden, allein auswählt, zu welchem er eine nähere Verwandtschaft hat, lässt Berthollet nicht gelten, indem er blos eine größere oder geringere, durch die verhältnismäßigen Mengen und durch andere Kräfte bedingte Verwandtschaft zugiebt. Eben hieraus folgerte er auch, daß die gegenseitige Verwandtschaft zweier Körper A und B einer neutralen Verbindung nicht gleich seyn könne, sondern daß sie sich umgekehrt wie die mit einander verbundenen Mengen verhalten müsse. Daher versteht auch Berthollet unter Verwandtschaftsstufe die Größe der Verwandtschaft eines Körpers zu einem andern; hingegen Bergman darunter die Verwandtschaft zweier Körper zu einander. Wenn zwei Körper auf einen dritten zugleich wirken, so soll nach Berthollet dieser sich nach dem Verhältniß der relativen Verwandtschaften und der Menge der in Wirksamkeit tretenden Körper theilen. Wenn z. B. auf eine Verbindung AB (etwa ein Neutralsalz) ein dritter Körper C wirkt, der zu B eine größere Verwandtschaft hat als A zu B, so wird zwar diese geschwächt, allein nie ganz aufgehoben. Ist ein Theil von B zu C übergegangen, so muß der Ueberrest von B um so stärker von A zurückgehalten werden, da die Zahl der anziegenden Theile von A unverändert blieb, während die von C sich beträchtlich verminderte. Was kann also anders geschehen, als daß sich B zwischen A und C theilt? — Berthollet ließ z. B. gleiche Theile äquidest Kali und schwefelsauren Barbit in einer geringen Menge Wasser ohne Verührung mit der Luft anhaltend kochen, und nachdem er das freie Alkali mit Essigsäure gesättigt hatte, schlossen nach vorgängiger Abdampfung

pfung kleine Krystalle von schwefelsaurem Kali an. Es war also der schwefelsaure Baryt zum Theil durch das Kali zersegt worden, und die Schwefelsäure hatte sich zwischen den beiden Grundlagen getheilt. In einem andern Falle kann durch große Massen eines Körpers A, der eine schwache Verwandtschaft zu einem Körper B hat, ein Theil von diesem aus einer Verbindung BC abgeschieden werden, wo B und C zu einander eine sehr große Verwandtschaft haben. Was also der Verwandtschaftskraft an innerer Stärke abgeht, kann jederzeit durch die Menge ersetzt werden, und umgekehrt.

In wie ferne können nun aber Cohäsion, Unauflöslichkeit, Elasticität, Wärme und Efflorescenz die Verwandtschaftskräfte modifiziren? — Was die Cohäsion anlangt, so ist es einleuchtend, daß sie stets ein Hinderniß der Verbindung ist, indem sie immer überwunden seyn muß, ehe Verbindung erfolgen kann. In diesem Falle wirkt sie also der Verwandtschaft entgegen; aber auf der andern Seite unterstützt sie ihre Wirkung, wenn Körper zusammen kommen, welche in ihrer Verbindung eine starke Cohäsion oder eine Neigung zum Krystallisiren besitzen. Unauflöslichkeit wird auf gleiche Weise die Verwandtschaftskräfte in manchen Fällen unterstützen, wie z. B. wenn Kalterde und Kohlensäure zusammenkommen, indem beide einen (im Wasser) unauflöslichen Körper bilden; in andern Fällen erschweren, wie z. B. bei Zersetzung des unauflöslichen schwefelsauren Baryts durch Kali. Mit der Elasticität hat es eine ähnliche Bewandtniß, sofern sie die Theile zu entfernen strebt, wirkt sie der Verwandtschaft entgegen; daher verbinden sich manche Luftarten, ungeachtet einer großen Verwandtschaft, nicht mit einander. Wenn hingegen zu einer Verbindung AB (z. B. Salmiak), deren Basis A (Ammoniak) für sich allein gasförmig ist, ein anderer Körper C (Kalk) kommt, so ver-

vertheilt sich B (Salzsäure) unter C und A nach dem Verhältniß der chemischen Massen. Dann ist aber B (Salzsäure) nicht mehr im Stande, der Elasticität des ganzen A (Ammoniak) zu widerstehen; ein Theil davon entweicht daher als Gas. Dadurch wird die Menge von A (Ammoniak), und also auch dessen Verwandtschaft vermindert im Verhältniß zu C (Kalk). Es tritt daher noch mehr B (Salzsäure) an C (Kalk), und dies geht so lange fort, als noch etwas A (Ammoniak) in der Mischung enthalten ist. Berthollet erklärt demnach hieraus, wie es komme, daß nur wenig A in C (Kalk) nöthig ist, als B (Salzsäure) zur Sättigung erforderlich ist, um A (Ammoniak) völlig auszutreiben. Man ersieht also, daß das, was Bergman in den meisten Fällen als Wirkungen der Wahlverwandtschaft ansieht, nämlich hier die Gasentwicklung, Berthollet für eine mitwirkende Ursache hält. Der Einfluß der Wärme, welcher schon vor Berthollet (§. 9.) beachtet worden, ist deshalb um so wichtiger, da die Wärme Verminderung der Cohäsion und in mehreren Fällen eine Herbeiführung des elastischen Zustandes bewirkt; mithin die vorher genannten Fälle eintreten. Was die Efflorescenzen betrifft, so ist für sich klar, daß da gar keine Verwandtschaftäußerung eintreten kann, wo gewisse Körper über die Masse sich erheben und der Wirkung sich also ganz entziehen. Endlich selbst das Auflösungsmittel, ohne welches, wenigstens auf nassem Wege, nie Körper in Wirksamkeit gesetzt werden können, besitzt Kräfte, welche die Resultate der Verwandtschaftskräfte sehr abändern können, indem es theils die Wirkung der Verwandtschaft durch die Aufhebung der widerstrebbenden Kräfte (z. B. Cohäsion) unterstützt, theils durch eine eigenthümliche, der Verwandtschaft entgegengesetzte Wirkung schwächt.

Da Berthollet keine Wahlverwandtschaft gelten läßt, so denkt er sich Trennungen und Wiedergesammlungen

segungen, welche nach der gewöhnlichen Vorstellung durch doppelte Wahlverwandtschaft erfolgen, als Wirkungen der eben angeführten Kräfte, die die Verwandtschaften modifiziren. Wir wollen dieses durch einen der vielen, von ihm deshalb angestellten, Versuche zu erläutern uns bemühen: Er vermischte mit einander gleiche Theile Kalsalpeter und schwefelsaures Kali; es gab einen Niederschlag, der aus Gyps bestand; dunstete er hernach die Flüssigkeit ab, so schossen Krystalle von prismatischen Salpeter und Gyps an; dunstete er die Flüssigkeit nochmals ab, so schossen noch einige wenige Krystalle von schwefelsaurem Kali an und die übrigbleibende Mutterlauge war nur noch gering salzhaltig. Nach Berthollet's Ansichten müssen wir uns den ganzen Vorgang auf folgende Weise erklären: Die Fällung des Gypses röhrt nicht von der überwiegenden Verwandtschaft der Besandtheile dieses Niederschlags zu einander, sondern von ihrer großen gegenseitigen Neigung, sich mit einander zu einem unauflöslichen Körper zu verbinden, her. Wird die übrige Auflösung durch Verdunstung in die Enge gebracht: so bewirkt die Neigung zur Krystallisation die Bildung des prismatischen Salpeters und eines noch kleinen Anteils Gypses. Nach abermaligem Abdunsten kommt endlich auch noch die kleine Menge des aufgelösten schwefelsauren Kali zum Vorschein. Die Unauflöslichkeit und die Krystallisation bewirken daher in diesem Falle eine Zersetzung beider Salze, nicht aber die überwiegende zerlegende Verwandtschaft, wie die alte Ansicht es erklärt (§. 5. S. 9.). Man wird also, wenn zuvor bekannt ist, welche Grundlagen mit den Säuren schwer- oder unauflösliche Salze erzeugen, zum Voraus bestimmen können, was für Niederschläge erfolgen werden. Nach der alten Ansicht geht bekanntlich auch dann eine Zersetzung zweier Salze von Statten, wenn gleich kein Niederschlag erfolgt, wenn nur die zerlegenden Verwandtschaften die ruhenden überwiegen (§. 5. S. 9.). Z. B. schwefelsaures Ammoniak

und Kochsalz mit einander vermischt, zersezgen sich gegenseitig und geben Salmiak und Glaubersalz, ohne daß jedoch ein Niederschlag entsteht. Nach Berthollé et hingegen ist eine Mischung von zweien Salzen, als ein gleichartiges Gemisch aus den einzelnen Bestandtheilen derselben zu betrachten, indem es nämlich nach ihm keine näheren und entfernteren Bestandtheile (vergl. Hildebr. Lehrb. §. 16.) giebt. (Vergl. jedoch hicmit, was Berthollé späterhin Trois. suits etc. Gehl. Journ. f. Ch. u. Phys. III. 310. über diesen Gegenstand bringt, wo er selbst gesteht, daß er in seiner Meinung zu weit gegangen ist, und daß dieselbe modifizirt werden müsse.) In dem eben angeführten Beispiele sind daher, wenn man Salmiak und Glaubersalz mit einander mischt, Salzsäure, Ammoniak, Schwefelsäure und Natron einzeln zu einem aus diesen vier Stoffen bestehenden Ganzen verbunden, und von den Krystallisations-Kräften röhrt es her, daß nach erfolgter Abdunstung oder Abkühlung Glaubersalz und Salmiak, nicht aber Kochsalz und schwefelsaures Ammoniak zum Vorschein kommen.

Das Beibehalten der Neutralität (§. 15.) läßt sich aus dieser Ansicht sehr leicht erklären; denn kommen schwefelsaures Ammoniak und Kochsalz zusammen, so geschieht zwar eine andere Vertheilung der Verwandtschaftskräfte dieser Salze, ihre Summe bleibt aber doch dieselbe; waren also vor der Mischung die beiden Salze neutral, so müssen sie es nothwendig auch nach derselben seyn. Berthollé glaubte, daß dieses nach Bergman's Lehrmeinung unmöglich (?) zu erklären sey. (Vergl. eine spätere Stelle a. a. D. S. 283. in Beziehung auf Richter.)

§. 21.

Den Unterschied, welchen die meisten Chemiker zwischen den bloßen Auflösungen und eigentlichen chemischen

schen

schen Verbindungen (solutions und dissolutions nach Lavoisier) *) machen, konnte Berthollet nicht an: beide sind nach ihm gleichmässige Resultate von Verwandtschaft, die denselben Gesetzen gehorcht und zwischen welchen, da sie nicht der Art, sondern nur der Stärke der in ihnen wirkenden chemischen Kräfte nach, von einander verschieden sind, keine Gränzlinie gezogen werden kann.

*) Vergl. hiermit Hildebr. Lehrbuch §. 20—28.

§. 22.

Alle Verbindungen gehen nach Berthollet, wenn bloß die chemische Masse wirkt, nach jedem Verhältniß von Statten. Feste und unveränderliche Verhältnisse erfolgen nur dann, wenn die Wirksamkeit anderer Kräfte (§. 20.) eintritt. In Fällen, wo bei Berührung zweier oder mehrerer Körper gar keine Verbindung erfolgt, darf man nicht auf Mangel oder Schwäche der Verwandtschaft, sondern nur auf vorhandene Hindernisse ihrer Wirksamkeit schließen.

Obgleich Berthollet feste Mischungsverhältnisse anerkannte, die erfolgen, wenn die Verwandtschaft der Körper durch die Sättigung geschwächt wird, und durch jene (§. 20.) außer der chemischen Masse wirkenden Kräfte Trennungen erhalten oder bewirkt werden: so nahm er doch an, daß sofern Verbindungen in gewisse Grenzen sich einschließen, zwischen denselben noch Verbindungen nach unendlich verschiedenen Verhältnissen erfolgen können. Z. B. zwischen dem schwarzen Eisenoxyd und dem rothen sollen nach ihm unendlich viele Eisenoxyde fallen. Nur dann, wenn zwei Körper von nicht zu geringer Verwandtschaft, wovon wenigstens einer flüssig ist, mit ein-

ander in Berührung kommen, wobei eine Verdichtung erfolgt, die für ein gewisses Verhältniß der Mischung ein Maximum ist, kann eine Vereinigung in diesem Verhältniß statt finden: wie es z. B. der Fall ist, wenn Sauerstoffgas und Wasserstoffgas sich mit einander zu Wasser vereinigen, in welchem jene beiden nach einem unveränderlichen Verhältniß verbunden sind. Die Abhängigkeit der festen Mischungsverhältnisse von den Cohäsionskräften und nicht von den Verwandtschaften sucht Berthollet insbesondere, daraus zu erweisen, daß zwei Körper, entweder beide für sich oder in Verbindung, im tropfbarflüssigen Zustande, sich in allen Verhältnissen zu einer homogenen Flüssigkeit mischen lassen, obgleich gerade dieser Zustand die ungestörteste Wirkung der Verwandtschaftskräfte gestattet.

Berthollet's neue mit vielen Versuchen erläuterte Theorie enthalten seine beiden Werke: 1) *Recherches sur les lois de l'affinité*. Paris 1802. 8., ferner première et seconde suite des recherches etc. troisième suite etc. in den Mem. de l'institut de France. Paris 1806. 2) *Essai de Statique chimique*. Par. C. L. Berth. T. I — II. Par. 1802. 8.

Auszüge und kurze Darstellungen von Berth. Theorie enthalten folgende deutsche Zeitschriften: Crell's chem. Ann. 1801. I. 111 — 114. (ein kurzer und unvollständiger Auszug). Vollständiger in Scherer's Journal VII. 503 — 525. (1801.) von E. G. Fischer: Ueb. Berth. n. Theorie d. Verwandtsch. Ebend. X. 135 — 156. von Karsten in Berlin: Bemerkungen über Berth. Affinitätslehre, dessen die Ansicht Richter's von derselben beigefügt ist. Ebend. X. 171 — 184. von Fischer: Vermischte Bemerkungen über die brennbaren Grundstoffe mit Rücksicht auf Berth. Theorie der Verwandtsch.

Volls-

Vollständiger erhielten wir Berthollet's Theorie in der Uebers. der Recherches und der première und seconde suite d'elles von Fischer: C. L. B. Ueber die Gesetze der Verwandtschaft in der Chem. mit Anmerkungen, Zusätzen und einer synthetischen Darstellung von Berth. Theorie versehen von E. G. Fischer. Berlin 1802. Die vielen Anmerkungen und Zusätze von dem Uebers. dienen zur Erläuterung und die synthetische Darstellung gibt eine Uebersicht vom Ganzen. S. 229—235 gab Fischer eine kurze Darstellung von Richter's Lehre (vergl. oben §. 18. S. 41). Die Zahlen der Massen-Reihe Richter's betrachtet er als Repräsentanten der gegenseitigen Verwandtschaftskräfte der Säuren und der Basen. Wie dieses zu verstehen sey, wird sich aus folgender Darstellung ergeben. Bezeichnet man allgemein durch

M und m die chemischen Massen (§. 20.) irgend zweier Körper in einer der beiden Columnen (§. 15.), durch welche eine bestimmte Menge jedes Körpers der andern Columnne neutralisiert wird; durch

Q und q die Mengen, welche dazu erforderlich sind; und durch

V und v die den chemischen Massen entsprechenden Verwandtschaften

so ist nach §. 20.

$$M = V \cdot Q \text{ und } m = v \cdot q$$

Da nun nach Richter's Neutralitäts-Reihe nothwendig ist

$$M = m$$

so ist auch

$$V \cdot Q = v \cdot q$$

woraus folgt, daß

$$V : v = q : Q$$

d. i. die Verwandtschaften verhalten sich umgekehrt wie die zur Neutralisation erforderlichen Mengen: So verhalten

halten sich z. B. die Verwandtschaften des Kali und Natron gegen jede Säure wie 859 : 1605. Obgleich dieses mit Kirwan's Säze (§. 5. Not. c.) übereinstimmt, so ist doch wohl zu unterscheiden, daß Kirwan jenen Säz bloß aus den Mengen der Basen, welche erfordert werden, um eine bestimmte Menge einer Säure zu sättigen, ableitete; allein Fischer leitete ihn, Berthollet's Ansichten gemäß, aus der chemischen Masse ab. Ein wesentlicher Unterschied liegt darin, daß, wenn man Bergmān's Theorie zu Grunde legt, jener Säz, wie wir a. a. O. gezeigt haben, keine Gültigkeit hat, während er aus Berthollet's Theorie, nothwendig folgt, wenn man jene fremden Kräfte (§. 20), welche Einfluß auf die Verwandtschaften haben, unberücksichtigt läßt. Da nun aber diese fremden Kräfte stets wirksam sind, und wir kein Mittel kennen, ihre Wirkung zu messen, so ist es klar, daß nach Berthollet's Ansicht weder die Verwandtschaften durch Zahlenverhältnisse, ausgedrückt, noch in Tafeln zusammengestellt werden können. Vergl. hiermit Fischer's Bemerkungen zu den Methoden, die Wahlverwandtschaften (durch Zahlen) zu bestimmen. A. a. O. S. 101 — 104.

Fischer, der übrigens Berthollet's Ansichten folgt, erinnert gegen dessen Vorstellung einer völligen Gleichartigkeit eines Gemisches aus zweien Salzen, daß gewisse Bestandtheile doch in einer besondern Art einer innigeren Verbindung seyn können, als andre; denn so zeigt sich z. B., wenn zu einer salpetersauren Kupferauflösung eine Kochsalzauflösung gegossen wird, daß die blaue Farbe der ersten Auflösung bald in eine grüne übergeht, die der Auflösung des salzsauren Kupfers eigen ist. Dieses scheint dafür zu sprechen, daß das Kupferoxyd mit der Salzsäure in nähere Verbindung getreten ist. A. a. O. S. 133. Anm.

Die troisieme suite etc. ist übersezt von Gehlen
in dessen Journ. f. Ch. u. Phys. III. 248—322.
Es verdienen hier eine besondere Berücksichtigung die vier-
ten frischen Bemerkungen vom Uebersetzer. Berth.
Statik wurde übers. von G. W. Bartholdy und mit
Erläuterungen begleitet von E. G. Fischer I—II. B.
Berlin 1811. gr. 8.

Vergl. ferner: Revision der chemischen Af-
finitätslehre, mit beständiger Rücksicht auf
Berth. Theorie. Von C. J. B. Karsten. Leipzig.
1803. 8. Untersuchung der Verwandtschaft
der Metalloxyde zu den Säuren; nach einer
Prüfung der neuen Berthollet'schen Theorie
von L. Schnaubert. Erfurt 1803. gr. 8. Schnau-
bert versuchte es, freilich nicht immer mit haltbaren
Gründen, und durch Versuche, denen man Genauigkeit
zuschreiben könnte, Berth. Theorie zu widerlegen. S.
dagegen Berth. Bericht über Schnaubert's
Werk, der Classe für mathemat. und phys.
Wissensch. d. Nationalinstituts abgestattet.
Ann. de Chim. Niv. XII. Nro. 145. T. 49. P. 1—20.
übers. in Gehlen's n. allg. Journ. der Chem. II.
475—486, worin Berth. zeigte, daß Schnaubert
seine Theorie in den meisten Fällen völlig missverstanden
habe, und daß die von diesem angestellten Versuche ganz
unzureichend sind zur Widerlegung. Ebend. P. 21—35.
und in d. Uebers. S. 487—497: Bemerkungen über
die wechselseitige Niederschlagung der Me-
talloxyde von Gay-Lussac, worin er zeigt, daß
die Oxydation, die Verwandtschaft, die wechselseitige
Einwirkung der Oxyde auf einander, ihre Eigenschaft,
ungleich die Säuren zu neutralisiren, eben so viele Ursachen
sehen, welche auf die Erscheinungen Einfluß haben.

Endlich merken wir noch an: Darstellung des
Lehrbegriffes Berthollet's über Verwandt-
schaft

schaft und Verwandtschaftskraft verglichen mit dem Lehrbegriffe Bergman's vom Dr. Drechsler; in Trommsdorff's Journ. der Phärm. XIII. St. 2. S. 3—138. Diese Abhandlung zeichnet sich vor manchen andern über diesen Gegenstand sehr vortheilhaft aus. Drechsler bezeichnet sehr richtig den Standpunkt, aus welchem Bergman's und Bertholle's Lehre zu betrachten ist: erstere versucht nicht zu erklären, wie und wodurch Scheidungen erfolgen, sie sagt bloß, daß etwas geschieht. Hingegen letztere besitzt eine wissenschaftliche Erklärung des Grundes der Wahlverwandtschaft (welches Wort freilich Bertholle verwirft), indem die außer der chemischen Masse wirkenden Kräfte (§. 20.) wirkliche den Körpern zukommende Kräfte seyn sollen. Drechsler bringt gegen Berth. Lehre hauptsächlich vor: „daß sie der chemischen Kraft nur mechanische entgegenwirken läßt“ (dagegen ließen sich nun freilich auch manche Einwendungen machen; denn der Unterschied zwischen chemischer und mechanischer Kraft scheint uns in diesem Sinne hier nicht haltbar zu seyn. Was berechtigt uns denn, Cohäsion, Elasticität, Wärme u. s. w. für mechanische Kräfte zu halten? — und will man dies, so kann man nach Berth. Vorstellung, der die Verwandtschaft überhaupt von der allgemeinen Anziehung ableiten will, auch diese für eine mechanische Kraft halten, in welchem Falle dann mechanische Kräfte mechanischen Kräften entgegenwirken —) Ein mehr erheblicher Einwurf scheint uns zu seyn, daß nach Berth. Lehre oft Kräften, welche Gemischen zukommen, die noch nicht da sind, Wirkungen zugeschrieben werden: offenbar kann keine Cohäsionskraft des Schwerspaths gedacht werden, wenn das Substrat dieser Kraft, der Schwerspath selbst noch nicht vorhanden ist; man kann also seine Entstehung auch nicht von der ihm beiwohnenden Kraft herleiten. Ueber seine eigenen Ansichten ist a. a. O. S. 12. nachzulesen.

§. 23.

Zu der Zeit als Berthollet mit seiner Lehre auftrat, war der Madritter Chemiker L. Proust mit Untersuchungen über die Metalle, namentlich über deren Verbindungen mit Schwefel, mit Sauerstoff und mit den Säuren beschäftigt. Dieser geistvolle Chemiker fand, daß diese Verbindungen nach unveränderlichen Verhältnissen erfolgen; während jener gerade die entgegengesetzte Ansicht aufstellte, und dadurch den Beweis für seine Behauptungen zu führen glaubte. Proust begann daher mit eben so viel Scharfsinn als Glück, die nicht nur von Berthollet, sondern von mehreren damaligen Chemikern angenommene Meinung, hinsichtlich der Veränderlichkeit der Mischungsverhältnisse genannter Verbindungen zu bestreiten und an die Stelle von dessen allgemeinem Gesetze der chemischen Wirksamkeit, das Gesetz der unveränderlichen Proportionen, wie er es nannte, zu setzen.

Die Untersuchungen Proust's sind in verschiedenen Abhandlungen in dem Journal de Physique zerstreut:
 1) Ueber einige Verbindungen der Metalle mit dem Schwefel. daselbst 1801. Aug. p. 89—97. übers. in Scherer's allgem. Journ. der Chem. IX. 378—392. 2) Ueber das natürliche und künstliche Schwefeleisen ebend. 1802. Febr. p. 89—95. übers. ebend. X. 54—62. 3) Beiträge zur Geschichte des Spiegelglanzes ebend. 1802. Nov. p. 325—344. übers. in Gehlen's n. Journ. d. Chem. V. 543—572. 4) Ueber die metallischen Schwefelverbindungen ebend. 1804. Oct. p. 260—265. übers. ebend. IV. 383—391 5) Ueber die Rothgültigerze eb. 1804. Dec. p. 403—412. übers.

übers. ebend. IV. 508—523. 6) Thatsachen zur Geschichte des Zinns eb. 1805. Nov. p. 338—349.
 übers. in Gehlen's Journal für die Chemie u. Physik I. 249—270. 7) Thatsachen zur Geschichte des Kobalts und Nickels ebend. 1806. Dec. p. 422—449. übers. ebend. III. 410—451. Diese sieben Abhandlungen finden sich auch im Auszuge zusammengestellt in Gilbert's Annalen der Physik. XXV. 44—57. 164—205. 266—288. 289—317. und 440—453. 8) Ueber die Schwefelalkalien eb. 1805. Oct. p. 265—273. übers. in Gehl's n. Journ. der Chem. IV. 300—314. 9) Ueber die Oxydation der Metalle ebend. 1805. Nov. p. 21—243. übers. ebend. VI. 393—428. 10) Ueber verschiedene Kupferverbindungen eb. 1805. p. 393—402. übers. ebend. VI. 552—589. Die Abhandlungen 4, 8, 9, 10 enthalten dieselben gegen Berthollet's Essai de Statistique chimique gerichteten Bemerkungen Proust's.

Die vorzügl. Resultate der Untersuchungen Proust's sind kürzlich folgende: In dem Schwefeleisen ist das Eisen nicht, wie man vor ihm der Meinung war, oxydiert, sondern im metallischen Zustande. Es giebt zwei Schwefelverbindungen: Schwefeleisen im Minimum und Schwefeleisen im Maximum, welches ein und ein halb mal so viel Schwefel als jenes enthält. Das Kupfer fand er nur in einem Verhältniß mit Schwefel verbunden; indess meint er, wäre es möglich, daß es sich ebenso wie das Eisen, nach zweien verschiedenen Verhältnissen mit dem Schwefel verbände. Die sogenannten Schwarzkupfer sind Auflösungen des Schwefelkupfers im Kupfer nach sehr verschiedenen Verhältnissen. Das Kupfer so wie alle Metalle, nur das Zinn ausgenommen, welches sich sowohl metallisch als in einem gewissen Zustande der Oxydation mit dem Schwefel zu vereinigen vermag, verbinden sich stets mit Schwefel im metallischen und nicht, wie auch viele damalige Chemiker annahmen (s. Berthollet

thollet in Scherer's Journ. d. Chem. I. 389. u. Bauquelin ebend. XII. 19.), auch Fourcroy und Martin, im oxydirtten Zustande. Das Quecksilber verbindet sich nur in einem festen Verhältniß mit Schwefel; das Spiegelglanz gleichfalls; das Schwefelspiegelglanz kann sich aber als solches, im Spiegelganzoxydul nach verschiedenen Verhältnissen auflösen, und solche Auflösungen sind alle die Spiegelganz-Producte, welche unter dem Namen Spiegelganz-Glasc-Rubins-Safrans-Leber bekannt sind. Hinsichtlich der Verbindungen des Schwefels mit Arsenik, bestätigte Thenard (Ann. de Chim. Sept. 1806, p. 284.) die Behauptung Proust's; denn auch er fand, daß in den beiden Schwefelverbindungen, dem Operment und dem Realgar kein Sauerstoff vorhanden sey. Die Verbindungen des Sauerstoffs mit Metallen erfolgen wie die anderer brennbarer Körper mit demselben, nach festen Verhältnissen. Verbindet sich manchmal ein Metall mit dem Sauerstoff, oder ein Metall mit dem Schwefel in mehr als einem Verhältniß, so findet jederzeit von der ersten dieser Verbindungen bis zur nächsten und von dieser bis zur folgenden u. s. w. ein Sprung statt, zwischen welchem die Natur keine unbestimmte Progression und keine Zwischengröße kennt. Scheint die Analyse manchmal die Meinung von einer fortschreitenden Oxydation begünstigen zu wollen, indem man Zwischenverhältnisse auffindet, so ergiebt eine nähere Untersuchung stets, daß in solchen Fällen entweder ein Gemeng von zweien Oxydationsstufen im Maximum und Minimum oder ein Gemeng von Metall und Oxyd der Analyse unterworfen wurde. Berthollet der Sohn stellte Beobachtungen über die Niederschläge aus Metallauflösungen an (Essai de statique chimique Tom. II. p. 447—481, übers. in Gehl. n. Journ. d. Chem. VI. 259—291.) und folgerte hieraus: daß bei Zersetzung einer metallischen Verbindung eine Theilung der Säure, im Verhältniß der Energie der zersetzenden Substanz,

stanz, erfolge, wodurch Salze mit Ueberschuss an Oxyd entstehen u. s. w. Allein Proust suchte durch Versuche zu zeigen, daß diese Verbindungen bloß aus Oxyd und Wasser bestehen, welche er Metalloxydhydrate nannte.

§. 24.

Haupsächlich aber bestreit Proust die Ansicht Berthollet's dadurch, daß er die eigentlichen chemischen Verbindungen von den bloßen Auflösungen (§. 21) streng unterschied. Jene, die primären Verbindungen, wie er sie nannte, hat die Natur unveränderlich Verhältnissen unterworfen; hingegen diese, die secundären Zusammenhäufungen erfolgen nach allerlei Verhältnissen.

Zu den primären Verbindungen zählte Proust alle Verbindungen des Sauerstoffs mit brennbaren Körpern, der Säuren mit Basen, des Schwefels mit den Metallen, des Stickstoffs mit Wasserstoff, überhaupt alle Verbindungen zwischen den Grundstoffen, und zwar nur zwischen zwei, drei (höchstens vier). Diese erfolgen überall und unter allen Umständen immer nur in einem einzigen oder nur in sehr wenigen unveränderlichen Mischungsverhältnissen. Hingegen die secundären Zusammenhäufungen, welche eigentlich als Vereinigungen der Verbindungen zu betrachten sind, umfassen alle Zusammensetzungen aus zwei, drei, vier und fünf Schwefel-Metallen, vergleichen die mannichfältigen Kupferfeste, Fahlerze, Bleiglanze, Rothgültigerze u. s. w. sind. Desgleichen die Zusammensetzungen aus Schwefelmetallen und Arsenik, wie der Glanzkobalt, Speckstein, Kupfernikel u. s. w., in welchen das Arsenik als Excipient für die Schwefelmetalle dient. Alle diese Zusammensetzungen kommen

nach

nach Proust's Ansicht mit den Auflösungen der Salze im Wasser, Alkohol u. s. w. überein; so wenig hier das Auflösungsmittel es mit den einzelnen Bestandtheilen der Salze zu thun hat, eben so wenig haben die Körper, welche in den mineralischen Bildungen gleichsam als Excipient für andere dienen, einen Einfluß auf die unveränderlichen Mischungsverhältnisse jener Schwefelmetalle. (Man ersieht hieraus, daß Proust sorgfältig den von Berthollet verworfenen Unterschied zwischen nähern und entfernten Bestandtheilen beachtete.)

Worein soll man aber, wirft Proust selbst die Frage auf, den Unterschied zwischen beiden Arten von Verbindungen sehen? Ist etwa die Kraft, welche die Auflösung eines Metalls im Schwefel bewirkt, eine andere, als die, vermöge deren ein Schwefelmetall in ein anderes zergeht? — „Mit einer Antwort auf diese „Frage“, äusserte Proust, „werde ich mich nicht überreden, aus Furcht, in einem Felde, welches die Wissenschaft vielleicht noch nicht hinlänglich mit Thatsachen erhellt hat, mich zu verirren. Man wird indessen meine „Unterscheidung nichts desto weniger, wie ich denke, verstehen u. s. w.““

Berthollet (Bemerkungen über verschiedene Abhandlungen Proust's Journ. de Phys. 1805. Apr. pag. 284—290. Mai pag. 347—351. Nov. p. 352—362. übers. in Gehl. Journ. f. Chem. und Phys. I. 153—188; so weit diese Bemerkungen die Schwefelmetalle betreffen, auch im Auszug in Gilbert's Annal. d. Phys. XXV. 277—288.) suchte den Einspruch Proust's zu begegnen, indem er von Chemikern, an deren Genauigkeit gar kein Zweifel obwaltet, Analysen anführte, die zu beweisen scheinen, daß der Schwefelgehalt in mehreren Arten von Erzen veränderlich sei. Ebenso beruft er sich auf das Zeugniß einiger Mineralogen, welche ein Fortschreiten des Eisengehalts in den Eisen-

Eisenoxyderzen annähmen: Die verschiedenen Erze, sagt er hinzu, welche sich so verschieden in ihren Eigenschaften, in Beziehung auf Krystallisation und Magnetismus zeigen, sollten sie wohl für Gemenge oder wechselseitige Auflösungen (nach Proust's Ansicht) gehalten werden können? — Aus eigenen Versuchen glaubte Berthollet folgern zu können, daß auch bei den Blei- und Zinnoxyden noch mehrere zwischen dem Maximum. und Minimum liegende Oxydationsstufen sich befänden. Man muß indessen, fügt er hinzu, nicht folgern „ich sey der Meinung, alle zwischen dem Maximum und Minimum begrißene Oxydationsgrade seyen gleich möglich. Ich habe besonders in Hinsicht der Auflösungen bestimmt das Gegentheil aufgestellt“. Späterhin Trois, suite etc. übers. in Gehl. Journ. f. Ch. u. Phys. III. 270 u. f. das gegen aber die Anmerkungen Gehlen's (S. 271. 273.) bemühte er sich gegen Proust zu beweisen, daß die Kohlensäure mit den alkalischen Basen Verbindungen eingehe, die bei sehr abweichen den Verhältnismengen krystalliren u. s. w.

Ueber Berthollet und Proust kann noch nachgelesen werden: Ludov. Wilh. Gilbert dissert. historicocritica de mistionum chemicarum simplicibus et perpetuis rationibus earumque legibus nuper detectis. Lips. 1811. 4. Uebers. in dessen neuen Annal. der Phys. IX. S. 366 — 394.

S. 25.

Während Berthollet's Meinung von den fortschreitenden Verbindungsverhältnissen von Proust widerlegt wurden, machte Link von einer andern Seite mehrere Einwendungen gegen dessen Theorie der chemischen Verwandtschaft überhaupt ^{a)}. Späterhin suchte Sigwart zu zeigen, daß Berthollet's chemische Masse

Masse nicht als das Product der Verwandtschaft in die Menge der wirkenden Theile, sondern als das Product aus der specifischen Verwandtschaft in die Dichtigkeit zu betrachten sey b).

a) Ueber Berthollet's Theorie der chemischen Verwandtschaft in Gehl. Journ. f. Chem. u. Phys. III. 232—247. Link erinnert gegen die von Berthollet angeführten Beispiele einer reciproken Verwandtschaft, wie z. B. die Zersetzung des schwefelsauren Baryts durch Kali, des kleesäuren Kalts durch Salpetersäure u. s. w., daß sie nicht als directe Beweise gegen die Lehre von der Wahlanziehung gelten können, indem Berthollet nirgends zeigt, daß die Menge der beiden entstandenen Verbindungen mit der chemischen Masse der zusammengebrachten Substanzen übereinstimme, und daß man auch in vielen Fällen nur Spuren einer Zersetzung wahrnehme. Mit der Theorie der Wahlanziehung verträgt sich aber sehr wohl anzunehmen: daß die Stärke der Anziehung mit der Menge wachse (welches auch Link durch directe Versuche zu beweisen sucht) und daß eine Verbindung bei der Zersetzung nicht sogleich in Null übergehe, sondern daß sie zuvor verschiedene Stufen der engern und lockern Vereinigung durchlaufe. Ein Körper D also, welcher eine Verbindung aus A und B nicht zu trennen vermag, wird sie doch viel lockerer machen, sobald er mit den beiden Bestandtheilen nicht gleich stark verwandt ist. Unter diesen Umständen wird ein neuer Körper E die Verbindung aufheben können, welches ihm ohne Mitwirkung von D unmöglich gewesen wäre. In den oben angeführten Zersetzungsbispieln wird die Wärme (man mag sie nun als materiell oder immateriell betrachten) die Stelle von D übernehmen, indem sie sich in den angeführten Fällen leichter mit den Säuren als mit der Basis der Verbindung vereinigt, und dadurch die Stärke derselben verminbert. Vergl.

hier

hiermit einige Bemerkungen von Kastner in dessen Einleitung in die neuere Chemie. Halle und Berlin 1814. S. 495: Lint führt ferner mehrere Versuche gegen Berthollet an, bei welchen Zerlegungen ohne alle äussere Ursachen (Flüchtigkeit, Efflorescenz, Auflösungsmittel &c.) bloß durch die zerlegenden Kräfte selbst erfolgen, so z. B. zeigen salzsaurer Baryt und schwefelsaures Kali zusammengerieben schon beim Reiben die erdige Consistenz von schwefelsaurem Baryt, und mit so viel möglich als trockner Zunge gekostet, schmeckt man nur salzsaurer Baryt, nicht salzsaurer Baryt u. s. w. Vergl. aber hiermit eine spätere Abhandlung von Lint (über die chemische Wirkung beim Zusammenreiben der Körper Schweigger's Journal. XIV. 193—199), worin er durch Versuche erweiset, daß das Zusammenreiben wasserfreier Körper keine chemische Wirkung hervorbringe, daß aber das Krystallisationswasser wie freies Wasser wirke.

b) Ueber Berth. chemische Masse in Schweiger's Journ. I. 352—357. Da Berthollet eine specifische Verwandtschaft im Sinne Bergman's läugnet, so ist hier darunter zu verstehen die durch die veränderten Wirkungen der Cohäsion, Elasticität &c. (S. 20.) modifizierte allgemeine Anziehung.

S. 26.

Zum Schluße der Verhandlungen für und wider Berthollet's Theorie, verdienen noch einer ehrenvollen Erwähnung die tiefstinnigen dualistischen Ansichten des ungarischen Forschers Jacob Joseph Winterl. Dieser bemühte sich gleichzeitig mit Berthollet (im Jahr 1800.) zu zeigen, daß auf die Verwandtschaft die Menge Einfluß habe, und die verschiedene Stärke

der

der Begeisterung als die Ursache dieses Einflusses zu betrachten sey.

*) Prolus. ad Chemiam Sec. dec. noni. Budae 1800. 8.
p. 45—47. Vergl. hiermit Winterl's System der dualistischen Chemie dargestellt von Schuster Berlin 1807. II Bde in 8. B. II. S. 50. u. d. folg. Winterl's Annahme von begeistenden Principien (Säureprincip und Baseprincip) gemäß, beruht die Verwandtschaft der Säuren und Basen überhaupt 1) auf dem Grade der Abstumpfung der Säuren und Basen: abgestumpfte ziehen schwächere oder abgestumpfte vor, und 2) auf dem Bilde oder der beiderseitigen Stärke der Säuren und Basen, d. h. auf dem schlafferen Anhangen der Principien ans Substrat: stärkere Säuren ziehen stärkere Basen vor, im getadten Verhältnisse ihrer Stärke, d. h. je schwächer das die Principien haltende Band ist, desto größer ist die Anziehung derselben, desto mehr gehen die freieren Principien in Wärmestoff über. Die Ursache aller Zerlegungen ist daher die siegende Anziehung der zwei begeistenden Principien gegen einander. Die Mengenverhältnisse müssen Einfluß auf die Verwandtschaft haben, weil abgestumpfte Körper größere Mengen den kleineren vorziehen; aber die Grundursache ist in diesem Falle immer das gerade Verhältniß der Begeisterung, in Hinsicht dessen, was angezogen wird und hinsichtlich der Menge des Angezogenen. Schon Winterl behauptete auch, daß auf die Zerlegung die Elastizität der auszuscheidenden, der Wärmestoff, die starke Krystallisirbarkeit der auszuscheidenden Säure mitwirkt. Prol. Cap. V. p. 19. 59. 99. 101.

Winterl's Ansichten von begeistenden Principien haben um so viel mehr Interesse, wenn man ihnen die Deutung der beiden Elektricitäten giebt, wo dann unter dem Bilde nichts anders zu verstehen ist als die verschiedenen Grade der elektrischen Differenz der entgegengesetz-

gesetzten Substanzen. Auf diese Weise ist Winter's System ein rein elektrochemisches und steht mit den folgenden Ansichten (§. 27 — 30.) im schönsten Einklange.

§. 27.

In diesen Zeitraum fällt die für die ganze Chemie äusserst wichtige Erfindung der Voltaiischen Säule, welche ihrem Erfinder, dem großen Physiker Volta zu Ehren, also genannt wurde.

Beschreibung des neuen elektrischen oder galvanischen Apparats Alex. Volta's, und einiger wichtigen damit angestellten Versuche von Will. Nicholson, aus Briefen Volta's an den Präsidenten der Londner Societ. Joseph Banks, wovon der erste Como den 20ten März 1800 datirt war; in Dessen Journ. of natural philos. Vol. 4. p. 179. übers. in Gilbert's Annal. VI. 340. Vergl. Hebraudt's Lehrbuch §. 145, §. 432 b.

§. 28.

Dieser neue elektrische Apparat, womit sich zunächst die englischen Naturforscher Nicholson, Carlisle, Cruikshank und Henry beschäftigten, leistete auch der Stöchiometrie sehr wichtige Dienste, indem man bald fand, daß er ein äusserst kräftiges Mittel uns bot, zusammengesetzte Substanzen, und sogar solche, die bis dahin für einfach gehalten wurden, in ihre Bestandtheile zu zerlegen.

Die Zerlegung des Wassers durch Volta's Säule scheint zuerst Carlisle, Gilb. Annal. VI. 348.; die Zersetzung der Metall- und Neutralsalze Cruikshank, ebend. 346. ff., beobachtet zu haben. Hierauf stellten Hisinger

singer und Berzelius über letztern Gegenstand eine ganze Reihe interessanter Versuche an. Versuche, betreffend die Wirkung der elektrischen Säule auf Salze und auf einige von ihren Basen. Gehl. Journ. d. Chem. I. 115—149. (1803), desgl. im Auszuge in Gilb. Ann. XXVII. 269—304. Die allgemeinen Folgerungen aus diesen Versuchen sind folgende: Wenn die elektrische Säule sich durch eine die Elektricität leitende Flüssigkeit entladedet, so sondern sich die Bestandtheile der Flüssigkeit von einander ab; einige sammeln sich um den negativen, andere um den positiven Pol. „Die Bestandtheile, welche sich um denselben Pol sammeln, haben unter einander eine gewisse Ueberdinstimmung. Zum negativen Pole gehörn alle brennbare Körper, Alkalien und Erdölen; zum positiven Pol hingegen der Sauerstoff, die Säuren und oxydirtten Körper. Eine ähnliche Reihe von Versuchen stellte Davy an. Ueber die chemischen Wirkungen der Elektricität. Vorgelesen in der königl. Societät zu London, für die Bakersche Stiftung, den 20. Novemb. 1806. übers. in Gehl. Journ. f. Ch. u. Phys. VI. 1—67. mit einer Nachschrift des Uebers. (Pfaff), desgl. in Gilb. Ann. XXVIII. 1—43. u. 161—202. Davy hat jene Untersuchungen noch weiter getrieben, und besonders das merkwürdige Ueberführen der Substanzen aus einem Gefäß ins andere, durch Wirkung der Säule ins Klare gesetzt. Auch Davy folgerte aus seinen Versuchen, daß der Wasserstoff, die alkalischen Substanzen, die Metalle und gewisse Metalloxyde (nämlich solche, welche keine Säuren sind) von den negativ-elektrisierten Metallflächen angezogen und von den positiv-elektrisierten zurückgestossen; dagegen der Sauerstoff und die Säuren von den positiv-elektrisierten Metallflächen angezogen und von den negativ-elektrisierten zurückgestossen werden. Vergl. hiermit Brugnatelli's Beob-

achtungen über einige galvanische Phänomene, Gehl. Journ. f. Ch. u. Ph. VI. 216—224. Anm. 217. Die Strömungen und Ueberführungen in dem der Wirkung der elektrischen Säule ausgesetzten Wasser fand Brugnatelli schon vor Davy, selbst vor Hisinger und Bergelius (1800).

§. 29.

Ueberhaupt aber waren diese Erscheinungen der Zersetzung zusammengesetzter Körper durch Volta's Säule, die nächste und natürlichste Veranlassung, die Elektricität mit der Chemie in nähre Verbindung zu setzen, und die elektrochemische Theorie, welche man gleichsam als eine Vereinigung der Schule Stahl's und Lavoisier's betrachten kann, zu begründen. Offenbar gebührt unserm Landsmann Ritter die Ehre, zuerst die Idee ausgesprochen zu haben, daß Chemismus und Galvanismus ein und dasselbe sey^{a)}. Nach ihm machte zunächst Davy eine sinnreiche Anwendung von dem allgemeinen Gesetze des elektrischen Gegensatzes der Körper auf ihre chemische Verwandtschaft.

a) Ueber ein von Bucholz beobachtetes galvanisches Phänomen. Gehl. neues Journ. IV. 253—281 (1804). Dieses von Bucholz beobachtete Phänomen, eine Reduction des Zinns aus einer concentrirten, noch metallisches Zinn haltenden salzauren Zinnauflösung, auf welche Wasser ohne Vermischung mit der Auflösung gegossen wurde, von welchem schon Bucholz selbst vermutete, daß es sich vielleicht durch einen galvanischen Proces erklären lasse, dieses Phänomen betrachtete Ritter als eine galvanische Kette aus zwei Flüssigkeiten und einem Metall, oder aus zwei Leitern der zweiten und einem der ersten Classe, wodurch die scheinbare gegen die

Ver-

Verwandtschaftsgesetze freitende Materialie, als würde das ausgelöste Metall durch dasselbe Metall hergestellt, verschwindet. Vergl. Buchholz über eine merkwürdige Absonderung einer portion Zinn in regulinischer, nach Art der Metallbäume gewachsenen, Gestalt aus einer Auflösung des selben in Salzsäure; nebst einem Versuch, diese scheinbar anomale Wirkung zu erklären. ebend. III. 324. und 423—434. Bei dieser Gelegenheit führte Ritter mehrere chemische Erscheinungen an, die schon Fontana, Wenzel u. a. beobachtet hatten, und die in das Gebiet des Galvanismus gehörten. „Doch wünschte ich nicht, äusserte Ritter a. a. D. IV. 278, so verstanden zu werden, als wolle ich neben einer Chemie noch einen Galvanismus behaupten. Vielmehr ist diesjenige Meinung, bei der ich bleib' muss, nachdem ich 8 Jahre fast ununterbrochen mit ihm beschäftigt war, in der That keine andere, als daß Chemie und Galvanismus völlig eins sind“ u. s. w. Vergl. ferner: Das elektrische System der Körper. Leipzig. 1805. 8. S. 38—40. Gehl. Journ. f. Chem. u. Phys. I. 46—49. 352—476. u. a. a. D. m. Hinsichtlich der metallischen Krystallisationen, die sich noch häufiger bilden, wenn ein Metall durch ein anderes aus seiner Auflösung in einer Säure hergestellt wird, und die Ritter gleichfalls für galvanischen Ursprung hält, zeigten Sylvester und Grotthuß, daß sich eine einmal durch chemische Verwandtschaft angefangene Fällung durch einen rein galvanischen Proceß fortsetzen könne. Gehl. Journ. ebend. I. 539—542. u. V. 118—126. Auch Nicholsen hält die Metallvegetationen für galvanische Processe. Gilb. Ann. VIII. 314. Anm. Hierbei wurde aber der galvanische Proceß als verschieden von dem chemischen betrachtet, indem dieser den Anfang, jener die Fortsetzung liefert. Es giebt indessen zwei verschiedene Wege den Anfang und den Fortgang des Processes

cesses aus demselben elektrischen Gesichtspunkte aufzufassen,) wie Schweigger in der Abhandlung: über die Kräfte, ob der chemische Proceß durch den elektrischen bedingt werde (Gehl. Journ. f. Ch. u. Ph. VII: 155—162.) gezeigt hat. Vergl. noch Buchholz über diesen Gegenstand in Gehl. Journ. f. Chem. u. Phys. V. 127—142.

b) Über den Zusammenhang zwischen den elektrischen Kräften der Körper und ihren chemischen Verwandtschaften. Gehl. Journ. V. 41—46. Gilbert's Annal. XXVIII. 172—181. Eine kurze Darstellung Davy's Ideen über diesen Gegenstand möge einen allgemeinen Ueberblick von diesem Zusammenhang geben.

Alle Körper, die sich chemisch mit einander verbinden können, zeigen in ihrer gegenseitigen Berührung entgegengesetzte Elektricitäten; so fand z. B. Davy, daß ein trockenes Stück Kalk durch wiederholte Berührung mit Kristallen von Sauerkleefsäure positivelektrisch; hingegen die Sauerkleefsäure durch Berührung mit dem Kalk negativelektrisch wurde. Kupfer und Schwefel mit einander in Berührung gebracht, zeigten schwache Elektricitäten; je näher aber der Schwefel seinem Schmelzpunkte kam, desto stärker zeigten sie sich; ein wenig über denselben vereinigten sich beide Körper sehr schnell unter Wärme und Lichtentwicklung, wie schon die Amsterdamer Chemiker gezeigt haben. Eine Vereinigung wird jederzeit erfolgen, wenn die entgegengesetzten Zustände so kräftig sind, daß die verschiedenartigen Theile mit einer Kraft sich anziehen, welche ihre Cohäsionskräfte übertrifft; sie wird mehr oder weniger innig seyn, je nachdem die Kräfte in ein mehr oder minder vollkommenes Gleichgewicht treten, und die Veränderung ihrer Eigenschaften wird diesem entsprechen.

Körper, welche gegen einen dritten insgesamt die nämliche elektrische Kraft haben, zeigen sich in dem Grade

der-

derselben verschieden. Wenn daher zwei solche Körper auf einen dritten zugleich wirken, so wird die Verbindung durch den Grad der Kraft bestimmt, und die mit der schwächsten Energie versehene Substanz wird zurückgestossen werden. Dies Principe gibt uns die Ursache der Wahlverwandtschaften und der Zersetzung, welche sie bewirkt. Der Einfluss der chemischen Massen (§. 20.) der wirkenden Substanzen erklärt sich aus dieser allgemeinen Idee sehr einfach; denn die vereinte Wirkung mehrerer Theilchen, von schwacher elektrischer Kraft, kann sehr wohl der weniger Theilchen von stärkerer elektrischer Kraft gleich kommen oder sie übertreffen.

Die chemische Verwandtschaft zwischen zwei Körpern lässt sich schwächen oder ganz vernichten, wenn der eine von beiden in einen, seinem natürlichen elektrischen Zustand entgegengesetzten, d. h. wenn er durch Kunst in einen mit dem andern gleichartigen versezt wird. Auf der andern Seite kann die chemische Verwandtschaft eines Körpers durch Erhöhung seiner natürlichen elektrischen Kraft verstärkt werden. Beides scheint sich an Volta's Säule in der Dürbarkeit der Metalle zu zeigen. Auch die von Davy beobachteten Erscheinungen des Hindurchgehens von Säuren, Alkalien und andern Substanzen durch Mittel, gegen die sie chemische Verwandtschaft haben, ohne sich damit zu verbinden, wenn ihre elektrischen Kräfte durch die Säule erhöht oder vermindert werden, scheinen dafür zu sprechen.

Auch die bekannten Versuche Beccaria's mit den belegten Glasscheiben, die stark an einander hängen, wenn sie entgegengesetzt geladen werden, deuten auf den Zusammenhang zwischen elektrischer Kraft und Verwandtschaft.

Wenn es also gewiss ist, daß die Verbindungen von dem Gleichgewichte der natürlichen elektrischen Körper abhängen, so muss es möglich seyn, ein Maass der künstlichen Kräfte zu finden, welche fähig sind, das Gleichgewicht

gewicht aufzuheben. Ein solches Maß würde uns in den Stand setzen, eine den Verwandtschaftstafeln entsprechende Stufenleiter der elektrischen Kräfte der Körper aufzufinden.

S. 30.

Eine der wichtigsten Entdeckungen, welche wir dem berühmten Davy verdanken, ist die Zerlegung der Alkalien und Erden durch Volta's Säule, in eigenthümliche metallische Körper und Sauerstoff (1807). Durch diese Entdeckung verschwanden die Gränzen, welche bisher zwischen den Alkalien, Erden und Metalloxyden, so wie auch zwischen deren Verbindungen mit den Säuren gezogen worden waren.

Verwandlung der Alkalien in ein Metall von Davy. Gilb. Annal. XXVII. 117—120. u. Gehl. Journ. f. Chem. u. Phys. IV. 660. Vergl. Hildebrand's Lehrbuch S. 782—796. b.

S. 31.

Im Jahr 1802 erschienen von dem englischen Naturforscher John Dalton mehrere Abhandlungen *, welche hauptsächlich von dem Wärmestoff und den elastischen Flüssigkeiten handelten. An diese schlossen sich im Jahr 1803 weitere Untersuchungen an, welche ihn zur Auffindung der allgemeinen Gesetze leiteten, die hinsichtlich des Wärmestoffs und der chemischen Verbindungen Statt zu finden scheinen. Endlich im J. 1808 gab Dalton den ersten Band seines Werkes heraus, in welchem seine Untersuchungen über den Wärmestoff, seine Ansichten von der Zusammensetzung der Körper und von der chemischen Synthesis enthalten sind. Aber die

die eigentliche Entwicklung seiner Hypothese über die Verbindungen der chemischen Elemente zu zusammengesetzten Körpern, welche der Gegenstand unserer näheren Betrachtung seyn wird, enthält der zweite Band seines Werkes, der drittehalb Jahre später, also gegen das Ende des Jahres 1810, erschien **).

*) In den Schriften der literarischen und naturforschenden Gesellschaft von Manchester B. V.

**) A new System of chemical Philosophy, aus dem Engl. übers. von F. Wolff unter d. Tit. Ein neues System des chemischen Theiles der Naturwissenschaft. Berlin 1812. B. I. ebend. 1813. B. II.

S. 32.

Dalton legt in seiner Hypothese die atomistische Ansicht zu Grunde. Er nimmt kugelförmige zum Theil mit dichteren oder dünnern Wärmestoffatmosphären umgebene Atome an, deren relative Gewichte und Durchmesser, so wie deren Anzahl in den zusammengesetzten Körpern er zu bestimmen lehrt.

- | | |
|--|----------|
| I. Wenn zwei Körper, wie A und B, sich chemisch zu verbinden streben, so geschieht dies in folgender Ordnung, wo die einfachste Verbindung den Anfang macht: nämlich | u. s. w. |
| 1 Atom v. A + 1 At. v. B = 1 At. v. C, zweifache Verbindung | u. s. w. |
| 1 Atom v. A + 2 At. v. B = 1 At. v. D, dreifache | — |
| 2 Atom v. A + 1 At. v. B = 1 At. v. E, dreifache | — |
| 1 Atom v. A + 3 At. v. B = 1 At. v. F, vierfache | — |
| 3 Atom v. A + 1 At. v. B = 1 At. v. G, vierfache | — |

Den Ausdruck zweifache, dreifache u. s. w. Verbindung gebraucht Dalton auch für den Fall, wenn die Atome, woraus sie besteht, selbst zusammengesetzte Körper sind.

Golz

Folgende allgemeine Regeln können nach Dalton als Richtschnur für alle Untersuchungen; in Hinsicht der chemischen Synthesen angenommen werden. Erstens, wenn nur eine Verbindung aus zwei Körpern erhalten werden kann, so muß man vermuthen, daß dieselbe eine zweifache sey; es sei denn, daß sich eine Ursache zur Annahme des Gegentheils vorfindet. Zweitens, werden zweierlei Verbindungen bemerkt, so muß man vermuthen, daß es eine zweifache und eine dreifache sey. Drittens, erhält man dreierlei Verbindungen, so kann man erwarten, daß die eine, eine zweifache, die beiden andern dreifache Verbindungen seyn werden. Viertens, bemerkt man viererlei Verbindungen, so muß man eine zweifache, zwei dreifache und eine vierfache Verbindung erwarten u. s. w. Fünftens, eine zweifache Verbindung muß stets specifisch schwerer als ein bloßes Gemenge aus beiden (die Verbindung bildenden) Bestandtheilen seyn. Sechstens, eine dreifache Zusammensetzung muß specifisch schwerer seyn, als ein Gemenge aus einer einfachen und zweifachen, welche chemisch verbunden die dreifache dargestellt haben würden. Siebentens, die oben angegebenen Regeln und Bemerkungen finden gleichfalls ihre Anwendung, wenn sich zwei Körper, wie C und D, D und E u. s. w. chemisch mit einander verbinden.

II. Kennt man das relative Gewicht (mit andern Worten das Mischungsverhältniß) der einfachen Körper, welche einen zusammengesetzten bilden, so ist damit zugleich gegeben das relative Gewicht der leichten Theilchen oder Atome der Körper selbst.

Zur Erläuterung des Bisherigen mögen folgende Beispiele dienen: 1) Wir kennen mit Gewissheit nur eine Verbindung des Wasserstoffs mit Sauerstoff, nämlich die zu Wasser, in dem Verhältniß 1 : 7; es ist demnach das Wasser eine zweifache Verbindung, und sagt man das rela-

relative Gewicht eines Atoms Wasserstoff ein für allemal = 1, so wird das des Sauerstoffs = 7, und das des Wassers selbst = 8 seyn. 2) Der Wasserstoff verbindet sich mit dem Stickstoff nur in einem Verhältniss: und zwar wie 1 : 5 zu Ammoniak; es ist bemerkbar das Ammoniak eine zweifache Verbindung, das relat. Gew. eines Atoms Stickstoffs ist = 5, und das des Ammoniaks selbst = 6. 3) Das Kohlenoxyd ist eine zweifache Verbindung aus 1 At. Sauerstoff und 1 At. Kohlenstoff in dem Verhältniss 7 : 5,4; letztere Zahl wird daher das relat. Gew. eines Atoms Kohlenstoff und 12,4 das des Kohlenoxyds seyn. Die Kohlensäure hingegen ist eine dreifache Verbindung aus 2 At. Sauerstoff und 1 At. Kohlenstoff in dem Verhältniss 14 : 5,4 oder 2 : 7 : 5,4; es ist daher das relat. Gew. eines Atoms Kohlensäure = 19,4. 4) Aus den bekannten relativen Gewichten eines Wasserstoff- und Kohlenstoff-Atoms lässt sich nun umgekehrt finden, in welchem Verhältniss beide Körper sich mit einander verbinden müssen. Da jenes = 1, dieses = 5,4 ist, so wird sich der Wasserstoff mit dem Kohlenstoff in dem Verh. 1 : 5,4 verbinden, und so ergiebt es wirklich die Analyse des überzeugenden Gases, welches eine zweifache Verbindung aus 1 At. Wasserstoff und 1 At. Kohlenstoff ist u. s. f.

Auf diese Art bestimmte Dalton die relativen Gewichte aller Atome von unzerlegten Substanzen, so wie von Verbindungen aus zwei Elementen, und stellte sie in zwei Tafeln zusammen. Seiner Ansicht von kugelförmigen Atomen gemäß, wählte er besondere Symbole zu ihrer Bezeichnung. Die Atome der Elemente stellte er durch kleine (gleich große) Kreise dar; in welchen verschiedene Zeichen oder, wie bei den Metallen, Buchstaben, sie von einander unterscheiden. Verbindungen drückt er durch Nebeneinandersetzen von zwei oder mehreren Atomen, je nachdem sie zwei- drei- vier- u. s. w. fache sind, aus.

Da diese willkürlichen Bezeichnungsarten bloß ein historisches Interesse haben: so übergehen wir hier, sie näher zu beschreiben; wir verweisen übrigens auf die Kupferstafeln selbst, welche dem 2ten Bande von Dalton's Werk angehängt sind.

III. Da Dalton annimmt, daß alle Atome die kugelförmige Gestalt haben, so kann er auf eine sehr leichte Art die relativen Durchmesser der verschiedenen Atome bestimmen. Allein da nach seiner Hypothese der Wärmestoff auf das Volumen Einfluß hat (denn z. B. ein Atom Wasser soll einen zwölftmal so großen Durchmesser als ein Wassertheilchen im tropfbaren Zustande haben): so war es nöthig, daß er die Volumina der Atome in einem solchen Zustande mit einander verglich, wo sie keine Veränderung hinsichtlich ihrer Größe mehr erleiden könnten, und dies ist der elastisch-flüssige. Es bezieht sich daher die Bestimmung des Durchmessers auch nur zunächst für solche Körper, welchen entweder schon für sich der gasförmige Zustand eigen ist, oder welche doch wenigstens in denselben übergehen können.

Bezeichnet man nun durch
 a das absolute Gewicht eines Atoms, durch
 s das specif. Gewicht desselben, und durch
 v das Volumen desselben: so ist bekanntlich:

$$v = \frac{a}{s}$$

Da nun Dalton voraussetzt, daß alle Atome dieselbe regelmäßige Gestalt besitzen (nämlich die kugelförmige), so werden sich die Durchmesser wie die Cubikwurzeln der Volumina verhalten. Es ist demnach, wenn man allgemein den Durchmesser d nennt

$$d = \sqrt[3]{\frac{a}{s}}$$

z. B.

3. B. Seigt man das relat. Gewicht eines Atoms

Wasserstoff = 1

das specif. Gewicht desselben ebenfalls = 1

so ist, wie aus dem obigen sich ergiebt,

das relat. Gew. eines At. Sauerstoff = 7

und da das specif. Gew. desselben = 14

so wird sich der Durchmesser eines Atoms Wasserstoff zu dem eines At. Sauerstoff verhalten wie

$$\sqrt{\frac{1}{7}} : \sqrt{\frac{7}{14}} = 1 : \sqrt{\frac{1}{2}} = 1 : 0,794.$$

Auf die angegebene Weise bestimmt nun Dalton die Durchmesser aller Atome gasförmiger Körper.

§. 33.

Dalton's Hypothese wurde auf dem Continent, und namentlich in Deutschland, wegen der zu jener Zeit gehemmten unmittelbaren Communication mit England erst mehrere Jahre nachher, als sie dort sich schon verbreitet hatte, bekannt. Die ersten Nachrichten hie von scheinen nach Deutschland gekommen zu seyn durch Thomson ^{a)} und Berzelius ^{b)}, welche ihrer auf eine vortheilhafte Weise erwähnen. Minder günstig äusserte sich indessen schon Davy über Dalton's atomistische Ansicht, obgleich er ihm selbst alle Gerechtigkeit widerfahren lässt ^{c)}.

a) System of Chemistry, Vol. III. Aus dem Engl. übers.
von Fr. Wolff. Bd. V. Berlin S. 573.

b) Schweigger's Journ. II, 302, 311, 326.

c) Schweigger's Journ. III. 225. Anm. Man muss
sagt Davy, den Scharfsinn bewundern; mit dem Dal-
ton seine Atome geohnet, verbunden, gewogen, gemes-
sen und gesformt hat; aber es lässt sich, soviel ich einsehe,
von

von Speculationen über die letzten Theilchen der Materie nie eine wahre Theorie ihrer bestimmten Verhältnisse hoffen. Eine mehr sichere Basis findet man in der wechselseitigen Zersetzung der Neutralsalze, wie Richter und Guyton de Morveau sie beobachteten, in der Wechselzersetzung der Gemische von Wasserstoff und Stickstoff, Stickstoff und Sauerstoff, Wasser und oxydirt salzsaurer Gemische, in den Vielfachen des Sauerstoffs, in den nitrosen Mischungen, und denen der Säuren in den Salzen, welche Wollaston und Thomson fanden, und vor allen, in den Zersetzung durch Volta's Apparat, wo Sauer- und Wasserstoffgas, Sauerstoffgas und brennbare Körper, Säuren und Alkalien u. s. w. sich in gleichförmigen Verhältnissen trennen müssen.

S. 34.

In der Folge überzeugte man sich fast allgemein, daß Dalton's Lehre, nach Absonderung seiner hypothetischen Ansichten, ganz mit Richter's Stöchiometrie übereinkomme, und von dieser sich also bloß durch den Ausdruck unterscheide. Das Verdienst, diese Uebereinstimmung dargethan zu haben, gebührt vorzüglich dem für die wahre Würdigung der Richter'schen Stöchiometrie so sehr verdienten Schweigger^a). Indessen auch Dalton's Landsmann, Wollaston kommt in seiner Darstellung der Sache auf Richter zurück^b).

- a) An mehreren Stellen seines Journals V. 65. VII. 494 ff. in den Anmerkungen zu Davy's Abhandlung über einige Verbindungen des Phosphors und Schwefels ic. 501. Anm., welche eine Erläuterung von Dalton's Darstellungsart der Lehre von den bestimmten chemischen Verbindungsverhältnissen enthalten. Hauptsächlich aber in seiner Abhandlung: Ueber Dalton's Meßkunst der

der chemischen Elemente X. 355—382. In dieser zeigt er, daß die Grundidee Dalton's dem Wesentlichen nach dieselbe ist, welche Richter aufgefaßt hat, und daß demnach die Richterischen Massen-Reihen (§. 15. S. 29.) ganz das nämliche ausdrücken, was Dalton durch die relativen Gewichte seiner Atome bezeichnet. Nimmt man z. B. aus der Richter'schen Massen-Reihe (a. a. O., in welcher die Verhältniszahl der Schwefelsäure als Einheit gesetzt ist, während Dalton den Wasserstoff als Einheit annimmt) die Verhältniszahlen für nachfolgende Säuren und Basen, ebenso aus Dalton's Tafel der relativen Gewichte der Atome, die denselben Körpern zukommenden Zahlen, und berechnet man die letztern nach den von Richter angegebenen Verhältnissen: so ergibt sich

	nach Richter	nach Dalton	nach Richter berechnet
für die Schwefelsäure	1000	34	34
für die Salzsäure	712	22	24,21
für die Kohlensäure	577	19,4	19,62
für die Kalterde	793	24	26,96
für das Natron	839	28	29,21

woraus man ersieht, daß die Richterischen Zahlen fast die nämlichen Verhältnisse sind als Dalton's Zahlen. Andere Verhältniszahlen Richter's weichen zwar mehr ab, jedoch nicht beträchtlicher als neuere Bestimmungen anderer Chemiker von Verhältnissen von Dalton's Zahlen abweichen. (Dass sich in Richter's Massen-Reihen nicht wie in Dalton's Tafeln die den einfachen Substanzen zukommenden Verhältniszahlen befinden, kann nicht befremden, da Richter bei Aufstellung seiner Massen-Reihen durch sein aufgefundenes Neutralitäts-Gesetz geleitet wurde, und überhaupt nur die Säuren und Basen in dieser Beziehung vor Augen hatte und haben konnte.)

Nach-

Nachdem Schweigger die Identität beider Lehren, was das Wesentliche derselben selbst betrifft, auf diese Weise dargethan hatte, unterwirft er die hypothetische Darstellungsart Dalton's selbst einer besondern Kritik. Wir heben hier die Hauptpunkte derselben aus, indem wir dadurch zugleich unsere eigene damit übereinstimmende Ansicht von der Sache geben.

Es ist ganz offenbar, daß wenn sich zwei Substanzen mit einander in einem bestimmten Verhältniß, z. B. Wasserstoff mit Sauerstoff wie 1 : 7 verbinden, dieses Verhältniß in den kleinsten uns denkbaren Theilchen statt finden müsse. Sofern aber diese Verhältniszahlen bei allen Analysen von Körpern, die eine dieser beiden Substanzen mit einer oder mehreren andern verbunden enthalten, immer wiederkehren (was eigentlich aus dem Neutralitäts-Gesetz folgt, wenn man sich dasselbe in der größten Allgemeinheit denkt), so kann man erwarten, daß Sauerstoff und Wasserstoff auch in ihrer unzertigten Verbindung als Wasser dieselben Zahlen, mithin $1 + 7 = 8$ zeigen werden. Mit Recht erinnert aber Schweigger, daß die Wahrscheinlichkeit, womit man dieses erwartet, sich doch wirklich allein auf eine atomistische Ansicht gründet; was hilft daher die Vermeidung des Namens, wenn man die Sache im Sinne hat? Der Ausdruck „Atome“ (untheilbare Körper) ist übrigens auch, abgesehen von allen physischen Streitigkeiten (die wir hier in das Gebiet der speculativen Physik verweisen müssen), ohne alle Bedeutung, wenn man von deren Volumen oder Durchmesser spricht. Dalton kann daher wenigstens das Wort „Atome“ nicht im strengen Sinne meinen. Versteht man aber darunter bloß kleine Körpertheilchen, so kann man sich dieselben nicht mit Dalton als Kugeln denken; denn wir wissen, daß jede Theilung der Körper dem natürlichen Gefüge, d. i. der Krystallisation gemäß geschieht, und daß auch die kleinsten Theile

Theile krystallinischer Körper nichts anderes seyn können, als dem Gefüge des Ganzen entsprechende Krystalle. Um übrigens jeden streitigen Ausdruck zu vermeiden, empfiehlt Schweigger zur Bezeichnung der Sache durch einen mathematischen Begriff, das Wort „Körperdifferenti ale“ zu gebrauchen. Es ist dann statthaft, die relative Größe der verschiedenen Körperdifferenti ale mit einander zu vergleichen, ebenso wie Differenti ale in der Mathematik in dieser Beziehung verglichen werden. Uebrigens giebt er späterhin, wie es scheint, dem ursprünglich von Richter gewählten Ausdrucke „Massentheil“, der bloß die Thatsache bezeichnet, den Vorzug (Dessen Journ. XVIII. 170. Anm.) Was endlich die relativen Bestimmungen Dalton's der Durchmesser seiner Atome betrifft: so erinnert Schweigger, daß sich diese lediglich auf die willkürliche Annahme der Kugelgestalt gründen, und daß, so bald man sie sich verschieden gestaltet denkt, es wegfällt, diese Bestimmungen auf eine so leichte Art, bloß durch Ausziehung der Kubikwurzel zu bewerkstelligen. Vergl. ferner Schweigger über stöchiometrische Tafeln in s. Journ. XI. 449—455. und über Dalton's Atomenlehre ebend. XIV. 497—500.

b) Schweigger's Journal XII. 87. (vergl. oben §. 18. S. 42.) ebend. 92. sagt Wollaston: „Es ist unmöglich, in einzelnen Fällen, wo man bloß zwei Verbindungen desselben Princips kennt, zu entdecken, welches von den zwei Verbindungen anzusehen sey als zusammengesetzt aus einem Paare von einfachen Atomen; und demnach ist die Entscheidung über diese Fragen rein theoretisch und nicht nöthig zur Entwerfung einer für den practischen Gebrauch bestimmten Tafel. Ich suchte nicht die Zahlen gemäß der atomistischen Theorie auszudrücken, sondern ließ allein durch den practischen Gewinn mich leiten, und betrachtete die Lehre von den einfachen Factoren, worauf sich die atomistische Theorie gründet, lediglich als

ein kräftiges Hülfsmittel, durch leichte Rechnung die Zahl der Quantitäten zu bestimmen, welche verbinden sich können zu Folge der gesetzmäßigen Ausnahmen von dem ursprünglichen Richterischen Gesetze.

S. 35.

Wollaston entwarf nämlich eine stöchiometrische Tafel, welche er synoptische Scale der chemischen Aequivalente nennt ^{a)}). Sie unterscheidet sich von den Tafeln Dalton's darin, daß er statt des Wasserstoffs den Sauerstoff als Einheit annahm, oder was dasselbe ist, ihn = 10 setzt. Diese getroffene Wahl rechtfertigte sich dadurch, daß der Sauerstoff mit allen andern einfachen Körpern in Verbindung tritt, während der Wasserstoff nur wenige Verbindungen eingehet, ferner, daß wir bei weitem mehr genau zerlegte Oxyde als Hydroide besitzen ^{b)}). Zur Ersparung der Proportionsrechnungen, welche so häufig vorkommen, wenn verwickelte analytische Untersuchungen angestellt werden, ordnete Wollaston die Stoffe neben einer verschiebbaren Scale mit Hilfe der Logarithmen, durch welche Einrichtung mit einem Blicke verschiedene Zahlenverhältnisse auf einmal abgelesen werden können ^{c)}).

a) Philos. Transact. von 1814. Die Tafel übers. in Schweißg. Journ. XI. 456 — 464. und die Abhandlung XII. 85 — 105. In dieser Abhandlung zeigt Wollaston den Weg, wie man aus einigen Grundversuchen die chemischen Aequivalente bestimmen und nach und nach ganze Reihen daraus ableiten kann. Sie enthält eine schlichte, von allem Hypothetischen gereinigte, Darstellung, daß man sie in der That als Muster für alle fünfzigen stöchiometrischen Untersuchungen betrachten kann.

Es

Es war übrigens, - wie sich Wollaston selbst erklärt, bei Entwerfung der Tafel keineswegs seine Absicht, eine vollständige Aufzählung aller Elemente oder Verbindungen, die er für scharf bestimmt hielte, sondern bloß Zusammenstellung derjenigen, die am meisten vorkommen u. s. w.

- b) In 'der That man möchte behaupten, daß die Natur uns diese Einheit gegeben hat, indem außer dem Sauerstoff bis jetzt kein Körper bekannt ist, der sich mit allen Elementen (wenn man allenfalls die Basis der Flüssäure ausnimmt, von der wenigstens noch nichts entschieden ist) verbindet, der also durch seine Verbindungen die Aequivalenter-Zahlen unmittelbar giebt. Diejenigen, welche den Wasserstoff als Einheit setzen, haben dafür keinen andern Grund, als weil er der leichteste aller bekannten Körper ist: ein Grund, der jenen Gründen, nach unserer Ansicht nachsteht.
- c) A. a. D. S. 100 u. fg. Eine nähere Erläuterung dieser sinnreichen Anwendung der Logarithmen zur leichten Bestimmung der Verbindungsverhältnisse enthält der folgende Abschnitt.

S. 36.

Thomson, dem wir sehr vollständige Tafeln ver danken, folgte dem Beispiele Wollaston's, den Sauerstoff als Einheit zu setzen; im übrigen bekennt er sich aber zur atomistischen Ansicht Dalton's^{a)}). Hn Davy hingegen nimmt zwar wie Dalton den Wasserstoff als Einheit an; allein er betrachtet das Wasser als eine Verbindung des zweyten Grades (nach Dalton's Sprache aus 1 Atom Wasserstoff und 2 Atomen Sauerstoff) und setzt demnach für den Sauerstoff den doppelten Werth; übrigens vermeidet er den atomistischen

Ausdruck und gebraucht dafür das Wort „Verhältnisse“^{b)}.

a) On the Daltonian Theory of Definite Proportions in Chemical Combinations. By Th. Thomson in *s. Annals of Philosophy*. Vol. II. (1813) p. 32—52, 109—115, 167—171, 293—301, Vol. III. (1814) 134—140, 375—378, Vol. IV. (1814) 11—18, 83—89, Thomson glaubt, daß hier wirklich von Atomen im strengen Sinne, oder von kleinen festen untheilbaren Grundstoffen (*minute solids incapable of farther division*) die Rede sey. Obgleich er ansfüht, daß die erste Idee der bestimmten Verhältnisse Richter gehabt habe (vergl. oben §. 18. S. 42), so meint er doch, daß die allgemeine Darstellung der Doctrin von Dalton herrühre, ohne dessen Arbeiten sie wahrscheinlich noch unbekannt geblieben wäre. Indem er einen Umriss von Dalton's Theorie nach seiner eigenen Ansicht gibt (die jedoch im Wesentlichen von der Dalton's nicht abweicht), führt er zugleich die von Gay-Lussac und Berzelius entdeckten Gesetze an. Hierauf folgen die relativen Gewichte der Atome, welche er aus den genauesten und am meisten übereinstimmenden Analysen ableitete.

b) Elemente des chemischen Theiles der Naturwissenschaft. Aus dem Engl. von Fr. Wolff. Berlin 1814. Bd. 1. Abth. 1. S. 97—102. Die Lehre von den Verhältnissen, sagt Davy, welche aus That-sachen abgeleitet wird, macht es keineswegs nöthig, die sich verbindenden Körper als aus untheilbaren Theilchen zusammengesetzt zu denken; selbst nicht, sie als stets in dem Verhältniß von r zu 1, 1 zu 2, 1 zu 3 u. s. w. vereinigt zu betrachten u. s. w. Er bestimmt diesem gemäß die Verhältniszahlen der Elemente, wie Wollaston, aus Versuchen, ohne eine atomistische Ansicht zu Grunde zu legen.

S. 37.

Fast gleichzeitig mit Dalton war Gay-Lussac mit Untersuchungen über die Verbindungen der Gasarten unter einander beschäftigt. Dieser Chemiker fand, daß sich die gasförmigen Körper nach sehr einfachen Verhältnissen mit einander verbinden, und daß auch die Raumverminderung, welche bei mehreren dieser Verbindungen erfolgt, sich nach einem bestimmten Gesetze richtet.

Über die Verbindungen gasförmiger Körper eines mit dem andern (vorgelesen in der philomat. Gesellschaft am 31. Dec. 1808), Mém. de la Soc. d'Arcueil, t. 2. übers. in Gilb. n. Annal. VI. 6—36; im Ausz. in Gehl. Journ. f. Chem. u. Phys. IX. 203—209. Die von Humboldt und Gay-Lussac aufgefundene Thatsache, daß sich 100 Maß Sauerstoffgas genau mit 200 Maß Wasserstoffgas zu Wasser verbinden (Gehl. n. Journ. d. Chem. V. 69. oder Gilb. Annal. XX. 70.) führte letztern auf die Vermuthung, daß die andern Gasarten sich wohl nach eben so einfachen Verhältnissen mit einander verbinden möchten. Diese scheinen auch seine deshalb angestellten Versuche zu bestätigen. Er fand z. B. daß 100 Maß salzaures Gas, oder kohlensaures Gas, oder Boraxsäurehaltendes flüssiges Gas, wenn sie sich mit Ammoniakgas zu neutralen Salzen verbinden, jedes genau 100 Maß von diesem Gas verschlucken, und daß die beiden letzten sauren Gasarten sich genau mit 200 Maß Ammoniakgas vereinigen, wenn sie ein basisches Salz erzeugen. Aus diesen und anderen Versuchen schloß Gay-Lussac, daß die Gasarten dem Volumen nach sich immer nach den Verhältnissen 1 : 1 oder 1 : 2 oder 1 : 3 verbinden. Aber auch die Raumverminderung der gasförmigen Körper, die sie im Vereinigen erleiden, steht nach ihm in sehr einfacherem Verhältnisse zu dem Volumen derselben.

B. B.

Z. B. 200 Maass Kohlenoxydgas, das sich mit 100 Maass Sauerstoffgas vereinigt, giebt 200 Maass kohlensaures Gas; 100 Maass Stickgas, das sich mit 300 Maass Wasserstoffgas vereinigt, giebt 200 Maass Ammoniakgas u. s. w.

Obgleich Gay-Lussac's Ansichten von Verbindungen gasförmiger Körper nach einfachen Maasstheilen, der atomistischen Theorie Dalton's im Allgemeinen nicht entgegen sind, so zweifelte doch letzterer, daß die Gasarten sich wirklich nach solchen einfachen Maassverhältnissen verbinden, und wenn dieses auch der Fall zu seyn scheint, so röhrt es nach seiner Meinung von einem Mangel an Genauigkeit her. Dalton's System ic. B. II. S. 384. u. 387. in d. Uebers.

§. 29.

Späterhin suchte Davy zu zeigen, daß Dalton's Hypothese schon Higgins in seinem 1789 geschriebenen Buche aufgestellt habe^{a)}). Allein Thomson erinnerte dagegen, daß man letzteren keineswegs für den ersten Entdecker halten könne^{b)}). Wollaston machte uns etwas ausführlicher mit dem bekannt, was Higgins in jenem Werke ausgesprochen hatte, woraus hervorgeht, wie schwankend und unbestimmt sich Higgins in Beziehung auf einzelne Fälle von bestimmten chemischen Verbindungsverhältnissen geäußert hatte, geschweige denn, daß er die Allgemeinheit derselben kannte^{c)}). Späterhin trat John Nash, der sich zum Vertheidiger von Higgins aufgeworfen hatte, gegen Thomson auf, und beschuldigte letztern des unredlichen Bestrebens, die Ehre der ersten Entdeckung der atomistischen Theorie Higgins rauben und Dalton zuschreiben zu wollen^{d)}. Thomson entgegnete aber sowohl den ungeziemenden Aus-

Ausfällen Nash's^{c)}), als auch Higgins selbst, der in einer eben so heftigen Streitschrift wider Thomson, seine Rechte gegen Dalton zu vertheidigen suchte^{f)}, mit eben so viel Ruhe und Würde, und zeigte, daß eben so gut viele andere Chemiker auf das Verdienst der Entdeckung Anspruch machen können, als Higgins.

a) Philos. Trans. 1811. in d. Uebers. in Schweigger's

Journ. III. 223. Anm. Davy sagt: In meiner letzten Mittheilung (ebend. 112.) habe ich Dalton als den Urheber der Hypothese angeführt, daß das Wasser aus einem Theilchen Sauerstoff und einem Theilchen Wasserstoff bestehe; aber ich habe seitdem gefunden, daß sich diese Meinung schon in dem von Will. Higgins 1789. unter dem Titel: a comparative View of the Phlogistic and Antiphlogistic Theories herausgegebenen Werke findet. Higgins hat darin viele glückliche Ansichten über die Art entwickelt, wie (zufolge der Corpuscular-Theorie) die Molekülen der Körper sich verbunden haben mögen; und einige seiner Ansichten scheinen mir, ob sie gleich nach dieser ältern Theorie gebildet sind, doch leichter zu vertheidigen, wenn man seine Data annimmt, als Alles, was bisher darüber gelehrt worden u. s. w. Vergl. hiermit Davy's Elemente in d. Uebers. I. 92. Anm.

b) In einer Anmerkung zu einer Abhandlung von Berzelius in Thomson's Annals of philos. Vol. II. 445. übers. in Schweigg. Journ. XIV. 447. Anm. sagt nämlich Thomson: Das Werk von Higgins über das Phlogiston hat gewiß viel Verdienst und beeinträchtigt einige spätere glänzende Entdeckungen. Aber als er es schrieb, waren die metallischen Oxyde wenig bekannt und so wenige genaue Analysen vorhanden, daß es nicht möglich war bekannt zu seyn mit der wichtigen That-sache, daß Sauerstoff u. s. w. sich immer in bestimmten Ver-

Verhältnissen vereinigt, welche Multipla sind von dem kleinsten aufgenommenen Anteil. Die atomist. Theorie wurde gelehrt von Bergman, Cullen, Black u. s. w. gerade wie dies von Higgins geschah. Letzterer in der That stellt einige entscheidende Thatsachen auf, hinsichtlich auf Gasarten, und sprach schon Gay-Lussac's Theorie aus über die Volumina sich verbindender Gasarten; aber Dalton verallgemeinerte die Theorie, und lehrte das Gewicht der Körperatome bestimmen u. s. w.

c) Philos. trans. 1814. part. I. übers. in Schweigger's Journ. XII. 90. Wollaston hebt aus dem oben angeführten Werke von Higgins S. 132. folgendes heraus: Es verbinden sich

1 Stickstoff mit 1 Sauerst. zu oxydirtem Stickgas

1 " " mit 2 " zu Salpetergas

1 " " mit 3 " zu rothem salpetrichsauren Dunst

1 " " mit 4 " zu gelber salpetricher Säure

1 " " mit 5 " zu weißer Salpetersäure

allein Higgins sagt bloß: in der gelben salpetrichen Säure schien das Verhältnis wie 4 : 1; aber diejenige, welche minder gefärbt ist, enthält ohngefähr 5 Th. diphlogistirter Luft — —. Vergl. die Anmerk. von Schweigger in s. Journ. XIV. 448.

d) Die Entdeckung der atomist. Theorie in Anspruch genommen für hrn. Higgins von John Nash, in Philos. Magazine Jan. 1814. p. 54. Nash richtet seinen Angriff besonders auf die obige Anmerk. von Thomson (b), indem er zu beweisen sucht, daß die atomist. Theorie zuerst von Higgins verallgemeinert worden sey, und daß die wichtige Thatsache von Multiplis in den Verbindungen, wie sie Thomson nennt, derselbe überall in seinem Buche zu bestätigen gesucht habe u. s. w.

e) Ueber

- e) Ueber die Entdeckung der atomistischen Theorie. Annals of Philos. Vol. III. 329—338. Thomson hebt aus Higgins Werk alle auf die atomistische Theorie Bezug habende Stellen heraus. Sie sind außer den schon oben (a und c), angeführten, noch folgende: 1 Theilchen Schwefel und 1 Th. Sauerstoff bilden schwefliche Säure und 1 Th. Schwefel und 2 Th. Sauerstoff bilden Schwefelsäure; ferner 9 Th. Schwefel und 5 Th. Wasserstoff erzeugen Schwefelwasserstoff. Aus diesen Stellen, meint Thomson, kann man nun keineswegs schließen, daß Higgins eine Idee von der atomist. Theorie Dalton's hatte, als er sein Buch schrieb. Die Bestimmung solcher Zahlenverhältnisse kann noch keine Ansprüche auf die Entdeckung der atomistischen Theorie gewähren, wenn nicht die Zahl der Mitbewerber sehr beträchtlich seyn soll, da auch andere Chemiker, wie Chenevix und Thomson selbst, solche einfache Verbindungsverhältnisse aufgefunden haben.
- f) Versuche und Beobachtungen über die atomistische Theorie und die elektrischen Erscheinungen von Will, Higgins u. c. In diesem Werke suchte Higgins zu zeigen, daß schon in seinem früheren (a) die Grundsätze der atomist. Theorie enthalten gewesen wären; nämlich 1) daß chemische Substanzen sich atomweise vereinigen, 2) daß die Stärke der Verwandtschaft sich umgekehrt verhalte wie die Zahl der in einer Verbindung durch ein Atom gehaltenen Atome; 3) daß das Gewicht der Atome aus der chemischen Analyse bestimmt werden könne. Thomson, der dieses Buch in s. Ann. of Philos. (Vol. IV. 52—66, 1814.) einer Kritik unterwirft, erinnert gegen den ersten Satz, daß derselbe doch wahrlich keinen Anspruch auf die Entdeckung der atomist. Theorie geben könne; daß der zweite schon lange vor Higgins behauptet worden sey; und endlich daß, was den dritten betrifft, ihm allerdings ausgeschließend

schließend die Ehre der ersten Entdeckung gebühren würde, wenn er nachweisen könnte, daß Gewicht der Atome oder auch nur eines bestimmt zu haben; allein nirgends in seinem Buche finde sich hierüber etwas.

§. 39.

Thomson bemerkt ganz richtig, daß wenn bloß einzelne Angaben von einfachen Verbindungsverhältnissen für die Entdeckung der atomistischen Theorie entscheiden, die Zahl der Mitbewerber sehr groß ausfallen würde. Außer den von ihm genannten Chemikern verdient hier noch einer Erwähnung James Smithson, der schon vor Dalton die Vermuthung aufstellte, daß die in ihren Schöpfungen so einfache Natur wohl auch in den Verbindungen der nächsten Bestandtheile der Körper einfache Verhältnisse beobachten möchte *). Allein gewiß ist es, daß erst Dalton diese Idee in der größten Allgemeinheit zu realisiren gesucht habe **).

*) Chemische Zersetzung einiger Gallmetallen, aus den Philos. Trans. London 1803. übers. in Gehl. n. Journ. d. Chem. II. 362 — 374. Bemerkungen hiezu 374 — 382. Smithson vermutete, daß die nächsten Bestandtheile der Körper Brüche mit sehr kleinem Nenner sind: wahrscheinlich nur in sehr wenigen Fällen größer als 5. So fand er z. B. daß das kohlen-saure Zinkoxyd sehr nahe besteht aus

Kohlensäure	$\frac{1}{3}$
Zinkoxyd	$\frac{2}{3}$

das Zinkhydrat aus

Zinkoxyd	$\frac{3}{4}$
Wasser	$\frac{1}{4}$

und

und der Bleibergische Gallmen aus.

Kohlenstoffrem Zinkoxyd. $\frac{2}{3}$

Synthhydrat $\frac{2}{3}$

Ist diese Theorie richtig, sagt Smithson, so wird die Entdeckung strenge Genauigkeit und Bestimmtheit in die Chemie bringen und den Chemiker in den Stand setzen, durch Rechnung die unvermeidlichen Fehler seiner abwechselnden Operationen zu berichtigten und von den wesentlichen Bestandtheilen einer Mischung jene Producte seiner Analyse auszuschließen, deren Menge auf kein schädliches Verhältniß gebracht werden kann.

**) Es ist nämlich, wie sich aus allem ergiebt, was bisher über diesen Gegenstand verhandelt worden ist, eine entschiedene Thatsache, daß Dalton der erste war, welcher zeigte, daß wenn sich ein Körper mit einem andern in mehreren Verhältnissen verbindet, solche Vielfache von dem Neutrinum aufgenommenen Anteil sind. Dies ist die ihm eigenthümliche Entdeckung; seine Bestimmungen der relativen Gewichts der Atome hingegen kommen ganz mit Richter's Massenreihen überein, wie schon oben (S. 34, a) gezeigt worden ist; nur daß Dalton die Sache noch mehr ausgedehnt hat als Richter; obwohl dieser schon den allgemeinen Satz aufstellte, daß die Verwandtschaften mehrerer chemischer Elemente gegen ein einziges in bestimmter Progression (in bestimmten Verhältnissen) fortgehen, und daß das ganze chémische System aus vergleichbaren Progressionen besthebe. Die Sache blos theoretisch genommen, läßt sich auch nicht anders erwarten, als daß nicht blos bei der gegenseitigen Zersetzung der Neutral-salze, sondern auch bei allen übrigen Zersetzung durch doppelte Wahlverwandtschaft, das Neutralitätsgesetz (in der weitesten Ausdehnung genommen) gelten müsse. Allein nur bei den Säuren und Basen läßt sich der unmittelbare Beweis durch dieses Gesetz führen. Nehmen wir indess an, daß es auch bei allen übrigen Zersetzung

Gültigkeit habe, so zeigt uns die Uebereinstimmung aller daraus abgeleiteten Resultate unter einander und mit dem Versuche, daß es sich wirklich als ein allgemeines Naturgesetz bewährt, wie in diesem und dem folgenden Abschnitte noch umständlicher gezeigt werden soll.

S. 40.

An die Entdeckungen Richter's im Gebiete der Stochiometrie schließen sich unmittelbar die Untersuchungen des berühmten schwedischen Chemikers Berzelius, der zugleich, wie er selbst mit vieler Offenheit gesteht^{*)}, die gleichzeitigen Arbeiten Dalton's berücksigte, an. Allein ihm gebührt nichts desto weniger das Verdienst, durch die äußerste Genauigkeit und Sorgfalt, womit er seine analytischen Untersuchungen anstellte, und durch den Erfahrungssinn, mit dem er sie verfolgte, eine Fülle von wohlbegründeten Thatsachen geliefert zu haben, die als sichere Basis für stochiometrische Rechnungen dienen; wie auch mehrere besondere Gesetze aufgefunden zu haben, wovon zwar die meisten sich unmittelbar aus dem allgemeinen Richterischen Gesetze ableiten lassen, einige davon aber doch ihm besonders eigenhümlich sind.

*). Schweigger's Journ. II. 302. 310. 326.

Berzelius's Untersuchungen finden sich in mehreren deutschen, französischen und englischen Zeitschriften zerstreut.

Versuch die bestimmten und einfachen Verhältnisse aufzufinden, nach welchen die Bestandtheile der unorganischen Natur mit einander verbunden sind; in Gilbert's neuen Annalen, Erste Hälfte VII. 249—334. Zweite Hälfte ebend. 415—472. Erste Fortsetzung eb.

VIII.

VIII. 161—226. u. 227—232. Zweite Fortsetzung ebend. X. 162—208. Dritte Fortsetzung ebend. 235—330. Wahre Natur der Eisenoxyde und der salpetrichen Säure ebend. 277—282. Entdeckung neuer Metalloxyde und Schwefelmetalle 282—288. Erster Nachtrag ebend. XVI. 131—175. Zweiter Nachtrag XXIII, 393—446. u. XXIV. 31—55. Ueber die bestimmten und einfachen Verhältnisse, nach welchen die Bestandtheile der unorganischen Natur verbunden sind. Summarischer Bericht seiner Versuche über diesen Gegenstand an die königl. Acad. zu Stockholm erstattet von Jac. Berzelius. Schweigg. Journal II. 297—326.

Richter's Lehre von der ungestörten Neutralität bei Wechselzerlegungen von Neutralsalzen, die von allen Lehrbüchern der Chemie übersehen worden, wurde, wie es scheint, zuerst von Berzelius, bei Herausgabe des seinigen im Jahr 1808, berücksichtigt. In demselben (Th. I. S. 398—401.) hat er schon den Vorschlag, die Zusammensetzung aller Salze nach einigen zu berechnen, und begann auch ihn sogleich zur Ausführung zu bringen. Die Uebereinstimmung seiner Analyse des Schwefelwasserstoffgases mit Dalton's, für die Atome des Wasserstoffs und Schwefels berechneten, relativen Gewichte, und die Art und Weise, wie Dalton zu diesen Bestimmungen gekommen ist, führten Berzelius auf die Vermuthung, daß wohl das nämliche Verhältniß eintreten müsse, wenn ein oxydirter und ein geschwefelter Körper einander zerlegen, als wenn die Neutralsalze mit ungestörter Neutralität ihre Bestandtheile wechseln. Dies war also eine Verallgemeinerung des Neutralitätsgesetzes.

Nach Bergman sagt (wenn man dessen Satz §. 5. S. 12. in der Sprache der antiphlogistischen Chemie ausdrückt) eine bestimmte Menge einer bestimmten Säure

in

in allen den verschiedenen Metalloxyden, welche die Säure sättigen können, eine unveränderliche Menge Sauerstoff voraus. Dieser Gasz konnte, so lange man nicht die Zusammensetzung der Alkalien und Erden kannte, nur auf die metallischen Salze angewendet werden; nachdem aber jene durch Davy zerlegt worden waren (§. 30.), fand er auch eine Anwendung auf die Verbindungen dieser Substanzen mit Säuren. Berzelius wollte daher diesen Gasz benützen, um daraus den (hypothetischen) Sauerstoffgehalt des Ammoniaks abzuleiten; vorher suchte er sich aber von dessen Richtigkeit durch eigene Versuche zu überzeugen. Allein er fand, wenn er Bucholz's und Rose's Analysen zu Grunde legte, die gewünschte Bestätigung nicht, und schon fing er an, die Richtigkeit von Bergman's Gasz zu bezweifeln, als er durch andere Versuche darauf kam, daß die Analysen, worauf er seine Berechnungen gegründet hatte, fehlerhaft waren, und daß der Fehler allen gemeinschaftlich war. Nach hierauf angestellten, eigenen Grundversuchen und darauf gegründeten Rechnungen, fand Berzelius eine noch größere Uebereinstimmung mit Bergman's Gasz als er zu hoffen gewagt hatte, und so bestimmte er denn endlich, daß das Ammoniak, so fern es als eine mit den Alkalien analoge Substanz zu betrachten ist, 47 Prozent Sauerstoff enthalten müsse.

Mittlerweile wurde Berzelius mit einer Abhandlung Wollaston's bekannt, worin dieser Dalton's Hypothese prüfte. Gleich untersuchte er die Oxydationsgrade des Bleies, des Kupfers und des Eisens, und obgleich das Resultat nicht in allen Theilen mit der Dalton'schen Hypothese übereinstimmte, so ergab sich doch daraus eine bestimmte Progressionsordnung, welche er nachher zwischen mehreren brennbaren Körpern und Sauerstoff fand.

Auf

Auf diesem rein experimentalen Wege entwickelte nun nach und nach Berzelius folgende, für die Stöchiometrie äußerst wichtige Gesetze:

1) Wenn zwei Körper in mehreren Verhältnissen sich verbinden können, so wird der eine in folgender Progression vermehrt: 1, $1\frac{1}{2}$, 2, 4. Allein Berzelius vermutete späterhin, daß das Multiplum von $1\frac{1}{2}$ nur scheinbar ist, und seinen Grund darin hat, daß noch niedrigere Oxydationsstufen, als die, welche man für Minima gewöhnlich hält, möglich sind, und von welchen Oxydationsstufen diese $1\frac{1}{2}$ ein Multiplum nach einer ganzen Zahl z. B. 6, 12, 18 seyn könnte. Z. B. Es nehmen 100 Th. Blei in seinen drei bekannten Oxydationsstufen folgende Sauerstoffmengen auf:

$$\left. \begin{array}{l} 7,8 \\ 11,07 \\ 15,6 \end{array} \right\} \text{welche Zahlen sehr nahe in dem Verhältniß stehen} \left. \begin{array}{l} 1 \\ 1\frac{1}{2} \\ 2 \end{array} \right\}$$

Berzelius vermutet aber dem eben Gesagten gemäß, daß die aschfarbene Haut, welche auf der Oberfläche des geschmolzenen Bleies entsteht, eine niedrigere Oxydationsstufe seyn möchte, von der das $1\frac{1}{2}$ ein Vielfaches ist.

2) Wenn 2 Körper A und B mit 2 andern C und D sich vereinigen können, so verhält sich die Menge von C zu der von D, welche A sättigt, genau wie die Menge von C zu der von D, von welcher B gesättigt wird. Z. B. Es nehmen 100 Th. Blei im Minimum 15,6 Schwefel und 7,8 Sauerstoff auf, und 100 Th. Eisen im Minimum 58,8 Schwefel und 29,4 Sauerstoff; es verhält sich aber

$$15,6 : 7,8 = 58,8 : 29,4.$$

Man ersieht hieraus noch überdies, daß die hier genannten Metalle doppelt so viel Schwefel als Sauerstoff aufnehmen, welches Berzelius auch in der Folge für die übrigen Metalle bestätigte.

3) Wenn

3) Wenn eine Verbindung zwei oder mehrere oxydirtete Körper enthält, so ist der Sauerstoff desjenigen unter den Bestandtheilen, welcher die geringste Sauerstoffmenge enthält, ein communis divisor für die in den übrigen Bestandtheilen befindlichen Sauerstoffmengen; oder mit andern Worten: der Sauerstoff eines jeden Körpers der Verbindung ist ein Multiplum mit einer ganzen Zahl (welche für jeden verschieden seyn kann) von dem Sauerstoff desjenigen Bestandtheils, welcher am wenigsten davon enthält.

Diesem Geseze gehorchen:

a) Neutralsalze. Berzelius fand, daß die schwefelische Säure, die Phosphorsäure, die Salzsäure, die Arsenitsäure, die Kohlensäure 2mal so viel Sauerstoff als die Base; die Schwefelsäure, die Kleefsäure und die arsenische Säure 3mal so viel; die salpetrige Säure 4, die Salpetersäure 6, und die überoxydirtete Salzsäure 8mal so viel Sauerstoff als die Basen enthalten. Nach seinen Versuchen besteht z. B. das schwefelsaure Bleioxydul aus

Schwefelsäure	26,385	enthält	15,831	Sauerstoff
Bleioxydul	73,615		5,265	
	100			

es ist aber $5,265 \cdot 3 = 15,795$.

Schon vor Berzelius fand Wollaston, daß in den sauren Salzen die Säure 2 oder 4mal so viel als die des neutralen Salzes beträgt. Z. B. das neutrale kleesaure Kali besteht aus

Kali 100

Kleefsäure 80,18

und das saure kleesaure Kali aus

Kali 100

Kleefsäure 160,35

es ist aber $80,18 \cdot 2 = 160,36$.

Für

Für die basischen Salze hingegen fand Berzelius, daß die Base darin niemals ein Vielfaches von der Base des neutralen Salzes mit einer andern Zahl als einer solchen seyn kann, durch welche der Sauerstoff der Säure entweder ein Multiplum oder ein Submultiplum, von dem der Base zugleich wird. Z. B. in den neutralen schwefelsauren Salzen enthält die Säure 3mal so viel Sauerstoff, als die Base; in den basischen hingegen ist die Base ein Multiplum mit 3 oder 6 von der des neutralen Salzes, wodurch der Sauerstoff der Säure dem der Base entweder gleich, oder davon ein Submultiplum mit 2 ist. Z. B. das neutrale schwefelsaure Wismuthoxyd besteht aus

Schwefelsäure 100	enthält 60	} Sauerstoff
Wismuthoxyd 197,2	,	19,99}

und das basisch schwefelsaure Wismuthoxyd aus

Schwefelsäure 100	enthält 60	} Sauerstoff
Wismuthoxyd 590	,	59,808}

es ist aber $19,99 \cdot 3 = 59,97$ und

$197,2 \cdot 3 = 591,6$ und 60 beinahe = 59,808.

b) Neutralsalze mit Kry stallwasser.

Z. B. Nach Bucholz's Analyse besteht der kry stallisierte Gyps aus

Schwefelsäure 46	enthält 27,6	} Sauerstoff
Kalt 33	,	9,29}
Wasser 21	,	18,53}
<hr/> 100		

es ist aber = $9,29 \cdot 2 = 18,58$ und $9,29 \cdot 3 = 27,87$.

c) Basische Salze mit Kry stallwasser.

Z. B. das basisch schwefelsaure Eisenoxyd besteht aus

Schwefelsäure 15,9	enthält 9,54	} Sauerstoff
Eisenoxyd 62,4	,	19,13}
Wasser 21,7	,	19,15}
<hr/> 100		

und es ist $9,54 \cdot 2 = 19,08$.

©

d) Dope

d) Doppelsalze mit und ohne Krystallwasser. Z. B. der Alau ist bestehend aus

Schwefelsäure	34,33	enthält	20,590	Sauerstoff
Thonerde	10,86	,	5,077	
Kali	9,81	,	1,674	
Wasser	45	,	39,710	

100

und es ist $1,674 \cdot 3 = 5,022$; $1,674 \cdot 12 = 20,088$
und $1,674 \cdot 24 = 40,176$.

Dieses Gesetz findet nicht bloß Anwendung bei den Verbindungen zwischen Säuren und Basen, sondern auch bei allen übrigen Verbindungen von oxydirtten Körpern. So fand Berzelius, daß das Wasser, welches von den Säuren nicht ohne Hinzukunft eines andern oxydirtten Körpers entfernt werden kann, genau die nämliche Menge Sauerstoff als die Basen, welche eine gleiche Menge von der Säure sättigen, enthält, daß es also in diesem Falle ganz dem nämlichen Gesetze wie die Basen gehorcht, und gleichsam die Stelle der Base vertritt. Einige Säuren können aber noch mehr Wasser aufnehmen, und krystallisiren damit. Das dann noch hinzukommende Wasser ist ein Vielfaches nach einer ganzen Zahl von dem, welches die Säure als ihre Base enthält, und die ganze Wassermenge (das als Base dienende und das Krystallwasser zusammen genommen) enthält eine Sauerstoffmenge, welche von dem der Säure entweder ein Multiplum, oder ein Submultiplum ist. Die Salzsäure z. B. nimmt vom Wasser, womit sie salzaures Gas darstellt, in der oxydirtten Salzsäure und in allen Basen, von welchen sie neutralisiert wird, die nämliche Menge Sauerstoff; krystallisierte Kleesäure enthält eine Menge Wasser, dessen Sauerstoff dem der Säure gleich ist; beim Verwittern verliert sie davon $\frac{2}{3}$, und das noch rückständige $\frac{1}{3}$, das nur durch stärkere Basen entfernt werden kann, enthält die nämliche Menge Sauerstoff als die Basen, wovon die

die Säure gesättigt wird. Das Wasser in der krystallisierten Citronsäure enthält halb so viel Sauerstoff als die Säure; bei einer gelinden Hitze verliert die Säure davon $\frac{1}{2}$, und die noch rückständigen $\frac{1}{2}$ enthalten gleiche Mengen Sauerstoff mit den andern Basen, wovon die Säure gesättigt wird. Die Weinsteinsäure enthält nur das Wasser, welches die Stelle der Base vertreibt; aber kein Krystallwasser.

Auch bei den Verbindungen zwischen Wasser und Basen gilt nach Berzelius dieses Gesetz: es ist nämlich der Sauerstoff des Wassers dem der Base an Menge gleich. Was das Krystallwasser betrifft, das die Alkalien zugleich enthalten, so gilt das nämliche, was vorhin von dem der Säuren angeführt wurde.

4) Wenn sich brennbare Körper ohne Sauerstoff vereinigen, so geschieht dieses in einem solchen Verhältniß, daß, wenn beide bis zu einem gewissen Grade oxydirt werden, die Sauerstoffmengen sich verhalten wie in einer Verbindung von oxydirten Körpern (3.), oder mit andern Worten: die brennbaren Bestandtheile einer Verbindung sind in gleichem Verhältniß mit einander verbunden, die Verbindung mag oxydirt oder nicht oxydirt seyn. Dieses ist der Fall bei den Verbindungen der Metalle mit Schwefel, mit Phosphor und mit Arsenik.

Nach Berzelius verbinden sich z. B. 86,44 Th. Blei mit 13,36 Th. Schwefel. Nun besteht das schwefelfaure Bleioxydul aus

Bleioxydul 75,615 u. diese enthalt. 68,35 Blei
Schwefelfaure 26,385 10,554 Schwefel
Es ist aber

$68,35 : 10,554 = 86,44 : 13,347$
mithin ist das Blei und der Schwefel in dem schwefelfauren Bleioxydul in dem nämlichen Verhältniß enthalten als in dem Schwefelblei. Wird daher dieses oxydirt, so kann jedes Salz entstehen.

Berzelius' behält dieses Gesetz auch auf solche Metallverbindungen auf, welche durch eine chemische Erscheinung, z. B. Destillation, KrySTALLisation &c. von bloßen Zusammenschmelzungen verschieden geworden sind. So nehmen z. B. im Dianenbaume das Quecksilber und das Silber, wenn man sie oxydulirt, gleiche Theile des Sauerstoff auf.

§. 41.

Unermüdet setzt Berzelius seine Untersuchungen fort. Die Schwierigkeiten, denen in vielen Fällen die atomistische Theorie Dalton's unterworfen ist, und der Mangel an Uebereinstimmung mit seinen entdeckten Gesetzen bei mehreren Erscheinungen, bewogen ihn, an ihre Stelle die Lehre von den chemischen Voluminibus zu setzen. Zwischen beiden findet jedoch weiter kein Unterschied statt, als daß jene sich die Körper in fester Form, diese in gasartiger denke. Er suchte die Gewichte der Volumtheile theils aus eigenen früheren analytischen Versuchen, theils aus solchen, die er deshalb eigens anstellte, theils aus fremden wohlgegrundeten Analysen zu bestimmen.

Neben die Ursache der chemischen Proportionen und eine kürze Arbeitsteilung auszudrücken, nebst andern darauf sich beziehenden Gegenständen von Stojetzki, in Thompson's Ann. of philos. T. II. P. 443 — 454. T. III. P. 54 — 62, 93 — 106, 244 — 257. 353 — 363. übers. in Schwieg. Trans. XI. 419 — 422; XIII. 240 — 243; XIV. 446 — 461, XXI. 309 — 323. und folg. Hefte. Die Schwierigkeiten, welchen die Corpusculartheorie ausgesetzt ist, sind nahezu folgende: Mit Uebergehung des Umstandes, daß es brennbare Körper gibt, die sich mit 2 Anttheilen

Sauer-

Sauerstoff vereinigen, von denen der zweite $\frac{1}{2}$ mal so groß ist, als der erste, welches, selbst nach Berzelius (§. 40. §. 95. 1.), nur eine scheinbare Schwierigkeit ist, können wir auf eine andere, die sich nicht so leicht mit dem Gesetze der Vielfachen des Sauerstoffs in den Salzen in Uebereinstimmung bringen läßt. Wenn O den Sauerstoff, A und B zwei brennbare Körper bezeichnen: so läßt das eben erwähnte Gesetz eine Verbindung zu von $A + 3O$ mit $B + 1\frac{1}{2}O$, denn es ist $1\frac{1}{2} \cdot 2 = 3$; allein nach der atomistischen Theorie ist es absurd ein halbes Atom anzunehmen. Umgekehrt läßt jenes Gesetz durchaus keine Verbindung zu von $A + 3O$ mit $B + 2O$; obgleich eine solche Verbindung mit der atomistischen Theorie übereinstimmt. Man kann nun freilich jenen ersten Fall mit der Corpuscular-Theorie in Uebereinstimmung bringen, wenn man sagt $A + 6O$ mit $B + 3O$ statt $A + 3O$ mit $B + 1\frac{1}{2}O$; allein erlaubt man sich diese Abänderung, so stößt man wieder auf neue Schwierigkeiten. Diese hier allgemein ausgedrückten Fälle sucht Berzelius durch besondere Beispiele (s. a. o. a. D. XIV. 453—456.) weiter zu bestätigen. Eine dritte Schwierigkeit ist der Umstand, daß höchstens 12 sphärische Atome ein einziges Atom von gleichem Durchmesser berühren können; daß also A + 12 B die größte Anzahl Atome ist, welche ein zusammengesetztes Atom der ersten Ordnung enthalten kann. Nun kennen wir zwar in der unorganischen Natur kein Beispiel, das hiermit unverträglich wäre; allein unter den organischen Körpern kommen solche Fälle sehr häufig vor; z. B. gleich die Sauerfleesäure enthält, man mag sie betrachten wie man will, bei weitem mehr als 1 Atom mit 12 Atomen verbunden. Berzelius hat übrigens nicht die Absicht, dadurch absolute Beweise gegen die atomistische Hypothese zu führen, sondern vielmehr die Schwierigkeiten anzuzeigen, welche man zu überwinden trachten muß, damit eine klare und gut begründete Theorie von den chemischen Verbindungsverhältnissen aufse

aufgestellt werden könne. Um diese Schwierigkeiten, wenigstens zum Theil, zu vermeiden, fasst Berzelius die chemischen Verbindungsverhältnisse auf eine Weise auf, die sich lediglich auf die Entdeckung von Gay-Lussac (§. 37.) gründet, im Wesentlichen jedoch mit der atomistischen Theorie übereinstimmt. Berzelius schließt nämlich aus der Thatsache, daß, weil die permanent elastischen Körper nach überaus einfachen Verhältnissen sich verbinden, auch alle feste Körper, wenn sie in einer Temperatur und unter einem Luftdrucke sich befinden, wobei sie gasartige Gestalt annehmen, den nämlichen Gesetzen folgen werden. Er meint, daß nach dem gegenwärtigen Zustand unsrer Kenntnisse die Theorie der Maastheile, indem sie sich auf eine gut begründete Thatsache stützt, während jene bloß auf einer Hypothese beruht, einen Vorzug habe. Nach ihr können wir uns auch auf Volumen oder Maastheil vorstellen, während in jener ein Halbatom eine Absurdität ist. Indessen der Volum-Theorie steht auch wieder der Umstand im Wege, daß es zusammengesetzte Körper giebt, besonders in der organischen Natur, von denen wir nicht annehmen können, daß sie jemals in gasartiger Gestalt vorhanden waren. Uebrigens gilt hier ebenfalls das nämliche, was Dalton hinsichtlich der Zusammensetzungen seiner Atome (§. 32.) dargethan hat. Berzelius unternimmt nun die Bestimmung der relativen Gewichte der elementaren Maastheile nach Dalton's Weise; nur daß er das Gewicht eines Maastheils Sauerstoff nach den nämlichen schon oben (§. 35. Anm. b.) ausgesprochenen Gründen als Einheit sieht, wozu noch kommt, daß überhaupt nach seiner Ansicht der Sauerstoff das Centrum bildet, um welchen sich die ganze Chemie dreht.

Es liegt zwar nicht im Plane dieser historischen Darstellung, die von mehreren Chemikern unternommenen relativen Gewichts-Bestimmungen hier einzeln aufzuführen,

ren, indem wir dem vierten Abschnitt möglichst vollständige, aus den besten Analysen abgeleitete, stöchiometrische Tafeln vorbehalten; allein da es schon wegen der vorzüglichen Genauigkeit und eigenthümlichen Art Berzelius' zu analysiren, nicht uninteressant ist, gerade die nach seinen Versuchen berechneten Resultate unvermischt mit andern in einer Uebersicht zu erhalten: so kommt noch hinzu, daß dieser Forscher die Resultate in Gräßen einschloß, woraus man erssehen kann, wie weit man in jedem von der Wahrheit noch entfernt ist. Deshalb folgt hier eine Tafel, welche die relativen Gewichtsbestimmungen der elementaren Körper nach Berzelius, und zugleich die so zweckmäßig von ihm erwählten chemischen Zeichen enthält.

Namen des elementaren Körpers.	Dessen Zeichen.	relatives Gewicht von dessen Maasstheil	Minimum derselben nach den verschiedenen	Maximum nach den verschiedenen Analysen.
Oxygenium	O.	100		
Sulphuricum	S.	201	200	210
Phosphoricum	P.	167,512	167,3	—
Muriaticum	M.	139,56	—	152,7
Fluoricum	F.	60	30	—
Boracicum	B.	73,273	—	—
Carbonicum	C.	74,91	73,6	75,5
Nitricum	N.	79,54	75,5	—
Hydrogenium	H.	6,636	—	7,63
Arsenicum	As.	839,9	—	852,2
Molybdaenum	Mo.	601,56	—	—
Chromium	Ch.	708,05	—	—
Wolframium	W.	2424,24	—	—
Tellurium	Te.	806,48	—	819
Stibium	Sb.	1613	—	—
Tantalum	Ta.	—	—	—
Titanium	Ti.	1801,?	—	—

Sili-

Namen des elementaren Körpers.	Dessen Zeichen.	relatives Gewicht von dessen Maasstheil	Minimum derselben nach den verschiedenen Analysen.	Maximum nach den verschiedenen Analysen.
Silicium	Si.	304,35	202,9	—
Zirconium	Zr.	—	—	—
Osmium	Os.	—	—	—
Iridium	I.	—	—	—
Rhodium	R.	1490,3	—	—
Platinum	Pt.	1206,7	—	—
Aurum	Au.	2483,8	—	2500
Palladium	Pl.	1418	—	—
Hydrargyrum	Hg.	2531,6	2503,1	2536,1
Argentum	Ag.	2688,17	—	—
Cuprum	Cu.	806,45	800	—
Niccolum	Ni.	733,8	—	—
Cobaltum	Co.	732,61	—	—
Bismuthum	Bi.	1774	—	—
Plumbum	Pb.	2597,4	—	2620,2
Stannum	Sn.	1470,59	—	—
Ferrum	Fe.	693,64	—	—
Zincum	Zn.	806,45	—	—
Manganium	Ma.	711,57	—	—
Uranium	U.	3141,4	—	—
Cerium	Ge.	1148,8	—	—
Yttrium	Y.	881,66	—	—
Beryllium	Be.	683,3	663,3	—
Aluminium	Al.	343	—	228
Magnesium	Ms.	315,46	30,163	321,95
Calcium	Ca.	510,2	—	—
Strontium	Sr.	1418,14	—	—
Barytium	Ba.	1709,1	—	—
Natrium	Na.	579,32	—	—
Kalium	K.	978,0	—	—

Diese Zeichen, welche besonders eine nützliche Anwendung haben, um einen zusammengesetzten Körper mit einem

einem Blick qualitativ und quantitativ darzustellen, sind, wie man er sieht, aus den Anfangsbuchstaben der lateinischen Namen der Elemente erwählt. *Berzelius* segte für die zur Classe der Metalle gehörenden Körper, welche gleichen Anfangsbuchstaben haben, fest, daß außer diesem der nächstfolgende, und so fern auch dieser gemeinschaftlich ist, dafür der nächste Consonant beigefügt werde, die übrigen nicht metallischen Körper sind bloß durch ihren Anfangsbuchstaben bezeichnet. Die Verbindungen bezeichnet er nun auf folgende Weise: Eine Ziffer zur Linken des Zeichens gleichwie ein Coefficient bedeutet, wie viele Verhältnistheile des Körpers man ausdrücken will, z. B. $S + 3O$ Schwefelsäure; $Fe + 4S$ Schwefeltieß. Will man einen zusammengesetzten Körper als einen Verhältnisheil betrachten, so segt man die Ziffer, welche anzeigen, wie viele Verhältnistheile er vom andern Element enthält, gleich einem Exponenten, über sein Zeichen: z. B. $SO^3 + CuO =$ schwefelsaures Kupferoxydul, worin der Sauerstoff der Säure das Dreifache von dem der Basis ist; und $2SO^3 + CuO$ würde anzeigen, daß die Säure in dem Salze nicht allein 2 Anteile Schwefel, sondern auch $2 \cdot 3 = 6$ Anteile Sauerstoff enthält.

Nächst dieser Tafel theilt uns *Berzelius* noch eine andere über die Sauerstoffanteile (Maasstheile, Atome) in den bisher bekannten Oxyden (das Radical gleich einen Anteil genommen) mit. Da wir aus dieser ersehen, wie er aus den Analysen der Oxyde die Zahlen der ersten Tafel ableitete, so lassen wir sie hier folgen. Bei den Oxydationsstufen der Metalle befolgten wir die längst übliche Bezeichnungsart durch die griechischen Zahlwörter πρώτος, δεύτερος u. s. w.

Schwefelsäure	3	Oxydirtre Salzsäure (Super-oxyd. muriatosum).
Schweflige Säure	2	(Chlorin). 3
Phosphorsäure	2	Mehr oxydirtre Salzsäure (Superoxyd. muriaticum).
Salzsäure (Muriaticum)	2	(Euchlorin). 4

Uebers.

Ueberoxydirtre Salzsäure (Acidum oxymuriaticum).	8	Gold Deuter oxyd (Oxyd im Goldpurpur)	2
Salpetersäure	6	Gold Proto oxyd	1
Salpetrige Säure	4	Palladium oxyd	2
Salpetergas	3	Silber oxyd	2
Oxydirtes Stickgas	2	Quecksilber Deuter oxyd	2
Stickgas	1	Quecksilber Proto oxyd	1
Flüssäure	2	Kupfer Deuter oxyd	2
Boraxsäure	2	Kupfer Proto oxyd	1
Kohlensäure	2	Nickel Hyper oxyd	3
Kohlen oxyd	1	Nickel oxyd	2
Wasser	1½	Kobalt Hyper oxyd	3
Arsenitsäure	6	Kobaltoxyd	2
Arsenige Säure	4	Wismuth oxyd	2
Arsenik oxyd	3	Blei Hyper oxyd	4
Molybdänsäure	3	Blei Deuter oxyd	3
Molybdänige Säure	2	Blei Proto oxyd	2
Molybdän oxyd	1	Zinn Trit oxyd	4
Chromsäure	6	Zinn Deuter oxyd	3
Braunes Chrom oxyd	4	Zinn Proto oxyd	2
Grünes Chrom oxyd	3	Eisen Deuter oxyd	3
Wolframsäure	6	Eisen Proto oxyd	2
Wolfram oxyd	4	Zink oxyd	2
Spießglanzsäure	6	Mangan Hyper oxyd	4
Spießglanzige Säure	4	Mangan Deuter oxyd	3
Spießglanz oxyd	3	Mangan Proto oxyd	2
Tellursäure	2	Mangan Sub oxyd	1
Kieselerde	3	Uran Deuter oxyd	3
Rhodium Trit oxyd	3	Uran Proto oxyd	2
Rhodium Deuter oxyd	2	Cerium Deuter oxyd	3
Rhodium Proto oxyd	1	Cerium Proto oxyd	2
Platin Deuter oxyd	2	Urtererde	2
Platin Proto oxyd	1	Beryllerde	3
Gold Trit oxyd	3	Thonerde	3
		Kalkerde	2

Kalt-

Kalke	2	Natron	2
Strontian	2	Kali Hyperoxyd	6
Baryt	2	Kali	2
Natron Hypersoxyd	3		

Mit Hülfe dieser und der ersten Tafel kann man nach Hunderttheilen die Zusammensetzung eines jeden dieser Oxyde, wie eine einfache Betrachtung lehrt, leicht berechnen.

§. 42.

Berzelius behnnte seine Untersuchungen und seine aufgefundenen Gesetze für die Säuren, Basen und Neutralsalze, auch auf die Zusammensetzung der mineralischen Körper aus, besonders in der Absicht, dadurch ein wissenschaftliches System der Mineralogie zu begründen.

Versuch, durch Anwendung der elektrochemischen Theorie und der chemischen Proportionslehre ein rein wissenschaftliches System der Mineralogie zu begründen. Aus dem Schwed. übers. in Schweigg. Journ. XI. 193—233. XII. 17—62. Beilagen XV. 277—300. u. 419—452. Da Berzelius fand, daß Marmor, Kalkspat, Flussspat, Schwerspat und mehrere andere Mineralien so zusammengesetzt sind, daß der Sauerstoff des einen Bestandtheils ein Vielfaches von dem des andern nach einer ganzen Zahl (§. 40. 3.) ist: so führte ihn dies darauf, die nämliche Gesetzmäßigkeit auch in allen andern Mineralkörpern, welche sich durch Krystallisation, oder andere Merkmale als eigene chemische Verbindungen characterisieren, aufzusuchen. Aus dem elektrochemischen Standpunkte betrachtet er die Mineralien als chemische Verbindungen zwischen Körpern von entgegengesetzten elektrochemischen Eigenschaften; und demnach, wenn sie oxydiert sind, von der Natur der Salze, worin eines der Oxyde, selten zwei,

zwei, als Säure auftreten, im Verhältniß zu den übrigen, welche die Stelle der Basen ersezgen. Hieraus folgt, daß die ganze Classe von Fossilien, welche bloß aus Erbarten und Alkalien besteht, für Kiesel-saure Verbindungen gehalten werden muß, und daß in denjenigen, in welchen keine eigentliche Säure oder Kieselerde vorhanden ist, eines von den Metalloxyden, wie das Titanoxyd, Tantaloxyd u. a. m. die Rolle der Säure spielt.

Die Anwendung der Lehre von den bestimmten chemischen Verbindungsverhältnissen auf die Mineralogie ist indessen manchen, nicht leicht zu beseitigenden Schwierigkeiten unterworfen. Dahin gehören zuerst der Mangel an Genauigkeit selbst solcher Analysen, die von den größten Meistern in der chemischen Kunst herrühren. Zweitens die Schwierigkeit, ein Fossil rein und frei von fremden, in seiner Masse nur zufällig enthaltenen, nicht wahrnehmbaren Stoffen zu erhalten, oder sofern dieses in vielen Fällen vielleicht unmöglich ist, wenigstens zu bestimmen, welche von den durch die Analyse erhaltenen Bestandtheilen dem Fossil wesentlich sind, und welche nicht zu seiner Mischung gehören; mithin davon abgezogen werden müssen.

Berzelius betrachtet die einzelnen Erbarten als zwei zu zwei verbunden, und bestimmt das Gesetz ihrer Verbindung nach den Vielfachen ihrer Sauerstoff-Antheile. Um diese Verbindungen diesen Ansichten gemäß zu benennen, entwarf er eine eigene Nomenclatur, von der wir, so weit sie zum Verstehen des folgenden nöthig ist, nachstehendes ausheben. Durch die Zahlwörter bi —, tri —, u. s. w. bezeichnet er die Multipla des Sauerstoffs der Säure oder des elektronegativen Bestandtheils von dem Sauerstoffgehalte der Base oder des elektropositiven Bestandtheils. Diese Zahlwörter fallen natürlich in denjenigen Verbindungen weg, in welchen der Sauerstoff der Säure dem der Base gleich ist. Demnach werden z. B. Silicates solche Verbindungen der Kieselerde mit

mit andern Erden bezeichnen, wo der Sauerstoffgehalt in beiden dasselbe ist; Bisilicates, wo der Sauerstoffgehalt der Kieselerde das Doppelte von dem der andern Erde ist; Trisilicates, wo er das Dreifache ist u. s. w. Basische Verbindungen, d. i. solche, in denen der Sauerstoff des elektropositiven Bestandtheils ein Multiplum von dem des elektronegativen ist, bezeichnet er durch den bekannten Beifag sub: z. B. Subsilicias bialuminicus, trialuminicus u. s. w. wo die Base (hier die Thonerde) zwei, drei- u. s. w. mal die Sauerstoffmenge der Kieselerde enthält.

Um die qualitative und quantitative Grundmischung eines jeden Fossils so darzustellen, damit sie mit einem Blick übersehen werden könne, bediente sich Berzelius auch für die fossilen Körper der chemischen Zeichen (§. 41. S. 103). Da aber die dortigen Zeichen alle elementare Bestandtheile eines zusammengesetzten Körpers umfassen, so sind sie für den mineralogischen Gebrauch zu weitläufig. Hier genügt es bloß die Erden, Metalle und Metalloxyde mit ihren Anfangsbuchstaben zu bezeichnen; es unterscheiden sich demnach die mineralogischen Formeln von den chemischen. Die Zahlen haben hier eine ähnliche Bedeutung wie dort; nämlich: wie Exponenten an die Buchstaben gesetzt, bezeichnen sie die Multipla des Sauerstoffs in den zu zwei verbundenen, entgegengesetzten elektrischen Bestandtheilen, und wie Coeffizienten vor dieselben gesetzt, die Multipla des Sauerstoffs bei als gleichartig elektrisch, oder als Basen auftretenden Bestandtheile. Es bezeichnet:

A. Thonerde

Aq. Wasser

B. Baryt

C. Kalk

F. Eisenoxyd

f. Eisenoxydul

Ff. Eisenoxydhydroxydul

G. Beryllerde (n. Glycine)

K. Kali

M. Tafelerde

Mg. Manganoxyd

mg. Manganoxydul

N. Natron

S. Kieselerde

St. Strontian

T. Uttererde

Z. Zirkonerde

Zi. Zinkoxyd.

Uebri-

Uebrigens wird folgendes Beispiel die Sache mit mehrerem erläutern: Die mineralogische Formel



bezeichnet ein Mineral, das aus Kieselerde, Kalkerde, Thonerde und Wasser besteht, welche Bestandtheile auf folgende Weise verbunden gedacht werden: die Kalkerde mit so viel Kieselerde, daß der Sauerstoff der letztern das Dreifache von dem der erstern; die Thonerde mit so viel Kieselerde, daß der Sauerstoff von dieser gleichfalls das Dreifache von jener ist; und endlich daß der Sauerstoff der Thonerde das Dreifache und der Sauerstoff des Wassers das Vierfache von dem der Kalkerde ist. Oder nach der Sprache Berzelius's ausgebracht, besteht das Mineral aus 1 Partikel (Atom, Volumen) Kalk-Eisflicat, 3 Partikeln Thon-Eisflicat und 4 Partikeln Wasser. Es ergiebt sich ubrigens von selbst, daß das Product der beiden vor und hinter dem Zeichen stehenden Zahlen einer jeden solchen aus zwei Bestandtheilen bestehenden Verbindung, die Sauerstoff-Einheiten desjenigen Bestandtheils anzeigt, der den meisten Sauerstoff enthält, und die Summe dieser Producte die Sauerstoff-Einheiten ebendesselben, in dem Mineral im Ganzen enthaltenen, Bestandtheils. In dem vorliegenden Falle ist z. B. der Sauerstoff der Kalkerde die Einheit, der Sauerstoff der Kieselerde in dem Kalk-Eisflicat ist davon das 1. 3 fache und der Sauerstoff der Kieselerde in dem Thon-Eisflicat das 3. 3 = 9 fache; mithin macht der Sauerstoff der Kieselerde im Ganzen das $3 + 9 = 12$ fache von dem der Kalkerde aus.

Es folgen nun zur weitern Erläuterung einige Mineral-Analysen, woran die bisher vorgebrachten Gesetze geprüft werden sollen. Um Wiederholungen zu vermeiden, erinnern wir, daß jedesmal die erste Columnne die Resultate der Analyse, die zweite den Sauerstoffgehalt der einzelnen Bestandtheile; die dritte die Multipla der Sauer-

Sauerstoff-Antheile; und die vierte die darnach berechneten Resultate bezeichnet. Die Benennung nach der Nomenklatur von Berzelius, so wie die mineralogische Formel ist jedesmal beigelegt. Die unter einem horizontalen Strich angeführten Bestandtheile sind solche, welche Berzelius als nicht wesentlich zur Mischung des Fossils gehörig betrachtet.

1) Nephelin, Sommite. Bauquelin's Analyse Scherer's Journ. IV. 346.

Kieselerde 46	Sauerst. 22,85	1	46,05
Thonerde 49	Geh. 23,08	1	48,95

Kalferde 2

Eisenoxyd 1

Silicias aluminicus, Thon-silicat. AS.

2) Ein Fossil von Lollarfret von Fahlun. Wölmstedt's Analyse in Tent, chem. sist. analysin foss. recens. repenti.

Kieselerde 59,50	Sauerst. 29,7	2	59,74
Thonerde 32,00	Geh. 14,9	1	31,76

Eisenoxyd 4,25

Manganoxyd 0,25

Zinnoxyd 2,25

Bisilicias aluminicus, Thon-silicat.

AS²

3) Natürliche Alauerde von Schemnig.

Klaproth's Analyse, Beitr. I, S. 258.

Thonerde 45	Sauerst. 21,00	3	45,57
Kieselerde 14	Geh. 6,72	1	14,30
Wasser 42		37,00	5

37,00 5 40,13

Subsilicias trialuminicus, Basish. + Eis.

thonerde-silicat. A³S + 5Aq.

4) Rus.

4) Kubellit. Klaproth's Analyse V. 90.

Rieselerde 43,50	Sauerst. 21,58	10	44,07
Thonerde 42,25	Geh. 19,73	9	42,13
Natron 9,00	2,30	1	8,55

Manganoxyd 1,50

Kalkerde 0,10

Wasser 1,25

Silicias aluminico-natricus, Natron + Thonerde + Silicat, NS + 9 AS, d. i. es besteht aus 2 Partikel Natronsilicat u. 9 Part. Thonerde + Silicat.

4) Schwarzer sibirischer Glimmer. Klaproth's Analyse V. 78.

Rieselerde 42,50	20,16	12	41,69
Thonerde 11,50	5,37	3	11,08
Kali 10,00	Sauerst. 1,70	1	10,18
Eisenoxyd 22,00	Geh. 6,60	4	22,48
Talkerde 9,00	3,42	2	9,07

Glühungsverlust 2,00

Manganoxyd 1,00

Dieses Fossil ist = $KS^3 + 2MS + 3AS + 4FS$, d. i. es besteht aus 1 Partikel Kali + Trisilicat, 2 Partikel Talkerde + Silicat, 3 Part. Thonerde + Silicat und 4 Part. Eisenoxyd + Silicat.

In allen diesen bisher angeführten Beispielen tritt die Rieselerde die Stelle der Säure; Berzelius nennt sie daher auch rieselsaure Verbindungen.

Nach dem schon oben (§. 40. No. 4.) von Berzelius aufgestellten Gesetze, unterwirft er auch die im Mineralreiche gebildeten Verbindungen aus bloß brennbaren Körpern, dem stöchiometrischen Calcul. Folgende Beispiele mögen zur Erläuterung dienen:

5) Gelb-

5) Gelberz von Nagyag. Klaproth's Analyse Beitr. III. 25.

Tellur 44,75		11,34	15	44,05
Gold 26,75	Sauerst.	2,14	3	27,20
Blei 19,50	Geh.	1,56	2	18,95
Silber 8,50		0,63	1	9,05

Schwefel 0,50

In dieser metallischen Verbindung spielt das Tellurmetall die nämliche Rolle als der Schwefel in den Schwefelmetallen; wird sie bis zum höchsten Grade oxydiert, so entstehen tellursaure Salze. Berzelius nennt dieses Erz: Bitelluretum argenti cum bitellureto plumbi et tritellureto auri und bezeichnet es durch die Formel $\text{AgT}_2 + 2\text{PbT}_2 + 3\text{AuT}_3$.

6) Kristallisiertes Silberamalgam von Moschellandsberg. Klaproth's Analyse I. 283.

Quecksilber 64,	nehmen	5,12	2	65,32
Silber 36	Sauerst. auf	2,66	1	34,68

Bihydargyretum Argenti $\text{Ag} + 2\text{Ag}$.

Auf ähnliche Weise sucht nun auch Berzelius mehrere der von Klaproth untersuchten zusammengesetzten Schwefelmetalle den stöchiometrischen Bindungsgesetzen zu unterwerfen; allein die Rechnung konnte hier weniger mit dem Versuch übereinstimmen, da gewöhnlich bei diesen Analysen der Schwefelgehalt nicht genau angegeben ist. Wenn übrigens das zusammengesetzte Schwefelmetall eine chemische Verbindung von mehreren einzelnen Schwefelmetallen ist, so ist es klar, daß der Schwefelgehalt so viel betragen müsse, als die relativen Mengen der einzelnen Metalle zusammen Schwefel erfordern.

§. 43.

Dem chemischen Mineralystem Berzelius's stellte Hausmann *) in Göttingen mehrere Einwendungen entgegen, worauf aber Berzelius seine Gegenbemerkungen in einer besondern Abhandlung **) vorbrachte. Der Mineralogie muß es übrigens überlassen bleiben, diese Sache in nähere Erörterung zu ziehen.

*) Berzelius's Versuch, ein rein wissenschaftliches System der Mineralogie u. s. w. kurz dargestellt und bearbeitet von Hausmann. Götting. gel. Anz. 9. Jul. 1814. S. 1089. u. daraus in Gilb. n. Ann. XVIII. 105—116.

**) Beantwortung einiger Einwürfe gegen die Anwendung der elektrochemischen Theorie, und die Lehre von bestimmten Proportionen, als Grundlage des Mineral-Systems. Schweigger's Journ. XV. 301—323. Einige Betrachtungen über die Constitution der Mineralien 323—336. Versuch einer Critik einiger Mineralsysteme 337—363.

§. 44.

Die Gesetze in den Verbindungen der unorganischen Natur führten Berzelius darauf, auch in den Bildungen der organischen Körper ähnliche Gesetze aufzusuchen. Da sich aber die Zusammensetzung der organischen Körper sehr wesentlich von der der unorganischen unterscheidet, so vermutete Berzelius schon im voraus, daß auch ein wesentlicher Unterschied in der Anwendung dieser Gesetze auf diese beiden verschiedenen Classen von Körpern statt finden müsse.

Unter-

Untersuchungen zur Bestimmung der unveränderlichen Verhältnisse, nach welchen die Elemente der organischen Natur verbunden sind von J. Berzelius, in *Thomson's Ann. of Philos.* Vol. IV. P. 323—351. (November 1814.) P. 401—409. (December 1814.) Vol. V. P. 93—101. (Februar 1815.) P. 174—184. (März 1815.) P. 260—275. (April 1815.) Vergl. hiemit einige vorläufige Nachrichten: Versuche über die Zusammensetzung organischer Stoffe von Berz. in *Schweigg. Journ.* X. 246—248. u. Resultate einiger Analysen vegetabilischer Substanzen ebend. XI. 301—302. Berzelius erörtert zunächst den Unterschied zwischen der Zusammensetzung organischer und unorganischer Körper. Der ausschließende Charakter in dem Prinzip der unorganischen Bildung ist, daß die Verbindungen der ersten Ordnung allezeit zweifache sind, und daß in allen diesen Verbindungen wenigstens einer der Bestandtheile als ein einfaches Atom oder Volumen (als Einheit) auftritt. In der unorganischen Natur herrscht demnach die größtmögliche Einfachheit in der Zusammensetzung; aber in der organischen Natur werden die Verbindungsgezege immer verwickelter, je mehr die Zahl der Elemente wächst. Die Gesetze für die Verbindungsverhältnisse in der organischen Natur können unter folgende beide allgemeine Regeln gestellt werden:

1) Wenn drei oder mehrere elementare Körper, von Sauerstoff allezeit einer ist, sich zu einem drei-, vier- u. s. w. fachen Oxyd vereinigen, so verbindet sich eine gewisse Anzahl Atome oder Maastheile eines der Elemente mit einer gewissen Anzahl Atome oder Maastheile eines jeden der andern Elemente; ohne daß aber irgend eines der Elemente als Einheit betrachtet werden müßte.

2) Wenn diese Oxyde sich mit einander oder mit zweifachen Oxyden vereinigen, so ist der Sauerstoff in dem

dem einen allezeit ein Vielfaches von dem in dem andern nach einer ganzen Zahl.

Was die erste Regel betrifft, so ist zunächst zu erinnern, daß nach chemischen Versuchen mit organischen Substanzen, die Verbindungen des Sauerstoffs mit zwei oder mehreren brennbaren Radicalen nicht angesehen werden können als Zusammensetzungen aus zwei oder mehreren zweifachen Verbindungen, wie die Neutralsalze und die Mineralien; sondern der Sauerstoff ist mit mehr als einem brennbaren Radical zu einem drei- vier- u. s. w. fachen*) Oxyd vereinigt. Da keines der Elemente nothwendig die Einheit seyn muß, so können Verbindungen nach allen Verhältnissen Statt finden; es möchte daher scheinen, daß in der organischen Natur gar keine bestimmten Verhältnisse herrschen; allein die dreifachen u. s. w. Oxyde gehorchen in ihren Verbindungen mit andern Oxyden den nämlichen Gesetzen wie die zweifachen Oxyde der unorganischen Natur. So sättigen z. B. 100 Th. Weinstinsäure stets eine Menge Base, welche 11,976 Th. Sauerstoff enthält.

Aus dieser Sättigungsfähigkeit und dem durch die Analyse gefundenen Sauerstoffgehalt des organischen Körpers bestimmt Berzelius die Anzahl der elementaren Maastheile desselben. Z. B. nach seiner Analyse besteht die Weinstinsäure aus

59,88 Proc. über	11/4	Maastheil Sauerstoff
3,951	- - -	11/4 Wasserstoff
36,167	- - -	Kohlenstoff

folglich, da $59,88 : 5 = 11,976$ (d. h. der Sauerstoffgehalt der Säure genau das Fünffache von dem der Base ist, wodurch jene neutralisiert wird), so ist anzunehmen, daß die

*) Unter einem dreifachen Oxyd ist nämlich hier eine Verbindung aus zwei brennbaren Elementen, unter vierfachen aus drei brennb. Elementen u. s. w. und Sauerstoff zu verstehen.

die Weinstinsäure 5 Maastheile Sauerstoff enthalte; mithin sie zusammengesetzt ist aus

5 Maastheilen Sauerstoff

5 Wasserstoff

4 Kohlenstoff.

Ferner 100 Th. Bernsteinsäure sättigen eine Menge Base, welche 15,975 Th. Sauerstoff enthalten; nach einer Analyse von Berzelius besteht aber diese Säure aus

47,925 Proc. oder 1 Maastheil Sauerstoff

4,218 " " 1 1/3 " Wasserstoff

47,859 " " 1 1/3 " Kohlenstoff

folglich da $47,925 : 3 = 15,975$, so ist anzunehmen, daß die Bernsteinsäure 3 Maastheile Sauerstoff enthalte; mithin sie zusammengesetzt ist aus

3 Maastheilen Sauerstoff

4 Wasserstoff

4 Kohlenstoff.

Es ist hieraus klar, daß die Zahl der elementaren Maastheile einer organischen Substanz sich nur sehr schwer oder gar nicht bestimmen lasse, wenn dieselbe gar keine Verbindungen eingeht; denn diese Zahl kann, wenn sie gross ist, der Versuch allein niemals mit hinreichender Genauigkeit angeben. Es scheint übrigens nicht nothwendig zu seyn, daß das Verhältniß zwischen den elementaren Maastheilen einer Verbindung in den einfachsten Zahlen ausgedrückt werde: ein Atom oder Maastheil Amylum z. B. besteht aus 6 O + 7 C + 13 H oder 26 elementaren Maastheilen; es ist aber eben so möglich daß es aus dreimal so viel, d. i. aus 18 O + 21 C + 39 H, oder 78 elementaren Maastheilen bestehet, weil das Amylum, welches sich mit Bleioxyd verbindet, 18 mal so viel Sauerstoff als dieses enthält.

Die brennbaren Radicale, welche die mehrfachen Oxyde erzeugen, sind der Wasserstoff, Kohlenstoff und Stickstoff. Wasserstoff und Kohlenstoff bilden die mehrfachen

Oxyde des Pflanzenreichs, welche alle mehr oder weniger die Charactere der Säuren besitzen. Kommt der Stickstoff noch hinzu, so entstehen die vierfachen Oxyde, aus denen vorzüglich das Thierreich besteht; diese haben, obgleich nicht ohne Ausnahme, die Eigenschaften der Basen, d. h. sie haben eine Neigung sich mit Säuren zu verbinden. Je vollständiger die Organisation wird, desto mehr wächst die Zahl der Elemente; es kommen besonders noch dieseljenigen hinzu, welche in so äusserst kleinen Mengen in die Verbindung eingehen, daß durch die Analyse das Verhältniß ihrer Masstheile zu denen der andern Elemente nicht mit Sicherheit bestimmt werden kann. Solche Elemente sind der Schwefel, Phosphor, das Kalium, Natronium, Calcium, Eisen und zuweilen Silicium und Mangan. Berzelius nennt sie secundäre Elemente, worunter er übrigens nicht verstehen will, als seyen sie minder wesentlich für die Beschaffenheit der Körper, als die primären, nämlich Sauerstoff, Wasserstoff, Kohlenstoff und Stickstoff.

Jene oben angeführte zweite Regel haben die organischen Körper mit den unorganischen gemein; sie läßt sich aber nicht auf die elektropositiven Elemente der Bestandtheile anwenden: wir finden z. B. sehr selten, daß in den Verbindungen der vegetabilischen Säuren mit Ammoniak, der Wasserstoff in der Säure ein Multiplum oder Submultiplum nach einer ganzen Zahl von dem im Ammoniak oder Wasser sei.

Was endlich die elektrochemische Modification betrifft, so findet sich zwischen der organischen und unorganischen Natur ein wesentlicher Unterschied. Es ist bei den organischen Körpern nicht möglich, aus der ursprünglichen elektrischen Modification der elementaren Substanzen, und aus den Verhältnissen, nach welchen sie zusammengesetzt sind, zu bestimmen, ob ein Körper eine Säure ist oder nicht. Benzoesäure z. B. welche nur den fünften

ten Theil ihres Gewichts Sauerstoff enthält, ist eine Säure, während arabisches Gummi und Zucker, die nahe die Hälfte ihres Gewichts Sauerstoff enthalten, keine Säuren sind. Die Milchzuckersäure, welche 8 Maasstheile Sauerstoff enthält, ist eine schwächere Säure als Citronensäure, die nur 1 Maasstheil enthält. Es scheint demnach die elektrochemische Modification einer organischen Verbindung gar nicht unmittelbar von der ihrer Elemente abzuhängen, sondern in dem Augenblick der Bildung eines dreis- oder vierfachen Oxyds in der organischen Natur scheint eine neue elektrische Modification zu entstehen, von welcher hauptsächlich die chemischen Eigenschaften derselben abhängen; obgleich das Verhältniß der Elemente nicht ohne Einfluß seyn wird.

Wegen der großen Zahl elementarer Maasstheile, welche in die Zusammensetzung der organischen Körper eingehen, und wegen der besondern und eigenen Modification der elektrochemischen Eigenschaften dieser Elemente, bilden diese Körper im Allgemeinen nur schwache Verbindungen, die öfters schon eine Zersetzung erleiden, so bald sie nur dem Einflusse des Organs, in dem sie erzeugt worden, nicht mehr ausgesetzt sind. Fast alle organischen Körper werden durch die vereinigte Wirkung der Luft, des Wassers und der Wärme zerlegt. Die Elemente nehmen wieder ihre eigenthümlichen elektrochemischen Modificationen an, und zuletzt gehen daraus mehrere zweifache oder unorganische Verbindungen hervor, welche aber selten alle zugleich Statt haben. Sie gehen gemeiniglich durch eine Reihe von dreifachen Oxyden hindurch, deren Zersetzung mannichfaltig ist: so wird aus dem Zucker zuerst Alkohol, dann Essig, dann eine schleimige Materie &c. ehe seine organische Mischung vollkommen zerstört wird.

Bergelin kommt nun auf die Analyse der organischen Körper selbst. Zunächst beschreibt er seine Verfahrungs-

rungsbart, und beginnt dann mit der Untersuchung der vegetabilischen Säuren, weil sie gleichsam den Übergang von der unorganischen Natur in die organische bilden. Dann kommt er auf die nicht sauren dreifachen Oxyde, als Zucker, Milchzucker, Gummi und Stärkmehl. Die bisher so wenig beachteten unauflöslichen Verbindungen dieser Substanzen mit Salzbasisen setzen ihn in den Stand, die Zahl ihrer elementaren Masstheile zu bestimmen.

Diese Analysen, deren Resultate im zten Abschnitt aufgezählt sind, hatten, wie sich ohnehin versteht, den Zweck, die Verhältnisse der Grundstoffe aufzufinden und nicht die durch trockne Destillation erhaltenen Producte, als emphyreumatische Säuren und Ole, wesentliche Salze, Gasarten u. s. w. zu bestimmen.

S. 45.

Die elektrochemischen Ansichten Ritter's und Davy's (§. 29), denen gemäß Chemismus auf Elektricität beruht, und das unbekannte Etwas, das wir Verwandtschaft nennen, durch einen elektrischen Gegensatz begründet ist, wurden auch von Berzelius angenommen. Er machte besonders auf das gegenseitige Verhältniß aufmerksam, in welchem die Elektricität, das Licht und die Wärme zu einander stehen, dgs. da unverkennbar ist, wo diese Potenzen unsern Sinnen sich offenbaren.

Vom Einflusse der Elektricität auf die Verwandtschaften. Grundzüge einer elektrochemischen Theorie, in Schweißg. Journ. VI. 119—144. Achten wir auf die Wirkung der chemischen Verwandtschaft, so zeigt sich uns unverkennbar, daß ihr Bestreben dahin gerichtet ist, nach einer kürzer oder länger dauernden Thätigkeit in Ruhe zu kommen. Dieser eintretenden

tenden Ruhe wirken aber entgegen das Licht, die Wärme und die beiden Elektrititäten, welche sämmtlich, wie sich Berzelius ausdrückt, zu einander in einem Identitätsverhältniß stehen, das wir wohl deutlich sehen können, ohne es jedoch richtig zu begreifen. Wo die eine von diesen Potenzen ist, da offenbaren sich zweilen auch die andern, ohne daß wir sagen können, woher sie kommen. Wenn eine sehr kräftige elektrische Säule durch zwei Platinspangen entladen wird, so brennt in dem Ausladungspunct eine Sonne im Kleinen, welche alle andere tellurische Feuererscheinungen bei weitem an Intensität übertrifft. Die Erscheinung des Feuers in dem Punct, wo die vertheilten Elektritäten einander durchdringen und als solche sich zu zeigen aufzuhören, giebt also den unwiderleglichsten Beweis für jenes Identitätsverhältniß zwischen Wärme, Licht und Elektricität.

Aus diesen Ansichten und den Erscheinungen an Volta's Säule erklärt Berzelius: die Feuererscheinungen, welche bei mehreren lebhaften chemischen Proessen eintreten, ohne daß Sauerstoff dabei im Spiele ist, wie z. B. bei der Schwefelung der meissen Metalle; die Temperaturerhöhung, welche mit der Trennung einer Verbindung durch einen dritten Körper, vermöge näherer Verwandtschaft, verbunden ist; die Wirkungen der Wärme, so wie auch einer großen Masse vertheilter Elektricität, wie z. B. in der elektrischen Säule, eine Verbindung in ihre Elemente zu zerlegen, ohne Dazwischenkunst anderer Körper, u. s. w.

Berzelius kommt nun darauf, die Körper hinsichtlich ihres elektrochemischen Verhaltens *), je nach dem

*) Es ist hier zu erinnern, daß Berzelius anfangs Körper elektropositiv oder elektronegativ nannte, je nachdem sie sich zum positiven oder negativen Pole begeben; in der Folge änderte er aber selbst diesen Ausdruck, und nannte ihn Ueber.

dem sie in Verbindung mit dem einzigen absolut elektronegativen Sauerstoff zu dem einen oder dem andern Pole der Säule sich begeben, einzutheilen in elektronegative (brennbare nicht metallische Elemente und säurefähige Metalle); in elektropositive (metallische Radicale der Alkalien und Erden, das Zink, das Eisen, das Mangan, das Silber u. s. w.); in abwechselnde, welche gegen die elektronegativen elektropositiv sind (Tellur, Zinn, Antimon, Chrom); und in indifferente, deren Verbindungen mit Sauerstoff weder Säuren noch Basen sind, und im Allgemeinen äußerst schwache Verwandtschaften äussern.

An diese Grundzüge einer elektrochemischen Theorie schliesst sich die Beschreibung mehrerer Versuche an, welche Berzelius über die Verbindungen folgender Metalle: Antimon, Zinn, Tellur, Gold, Palladium, Platin, Blei, Zink und Mangan mit Sauerstoff und Schwefel angestellt hat. (Schweigg. Journ. VI. 144—176. 284—322. VII. 43—78.) Diese Versuche hatten den Zweck, nicht nur zu bestimmteren Kenntnissen der quantitativen Zusammensetzung dieser Verbindungen zu gelangen, sondern auch, durch nähere Prüfung ihre chemischen Eigenschaften, ihr elektrochemisches Verhalten, so wie auch den Platz, den sie in dieser Hinsicht im elektrochemischen System einnehmen, zu erforschen.

Durch Berzelius aufgefordert, haben auch mehrere andere schwedische Chemiker ähnliche Untersuchungen mit andern Metallen unternommen (s. unten §. 50).

§. 46.

Uebereinstimmung mit Davy und andern Chemikern, elektropositiv diejenigen, welche von dem negativen, und elektronegativ, welche von dem positiven Pole der Säule ausgezogen werden.

§. 46.

Auf die elektrochemische Eintheilung der Körper (§. 45.) gegründet, entwarf Berzelius eine neue lateinische Nomenclatur für die Chemie, welche er in seinen folgenden Schriften anwendet.

Versuch einer lateinischen Nomenclatur für die Chemie, nach elektrisch - chemischen Ansichten. Aus dem Journ. de Phys. Oct. 1811. im Auszuge frei bearbeitet, und mit Vorschlägen für die deutsche Nomenclatur begleitet, von Gilbert in ders. n. Ann. XII. 37—89. Vergl. Gehlen's Bemerkungen in Schweigg. Journ. XII. 409.

§. 47.

Obgleich der treffliche schwedische Forscher durch seine früheren, häufig mehrmals wiederholten analytischen Untersuchungen, die chemische Analyse zu einem Grade der Genauigkeit gebracht hatte, der fast nichts zu wünschen übrig ließ, so betrachtet er doch keineswegs seine Bestimmungen der Mischungsverhältnisse als abgeschlossen. Seine neuesten Arbeiten zeigen, mit welcher unermüdlichen Beharrlichkeit er seine Untersuchungen fortsetzt, abermals wiederholt, stets das Ziel verfolgend zu Normal-Bestimmungen zu gelangen, aus denen die Zusammensetzung anderer Körper mit aller nur möglichen Schärfe berechnet werden kann.

Versuche die Zusammensetzung verschiedener unorganischer Körper näher zu bestimmen, um eine genauere Entwicklung der Lehre von den chemischen Proportionen zu erhalten; aus dem 4ten Th. der Abhandl. i Phys. Chem. och Mineral. übers. in Schweigg. Journ. XXIII. S. 98—123. u. in dem folg. Heft. Berz. hatte schon bei

bei seinen früheren analytischen Arbeiten die Absicht, Normalbestimmungen zu erhalten, aus denen die Zusammensetzung anderer Körper weit sicherer als durch die directe Analyse berechnet werden könnte. Er wählte deshalb stets eine solche Methode, bei der die Genauigkeit des Resultats am wenigsten von der Geschicklichkeit des Experimentators abhängt; allein er fand diese Untersuchungen mit solchen Schwierigkeiten verknüpft, daß keine der damals erhaltenen Resultate für jenen Zweck dienen konnten. Nachdem er sechs Jahre lang seine Arbeiten fortgesetzt und verschiedene Verbesserungen in seiner analytischen Verfahrungsart gemacht hatte, unternahm er diese wichtige Untersuchung von Neuem. Er setzte sich die Aufgabe, zu prüfen, wie weit man die Genauigkeit in den meisten Fällen treiben könne, und ob es nicht möglich sey, die Analyse der wichtigsten Körper einigermaßen zu einem gleichen Grade der Genauigkeit zu bringen, damit die Gränzen, innerhalb welcher die Resultate wegen der unvermeidlichen Beobachtungsfehler fallen, für die meisten Körper ziemlich gleich würden, und mithin die aus den Analysen berechneten Mittelzahlen für uns fast eben den Nutzen hätten als absolut genaue Bestimmungen. Er fand hierbei, daß durch mehrere einfache Verfahrungsarten, wenn mit großer Sorgfalt und Aufmerksamkeit gearbeitet wird, fast durchgängig die vierte Ziffer (die Tausendtheile) noch vollkommen genau erhalten werden könne, und erst in der fünften Stelle bei ungleichen Versuchen Abweichungen eintreten. Berzelius beschreibt hierauf in dieser Abhandlung seine Versuche zur Bestimmung des Mischungsverhältnisses solcher Körper, welche bei chemischen Analysen am häufigsten gebraucht werden: wie das Mischungsverhältnis des salzauren Silberoxyds, salzauren Kali's, des Blei oxyds, der Schwefelsäure, der Verbindungen der Schwererde mit Schwefelsäurs und Salzsäure, der Phosphorsäure und phosphorsauren Salze, der Arseniksäure, ihre Gatti-

Sättigungs-Capacitäten, und andere Verbindungen mehr. (Vergl. unten an d. geh. Ort. im 3ten Abschn.)

Solche vorzügliche Arbeiten, wenn sie von mehreren Chemikern mit eben so großer Sorgfalt wiederholt werden, berechtigen in der That zu der schönen Hoffnung, daß es nicht mehr fern seyn werde, die Zusammensetzung der irdischen Körper mit eben der Zuverlässigkeit bestimmen zu können, als wir vermögen, die Entfernungen der Himmelskörper anzugeben. Wie viele wiederholte und abermals wiederholte Beobachtungen am gestirnten Himmel waren aber nicht erforderlich, um die Astronomie zu der Stufe der Vollkommenheit zu erheben, auf der sie sich jetzt befindet, und doch sind vielleicht die Entfernungen, wenigstens der entferntern Weltkörper unsers Planetensystems, nicht viel weniger ungewiß, als das Mischungsverhältniß mancher irdischer Körper. Eine Ungewissheit verhindert uns indessen nicht, alle Phänomene, wie die Verfinsterungen und Bedeckungen der Sonne und Planeten, bis fast zur Secunde genau vorzusuberechnen; sollte wohl nicht eben dieser Grad der Genauigkeit erreicht werden können in den Berechnungen der Zusammensetzung der irdischen Körper, wenn man einmal Normalbestimmungen eben so oft vorgenommen hat, als Messungen am Himmel angestellt worden sind?

§. 48.

Wir haben bisher verschiedene stöchiometrische Gesetze kennen gelernt, die nach und nach von den Chemikern entwickelt worden sind; wir wollen nun sehen, in welchem Verhältniß diese Gesetze zu einander und zu dem ursprünglichen Richter'schen (§. 15.) stehen. Bei dieser Betrachtung kann uns bloß die Erfahrung leiten; wir können daher auch bloß von dem ausgehen, was das unmittelbare Experiment uns giebt.

Wir

Wir beginnen zunächst, daß Gesez Berzelius's von den Vielfachen der Sauerstoffantheile in den Verbindungen oxydirter Körper (§. 40. 3.) einer Prüfung zu unterwerfen :

Durch einen unmittelbaren Versuch, der nichts voraussetzt als die Zusammensetzung des Schwefelblei's und des Bleioxyds, welche beide ebenfalls auf rein analytischem Wege bestimmt worden sind, fand Berzelius, daß die Schwefelsäure besteht aus

Schwefel 40,03

Sauerstoff 59,97

Dieses stimmt auch ziemlich mit Richter, Klaproth und Bucholz überein (s. 3ten Abschnitt)

Durch einen andern Versuch fand er, daß schwefelsaures Blei besteht aus

Schwefelsäure	26,44	{	Schwefel	10,58
			Sauerstoff	15,86

Bleioxyd	73,56	{	Blei	68,29
			Sauerstoff	5,27

Hieraus folgt also, daß der Sauerstoff in der Schwefelsäure das Dreifache von dem in dem Bleioxyd ist; denn es ist $5,27 \cdot 3 = 15,81$.

Nimmt man nun hypothetisch an, daß in allen neutralen schwefelsauren Salzen die Säure den dreifachen Sauerstoffgehalt der Base enthalte: so läßt sich der letztere in jedem genau analysirten schwefelsauren Neutralsalz berechnen. Z. B. nach Bucholz besteht der schwefelsaure Kalk aus

Schwefelsäure 56,58

Kalk 43,42

Da nun nach dem Obigen 56,58 Schwefelsäure 33,93 Sauerstoff enthalten: so werden nach der Voraussetzung 43,42 Kalk $33,93 : 3 = 11,31$ oder 100 Kalk 26,05 Sauerstoff (nach Berzelius's Analyse des schwefelsauren Kalk's 27,76) enthalten.

Ferner:

Ferner: Nach Berzelius besteht der schwefelsaure Baryt aus

Schwefelsäure	34,4
Baryt	65,6

Da nun wieder nach dem Obigen 34,4 Schwefelsäure 20,63 Sauerstoff enthalten: so werden nach der Voransetzung 65,6 Baryt $20,63 : 3 = 6,8767$ oder 100 Baryt 10,48 Sauerstoff enthalten.

Um sich von der Richtigkeit dieser Bestimmungen zu überzeugen, stehen uns zwei Mittel zu Gebote. 1) Die Analyse dieser Basen, welches jedoch in diesen beiden Fällen mit großer Schwierigkeit verbunden ist; 2) die Berechnung des Sauerstoffgehalts der Base aus einer andern Reihe von Versuchen, die ganz unabhängig von den obigen sind.

Weder die salzsauren Salze noch die salpetersauren können hiezu dienen, indem der Sauerstoffgehalt der Salzsäure durch den Versuch gar nicht, und der der Salpetersäure, wie die zum Theil widersprechenden Resultate verschiedener Chemiker zeigen, nur unvollständig bestimmt ist. Die genauesten Resultate lassen sich aus den kohlensauren Salzen erwarten, da die Chemiker in der Zusammensetzung der Kohlensäure und der kohlensauren Salze völlig mit einander übereinstimmen.

Nach den Wägungsversuchen von Allen und Pepy besteht die Kohlensäure aus

Kohlenstoff	28,437
Sauerstoff	71,563

Nach einem Versuche von Berzelius besteht das kohlensaurer Bleioxyd aus

Kohlensäure	16,48	{	Kohlenstoff	4,69
			Sauerstoff	11,79
Bleioxyd	83,52	{	Blei	77,53
			Sauerstoff	5,99

Hier

Hieraus folgt, daß der Sauerstoff in der Kohlensäure das Zweifache von dem im Bleioxyd ist; denn es ist $5,99 \cdot 2 = 11,98$.

Nach der hypothetischen Annahme, daß in den neutralen Kohlensaururen Salzen der Sauerstoff der Säure stets das Doppelte von dem der Base ist, finden wir also auf einem ganz andern Wege den Sauerstoffgehalt des Kalks und Baryts. Es ist nämlich nach den Versuchen mehrerer Chemiker die Zusammensetzung des Kohlensaururen Kalks:

Kohlensäure 43,6

Kalk 56,4

und da nach dem Obigen 43,6 Kohlensäure 31,20 Sauerstoff enthalten: so werden nach der Voraussetzung 56,4 Kalk $31,20 : 2 = 15,6$ oder 100 Kalk 27,66 Sauerstoff enthalten; also nahe so viel als die Berechnung aus dem schwefelsauren Kalk ergeben hat.

Ferner: Die Zusammensetzung des Kohlensaururen Baryts ist nach Berzelius's Versuchen

Kohlensäure 21,6

Baryt 78,4

Da nun nach dem Obigen 21,6 Kohlensäure 15,46 Sauerstoff enthalten: so werden nach der Voraussetzung 78,4 Baryt $15,46 : 2 = 7,73$ oder 100 Baryt 9,86 Sauerstoff enthalten; also ziemlich nahe so viel als die Berechnung aus dem schwefelsauren Baryt ergeben hat.

Wir haben nun gesehen, daß die Annahme eines gleichen Sauerstoffgehalts in den verschiedenen Basen, die eine gleiche Menge Schwefelsäure oder Kohlensäure sättigen, zu übereinstimmenden Resultaten führt; wir können also daraus schließen, daß diese Annahme ge- gründet seyn müsse. Für die übrigen Säuren, d. h. ganz allgemein, läßt sich dies aus Bergman's altem Säze (§. 5. S. 12.) ableiten, wenn man ihn, wie oben (§. 40. S. 93.) geschehen ist, in die Sprache der antis-

antiphlogistischen Chemie überzeugt, und, wie zuerst Richter gethan hat, mit dem Richter'schen Gesetz von den Neutralitätsverhältnissen in Verbindung bringt (s. üb. d. u. Gegenst. d. Ch. Heft 8. S. 127.). Wenn nämlich ein Metall A aus seiner Auflösung in einer Säure durch ein anderes B metallisch niedergeschlagen wird: so tritt das Metall A dem B nicht nur seinen Sauerstoff, sondern auch seine Säure ab; es verbinden sich demnach gleiche Quantitäten Sauerstoff und Säure mit A wie mit B, so daß also eine bestimmte Menge Säure, die mit dem Oxyde von A oder B verbunden ist, eine constante Menge Sauerstoff in den beiden Oxydmengen voraussetzt. Es ist nicht schwer, dieses auf die alkalischen und erdigen Neutralsalze anzuwenden. Nehmen wir nämlich an, daß es möglich wäre, das metallische Radical C eines Alkali oder einer Erde aus seiner Verbindung mit einer Säure durch das metallische Radical D eines andern Alkali oder Erde metallisch zu scheiden, ohne daß beide auf Kosten des Wassers sich oxydiren: so würde offenbar C sowohl die Säure als auch den Sauerstoff, womit es verbunden ist, an D abtreten *), und hieraus würde ebenfalls wie oben folgen, daß sich gleiche Quantitäten Sauerstoff und Säure mit C wie mit D verbinden. Der Umstand, daß wir weder die ausgeschiedene noch die ausscheidende Base metallisch erhalten noch anwenden können, kann aber unmöglich eine Veränderung in dem Zustande der beiden Verbindungen verursachen; die ausgeschiedene Base wird demnach dieselbe Menge Sauerstoff enthalten, als die mit der nämlichen Quantität Säure in Verbindung getretene Base.

*) Es verkehrt sich von selbst, daß in beiden obigen Fällen gleiche Neutralitäts- oder Sättigungsstufen, sowohl der zerlegten als der neuen Verbindung vorausgesetzt sind.

Auf dieses constante Verhältniß zwischen Säure und Sauerstoff machte auch Gay-Lussac (Abhandlung über das Verhältniß der Oxydation der Metalle zu ihrer Sättigungs-capacität für die Säuren, übers. aus den Mém. de Phys. et Chim. de la Soc. d'Arc. T. II. 1809. P. 159—175. in Gehl. Fourn. f. d. Chem. u. Phys. IX. 467—483. auch in Gilb. n. Ann. VIII. 289.) aufmerksam. Er sagt nämlich: „die Säure in den metallischen Salzen steht mit dem Sauerstoff in ihren Oxyden in geradem Verhältniß“ Hierin findet er ein sehr einfaches Mittel, die Mischungsverhältnisse aller metallischen Salze zu bestimmen. Gehlen, der Uebersezer obiger Abhandlung, erinnert aber mit Recht, daß dieses Gesetz schon lange die verdiente Aufmerksamkeit bei den Chemikern erregt habe; indem er deshalb auf Bergman's Satz (§. 5. S. 12), auf Lavoisier (§. 8. S. 17) und insbesondere auf Richter *) (s. ob. a. D.) verweist, der ausdrücklich (S. 127) sagt: „ein Metall neutralisiert sich in desto größerer Masse mit Säure, je weniger seine Substanz Lebensluftstoff bedarf, um entbrennstoff zu werden“.

Uebris

*) Obgleich Gehlen auf Klartext auseinandergesetzt hatte, daß bloß unserm Richter das Verdienst zukomme, dieses Gesetz aufgestellt und bewiesen zu haben: so sagt doch erst neuerdings Hr. Berthollet (Gilb. n. Ann. XII, 311.) bei Gelegenheit, als er von den Verbindungen des oxydiert-salzauren Gases mit Metalloxyden handelt, und von der Entwicklung einer Menge Sauerstoff, die der in diesen Oxyden enthaltenen gleichkommt, „dies ist eine nothwendige Folge aus einem von Richter aufgestellten und von Hrn. Gay-Lussac bewiesenen Grundsatz“. Nämlich „durch Gründliche bewiesen“, die Richter schon „aufgestellt“ hatte, wenn nicht die Anführung einiger neuer Beispiele zur Erläuterung eines schon fest begründeten Satzes, so viel heißen soll als ihn beweisen.

Uebrigens verdanken wir Gay-Lussac's Arbeiten mehrere Versuche, aus welchen hervorgeht, daß während der Fällung eines Metalls durch ein anderes kein Wasserstoffgas entzünden wird, wenn beide Metallsalze auf einerlei Stufe der Neutralität sich befinden, daß aber das Wasser eine Zersetzung erleidet, wenn die Verbindung des gefallenen Metalles mit der Säure sauer, die des fällenden aber neutral ist, daß im umgekehrten Falle das niedergeschlagene Metall mit Oxyd vermengt niederfällt, und endlich, daß sich die Mengen Säuren, welche ein Metall in verschiedenen Graden der Oxydation aufnimmt, genau verhalten wie die Sauerstoffmengen der Oxyde. Allein auch Richter nimmt auf diesen letzten Fall Rücksicht; denn er sagt (S. 148. 9. H.): „die Lebensluftstoffmassen der verschiedenen zwei Neutralitäten (eines Metalles) verhalten sich wie die hierzu gehörigen Massen von einerlei Säure“.

Aus allen diesem geht hervor, daß wir vollkommen berechtigt sind anzunehmen, daß gleiche Mengen einer Säure in allen Basen, mit denen sie neutrale Verbindungen eingehen, gleiche Mengen Sauerstoff vorquidsegen; hieraus folgt jedoch nicht, daß der Sauerstoffgehalt der Säure ein Vielfaches nach einer ganzen Zahl von dem der Base sei. Dies läßt sich aber aus den Tafeln der Aequivalente oder relativen Gewichte der Atome oder Maasstheile ableiten, wenn folgende Bedingungen statt finden:

- 1) wenn die Basen, welche mit einer Säure sich vereinigen, Verbindungen der 1sten Ordnung sind, d. h. einen Anteil (Atom, Volumen, Massentheil ic.) Sauerstoff enthalten; oder wenn
- 2) so fern die Base eine Verbindung von der 2ten Ordnung ist, auch die Säure eine solche von der 2ten, 4ten, kurz von einer Ordnung nach einer gestadten Zahl ist; oder

1

2

3) so

Obfern die Säure eine Verbindung von der Zten und die Base von der zten Ordnung ist, das Neutralsalz selbst als eine Verbindung der zten Ordnung, d. h. aus einem Anteil Base mit zwei Antheilen Säure bestehend, gedacht wird.

Wir wollen z. B. aus den oben mitgetheilten Tafeln (§. 41. S. 103 u. 105.) das Mischungsverhältniss derjenigen schwefelsauren und kohlensauren Salze berechnen, von denen wir eine unmittelbare Analyse bestigen. Es wird sich darin zeigen, daß in den schwefelsauren Salzen der Sauerstoff der Säure das Dreifache, und in den kohlensauren das Zweifache von dem Sauerstoff der Base ist; ferner daß das berechnete Resultat immer sehr nahe mit dem durch chemische Zerlegung gefundenen übereinstimmt. Zur Erleichterung der Uebersicht stehen rechts jedesmal die Zahlen, welche die Sauerstoffanteile ausdrücken, und unten die chemischen Formeln (§. 41. S. 105); ist das Neutralsalz eine Verbindung höherer Ordnung, so ist dasjenige Oxyd (hier stets die Säure) von dem 2, 3 u. s. w. Anteile darin enthalten sind, in eine Klammer eingeschlossen, und die Zahl vor derselben deutet die wievielste Ordnung an. Z. B. die erste Formel $2(SO_3) + PbO_2$ bezeichnet das schwefelsaure Bleiprototypydrat, worin 2 Anteile Säure mit 1 Ant. Bleioxyd vereinigt sind, und dieses 2 und jenes 2 : 3 = 6 Sauerstoffanteile enthält; woraus folgt, daß der Sauerstoff der Säure das Dreifache von dem der Base ist.

Wir beschränken uns hier bloß auf die schwefelsauren und kohlensauren Salze, da die Mischungsverhältnisse der übrigen mineralischen Säuren und deren Verbindungen mit Basen, noch nicht so genau bekannt sind als jene, wie die zum Theil sehr widersprechenden Angaben beweisen.

Die Schwefelsäure besteht (nach der Bezeichnung Art Berzelius's) aus S + 3O und die Zahl, welche sie ausdrückt, ist $201 + 300 = 501$ (s. §. 41. S. 103 u. 105.)

Schwefel

Schwefelsaures Bleiprototypd

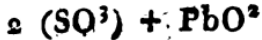
Schwefelsäure	2 · 501 =	1002	6
Bleiprototypd	{ Blei 2597,4 Sauerst. 200 }	= 2797,4	2

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius, nach Buchholz

Schwefelsäure	26,37	26,44	25
---------------	-------	-------	----

Bleiprototypd	73,63	73,56	75
---------------	-------	-------	----



Schwefelsaures Eisenprototypd

Schwefelsäure	2 · 501 =	1002	6
---------------	-----------	------	---

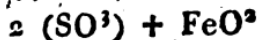
Eisenprototypd	{ Eisen 693,64 Sauerst. 200 }	= 893,64	2
----------------	----------------------------------	----------	---

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius

Schwefelsäure	52,86	52,93
---------------	-------	-------

Eisenprototypd	47,14	47,07
----------------	-------	-------



Schwefelsaures Eisendeuterotypd

Schwefelsäure	3 · 501 =	1503	9
---------------	-----------	------	---

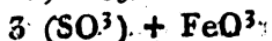
Eisendeuterotypd	{ Eisen 693,64 Sauerst. 300 }	= 993,64	3
------------------	----------------------------------	----------	---

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius

Schwefelsäure	60,20	60,44
---------------	-------	-------

Eisenendeuterotypd	39,80	39,56
--------------------	-------	-------



Schwefelsaures Kupferdeuterotypd

Schwefelsäure	2 · 501 =	1002	6
---------------	-----------	------	---

Kupferdeuterotypd	{ Kupfer 806,45 Sauerst. 200 }	= 1006,45	2
-------------------	-----------------------------------	-----------	---

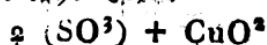
oder

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius

Schwefelsäure 49,89 49,1

Kupferdeuteroxyd 50,11 50,9



Schwefelsaures Wismuthdeuteroxyd

Schwefelsäure 2,501 = 1002 6

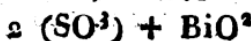
Wismuthdeuteroxyd {Wismuth 1774} = 1974 2
{Sauerst. 200}

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Lagerhielm

Schwefelsäure = 33,67 33,647

Wismuthdeuteroxyd 66,33 66,353



Schwefelsaures Zinkdeuteroxyd

Schwefelsäure 2,501 = 1002 6

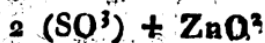
Zinkdeuteroxyd {Zink 806,45} = 1006,45 2
{Sauerst. 200}

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius

Schwefelsäure 49,89 48,73

Zinkdeuteroxyd 50,11 51,27



Schwefelsaures Kali

Schwefelsäure 2,501 = 1002 6

Kali {Kalium 978} = 1178 2
{Sauerst. 200}

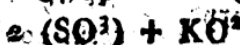
oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius nach Kirwan

u. Buchholz

Schwefelsäure 45,96 46,214 45

Kali 54,04 53,786 55



Schwefel

Schwefelsaures Natron

Schwefelsäure	2.501	=	1002	6
Natron	{ Natrium 579,32 } =		779,32	2

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius nach Kirwan

Schwefelsäure	56,25	56,275	56
Natron	43,75	43,725	44
$\approx (\text{SO}_3^2) + \text{NaO}^2$			

Schwefelsaurer Baryt

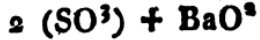
Schwefelsäure	2.501	=	1002	6
---------------	-------	---	------	---

Baryt	{ Baryum 1709 } =		1909	2
Sauerst. 200				

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius

Schwefelsäure	34,4	34,4	
Baryt	65,6	65,6	

**Schwefelsaurer Kalk**

Schwefelsäure	2.501	=	1002	6
---------------	-------	---	------	---

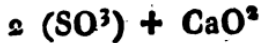
Kalk	{ Calcium 510,2 } =		710,2	2
Sauerst. 200				

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius

Schwefelsäure	58,52	58	
---------------	-------	----	--

Kalk	41,48	42	
------	-------	----	--

**Schwefelsaurer Strontian**

Schwefelsäure	2.501	=	1002	6
---------------	-------	---	------	---

Strontian	{ Strontium 1418,14 } =		1618,14	2
Sauerst. 200				

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Stromeyer

Schwefelsäure	38,24	43	
---------------	-------	----	--

Strontian	61,76	75,44	
-----------	-------	-------	--

Schw.

Schwefelsaure Thonerde

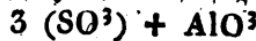
Schwefelsäure	3.501	=	1503	9
Thonerde	{Aluminium 343 Sauerst. 300}	=	645	3

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius

Schwefelsäure	70,04	=	70,066	
---------------	-------	---	--------	--

Thonerde	29,96	=	29,934	
----------	-------	---	--------	--

**Schwefelsaure Talererde**

Schwefelsäure	2.501	=	1002	6
---------------	-------	---	------	---

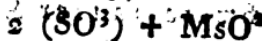
Talererde	{Magnesium 315,46 Sauerst. 200}	=	515,46	2
-----------	------------------------------------	---	--------	---

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius

Schwefelsäure	66,03	=	66,64	
---------------	-------	---	-------	--

Talererde	33,97	=	33,36	
-----------	-------	---	-------	--



Die Kohlensäure besteht (nach der Bezeichnungsart Berzelius's) aus C + 2 O, und die Zahl, welche sie ausdrückt, ist $74,91 + 200 = 274,91$ (s. S. 41. S. 103 u. 106).

Kohlensaurer Bleiprototyp

Kohlensäure	2.274,91	=	549,82	4
-------------	----------	---	--------	---

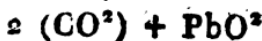
Bleiprototyp	{Blei 2597,4 Sauerst. 200}	=	2797,4	2
--------------	-------------------------------	---	--------	---

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius

Kohlensäure	16,43	=	16,48	
-------------	-------	---	-------	--

Bleiprototyp	83,57	=	83,52	
--------------	-------	---	-------	--



Kohlen-

Kohlensaurer Eisendeuteroxyd.

Kohlensäure	2. 274,91	=	549,82	4
Eisendeuteroxyd	{ Eisen	693,64		

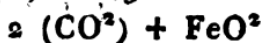
{ Sauerst. 200 } = 895,64 2

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Buchholz

Kohlensäure	38,09	37,7
-------------	-------	------

Eisendeuteroxyd	61,91	62,3
-----------------	-------	------



Kohlensaurer Kupferdeuteroxyd.

Kohlensäure	1. 274,91	=	274,91	2
-------------	-----------	---	--------	---

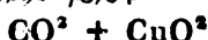
Kupferdeuteroxyd	{ Kupfer	806,45		
	{ Sauerst. 200 }		= 1006,45	2

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius

Kohlensäure	21,46	21,58
-------------	-------	-------

Kupferdeuteroxyd	78,54	78,42
------------------	-------	-------



Da in diesem Salze die Sauerstoffmengen der Säure und Base gleich sind, so folgt hieraus, daß es nicht auf der nämlichen Neutralitätsstufe, wie die vorhergehenden und nachfolgenden Kohlensäuren Salze stehen könne; es muß demnach als ein basisches Salz betrachtet werden.

Kohlensaurer Zinkdeuteroxyd

Kohlensäure	2. 274,91	=	549,22	4
-------------	-----------	---	--------	---

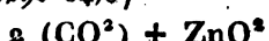
Zinkdeuteroxyd	{ Zink.	806,45		
	{ Sauerst. 200 }		= 1006,45	2

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Smithson

Kohlensäure	35,33	, 34,8 — 35,2
-------------	-------	---------------

Zinkdeuteroxyd	64,67	65,2 — 64,8
----------------	-------	-------------



Kohlen-

Kohlensaurer Baryt.

Kohlensäure 2.274,91 = 549,82 4

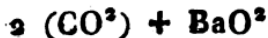
Baryt { Baryum 1709,1 } = 1909,1 2
 { Sauerst. 200 }

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach mehreren Chemikern

Kohlensäure 22,36 22

Baryt 77,64 78



Kohlensaurer Kalk

Kohlensäure 2.274,91 = 549,82 4

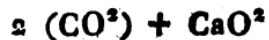
Kalk { Calcium 510,2 } = 710,2 2
 { Sauerst. 200 }

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach mehreren Chemikern

Kohlensäure 43,64 43,6

Kalk 56,36 56,4



Kohlensaures Natron

Kohlensäure 2.274,91 = 549,82 4

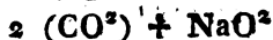
Natron { Natrium 579,32 } = 779,32 2
 { Sauerst. 200 }

oder nach Hunderttheilen

berechnet nach Berzelius

Kohlensäure 41,37 41,243

Natron 58,63 58,757



Berzelius behnt, wie wir oben (§. 40. 3) gesehen haben, sein Gesetz von den Vielfachen der Sauerstoffantheile auf alle aus Drycken bestehende Verbindungen, und selbst auf die Mineralkörper (§. 42) aus. Es ist leicht einzusehen, daß dieses Gesetz sich jedesmal aus den Tafeln der relativen Gewichte der Atome oder Maastheile, auch für jede aus mehreren Drycken bestehende Verbindung ableiten lassen werde, wenn die oben (S. 131.) ange-

angeführten Bedingungen statt finden. Denn was dort von den Basen gilt, gilt hier allgemein von demjenigen Oxyd der Verbindung, welches den geringsten Sauerstoffgehalt besitzt, und was dort von den Säuren gilt, gilt hier von allen übrigen in der Verbindung enthaltenen Oxyden. Ober mit andern Worten: die Sauerstoffmengen der oxydirteten Bestandtheile irgend einer chemischen Verbindung werben, wenn dieselbe der stöchiometrischen Scale entspricht, entweder alle einander gleich, z. B. alle = 100 seyn (der Sauerstoff wie oben (§. 41. S. 103.) = 100 gesetzt) sofern alle oxydirtete Körper auf der ersten Oxydationsstufe sich befinden; oder es wird, wenn auch nur ein einziger in der Art oxydirter Körper in der Verbindung vorkommt, der Sauerstoffgehalt aller übrigen ein Vielfaches von jenem 100 nach einer ganzen Zahl seyn. Für solche Fälle würde sich also das Berzelius'sche Gesetz aus der stöchiometrischen Scale ableiten lassen, und könnte als eine Folge von Dalton's Gesetz, daß die Verbindungsstufen nach ganzen Zahlen fortschreiten, betrachtet werden. Es erhebt aber zu gleicher Zeit, daß nicht beide Gesetze als ganz gleichbedeutend angesehen werden können; indem gar wohl das eine ungültig seyn könnte, ohne daß deshalb auch das andere ungültig seyn müßte, wie sich schon aus dem ergiebt, was Berzelius selbst über diesen Punkt angeführt hat. (s. oben §. 41. S. 101.) Aus Vernunftschlüssen läßt sich hierüber durchaus nichts entscheiden; wir müssen daher die Erfahrung zu Rate ziehen.

Werfen wir einen Blick auf die oben gegebenen Beispiele, vergleichen auf die vielfachen Untersuchungen von Berzelius, F. Vogel u. a. Chemikern, über die neutralen basischen und sauren Verbindungen der Basen mit Säuren, über die Verbindungen der Säuren, Basen und Neutralsalze mit Wasser, der Basen unter einander zu Doppelsalzen u. s. w.: so scheint es, daß wir das Berzelius'sche Gesetz für ein aus der Erfahrung abge-

abgeleitetes und durch sie vollständig bewährtes halten können. Allein die eigenen Untersuchungen Berzelius's über die salpetersauren Salze ergeben, daß in denselben der Sauerstoff der Säure kein Vielfaches von dem der Base nach einer ganzen Zahl sey. Desgleichen zeigen seine neuesten Untersuchungen über die Phosphorsäure und die phosphorsauren Salze Ausnahmen von seinem Gesetze. Diese Ausnahmen sucht er zwar in beiden Fällen zu heben, indem er in den Radicalen der Salpeters- und Phosphorsäure, im Stickstoff und im Phosphor selbst Sauerstoff annimmt; allein obgleich nach einer solchen hypothetischen Voraussetzung die salpetersauren Salze seinem Gesetze sich fügen: so fahren doch nichts desto weniger einige phosphorsaure Salze fort, Ausnahmen zu bilden.

So ungünstig zwar diese Anomalien für die Allgemeinheit des Berzelius'schen Gesetzes sind: so zeigen sie doch offenbar von der Unbefangenheit und Offenheit dessjenigen, der sie aufgefunden hat und dem jede wohl begründete Thatsache höher steht, als irgend eine noch so gut ausgebachte Hypothese.

Betrachten wir auf der andern Seite das Dalton'sche Gesetz von dem Fortschreiten der Verbindungsstufen nach ganzen Zahlen: so finden wir zwar, daß dasselbe in vielen Fällen durch die Erfahrung bestätigt wird; allein sehr häufig sagt es die hypothetische Annahme niederer in der Erfahrung nicht nachzuweisender Verbindungsstufen voraus. Dass das absolute Minimum der Verbindung eines Körpers mit einem andern yns. in sehr vielen Fällen unbekannt seyn kann, leidet wohl keinen Zweifel; es fragt sich aber, ob wir jedesmal, wenn gebrochene Zahlen in den Verbindungsstufen vorkommen, unbedingt auf niedrigere noch unbekannte Verbindungsstufen schließen dürfen? Berzelius ist der Meinung, daß wahrscheinlich die Minima in den mehrfach zusammengesetzten Verbindungen anzutreffen seyn mögen, während zwei Körper für sich allein selten Verbindungen im Minimum dar-

darstellen. So z. B. sind im magnetischen Schwefeleisen, welches man bisher für das Minimum der Verbindung des Eisens mit Schwefel gehalten hat, 100 Th. Eisen mit 58,64 Th. Schwefel vereisigt; allein Berzelius fand in dem basisch schwefelsauren Eisenoxyd auf 100 Th. Eisen nur 14,69 Th. Schwefel. Sollte daher, schließt er, in der Folge keine Verbindung der Schwefelsäure mit einer noch größern Menge Eisen in den Eisensalzen entdeckt werden, und sollte das in jenem Salz gefundene Verhältniß des Schwefels zum Eisen der größte gemeinschaftliche Divisor von allen Verhältniszahlen des Schwefels in seinen Verbindungen mit Eisen seyn: so dürften wir hoffen, hier das wahre Minimum von Schwefelgehalt des Eisens gefunden zu haben.

Ist es denn aber für die Stöchiometrie durchaus nothwendig, daß wir so ängstlich nach den niedrigsten Verbindungsstufen suchen, um Multipla nach ganzen Zahlen zu erhalten? — Wenn man von der atomistischen Theorie abstrahirt, die freilich keine halben Atome zulassen kann: so ist es für die Begründung einer aus Thatsachen abgeleiteten Lehre offenbar ganz gleichgültig, ob die Verbindungsstufen durch ganze oder gebrochene Zahlen ausgedrückt werden, wie auch Wollaston in seiner Aequivalentenscale letzteres gethan hat. Es mag aber immerhin gestattet seyn — aber bloß um der einfachern Darstellung willen, und zur Vermeidung gebrochener Zahlen — die Verbindungsstufen zwischen je zwei Körpern durch ganze Zahlen auszudrücken und die Ordnungen der Verbindungen nach denselben zu bestimmen, d. h. wenn z. B. von einem Körper A zwei Verbindungen bekannt sind, die er mit einem andern B eingeht, und welche in dem Verhältniß 3 : 5 stehen: so nenne man die erste eine Verbindung der dritten und die andere eine der fünften Ordnung, unbekümmert ob niedere Verbindungsstufen existiren oder nicht. Die Aequivalentenzahl, oder mit Dalton zu reden, das relative Gewicht eines Atoms

Atoms von A, ist dann freilich immer aus der Verbindung der ersten Ordnung zu berechnen, wobei es übrigens ebenfalls ganz gleichgültig ist, ob diese Verbindung wirklich existirt oder bloß imaginär ist^{*)}.

Aus allen diesem ergiebt sich, daß es für die Entwurfung stöchiometrischer Tafeln ganz einerlei ist, ob Dalton's Gesetz allgemeine Gültigkeit hat oder nicht, d. h. ob jedesmal, wenn A mit B in mehreren Verhältnissen sich verbindet, dies nach der Reihe A + 1 B, A + 2 B, A + 3 B u. s. w. geschieht, oder ob Sprünge statt finden. Schon Davy war der letztern Meinung, wie sich aus dem obigen (§ 36, b) ergiebt, und aus einer andern Stelle (Gilb. n. Ann. XVII. 54), wo er sagt: „Die Verbindung des Chlorins mit Stickstoff giebt uns ein Beispiel einer Verbindung von 1 Proportion (Verhältnistheil) einer Substanz mit 4 Proportionen einer andern Substanz, ohne intermediäre Verbindungen von 2 und 1, 1 und 2, und 1 und 3. Dies muß uns vorsichtig machen, in der Annahme von hypothetischen Ansichten über die Zusammensetzung von Körpern, und den Verhältnissen der Mengen, nach denen sie sich mit einander verbinden. Diejenigen, welche schließen, der Stickstoff müsse 1 Proportion Sauerstoff enthalten, weil die Salpetersäure nicht, wie die Analyse es giebt, 5 Proportionen Sauerstoff in sich schließen könne, sondern nochwendig 6 enthalten müsse — möchten völlig mit eben dem Rechte behaupten können, der Stickstoff müsse im Chlorin nach irgend einem Beifachen der Menge enthalten seyn, welche sich in jener Verbindung befindet. Es scheint nicht überflüssig zu seyn zu zeigen, daß sich mancherlei Hypothesen über dieselben Principien aufbauen lassen, und daß

^{*)} Es ist wohl überflüssig hier zu erinnern, daß es nichts widersprechendes in sich trägt, in der Chemie gleichwie in der Analyse, nach imaginären Größen zu rechnen.

daß sie also alle gleich unscher sind, Anschüten dieser Art mögen den Nutzen haben, den praktischen Chemiker in seinen Untersuchungen zu leiten; aber bei Naturforscher muß sich sorgfältig in Acht nehmen, sie mit Zutaten zu entwickeln und mit Resultaten der Erfahrung zu vermeiden". Hierzu fügen wir noch, daß auch die neuesten Untersuchungen Berzelius's über die Zusammensetzung der Phosphor- und Arseniksäuren zu Gunsten des eben angeführten von Davy sprechen. Berzelius fand nämlich sowohl das Verhältniß der Sauerstoffmengen der phosphorigen und Phosphorsäure, als auch der arsenigen und Arseniksäure wie 3 : 5, was ganz gegen die bisherigen Annahmen von dem Fortschreiten der Verbindungsstufen freiter.

Es wäre uns noch das Verhältniß zu betrachten übrig, in welchem jene beiden übrigen von Berzelius aufgestellten Gesetze (§. 40. 2 u. 4.) zu den stöchiometrischen Tafeln stehen; es ist indessen leicht einzusehen, daß sie sich unmittelbar daraus ableiten lassen. Um jedoch Wiederholungen zu vermeiden, verweisen wir deshalb auf die nähere Auseinandersetzung dieses Gegenstandes im zten Abschnitt.

An die obigen (S. 138.—40.) Betrachtungen von den Vielfachen der Sauerstoffantheile schließen sich hier noch einige Bemerkungen an, die wir hinsichtlich der in den Mischungsverhältnissen der Mineralien aufgefundenen Gesetzmäßigkeit zu machen haben. Es ist nicht schwer einzusehen, daß nach der bisher befolgten Methode, die Gesetze aufzusuchen, häufig der Wissühr ein weiter Spielraum offen gelassen ist. Betrachten wir nämlich die von Berzelius gegebenen Beispiele (s. Dessen Versuch, durch Anwendung ic. vergl. oben §. 42), so findet sich bei mehreren, daß der halbe Werth von dem Sauerstoffgehalte des als communis divisor auftretenden Bestandtheils weniger beträgt als die unvermeid-

meistlichen Fehler der Analyse; wo also, wenn die größte Ungesetzmäßigkeit in den Mischungsverhältnissen der Mineralien statt finden sollte, die Sauerstoffmengen doch Vielfache nach ganzen Zahlen seyn können. Wir wollen dies durch einige Beispiele zu erläutern suchen.

Nach Klaproth's Analyse (des blättrigen Prehnit, s. Schweißg: Journ. XII: 59.) besteht dieses Fossil aus:

(a) Kieselerde	40,93
(b) Thonerde	30,33
(c) Kalterde	18,33
(d) Eisenoxyd	5,66
(e) Wasser	1,83

Bergelius berechnet den Sauerstoffgehalt dieser Oxyde, und bestimmt darnach die Multipla, wie folgt:

Sauerst. Geh.	Multipla	berechnetes Resultat
(a) 19,65	13 . 1,69 = 21,97	41,93
(b) 14,15	9 . 1,69 = 15,21	30,81
(c) 5,12	3 . 1,69 = 5,07	17,16
(d) 1,69	1 . 1,69 = 1,69	5,25
(e) 1,62	1 . 1,69 = 1,69	1,85

Hieraus ergiebt sich die mineralogische Formel

$$= \text{FS} + 3\text{CS} + 9\text{AS} + \text{Aq.}$$

Wir können aber auch die Multipla wie folgt berechnen:

(a) 19,65	12 . 1,69 = 20,98	42,30
(b) 14,15	8 . 1,69 = 13,52	29,01
(c) 5,12	3 . 1,69 = 5,07	18,18
(d) 1,69	1 . 1,69 = 1,69	5,67
(e) 1,62	1 . 1,69 = 1,69	1,92

woraus sich die mineralogische Formel ergiebt

$$= \text{FS} + 3\text{CS} + 8\text{AS} + \text{Aq.}$$

Welches ist nun aber die wahre Constitution des Fossils? —

Gero-

Ferner: Nach Klaproth's Analyse (s. Schweigg. Journ. XII. 60.) besteht der Fensterglimmer aus:

- (a) Kieselerde 48,00
- (b) Thonerde 34,25
- (c) Kali 8,75
- (d) Eisenoxyd 4,50

Berzelius berechnet den Sauerstoffgehalt dieser Oxyde, und bestimmt darnach die Multipla, wie folgt:

Sauerst. Geh.	Multipla	berechnetes Resultat
(a) 23,00	$16 \cdot 1,48 = 23,68$	46,00
(b) 16,00	$12 \cdot 1,48 = 17,76$	36,50
(c) 1,48	$1 \cdot 1,48 = 1,48$	8,37
(d) 1,37	$1 \cdot 1,48 = 1,48$	4,63

Hieraus bestimmt sich die mineralogische Formel
 $= \text{KS}_3 + \text{FS} + 12\text{AS}$.

Wir können aber der Klaproth'schen Analyse noch näher kommen, wenn wir die Multipla, wie folgt, annehmen:

(a) 23,00	$15 \cdot 1,48 = 22,20$	46,67
(b) 16,00	$11 \cdot 1,48 = 16,28$	35,11
(c) 1,48	$1 \cdot 1,48 = 1,48$	8,82
(d) 1,37	$1 \cdot 1,48 = 1,48$	4,9

woraus sich die mineralogische Formel ergibt
 $= \text{KS}_3 + \text{FS} + 11\text{AS}$.

Welches ist nun aber die wahre Constitution des Fossils? —

Diese Beispiele, die leicht durch viele noch vermehrt werden könnten, zeigen, daß wenn so kleine Zahlen die Einheit ausmachen, durchaus nichts gewisses über die chemische Constitution eines Minerals bestimmt werden kann, daß es folglich ganz der Willkür des Calculators überlassen bleibt, wie er sie nehmen will.

Die Austheilung der Bestandtheile in binäre Verbindungen oder Partikel ist nicht weniger willkührlich. Endlich wenn man sich gar erlaubt, wie manchmal zu geschehen pflegt, Metalloxyde, deren Verhältnismengen in den Mineralien nicht zu dem stöchiometrischen Calcul passen, in Metalloxydorhydole, b. h. in Verbindungen aus zwei verschiedenen Oxydationsstufen beliebig zu zerlegen: so ist es in der That möglich, einem jeden zufälligen Gemeng aus Oxyden den stöchiometrischen Calcul anzupassen *).

Indessen wir wünschen mit diesen Bemerkungen nicht mißverstanden zu werden. Wir zweifeln keineswegs an einer Gesetzmäßigkeit in den Mischungsverhältnissen der Mineralien; und die Bemühungen Berzelius's und seines Nachfolger, solche aufzufinden, verdienen gewiß alles Lob. Nur das möchte noch zweifelhaft seyn, ob gerade auf dem angezeigten Wege die Absicht erreicht werden wird; obgleich nicht zu läugnen ist, daß in den meis-

sten

*) Berzelius (Schweigg. Journ. XV, 292 u. folg.) untersuchte ein reines retractorisches Eisenerz, welches er für eine Vereinigung von Eisenoxyd und Eisenoxydul hielt, und zwar in dem Verhältnisse, daß das Oxyd 3 mal so viel Sauerstoff und doppelt so viel Eisen enthält als das Oxydul. Er erinnert übrigens selbst, daß diese zwei Oxyde im Mineralreiche nicht allezeit in demselben Verhältnisse vorkommen, weshalb man jederzeit die Quantität des Oxyduls zu bestimmen suchen muß, welche Bestimmung freilich so schwer ist, daß man sie für jetzt als ganz unmöglich ansehen kann. „Vielleicht“, sagt er hinzu, „läßt sie sich nicht eher beweiskräftigen, als bis die Analysen zu solchem Grad von Vollkommenheit gebracht sind, daß was direkte Versuche nicht vollkommen darstellen können, doch ziemlich zuverlässig durch Rechnung sich bestimmen läßt“. Allein von diesem Ziele sind wir noch weit entfernt; alle Bestimmungen der Art also, die schon jetzt durch bloße Rechnungen unternommen werden, beruhen auf reiner Willkür.

sten Fällen der gemeinschaftliche Divisor eine so große Zahl ist, daß keine Willkür in den Berechnungen der Vielfachen wohl Statt finden kann. Betrachtet man übrigens die formularische Darstellung der Mischungsverhältnisse eines Fossils blos als einen die Uebersicht erleichternden mnemonistischen Kunstgriff: so fallen alle Einwürdungen, die sich gegen eine solche Anordnung von chemischer Seite machen ließen, von selbst weg.

Zum Schlusse dieser Betrachtungen wollen wir noch auf eine sehr wichtige Folge, die sich aus den oben (S. 133-138) gegebenen Beispielen ergiebt, aufmerksam machen. Diese Beispiele beweisen nämlich, daß jedesmal dieselbe Verhältniszahl für denselben Körper aus verschiedenen von einander völlig unabhängigen Analysen gefunden werde, sofern nur Verbindungen höherer Ordnungen von denen der ersten unterschieden werden. Wir haben nämlich dort aus den Verhältniszahlen des Sauerstoffs, Schwefels, Kohlenstoffs, Blei's, Eisen's, Kupfer's, Wismuth's und Zink's, welche Verhältniszahlen aus den chemischen Analysen der Oxyde dieser brennbaren Elemente bestimmt worden sind, abgeleitet die Mischungsverhältnisse der schwefelsauren und kohlsauren Salze dieser Metalle, und sind zu Resultaten gekommen, welche mit denen, die die Analyse dieser Salze gab, so weit übereinstimmen, daß die Abweichungen innerhalb der Grenzen der unvermeidlichen Beobachtungsfehler fallen. Hieraus folgt also, daß dieselbe Verhältniszahl für jedes der brennbaren Elemente gefunden werde, sie mag aus seinem Oxyde oder aus seinem Neutralsalze berechnet werden. Hier liegt also der Beweis klar vor Augen; nicht so aber ist es der Fall bei den Alkalien und Erden. Die wenigsten Verhältniszahlen dieser Oxyde sind aus der Analyse der letztern, sondern meist aus ihren neutralsalzigen Verbindungen bestimmt worden; die Übereinstimmung der

Resultate mit denen der Analyse in obigen Beispielen war daher eine nothwendige Folge, weil hier ein Cirkel im Schließen Statt findet. Allein erwägen wir, daß, wie oben (S. 128.) gezeigt worden ist, das aus einer neutralsalzigen Verbindung berechnete Mischungsverhältniß eines Alkali oder einer Erde immer gleich ausfällt, es mag dasselbe z. B. aus seiner schwefelsauren oder aus seiner kohlensauren Verbindung abgeleitet werden: so sind wir berechtigt, auch die durch bloße Rechnung gefundene Verhältniszahl desselben für die wahre zu halten.

S. 49.

In Hinsicht der von Dalton und Berzelius aufgefundenen Gesetze, deren gegenseitiges Verhältniß im vorigen S. auseinandergesetzt worden ist, wurden von diesen beiden Chemikern selbst einige Streitschriften gewechselt, welche Erläuterung von ihren früherhin dargelegten Ansichten geben. Dalton antwortete nämlich auf das, was Berzelius in seiner Abhandlung über die Ursache der chemischen Proportionen (vergl. S. 41.) gegen die atomistische Theorie erinnerte *), und Berzelius trat hierauf aufs neue mit Einwendungen gegen die von jenem vertheidigten atomistischen Grundsätze auf **). An diese Streitschriften schließen sich auch einige damit verwandte Bemerkungen von Thomson ***) und insbesondere von Schweigger ****) über diesen Gegenstand an.

*) Bemerkung über die Abhandlung von Berzelius, die Ursache der chemischen Verbindungsverhältnisse betreffend. Uebers. aus den Ann. of philos. 1814. März III. 174. in Schw. Journ. XIV. 462 — 477., wobei Schweigger's Bemerkungen nicht zu übersehen sind. Dalton spricht zunächst

nächst von der Größe seiner Atome, und erinnert gegen Berzelius, daß zwar nach seiner Behauptung alle Atome eines homogenen Körpers von gleicher Größe und Gewicht seyen, daß er aber keinen hinreichenden Grund zu dem Schlusse einsehe, daß die Atome von A dieselbe Größe haben sollten als die von B. Seine zusammengestossenen Atome jeder elastischen Flüssigkeit sollen sich bloß vermittelst der dünnen Atmosphären von Wärmestoff berühren; eine andere Berührungen läßt er nicht zu. Was die Gestalt seiner Atome betrifft, so meint er, ist kein hinreichender Grund vorhanden anzunehmen, daß sie alle kugelförmig (vergl. §. 32, III.) seyn müssen. Die des Wasserstoffs mögen vielleicht kugelförmig, die des Sauerstoffs mögen reguläre Tetraeder, die des Stickstoffs Eyslinder von gleichen Höhen und Durchmessern seyn u. s. w. Was Berzelius sagt von der elektrischen Polarität der Atome, ist nicht wesentlich in der atomistischen Theorie ^{a)}, auch gilt, wie Dalton ausdrücklich bemerkt, nicht der Schluß, daß 2 Atome von A nicht vereint seyn können mit 2 von B, oder 2 von A mit 3 von B u. s. w., solche Verbindungen kommen zwar selten vor, aber er sieht keinen Grund, weder in der Theorie noch Erfahrung, sie zu verwiesen ^{b)}. Endlich die Schwierigkeiten, denen Berzelius die atomistische Theorie ausgesetzt glaubt (s. oben §. 41. S. 101.), sucht Dalton dadurch zu heben, daß er in der Verbindung aus $A + 5O$ mit $B + 1\frac{1}{2}O$, den Körper B aus 3 Atomen Sauerstoff im Verhältnisse zu einem des Metalls bestehen läßt, und demnach die in Frage stehende Verbindung als eine Vereinigung aus $2(AO_3) + BO_3$ betrachtet, welche vollkommen verträglich ist mit der atomistischen Theorie, wie mit dem von Berzelius aufgefundenen Gesetze ^{c)}. Was hingegen das von letztern aufgestellte, dem Gesetze von den Vielfachen der Sauerstoffantheile widerstreitende Beispiel einer Verbindung von $A + 3O$ mit $B + 2O$ betrifft: so sagt Dalton: „es sey nicht die Sache
der

der atomistischen Theorie zu erklären, warum diese Vereinigung nicht Statt findet, eben so wenig als zu zeigen, warum nicht alle metallische Oxyde sich gegenseitig mit einander verbinden; blos dies kann man sagen, daß in der atomistischen Theorie kein Hinderniß ist für solche Verbindungen“^{d)}. Das Uebrige, was Dalton gegen Berzelius vorbringt, betrifft specielle Fälle: wie z. B. daß nach seiner Analyse der Kiesäure keine so große Anzahl darin verbundener Atome vorkomme u. s. w.

**) An Address to those Chemists who wish to examine the Laws of Chemical Proportions, and the Theory of Chemistry in general. Ann. of Philos. 1815. Febr. V. 122—131. Berzelius bezeichnet sehr richtig den Standpunkt, aus welchem seine und Dalton's Untersuchungen zu betrachten sind, indem er sagt: Dalton erwählte die Methode eines Erfinders, der einen Grundsatz aufstellt und daraus die experimentellen Resultate ableitet, während ich den gewöhnlichen Weg einschlug, eine Anzahl von Thatsachen zu sammeln und daraus nach und nach immer allgemeinere Schlüsse abzuleiten. Schon dies einzige würde hinreichen, um auf alle atomistische Speculationen zu erwiedern; allein wir wollen die übrigen Bemerkungen Berzelius's gegen Dalton vernehmen, mit Uebergehung desjenigen, was sich auf specielle Fälle bezieht.

Gegen a) (s. die vorige Anmerk.) Unmöglich kann sich eine chemische Corpusculartheorie blos auf einige Erscheinungen beschränken, sondern sie muß sich auf das ganze Gebiet der Wissenschaft erstrecken. Wenn wir daher von Atomen sprechen: so müssen wir suchen die Ursache ihrer gegenseitigen Verwandtschaft zu erforschen und den Grund, warum sie sich nur nach bestimmten Verhältnissen verbinden. Die elektrochemischen Ansichten müssen bedecken einen wesentlichen Anteil nehmen bei Aufstellung einer Corpusculartheorie der Chemie.

Gegen

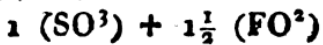
Gegen d) erinnert Berzelius, daß seine Ansicht, daß in jeder unorganischen Verbindung jedesmal eines der Bestandtheile als Einheit auftrete, auf vielfältige Versuche gegründet sey, daß daher keine solche Verbindungen statt finden können, wie sie Dalton zuläßt.

Gegen e). Hier führt Berzelius einige Beispiele an, welche nicht auf die Weise, wie Dalton gethan, mit der atomistischen Theorie in Uebereinstimmung gebracht werden können. Er hofft übrigens, daß solche Schwierigkeiten uns mit der Zeit in den Stand setzen werden, die wahre Anzahl von Atomen in gewissen Verbindungen zu bestimmen.

Gegen d) erinnert Berzelius bloß, daß es eine große Unvollkommenheit der atomistischen Theorie sey, daß sie keine Erklärung giebt, warum in den oxydirtten Verbindungen die Sauerstoffantheile Vielfache von einander nach ganzen Zahlen sind. Was übrigens die von ihm selbst angeführte mechanische Ursache betrifft, die zu Gunsten jener Theorie sprechen soll, worüber er sich auch schon an einem andern Orte äusserte (s. Schweigg. Journ. XIV. 247.), so müssen wir wünschen, daß sich Berzelius hierüber näher erklären möchte.

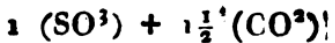
***)
Observations on some Points connected with the
Atomic Theory in s. Ann. of Philos. 1815. März V.
184—190. Diese Bemerkungen betreffen die von Berzelius erörterten Schwierigkeiten in der atomistischen Theorie (s. §. 41. und die vorige Anmerk.) Auf die nämliche Weise wie Dalton den allgemein ausgedrückten Fall (s. die erste Anmerk. c) seiner Hypothese gemäß auszulegen sucht, begegnet hier Thomson den besondern von Berzelius angeführten Beispielen. Nämlich um der beliebten atomistischen Hypothese zu Gunsten die halben Atome

in dem basisch-schwefelsauren Eisen



in

in dem basisch-schwefelsauren Kupfer



und in dem basisch-arseniksauren Blei



wegzuschaffen, multiplizirt Thomson mit 2, wodurch er also erhält:

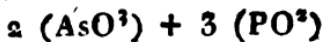
für das erste



für das zweite



und für das dritte



Es ist leicht zu übersehen, daß diese Formeln das nämliche wie die vorigen ausdrücken, sie genügen auch dem Berzelius'schen Gesetz von den Vielfachen der Sauerstoffantheile; denn in diesen drei basischen Salzen ist sowohl nach den Formeln von Berzelius als von Thomson der Sauerstoff der Säure dem der Base gleich; allein sie widersprechen in so fern dem Berzelius'schen Gesetz, als keiner der beiden Bestandtheile darin als Einheit auftritt, was jenem gemäß der ausschließende Charakter in dem Prinzip der unorganischen Bildung ist (vergl. §. 44. S. 115). Thomson bemerkt deshalb, daß dieses Gesetz nicht allgemeingültig seyn könne.

Das Uebrige was Thomson in dieser Abhandlung vorbringt, betrifft Berichtigungen seiner früheren Bestimmungen der Gewichte der Atome.

Auch hieraus können wir entnehmen, wie die atomistische Theorie in ein Labyrinth von Schwierigkeiten uns verwickelt, die freilich, wenn man der Willkür freien Spielraum läßt, zum Theil recht gut sich beilegen lassen, wie folgende Beispiele zeigen.

In seinen früherhin gegebenen Tafeln betrachtete Thomson das salpetersaure Bleioxyd zusammengesetzt aus

aus 2 Atomen Salpetersäure und 1 Atom Bleioxyd; welches Salz, wenn es durch schwefelsaures Kali, das er aus 1 At. Säure und 1 At. Kali bestehend annimmt, zerlegt wird, bekanntlich salpetersaures Kali und schwefelsaures Blei giebt, wovon das erstere nach ihm aus 1 Atom Säure und 1 At. Kali, letzteres aus 2 At. Säure und 1 At. Bleioxyd besteht; hieraus würde nun folgen, daß 1 At. Salpetersäure in 1 At. Schwefelsäure während der Zersetzung verwandelt worden wäre. Um aber einer solchen absurden Annahme auszuweichen, lässt Thomson das bisher für ein Deuter oxyd gehaltene gelbe Bleioxyd ein Protonoxyd werden, wodurch es möglich wird, alle Bleisalze aus 1 At. Säure und 1 At. Bleioxyd zusammengesetzt anzunehmen; und da das braune Oxyd doppelt so viel Sauerstoff als das gelbe enthält, mithin nach der atomistischen Hypothese kein dazwischen liegendes Oxyd mehr existiren kann: so verweist er das rothe Oxyd aus der Reihe der selbstständigen Oxyde und betrachtet es bloß als eine Verbindung aus 1 At. gelben und 1 Atom braunen Oxyd (welcher Meinung freilich schon Proust, aber nicht wegen der atomistischen Theorie, war).

In einer späteren Abhandlung Thomson's: On the Salts composed of Sulphuric Acid and Peroxide of Iron in Dese. Ann. of Philos. 1817. Aug. X. 98–103. berichtigt er gleichfalls seine früheren Gewichtsbestimmungen von denjenigen Metallatomen, deren Sauerstoffmengen sich verhalten wie 3:2, welches der Fall ist bei dem Natrium, Nickel, Eisen, Kobalt und Cerium. Er schließt nämlich, daß alle diejenigen Oxyde, welche sich zu dem nächst niederen verhalten wie 3:2, Verbindungen sind aus 2 At. Metall und 3 At. Sauerstoff, wodurch nach seiner Meinung eine sehr beträchtliche Schwierigkeit, welche die atomistische Theorie bisher verwirrte, sich hebt.

**** Weber

**** Ueber Dalton's Atomenlehre in Doss. Journ.

XIV. 497—500. Mit Recht bemerkt Schweigger, daß durch die atomistischen Fictionen die Lehre von den bestimmten Mischungsverhältnissen mehr verdunkelt als erläutert wird, indem wir hierdurch nur in neue Schwierigkeiten uns verwickeln. Wenn Dalton sagt, es gehe die atomistische Theorie nichts an zu erläutern, warum, jene Verbindung [S. d)] nicht statt finden könne: so sagt er so viel, als es gehe sie die Erläuterung eines gewiß höchst wichtigen chemischen Verbindungsgeges nicht an; und wenn er erinnert, daß in der atomistischen Hypothese kein Grund liege, jene Verbindungen [S. b)] zu verwerfen: so müssen wir ihm wohl nothwendig darin bestimmen; aber es heißt diese Neuerung in der That nichts anders, als: es liegt in der atomistischen Hypothese keine Nothwendigkeit, sich so einfache chemische Mischungsverhältnisse zu denken, wie wir sie in der Erfahrung wirklich wahrnehmen, und zwar so häufig, daß wir solches nicht mehr als zufällig betrachten können.

S. 50.

Ausser den im vorigen S. mitgetheilten Bemerkungen Schweigger's über Dalton's Atomenlehre verankten wir diesem Naturforscher auch einige wichtige Aufklärungen über Wollaston's Äquivalententale *) ; so wie über einen merkwürdigen Gegensatz des Richterschen Gesetzes (S. 48. S. 129.) in Beziehung auf die verschiedenen Oxydationsstufen eines Säure-Radicals **), auf welchen schon Gay-Lussac ***) aufmerksam gemacht und davon eine Erklärung zu geben versucht hatte. Ausserdem sprach Schweigger [und zwar schon gleichzeitig mit den von Berzelius mitgetheilten Grundzügen einer elektrochemischen Theorie (S. 45.)] Ansichten über Kry-

Krystallelektricität ans, die einiges Licht auf die Lehre von den einfachen chemischen Verbindungsverhältnissen zu werfen scheinen, und überhaupt Erklärungen von Erscheinungen geben, die bisher als anomal in dem chemischen System aufgeföhrt worden sind ****).

*) Ueber Wollaston's Äquivalentscale, in Dass. Journ. XIV. 500 u. folg. Schweigger fand nämlich, daß in der von Wollaston mitgetheilten Tafel nicht jeder Stoff als ein Äquivalent des andern angesehen werden könne; denn abgesehen davon, daß manche darin aufgeführte Körper sich gar nicht mit einander vereinigen, verbinden sich einige nach ganz andern Zahlenverhältnissen, als den angegebenen. Nach dieser Tafel verbinden sich z. B. 50 Schwefelsäure mit 44,5 Eisenprotoxyd, die 10 Sauerstoff enthalten, was ganz dem Obigen (§. 48. S. 133.) gemäß ist; allein man würde sich sehr irren, wenn man glauben wollte, 49,5 Eisendeuteroxyd, die 15 Sauerstoff enthalten, seyen ein Äquivalent für 44,5 Eisenprotoxyd. Denn nach dem oben (S. 129.) erläuterten Richter'schen Gesetze setzt einerlei Säuremenge in allen Basen gleiche Quantitäten Sauerstoff voraus; es können sich also unmöglich 50 Schwefelsäure mit 49,5 Eisendeuteroxyd verbinden, die 15 Sauerstoff enthalten, sondern nur mit so viel, daß darin 10 Sauerstoff enthalten sind, d. i. also nur mit $49,5 \cdot \frac{10}{15} = 33,$ was ganz mit dem obigen (S. 133.) übereinstimmt. Es kann deshalb für 44,5 Eisenprotoxyd nicht 49,5, sondern nur 33 Eisendeuteroxyd als Äquivalent gesetzt werden. Hieraus folgt also, daß Wollaston's Äquivalentscale nicht mehr als solche dienen könne, wenn sie Oxyde von ungleichen Mengen Sauerstoff (10; 15; 20) neben einander stellt; während die ursprünglichen Richter'schen Massenreihen (§. 15.) bloß für Säuren und Basen,

Basen, im strengen Sinne genommen, diesen Namen verdienen. Dieser Grunde wegen schlägt Schweigger vor, diese Tafeln überhaupt lieber Stöchiometrische zu nennen.

Jener von Schweigger erörterte Widerspruch in den Äquivalentenzahlen Wollaston's veranlaßt uns hier zu einigen Bemerkungen. Wie wir nachher sehen werden, so tritt jener Fall, daß die Zahlen nicht mehr Äquivalente für einander sind, wenn Oxyde von ungleichen Mengen Sauerstoff neben einander stehen, bloss bei den elektropositiven Oxyden (Basen) ein, und auch hier findet er nur sehr selten Statt, da nur sehr wenige Basen vorkommen, die in verschiedenen Oxydationsstufen Verbindungen mit den Säuren eingehen.

Für diese wenigen Fälle läßt sich folgende allgemeine Regel zur Bestimmung der wahren Äquivalentenzahl geben: Wenn sich die Sauerstoffmengen zweier Oxydationsstufen einer Base, die in diesen beiden Stufen Verbindungen mit einer Säure eingeht, allgemein verhalten wie $m : n$, so ist die Äquivalentenzahl für die zweite Oxydationsstufe gleich der in den Tafeln befindlichen multipliziert mit $\frac{m}{n}$. Z. B. im obigen Falle verhalten sich die Sauerstoffmengen des Eisenprotoxyds zum Eisendexteroxyd wie $2 : 3$; es ist demnach die wahre Äquivalentenzahl $49,5 \cdot \frac{2}{3} = 33$, wie oben gefunden worden.

Es ist auch hier leicht zu übersehen, daß es in solchen Fällen ganz einerlei ist, nach welchem Verhältniß die Oxydationsstufen eines Körpers fortschreiten, ob in ganzen oder in gebrochenen Zahlen.

**) Ueber die Verbindung der Säuren mit Oxyden im umgekehrten Verhältnisse des Oxygengehaltes der Oxyde in Dessen Journal XIV. 501—516. Gay-Lussac bemerkt nämlich schon

schon (s. Diss. Abhandl. in der folgenden Anmerkung, S. 486. in d. Uebers.); daß in den Säuren die sättigende Eigenschaft bloß von ihrer Grundlage abhängen scheint, in den Oxyden aber von dem Sauerstoff, den sie enthalten. Wir haben nämlich gesehen, daß nach dem mehrerwähnten Richter'schen Gesetze (S. 129.) das elektronegative Oxyd (die Säure) in dem elektropositiven Oxyd (der Base), womit es sich neutralisiert, eine constante Menge Sauerstoff voraussetzt; allein nicht umgekehrt fordert das elektropositive Oxyd (die Base) in jedem elektronegativen (jeder Säure), womit es sich verbindet, eine constante Sauerstoffmenge. Wenn z. B. ein schwefigsaurer Salz durch höhere Oxydation der schwefeligen Säure in ein schwefelsaurer Salz verwandelt wird: so ändert sich nicht die Neutralität, d. h. dieselbe Menge Base, welche vorher die schweflige Säure sättigte, sättigt auch die Schwefelsäure; welches nicht der Fall seyn könnte, wenn der Sauerstoff der Base eine constante Sauerstoffmenge in der Säure forderte, da die Schwefelsäure 1½ mal so viel Sauerstoff enthält als die schweflige Säure.

Gay-Lussac sucht nun von diesem auffallenden Gegensatz, der zwischen Säuren und Basen darin Statt findet, daß jene keine größere Sättigungscapacität erlangen, wenn sie auf eine höhere Oxydationsstufe kommen, während diese auf einer höhern Oxydationsstufe auch eine größere Sättigungscapacität annehmen, eine atomistische Erklärung zu geben. Er nimmt an, daß die zum Prot-oxyd kommende Sauerstoffmenge die Menge der Atome (molecules) vermehre, welche vermehrte Atomenmenge daher eine entsprechende vermehrte Atomenmenge der sättigenden Säure fordere, während dagegen die zu einer unvollkommenen Säure, z. B. zur schwefeligen Säure, kommende neue Sauerstoffmenge das Volumen der vorherigen Oxygenmenge nicht vermehre, sondern sich so verdichte,

dichte, daß eine der vorigen gleiche Menge von Atomen bleibt, welche gleiche Menge zusammengesetzter Atome nun nicht mehr Atome des Oxyds zu ihrer Sättigung fordern, als vorher, da sie minder zusammengesetzt waren. Allein mit Recht erinnert Schweigger, daß es schwer seyn würde zu beweisen, daß jeder Zusatz einer neuen Sauerstoffmenge zu einer Säure, dessen Volumen nicht vermehre, während dies ohne Ausnahme bei den Oxyden der Fall seyn soll, sofern sie als Base auftreten. Zu diesem kommt noch, daß ein und dasselbe Oxyd zuweilen als Base gegen stärkere Oxyde, zuweilen als Säure gegen schwächere auftreten kann (§. 45. S. 122), folglich bei demselben Oxyd, sofern höhere Oxydationsstufen möglich sind, durch denselben zutretenden Sauerstoff in dem einen Falle die Menge der Atome vermehrt, im andern nicht vermehrt werden müßte. Eine bei weitem einfachere Erklärung versucht Schweigger aus dem elektrochemischen Standpunkte; dieser gemäß ist jenes Gesetz allgemein ausgedrückt folgendes:

Die Neutralität einer Verbindung aus zwei zusammengesetzten Körpern wird nicht gestört, wenn entweder zu dem elektronegativen Körper (zur Säure) noch (bis zu einem gewissen Puncte) etwas seinem elektropositiven Bestandtheil (Radical der Säure) Entgegengesetztes (Sauerstoff) hinzukommt, das also seiner Elektronegativität günstig ist; oder zu dem elektropositiven Körper (zur Base) etwas seinem elektronegativen Bestandtheil (Sauerstoff) Entgegengesetztes (brennbare Grundsage), das also seiner Elektropositivität günstig ist. Für den ersten Fall haben wir ein Beispiel an der Verwandlung der schwefligen Säure in Schwefelsäure; für den andern an der Verwandlung des schwefelsauren Eisendeutoxyds in schwefelsaures Eisenprotoxyd,

wenn

wenn erstere noch metallisches Eisen geboten wird, wodurch sich also in beiden Fällen die Neutralität nicht ändert.

Zu dieser Ansicht fügt Schweigger noch eine merkwürdige Ausnahme von dem Richter'schen Gesetz hinsichtlich der höhern Oxydationsstufen mancher Metalle, wodurch jene noch ein neues Gewicht erhält. Z. B. die Schwefelsäure, welche sich so leicht mit dem gelben Bleioxyd verbindet, sollte nach eben erwähntem Gesetze doch auch von dem rothen Bleioxyd so viel aufnehmen, daß dessen Sauerstoffmenge eben so viel betrüge als die des gelben Oxyds in seiner schwefelsauren Verbindung; allein dies ist nicht der Fall, sondern die Menge rothen Oxyds, welche von der Schwefelsäure aufgenommen wird, ist jenem Gesetze zuwider = 0. Der elektronegative Bestandtheil (der Sauerstoff) ist nämlich im rothen Oxyd in dem Grade angehäuft, daß er so stark zurückstoßend auf den elektronegativen Bestandtheil der Säure (den Sauerstoff) wirkt, um jede Verbindung derselben mit dem rothen Oxyd unmöglich zu machen. Indest die elektronegative Kraft der Säure siegt bei dieser gegenseitigen elektrischen Repulsion und treibt den Theil des elektronegativen Bestandtheils (des Sauerstoffs) aus dem rothen Oxyde, der ihrer Verbindung entgegenstand.

*** Bemerkungen über Acidität und Alkalinität übers. in Schweigg. Journ. XIV. 478—496. und in Gilb. n. Ann. XVIII. 341—363.

****) Ueber einige noch unerklärte chemische Erscheinungen von Schweigger; als Einleitung einer ausführlicheren Untersuchung über Krystallelectricität; in Dess. Journ. V. 49—74. Schweigger sucht die Grundlage der Elektrochemie in einer bisher noch nicht genugsam erforschten Elektricitätsquelle, die auf Krystallformen beruht, und die man am Turmalin schon längst und auch jetzt an mehreren andern Mineralien wahrgenom-

genommen hat. Nach der von ihm hier ausgesprochenen Ansicht würde der Zustand der Festigkeit als derjenige gelten, in welchem die kristallinischen Grundformen mit den entgegengesetzte elektrischen Polen sich halten; der Zustand der Flüssigkeit entspräche dem durch einen gewissen Temperaturgrad herbeigeführten Indifferenzzustande der Elektricität am Turmalin, dessen Folge die höchste Verschiebbarkeit der indifferent gewordenen Grundtheilchen (der auszeichnende Charakter der Flüssigkeit) ist; und endlich wenn die kristallinischen Pole auf irgend eine Art gleichnamig elektrisch werden: so hätten wir den Zustand der Repulsion des expansiv Flüssigen, und zwar den Dampfzustand, wenn diese gleichnamige Elektricität der Krystalle bloß vorübergehend durch Wärme herbeiführt wird; dagegen aber den bleibend elastischen, wenn der eine Pol an den Krystallen geradezu aufgehoben wird. Es kann diesem gemäß nichts auffallendes haben, daß in gewissen Fällen erhöhte Temperatur Festigkeit, vermindeerte erneuerte Auflösung oder Flüssigkeit herbeiführt, wie dies in den von Schweigger angeführten Erscheinungen der Fall ist. Man kann auf diese Weise auch sehr leicht die Lichterscheinungen bei rascher Zusammenpressung der Luft erklären, welche aus mechanisch ausgepresster chemisch gebundener Wärme abzuleiten einen Widerspruch in sich enthält. Ueberhaupt kann man aus diesem Gesichtspunkte sehr leicht die Lehre von Umkehrung chemischer Verwandtschaften in erhöhter Temperatur (auf trockenem Wege) fassen.

Eine noch andere Anwendung dieser Krystallelektronischen Ansichten macht Schweigger auf die festen Verbindungsverhältnisse. Wenn wir nämlich die chemische Anziehung auf elektrische zurückführen (§. 29): so ist aus dem Krystallelektrischen Standpunkte leicht einzusehen, warum die Verbindungsstufen nicht nach Berthollet's Ansicht (§. 22.) continuirlich, sondern sprungweise auf einan-

einander folgen; denn zu einer Verbindung der 2ten Ordnung z. B. ist eine Doppelpolarität, zu einer der 4ten Ordnung eine 4fache (wie am Boracit) nothwendig. Und nach dieser Hypothese ist kein Grund da anzunehmen, daß die 2te sich ausbildende Polarität schwächer seyn werde, als die erste; vielmehr erwartet man auf der einen Seite, daß jede Gattung der chemischen Verbindung eine bestimmte Größe der elektrischen Anziehung fordere, und auf der andern, daß die vom Indifferenzpunkte, gleichsam als Strahlen, ausgehenden elektrischen Achsen sich an Stärke gleich seyen, und daß demnach die Verbindungsstufen durch eine Reihe ganzer Zahlen (ohne Brüche) sich werden darstellen lassen, wie die chemische Proportionslehre es lehrt (§. 40.).

Es ist für den Krystallgraphen eine nicht uninteressante Aufgabe³¹ den höchst wahrscheinlich vorhandenen, hier nur kurz angegebeten, Zusammenhang zwischen den verschiedenen Verbindungsstufen der Körper und den dabei abhöaltenden krystallinischen Veränderungen nachzuweisen.

Bergl. Schweißg. Journ. V. 333. VI. 115. 252.
VII. 514. VIII. 335. X. 62. 359. XI. 330. 435.

§. 51.

Zu der Zeit als die ersten Umrisse der chemischen Proportionslehre Berzelius's in Deutschland sich verfestigten, erschienen von dem verstorbenen verdienstvollen Chemiker F. Vogel einige Untersuchungen über die sauerkleesauren Salze, welche im schönsten Einklang mit jener Lehre standen.

Beiträge zur näheren Kenntniß der kalischen sauerkleesauren Kupfersalze, des neutralen sauerkleesauren Kupfers, des neutralen und sauren sauerkleesauren Kalks in Schw. Journ. II. S. 435—474. Die Analysen dieser Salze stim-

stimmen nach Berzelius's eigenem Zeugnisse mit den Resultaten seiner Proportionslehre weit näher überein, als alle vor Vogel gemachte Analysen. Vogel fand überdies, was für die chemische Proportionslehre nicht unwichtig ist, daß sich das sauerkleesaure Kali kupfer in zwei verschiedenen Verhältnissen mit Kryallwasser verbinden kann, wodurch zwei Salze entstehen; von denen das eine doppelt so viel Kryallwasser als das andere enthält. Auch diese Verbindungen stimmen ganz mit der Regel von der Zusammensetzung basischer Salze überein.

§. 52.

Vertraut mit der chemischen Proportionslehre setzte Vogel seine analytischen Untersuchungen über andere sauerkleesaure Verbindungen weiter fort, und er fand bei allen das, Berzelius'sche Gesetz von den Vielfachen der Sauerstoffanteile bestätigt. Zugleich gab er eine gebrängte Uebersicht dieser Proportionslehre (von der er indes eine einseitige Ansicht hatte, was späterhin auch Gehlen *) heraus hob) und eine Zusammenstellung der von Berzelius bis zu jener Zeit angestellten Untersuchungen.

Beiträge zu der Lehre von den bestimmten chemischen Mischungsverhältnissen; 1. Abtheilung: Von den Eigenschaften und den Beständigkeit Verhältnissen mehrerer bis jetzt noch nicht dargestellter Kupfersalze in Schwiegg. Journ. VII. 1—42. 2. Abtheilung: Zusammenstellung der von Berzelius angestellten Untersuchungen und der daraus hergeleiteten Gesetze für die Verbindungen in der unorganischen Natur ebend. VII. 175—245. In der ersten Abtheilung zeigte Vogel die völlige Ueber-einstimmung seiner früheren Analysen einiger kleesäurer Salze

* A. Galvani: der schenischen Proportionslehre, wenn er die genauen quantitativen Bestimmungen von Berzelius seinen Rechnungen zu Grunde legte. Die zweite Abtheilung enthält eine gebräuchte Uebersicht der Berzelius'schen Gesetze und besonders derjenigen practischen Untersuchungen, die Berzelius als Beweismittel seiner Lehre ansieht.

* B. Boyle betrachtete die Proportionslehre als eine mehr ausgebildete Oxydationelehre, indem nach seiner Meinung der Sauerstoff es ist, welcher die Hauptrolle bei den meisten, vielleicht bei allen chemischen Actionen spielt, welcher die Körper bestimmt, in welchen Verhältnissen sie sich verbinden, in welchen sie sich trennen sollen u. s. w.

* Ueber das elektrochemische System und den Grund der bestimmten Verhältnissmengen ebend. XII. 493—494. Gehlen erinnerte aber dagegen mit Recht, daß diese Ansicht durchaus einseitig sey und ganz den Charakter der streng-antiphlogistischen Lehre an sich trage, nach welcher man verbrennen und oxydiren (mit substanziellem Sauerstoff verbinden) für synonym hielte. Er bemerkte, daß ja auch zwischen brennbaren Körpern, z. B. zwischen Schwefel und Metallen, Verbrennungsverbindungen eben sowohl nach bestimmten festen Verhältnissmengen erfolgen, ohne daß hier der Sauerstoff das Wesengebende seyn kann. Gehlen geht von dem elektrochemischen Standpunkte aus und sucht die bestimmten Mischungsverhältnisse in der Ausgleichung eines elektrischen Gegensatzes, die nur erfolgen kann, wenn einem bestimmten Maße der einen Kraft ein entsprechendes der andern entgegenwirkt. Er schließt hieraus, daß die genaue Ausmittelung der festen Mischungsverhältnisse, wenn sie weiter gediehen und in mehr Beziehungen erforscht seyn wird, auch mit dazu dienen werde,

die Stellen zu bestimmen), welche die verschiedenen Körper in ihrer elektrischen Reihe einnehmen.

§. 53.

Solche Beispiele, die Gesetzmäßigkeiten der Natur in ihren Verbindungen aufzufinden, solche Beispiele, das Feld der Erfahrung zu erweitern, konnten nicht ohne Nachahmung bleiben. Wir fanden daher von nun an die geschicktesten Forscher mit Untersuchungen beschäftigt, deren Zweck ist, mit immer größerer Genauigkeit und Schärfe die Mischungsverhältnisse der Körper zu bestimmen. Der dritte Abschnitt wird zeigen, welchen Schatz von analytischen Untersuchungen wir diesen neuern Chemikern verbauen.

§. 54.

Aber auch neue Ansichten über Stöchiometrie traten ans Licht. Prout, ein Engländer, suchte das Verhältniß nachzuweisen, in welchem die specifischen Gewichte der Körper in ihrem gasförmigen Zustande zu den Gewichten ihrer Atome stehen, wobei er zu einigen nicht unwichtigen Resultaten kam *). Thomson stellte denselben Gegenstand in einem von einigen hypothetischen Voraussetzungen Prout's enkleideten Gewande dar **). Späterhin benützte Meinecke eines der aus Prout's Untersuchungen sich ergebenden Resultate zur genaueren Bestimmung der specifischen Gewichte elastischer Flüssigkeiten ***).

*) On the Relation between the Specific Gravities of Bodies in their Gaseous State and the Weights of their Atoms in Thoms. Ann. of Philos. 1815. Novemb. VI. 321 — 330. und Correction of a Mistake in the Essay

Essay on the Relation between the Specific Gravities etc. ebend. 1816. Febr. VII. 111—113. Der anonyme Verf. (durch Thomson erfahreñ wir erst späterhin, daß es Dr. Prout ist) unterrichtet mit vieler Bescheidenheit diesen Versuch dem Urtheile der Chemiker. Er hofft, daß wenn seine Ansichten Bestätigung erlangen sollten, ein neues Licht für die ganze chemische Wissenschaft aufgehen werde. Er gründet seine Untersuchungen auf Gay-Lussac's Lehre von den chemischen Volumenibus. (§. 37.) und bestimmt darnach die specifischen Gewichte der elementaren Gasarten und anderer elementaren Substanzen im gasförmigen Zustande, (nämlich im eingebildeten, d. h. worin sie in der gewöhnlichen Temperatur nicht existiren können.) Die Bestimmungen der ersten leitete er aus den bekannten Gewichts- und Volumen-Mischungsverhältnissen jener Gasarten unter einander ab; die der letztern aus den Gewichts-Mischungsverhältnissen der brennbaren Substanzen mit Sauerstoff und unter Voraussetzung einer Hypothese über ihr Volumen-Mischungsverhältnis. Seine Rechnungen gründete er theils auf eigene, theils auf Versuche anderer Chemiker.

Wir lassen hier seine Tafeln, welche eine Uebersicht von den Resultaten seiner Bestimmungen geben, im Auszuge folgen:

Elementare Substanzen:

	Spec. Gew. des Wasserstoffs.	Gew. eines At. Wasserstoffs.	Spec. Gew. des Wasserstoffs.	Gew. eines At. Wasserstoffs.	Spec. Gew. des Wasserstoffs.	Gew. eines At. Wasserstoffs.
Wasserstoff	1	1	Sauerstoff	16	8	
Kohlenstoff	6	6	Schwefel	16	16	
Stickstoff	14	14	Calcium	20	20	
Phosphor	14	14	Natrium	24	24	Eisen

			Gew. eines At. a. Massabeile		
Eisen	28	28*)	Kalium	30	30
Zink	32	32	Baryum	70	70
Chlorin	36	36	Jodin	124	124

Verbindungen mit Sauerstoff.

Wasser	9	9	Phosphorsäure	30	30
Kohlenoxyd	14	14	Schweflige Säure	32	32
Drybirt. Stickgas	22	22	Salpetrige Säure	38	58
Atmosph. Luft	14,4	36	Schwefelsäure	40	40
Chlorin	44	44	Salpetersäure	54	54
Kalk	28	28	Chlorsäure	76	76
Kohlsäure	22	22	Jodinsäure	164	164
Salpetergas	15	30			

Verbindungen mit Wasserstoff.

Kohlenwasserstoff-			Salzsäure	18,5	37
gas	8	4	Hydrojodinsäure	62,5	125
Oxelerzeugendes			Cyanogen	26	26
Gas	14	7	Hydrocyanfsäure	13,5	27
Ammoniak	8,5	4,7	Chlorocyanfsäure	31	62
Schwefelwasser- stoffgas	17	17			

Substanzen bestimmt nach der Analogie.

Aluminum	8	8	Kupfer	32	32
Magnesium	12	12	Sronit	48	48
Chrom	18	18	Arsenit	48	48
Nickel	28	28*)	Molybdän	48	48
Kobalt	28	28*)	Mangan	56	56
Tellur	32	32	Zinn	60	60
	8				Wiss.

*) Prout macht darauf aufmerksam, daß die drei magnetischen Metalle Eisen, Nickel und Kobalt gleiches Atomgewicht besitzen.

	Gew. eines At. = Wasserstoff = 1.	Gew. einer At. = Wasserstoff = 1.	Gew. eines At. = Wasserstoff = 1.	Gew. eines At. = Wasserstoff = 1.
Bismuth	72	72	Quicksilber	100 100
Spiegelglanz	88	88	Blei	104 104
Cerium	92	92	Silber	108 108
Uran	96	96	Rhodium	120 120
Zungstein	96	96	Titan	144 144
Platin	96	96	Gold	200 200

Man er sieht aus dieser Tafel, daß die Zahlen aller elementaren Substanzen, der Wasserstoff = 1 gesetzt, durch 4 theilbar sind, ausgenommen der Kohlenstoff, Stickstoff und Baryum, die nur durch 2 theilbar sind, welches, wie Prout meint, dahn zu deuten scheint, daß sie wahrscheinlich durch eine höhere Zahl auszudrücken seyn mögen.

Prout beschließt seine Abhandlung noch mit der Bemerkung, daß, vorausgesetzt die Gültigkeit seiner Hypothese, die *τρόποι* vñ der Alten in dem Wasserstoff als realistet zu betrachten seyn.

Sondern wir hier das Wahre von dem hypothetischen: so ergiebt sich uns, daß die Uebereinstimmung in den Zahlen, welche die specificischen Gewichte der Körper im gasförmigen Zustande (d. h. in welchem sie in der gemeinen Temperatur wirklich existiren können) und die relativen Gewichte ihrer Atome ausdrücken, aus der atomistischen Theorie Dalton's und aus der Lehre von den chemischen Volumibus Gay-Lussac's nothwendig folge. Durch folgende Darstellung wollen wir die Sache deutlich zu machen suchen.

Es bezeichne
S und s die specificischen Gewichte zweier Körper
A und

A und a ihre absoluten Gewichte (in bekannten Sinne genommen)

V und v ihre Volumina

so ist bekanntlich

$$S : s = \frac{A}{V} : \frac{a}{v}$$

Es sei nun

1) S = spec. Gew. des Sauerstoffs,

s = spec. Gew. des Stickstoffs

die atmosph. Luft eine Vereinigung aus

1 At. Sauerst. = 1, und 2 At. Stickstoff = 2 · 1,75
und dem Volumen nach aus

1 Maasheit Sauerst. und 4 Maasch. Stickstoff

so ist

$$S : s = \frac{1}{1} : \frac{2 \cdot 1,75}{4} = 1 : 0,875.$$

d. i. also das spec. Gew. des Stickstoffs ist halb so gross als dessen Atomgewicht.

2) S = spec. Gew. des Sauerstoffs

s = spec. Gew. des Wasserstoffs

das Wasser eine Vereinigung aus

1 At. Sauerst. = 1, und 1 At. Wasserst. = 0,125
und dem Volumen nach aus

1 Maasch. Sauerst. und 2 Maasch. Wasserst.

so ist

$$S : s = \frac{1}{1} : \frac{0,125}{2} = 1 : 0,0625$$

d. i. also das spec. Gew. des Wasserstoffs ist halb so gross als dessen Atomgewicht.

3) S = spec. Gew. des Sauerstoffs

s = spec. Gew. des Kohlenstoffes

im gasförmigen Zustande

das kohlensaure Gas eine Vereinigung aus

2 At. Sauerst. = 2, und 1 At. Kohlenstoff. = 0,75
und dem Volumen nach aus

1 Maasch. Sauerst. und 1 Maasch. Kohlenstoff.

so

so ist

$$S : s = \frac{2}{1} : \frac{0,75}{1} = 1 : 0,375$$

d. i. also das spec. Gew. des Kohlenst. ist halb so gross als dessen Atomgewicht.

4) $S =$ spec. Gew. des Sauerstoffs

$s =$ spec. Gew. des Schwefels
im gasförmigen Zustande

das schweflige Säure Gas eine Vereinigung aus

2 At. Sauerst. = 2, und 1 At. Schwefel = 2
und dem Volumen nach aus

1 Maasfh. Sauerst. und 1 Maasfh. Schwefel
so ist:

$$S : s = \frac{2}{1} : \frac{2}{1} = 1 : 1$$

d. i. also das spec. Gew. des Schwefels ist halb so gross als dessen Atomgewicht.

5) $S =$ spec. Gew. des Sauerstoffs

$s =$ spec. Gew. des Chlorins

das Euchlorin eine Vereinigung aus

1 At. Sauerst. = 1, und 1 At. Chlorin = 4,5
und dem Volumen nach aus

1 Maasfh. Sauerst. und 2 Maasfh. Chlorin
so ist

$$S : s = \frac{1}{1} : \frac{4,5}{2} = 1 : 2,25$$

d. i. also das spec. Gew. des Chlorins ist halb so gross als dessen Atomgewicht.

Wir haben demnach gesehen, daß, das spec. Gewicht des Sauerstoffs und dessen Atomgewicht = 1 gesetzt, die Atomgewichte des Stickstoffs, Wasserstoffs, Kohlenstoffs, Schwefels und Chlorins doppelt so gross sind als deren specif. Gewichte, vorausgesetzt die Richtigkeit der Volumtheorie. Nehmen wir nun an, und dies ist die stillschweigende hypothetische Annahme Prout's, daß sich der

Sauer-

Sauerstoff mit den übrigen metallischen Körpern nach dem nämlichen Maassverhältniß verbindet, d. h. 1 Maastheil Sauerstoff mit 2 Maastheilen Metall im (eingebildeten) gasförmigen Zustande: so folgt hieraus, daß auch die relativen Gewichte der Atome der Metalle doppelt so groß seyn müssen als die specifischen Gewichte derselben in diesem gasförmigen Zustande.

Da nun aber Prout das specif. Gew. des Wasserstoffs und dessen Atomgewicht = 1 gesetzt hat: so ist klar, daß die spec. Gewichte der übrigen Elemente (den Sauerstoff ausgenommen) gleich werden müssten den Atomgewichten derselben.

Es ist ferner leicht einzusehen, daß die spec. Gewichte einer Verbindung aus zweien Elementen in dem nämlichen Verhältniß zu deren Atomgewichten stehen werden als wir vorhin gefunden haben, wenn die Elemente ebenso vielmals sich in der Verbindung verdichten, als Maastheile zusammentreten:

Z. B. 1 Maasth. Schwefel und 1 Maasth. Sauerstoff verdichten sich mit einander zu 1 Maasth. schweflige Säure; das spec. Gew. des schwefligen sauren Gases wird daher nach dem obigen seyn

$$1 + 1 = 2$$

während das relative Gewicht eines Atoms schwefriger Säure ist

$$2 + 2 = 4$$

Desgleichen 1 Maasth. Kohlenstoff und 1 Maasth. Sauerstoff verdichten sich mit einander zu 1 Maastheil Kohlensäure; das spec. Gew. des kohlensauren Gases wird daher nach dem obigen seyn

$$0,375 + 1 = 1,375$$

während das relat. Gewicht eines Atoms Kohlensäure ist

$$0,75 + 2 = 3,75$$

v. s. w. Vergl. die folgende Tafel Thomson's.

Ber-

Berdichten sich aber die Elemente gar nicht, oder wenigstens nicht so vielmehr als die Zahl der zusammengetretenen Maasttheile beträgt: so wird in solchen Verbindungen das obige Verhältnis nicht mehr Statt finden; es wird aber doch, da nach dem Gesetze Gay-Lussac's die Verbindungen sowohl als die Raumverminderungen nach sehr einfachen Verhältnissen (§. 37.) erfolgen, die Zahl, welche das spec. Gew. einer solchen Verbindung ausdrückt, zu der, welche das relat. Gew. eines Atoms derselben bezeichnet, in einem sehr einfachen Verhältnisse stehen, und zwar, wie sich aus der nächstfolgenden Tafel Thomson's ergiebt, in dem Verhältniss 1 : 4 (für den Sauerstoff als Einheit). Z. B. 1 Maasth. Stickstoff und 1 Maasth. Sauerstoff geben 2 Maastheile Salpetergas; das spec. Gew. desselben wird daher seyn

$$\frac{0,875 + 1}{2} = 0,9375$$

während das relat. Gew. eines Atoms Salpetergas ist

$$2 \cdot 1 + 1,75 = 3,75 = 4 \cdot 0,9375$$

Ferner 3 Maasth. Wasserstoff und 1 Maasth. Stickstoff verdichten sich mit einander zu 2 Maasth. Ammoniak; das spec. Gew. des Ammoniagases wird daher seyn

$$\frac{3 \cdot 0,0625 + 0,875}{2} = 0,53125$$

während das relat. Gewicht eines Atoms Ammoniak ist

$$3 \cdot 0,125 + 1,75 = 2,125 = 4 \cdot 0,53125.$$

**) Some Observations on the Relations between the Specific Gravity of Gaseous Bodies and the Weights of their Atoms ebend. 1816 May 343—346. Thomson bemerkt, daß sich alle Substanzen, die im gasförmigen Zustande existiren können und deren relative Atomgewichte uns mit ziemlicher Genauigkeit bekannt sind, in drei Reihen ordnen lassen: 1) wo das specif. Gewicht des Körpers und das Gewicht eines Atoms desselben durch

durch die nämliche Zahl ausgedrückt wird; 2) wo das Gewicht eines Atoms das Doppelte des specif. Gewichts oder des Gewichts eines Volumens desselben ist; 3) wo das Gewicht eines Atoms gleich dem vierfachen des specif. Gewichts, oder dem vierfachen des Gewichts eines Volumens desselben Körpers ist.

Thomson setzt ein Atom Sauerstoff und das specif. Gew. desselben als Einheit und gibt dann folgende Bestimmungen:

1) Körper, deren Atomgewicht ihrem spec. Gew. gleich ist.

	Spec. Gew.	Gew. eines Atoms
Sauerstoff	1,000	1,000
Delerzeugendes Gas	0,876	0,875

2) Körper, deren Atomgewicht zweimal so viel beträgt als deren spec. Gew.

Phlogengas	3,095	6,190
Chlorin	2,250	4,500
Schweflige Säure	2,000	4,000
Cyanogen	1,621	3,242
Hydrierter Stickstoff	1,375	2,750
Kohlensäure	1,374	2,750
Schwefelwasserstoff	1,062	2,124
Schwefel	1,000	2,000
Stickstoff	0,875	1,750
Kohlenoxyd	0,875	1,750
Wasser dampf	0,5625	1,125
Kohlenwasserstoff	0,4995	0,999
Kohlenstoff	0,375	0,750
Wasserstoff	0,0625	0,125

3) Körper, deren Atomgewicht viermal so viel beträgt als deren specif. Gew.

Hydriodinsäure	3,986	7,972
Salzsäure	1,1557	4,623

Gal.

Spec. Gew. Gtm. eines Atoms

Salpetergas	0,9375	3,750
Hydrocyanäure	0,8433	3,3732
Ammoniat	0,53125	2,125

Man vergleiche hiermit unsere Anmerkung zur vorhergehenden Note.

Das Tachiorith übergang Thomson's obiger Darstellung, weil es eine Ausnahme zu bilde scheint; denn dessen spec. Gew. ist = 2,196 (ben Sauerst. als Einheit gesetzt) und das Gewicht eines Atoms ist = 5,498; $\frac{2,196}{5,498} \cdot \frac{1}{2}$ ist aber = 5,490. Sollte dieser gebrochene Factor auch nach wiederholten Untersuchungen des Chlorins bleiben: so würde daraus hervorgehen, daß nicht immer zwischen den spec. Gewichten der gasförmigen Körper und ihren Atomgewichten, ein so einfaches Verhältnis statt findet als oben dargethan worden ist.

*** Das specifische Gewicht der elastischen Flüssigkeiten nach stöchiometrischen Berechnungen in Gilb. n. Ann. XXIV. 159—175. (1816. Octob.) Meinecke bestimmte aus stöchiometrischen Maas- und Gewichtsverhältnissen das spec. Gewicht der Gasarten und Dünste. Die Resultate seiner Bestimmungen sind übrigens ganz dieselben, (wenn man einige Druckfehler in seiner Abhandlung corrigirt) wie wir sie oben in den Tafeln Prout's und Thomson's gefunden haben; nur daß Meinecke noch das spec. Gew. des Alcohols, Aetherdunstes, und Schwefelkohlenstoffdunstes hinzufügt. Meinecke hat aber vergessen jene Abhandlung Prout's anzuführen.

S. 55.

Gleichzeitig mit Prout bearbeitete aber auch Meinecke denselben Gegenstand aus einem andern Gesichtspunkte. Statt daß jener die spezifischen Gewichte

wichte der Körper im gasförmigen Zustande mit den relativen Gewichten ihrer Atome verglich; stellte dieser eine Vergleichung der specifischen Gewichte der Körper im festen Zustande mit den Verbindungsverhältnissen derselben an. Da es bei allen verglichenen Untersuchungen bloß auf Verhältnisse ankam, so ist es denkbar, daß sie so enggegensezt sie auch seyn mögen, doch zusammen treffen.

Die chemische Messung oder Anleitung die sogenannten Verbindungen nach Mass und Gewicht auf eine einfache Weise zu bestimmen und zu berechnen, auf Versuche gegenständt und durch Beispiele erläutert, von J. F. G. Meinecke, Halle u. 1815. Meinecke geht von dem Gesetze Gay-Lussac's (§. 37.) aus, dem gemäß die Gasarten in einfachen Raumverhältnissen zu bestimmten neuen Gasarten, zu festen und flüssigen Oxyden, Säuren und Salzen sich verbinden. Er meint, es sei nicht wahrscheinlich, daß die gasförmigen Körper allein nach solchen Verhältnissen sich vereinigen sollten; es ist vielmehr zu vermuthen, daß auch die Verbindungen fester und flüssiger, so wie fester Körper unter einander nach einfachen Raumverhältnissen erfolgen. Allein wenn man die Raumverhältnisse der Körper vergleichen will, so müssen sie sich in einem gleichen Expansionszustande befinden; d. h. die spec. Gewichte müssen bei gleicher Temperatur bestimmt werden. Es giebt aber Körper, die nur in Gasform und für sich allein weder tropfbar flüssig, noch fest vorkommen, sondern nur in Verbindungen; eben so giebt es auch einfache Stoffe, die nur fest oder wenigstens geronnen vorkommen und für sich allein nicht leicht, sondern nur in Verbindung mit andern, in Gasform versetzt werden können, wie die Metalle und andere brennbare Körper. Da die meisten chemischen Verbindungen feste Körper darstellen, so hält Meinecke es für die Berechnung

nung am bequemsten, alle Stoffe; in einem so verschiedenen expandirten Zustande sie sich auch befinden mögen, auf den festen Zustand zu reduciren, um sie dem Raum nach vergleichen zu können. Es ist aber schwierig, die Körper, welche für sich allein nur gässig vorkommen, auf ihr Raumverhältniss, das sie im festen Zustande annehmen, zu reduciren, weil die chemischen Verbindungen selten genau das Mittel der Dichtigkeit der verbundenen Stoffe angeben. Dott. glaubt er, könnte man sich der Wahrheit nähern, wenn man eine Erfahrung durch die andere, eine Berechnung durch die andere berichtigt und zulegt in den Resultaten bestätigende Aufschlüsse findet.

Zunächst sucht Meinecke das spez. Gewicht des Sauerstoffs im festen Zustande zu bestimmen. Er findet, daß die Oxide und Oxydure des Eisens, Bleis, Mangans, Quecksilbers, eis. spec. Gewicht haben, das als Mittel entstehen muß, wenn der darin festgewordene Sauerstoff die Dichtigkeit des Eises hat. Diese Dichtigkeit zeigt sich aber nicht als gleich bleibend; denn in den Hyperoxyden und Säuren ist der Sauerstoff dichter als in den Suboxyden; nur in den Oxyduren und Oxiden findet sich jene mehr constant.

Das Verhältniss der Dichtigkeit des Eises zum Wasser findet er bei 12,5 R. wie 1 : 1,133, welches also nach jener Voraussetzung gleichfalls das Verhältniss des Sauerstoffs zum Wasser ist. Das Eis über den Sauerstoff setzt er als Einheit bei allen seinen Bestimmungen.

Wir wollen nun an einigen Beispielen zeigen, auf welche Weise Meinecke die Dichtigkeiten der übrigen Körper bestimmt.

Er nimmt nach Davy das Wasserstoffgas 15 mal leichter an als das Sauerstoffgas; wenn daher die Dichtigkeit des festen Sauerstoffs = 1 ist, so wird die des festen Wasserstoffs = $\frac{1}{15} = 0,066 \dots$ seyn. Da nun 2 Maass-

2 Maastheile Wasserstoffgas, und 1 Maasth. Sauerstoffgas bekanntlich Wasser geben: so wird dem Gewichte nach das Wasser bestehen aus

$$\text{Wasserstoff } 2 \text{ M.} = 0,133 \text{ Gewth.}$$

$$\text{Sauerstoff } 1 \text{ M.} = 1$$

$$1,133 \text{ Gewth.}$$

was mit der Analyse übereinstimmt.

Ferner; das spec. Gew. des Blei's ist = 12,89 (das Eis als Einheit genommen). Es verhält sich dem

zwei Maas. Wasserstoffgas zu 1 Maas. Sauerstoffgas im Bleiptotopyd zu 1 Maas. Wasserstoffgas im Gewichtsverhältnisse.

$$\text{Blei : 2 Maas. Sauerst.} = 12,89 \text{ Blei : 1 Maas. Sauerst.}$$

$$= 100 : 7,757$$

als das Blei im Bleideturkopyd zu 1 Maas. Sauerstoffgas im Bleideturkopyd verhält sich dem

$$1 \text{ Blei : } 1 \frac{1}{2} \text{ Sauerst.} = 12,89 \text{ Blei : } 1,5 \text{ Sauerst.}$$

$$= 100 : 11,638$$

im Bleihyperskop

$$1 \text{ Blei : 2 Maas. Sauerst.} = 12,89 \text{ Blei : 2 Maas. Sauerst.}$$

$$= 100 : 15,514$$

was mit Bergelius's Analysen übereinstimmt.

u. s. w.

Es ist leicht einzusehen, worauf es bei allen diesen Bestimmungen ankommt. Aus der bekannten oben (S. 168.) angeführten Formel nämlich folgt, daß die spezifischen Gewichte sich verhalten wie die absoluten, wenn die Volumina gleich sind; sezen wir nun statt der absoluten Gewichte, die Verhältniszahlen, nach welchen sich die Körper verbinden (die relativen Gewichte der Atome, um in der atomistischen Sprache zu reden), so können wir auch sagen, die specif. Gewichte der Körper verhalten sich bei gleichen Voluminibus wie ihre Verhältniszahlen. Auf diesen Satz gründete, wie wir in dem vorlie-

vorigen §. gesehen haben, Trout seine Berechnungen; eben so liegt derselbe auch der chemischen Stereometrie Meinecke's (von ihm selbst so genannt) zu Grunde. Beide weichen bloß darin von einander ab, daß jener alle Körper im gasförmigen Zustande sich denkt, dieser im festen. Betrachtet man aber die Sache genauer, so ist leicht zu ersehen, daß beide Ansichten bloß im Ausdrucke verschieden sind; denn wenn 1 Maastheil Metall mit 1 Maastheil Sauerstoff nach Trout im gasförmigen Zustande sich verbindet; so wird offenbar das spec. Gewichtsverhältniß beider Maastheile das nämliche seyn, als wenn nach Meinecke 1 Maasth. Metall mit 1 Maasth. Sauerstoff im festen Zustande sich vergnüget. Es ist hier bloß der Unterschied, daß Trout gemäß dieser Hypothese, von dem bekannten specif. Gewichte der Gasarten ausgehend, die spec. Gewichte der Metalle im eingebildeten gasförmigen Zustande bestimmt, während Meinecke von den wahren spec. Gewichten der Metalle in ihrem festen Zustande ausgehend, die Gasarten in ihrem eingebildeten festen Zustande bestimmt. Wir wollen nun sehen, ob zwischen den spec. Gewichten der Metalle und ihren Verhältniszahlen wirklich eine solche Uebereinstimmung statt findet. Zuvörderst müssen wir aber auf eine Correction achten, die Meinecke bei jenen anbringt. Er erklärt sich hierüber auf folgende Weise: „Die cohärenten Metalle bedürfen im Moment ihrer Verbindung mit dem Sauerstoff (und mit andern Stoffen) einer höhern Temperatur, welche sie, stärker ausgedehnt, fähig macht, ein verhältnismäßig größeres Maß von Sauerstoff mit sich zu verdichten, als die weniger cohärenten. Daher muß die Dichtigkeit des mit den cohärenten Metallen festgesworbenen Sauerstoffs größer seyn, als die der weniger cohärenten. Es ergiebt sich also hieraus, daß die Dichtigkeit des festen Sauerstoffs, welche Meinecke als Einheit angenommen hat, keine ganz beständige Größe seyn kann; es fragt sich aber, um wieviel wird der festwesende

bende Sauerstoff durch die cohärenten Metalle verdichtet und durch die minder cohärenten ausgedehnt werden? — Meinecke schließt diese Dichtigkeitsänderung zwischen die beiden Zahlen 1,13... und 0,89 ein, zwischen welchen daher eine arithmetische Reihe einzuschieben ist, deren Differenzen von dem Unterschiede der Metallcohärenzen abhängig sind.

Im nachfolgenden stellen wir diesenigen Metalle zusammen, deren specif. Gewichte mit ihren Verhältniszahlen noch die nächste Uebereinstimmung zeigen. Bei den übrigen Metallen finden hingegen sehr beträchtliche Abweichungen statt, wie man sich leicht überzeugen kann, wenn man die spec. Gewichte mit den Verhältniszahlen Berzelius's vergleicht.

Metall.	Specif. Gew. das Eis = 1 gesetzt.	Specif. Gew. corrigirt von Meinecke.	Verhältniszahlen nach Berzelius, Sauerft. = 1 gesetzt.
Zinn	8,261	7,3529	14,7059
Blei	12,862	12,89	25,974
Zink	8,175	8,18	8,0645
Wismuth	10,956	8,881	17,74
Kupfer	8,824	8,000	8,0645
Kobalt	8,850	7,84	7,3261
Mangan	9,079	7,11	7,1157
Eisen	8,829	6,78	6,9364
Platin	23,871	24,134	12,067

Wir haben die spec. Gewichte der ersten Columnne berechnet nach Brissoun's Angaben (so weit sie reichen), die Meinecke selbst für die sichersten hält, gemäß dem von letzterem angegebenen spezifischen Gewichtsverhältniß 1:1,133 des Eises zum Wasser. Die Angaben der zweiten Columnne sind ohne Zweifel von Meinecke aus den Mischungsverhältnissen der Metalloxyde berechnet worden, sie stimmen, wie man sieht, sehr nahe mit den Verhältniß-

nisszahlen von Berzelius überein; denn daß einige um das Doppelte von einander verschieden sind, deutet bloß dahin, daß manche Metalle doppelt oder halb so viel Maasstheile (im Sinne Meinecke's genommen) als Atome (Massentheile) aufnehmen; allein wir bemerken beträchtliche Abweichungen zwischen den Zahlen der ersten und zweiten Reihe. Diese sollen nun von der Dichtigkeitsänderung des Sauerstoffs herrühren: das zähe Eisen, sagt Meinecke, gerath bei rascher Oxydation in eine Hitze, die man bei der Anfachung der Oxydation des Blei's, Zinks, Arseniks nicht hervorbringen kann; es wird daher ein verhältnismäßig größeres Maass von Sauerstoff mit sich verdichten, als diese. Allein gegen diese Folgerung lassen sich in der That mehrere Einwendungen machen: das Quecksilber oxydiert sich z. B. nur an der atmosph. Lüft, wenn es im Dunstzustande mit ihr in daurende Verührung kommt, mithin gewiß in einem verhältnismäßig weit mehr ausgedehnten Zustande als das Eisen; sollte man also hieraus nicht schließen, daß das Quecksilber ein verhältnismäßig größeres Maass Sauerstoff mit sich verdichten müsse als das Eisen? Der nämliche Fall tritt bei mehreren anderen flüchtigen Metallen ein. — So wie es uns daher scheint, so möchte wohl die Cohärenz der Metalle nicht der wahre Maassstab seyn, wornach jene Correctionen gemacht werden können; es möchte aber überhaupt sehr schwer seyn, dieselben an irgend eine Eigenschaft der Metalle zu knüpfen; denn wir laufen hier gar leicht Gefahr, uns in einem Felde zu verirren, das durch die Erfahrung noch gar nicht aufgehellt ist und auch wohl niethals werden wird. So wie Meinecke die Correctionen bestimmt zu haben scheint, nämlich aus den Differenzen, welche zwischen den specif. Gewichten der Metalle und ihren Verhältniszahlen statt finden, dies setzt gerade voraus, was erst bewiesen werden soll, daß nämlich die specif. Gewichte sich wirklich verhalten wie die Verhältniszahlen. Wenn nun aber

auch die ganze Hypothese Meinecke's zur Wahrheit erhoben werden könnte: so würde ja daraus folgen; daß die festen Körper, da sie im Moment der Verbindung wegen ungleicher Temperaturen ungleiche Maße Sauerstoff verdichten, nicht allgemein nach einfachen Maßverhältnissen mit dem letztern sich vereinigen.

Meinecke führt seine stereometrischen Rechnungen durch alle chemischen Verbindungen durch; allein nur bei den eigentlichen Metallen konnte er sie mit den durch Versuche gefundenen specif. Gewichten vergleichen: weder bei den metallischen Radicalen der Alkalien und Erden, noch bei den Neutralsalzen u. s. w. war, wegen Mangel an genauer Kenntniß ihrer specif. Gewichte, eine solche Vergleichung möglich. Es konnte also auch hier kein Beweis für seine Hypothese geführt werden; denn was die von ihm hie und da seinem Calcul untergelegten hypothetischen Annahmen betrifft (man vergl. hier besonders S. 32-37, wo er die Dichtigkeiten der Alkalien und Erden bestimmt), so ist zu erinnern, daß es nicht schwer ist, jedes Resultat zu erreichen, so bald auch nur eine willkürliche Größe in den stöchiometrischen Rechnungen aufgenommen wird. Ueberhaupt scheint es uns, daß auf dem von Meinecke eingeschlagenen Wege es nicht gelingen werde, Naturgesetz, um die es doch in der Stöchiometrie einzig und allein zu thun ist, aufzufinden. So bald wir in einer auf Erfahrung gegründeten Wissenschaft die Erfahrung verlassen, und willkürliche Annahmen zu Grunde legen, so verwirren wir uns leicht im Reiche der Hypothesen. Wären wir mit den spec. Gewichten aller elementaren und zusammengesetzten Körper vertraut, so wie mit den Abweichungen der specif. Gewichte von dem mittleren spec. Gewichte in zusammengesetzten Körpern, worauf es hier wesentlich anzukommen scheint; so möchte es ein sehr verdienstliches Unternehmen seyn,

seyn, die Maassverhältnisse aufzusuchen, wornach sich die festen Körper verbinden; umgekehrt wären uns die Maassverhältnisse der festen Körper bekannt, so könnten wir daraus auf die spec. Gewichte schließen; wenn wir aber weder die einen noch die anderen mit hinreichender Zuverlässigkeit kennen: so ist es klar, daß alles und nichts gefolgt werden könne.

Betrachten wir übrigens die Sache, so wie sie von Meinecke dargestellt worden ist, etwas näher, so finden wir, daß sie da, wo ihm die specif. Gewichtsbestimmungen mangelten, eigentlich nur im Ausdrucke verschieden ist von den Lehren seiner Vorgänger; denn seine Dichtigkeitsbestimmungen der metallischen Radicale der Alkalien und Erden kommen ganz mit ihren Verhältniszahlen überein.

Dies wollen wir noch an einem Beispiel zu zeigen suchen. Die Zusammensetzung des schwefelsauren Kali ist nach Meinecke (S. 115.)

Schwefelsäure	$\{ \text{Schwefel } 1 \text{ Maasth.} = 2,00 \}$	$= 5,00 \text{ Gewth.}$
	$\{ \text{Sauerstoff } 3 \quad , \quad = 3,00 \}$	
Kali	$\{ \text{Kalium } 1 \quad , \quad = 4,89 \}$	$= 5,89$
	$\{ \text{Sauerstoff } 1 \quad , \quad = 1,00 \}$	

Vergleichen wir diese Zusammensetzung mit den oben (S. 134.) aus den Verhältniszahlen von Berzelius abgeleiteten: so finden wir in der That keinen andern Unterschied, als daß die Zahl des Kaliums halb so groß angenommen ist als bei Berzelius (denn es ist $4,89 \cdot 2 = 9,78$), und dies röhrt bloß davon her, daß letzterer das Kali als eine Verbindung der zweiten Ordnung betrachtet. Für die Annahme hingegen, daß 1 Maastheil Kalium und 1 Maasth. Sauerstoff mit einander verbunden seyn soll, fehlt durchaus der Beweis. Es fällt dies klar in die Augen, wenn man die Dichtigkeitsbestimmung des Kaliums überblickt: Meinecke sagt (S. 32): das reine Kali hat nach Hassenfratz ein spec.

spec. Gewicht von 1,7; dies Gewicht entsteht, wenn 1 Volumen (Maastheil) des Kaliums ein Gewicht von etwa 4 hat, und als Kali mit 1 Volumen Sauerstoff und mit 2 Volumen Wasser verbunden ist. Ist in diesen Annahmen aber nicht eine reine Willkür? — Das 1 Volumen des Kaliums ein Gewicht von etwa 4 hat, gründet sich blos darauf, daß 1 Volumen desselben mit 1 Volumen Sauerstoff sich verbindet, und, dies gründet sich wieder auf jene Voraussetzung. Dreht sich hier nicht alles im Cirkel herum? — Meinecke irrt daher recht sehr, wenn er meint (S. 234.), es sei seiner chemischen Stereometrie eigenthümlich, gezeigt zu haben, daß in den Salzen nicht allein die Sauerstoffmengen, sondern auch die Radicale der Säure und der Base in einem einfachen Raumverhältnisse zu einander stehen. Er hat weiter nichts gezeigt, als daß die brennbaren Radicale eines Salzes in demselben gemäß den stöchiometrischen Tafeln verbunden sind, und dies ist es, was schon vor ihm bekannt war.

Im zweiten Theile seiner chemischen Messkunst, welche auch den besondern Titel führt: Erläuterungen zur chemischen Messkunst, Halle u. Leipzig 1817. kehrt der Verf. mehr zur Richter'schen Darstellung der Sache zurück. Er bestimmt die Verhältniszahlen der Körper undtheilt hierüber sehr vollständige Tafeln mit. Hierbei leitete ihn die, wie er sie nennt, höchst wichtige That sache, daß die Verhältniszahlen sämmtlicher Körper ein Vielfaches von der Zahl des Wasserstoffs so nahe angehen, daß, wenn man statt der Größen, welche durch die verschiedenen Analysen gefunden werden, ein Vielfaches von dem Werthe des Wasserstoffs nach einer ganzen Zahl ansetzt, dieses Vielfache des Wasserstoffs von dem Mittel der gefundenen Größen weniger abweicht, als die meisten dieser Größen. Er schmeichelt sich hierin ein wichtiges Hülfsmittel zur schärfsten Bestimmung der chemischen Verbindungszahlen gefunden zu haben.

Wir

Wir haben dagegen zu erinnern, daß eigentlich *Prout* es ist, der auf diese Uebereinstimmung gekommen ist (s. oben §. 54). Wir können indessen keinen so gar großen Werth darauf legen; denn die Verhältniszahl des Wasserstoffs ist klein im Verhältniß zu den meisten übrigen; das Verhältniß, in welchem sie zu diesen steht, ist daher meistens so groß, daß die Hälfte derselben leicht in die Gränzen der möglichen Beobachtungsfehler fallen kann; mithin ohne Schwierigkeit Vielfache entstehen können.

Meinecke hat übrigens mit vieler Genauigkeit und Sorgfalt die stöchiometrischen Rechnungen, gegründet auf die schärfsten Analysen, durch die Verbindungen der unorganischen und organischen Natur durchgeführt. Zulezt kommt er auf die Dichtigkeit der Körper in ihrem gasförmigen Zustande (vergl. oben §. 54.); auf die specif. Wärme der elastisch-flüssigen Körper; und auf den Zusammenhang der chemischen und physicalischen Eigenschaften der festen Körper, namentlich des Verhältnisses der Cohärenz und Dichtigkeit zu den chemischen Verhältniszahlen, und der Cohäsion zu den spec. Wärmen und den Schmelzgraden. Was diese letzten beiden Abschnitte betrifft, muß dankbar das Bestreben *Meinecke's* anerkannt werden, der Beziehung nachgeforscht zu haben, in denen die physischen Kräfte der Körper zu ihren chemischen Verhältnissen stehen. Er bemüht sich daraus Gesetze abzuleiten, welche, wenn sie auch nicht für fest begründet gehalten werden können, doch gewiß die Aufmerksamkeit der Chemiker verdienen. *Meinecke* suchte daher die Idee *Nichter's* (§. 17. c) zu realisiren.

Hiermit ist auch noch eine neuere Abhandlung *Meinecke's* zu vergleichen: Ueber die Dichtigkeit der elastisch-flüssigen Körper im Verhältniß zu ihren stöchiometrischen Werthen in *Schweigér's Journ.* XXII. 137 — 159. Der Titel dieser Abhand-

handlung deutet schon den Inhalt derselben an. Man findet hier eine weitere Auseinandersetzung dieses Gegenstandes, als Prout (§. 54.) gegeben hatte, und eine Ableitung eines Gesetzes für die Dichtigkeit der binären Verbindungen. Meinecke fand nämlich: daß entweder die Maascheile einer binären Verbindung gleich der Summe der Maascheile ihrer Bestandtheile, oder gleich dem Maasthal. Einer ihrer Bestandtheile sind; und daß jenes, der Charakter der Hydroide, dieses vorzugsweise den Sauerstoffverbindungen eigen ist. Z. B. 1 Maasch. Chlorin und 1 Maasch. Wasserstoff geben 2 Maasch. Salzsäure; während 1 Maasch. Kohlenstoff und 1 Maasch. Sauerstoff nur 1 Maasch. Kohlensäure geben.

Etwas ähnliches stellt Meinecke auch für die Maasverhältnisse der Salze auf; und zulegt sucht er zu zeigen, daß außer den progressiven Verhältnissen $1:1$; $1:2$; $1:4$ keine feste Verbindung nach Maascheilen möglich sey.

I. 56.

Wir wollen uns nun noch zu einigen mit Berzelius gleichzeitigen Untersuchungen wenden. Dieser Chemiker war nicht der einzige, der in den Mineralien bestimmte Mischungsverhältnisse aufgesucht hatte, auch unser scharfsinniger Oken *) sprach gleichzeitig mit ihm die Ueberzeugung aus, daß die Natur in jenen Körpern eine gewisse Gesetzmäßigkeit beobachte. Nächst diesen ergriff Schubert **) diesen Gegenstand, und führte ihn durch alle chemisch analysirte Fossilien durch. Seit dieser Zeit finden wir die stöchiometrischen Gesetze von den besten Analytikern unserer Zeit, von Gehlen, Stromeyer, Pfaff, Fuchs **), Hisinger u. ä. als Prüfungsmittel ihrer analytischen Untersuchungen angewandt.

*) Lehr

**) Lehrbuch der Naturgeschichte. Lpz. 1813. 1 Bd. S. 150—153. Oken kommt mit Berzelius namentlich darin überein, daß er die einzelnen Bestandtheile eines Fossils als zweifache Verbindungen betrachtet. Er beschränkt zwar seine Untersuchungen zunächst bloss auf die Erze; allein er äußert, daß auch bei den Erdirden (Steinarten) dieselben Verhältnisse statt finden.

**) Einige Beiträge zu den stöchiometrischen Berechnungen des Mischungsverhältnisses der Fossilien, in Schw. Journ. XV. 200—231. Schubert betrachtet in dieser Abhandlung die besondern Fälle, wo das stöchiometrische Mischungsverhältnis bei einem und demselben Fossil durch verschiedene Analysen auffallend verschieden gefunden wurde, ohne daß zwischen den, jenen Analysen unterworfenen Exemplaren, ein anderer Unterschied, als höchstens der Farbe bemerkt werden konnte. Indes, bemerkt er, bleibt es auch hier eine merkwürdige Bestätigung für die stöchiometrische Ansicht, daß die meisten der von ihm angeführten Fälle, eine Art von arithmetischer oder geometrischer Progression ihrer Verhältniszahlen zeigen und mithin vielmehr für als gegen ein fest bestimmtes chemisches Verhältnis in der Mischung der Fossilien sprechen. Seine stöchiometrischen Rechnungen unterscheiden sich übrigens von denen Berzelius's darin, daß er keine Rücksicht darauf nahm, ob der Sauerstoffgehalt ein einfaches, anderthalbfaches oder 2 und 3 faches Verhältnis beobachte, sondern er nimmt an, daß sich die chemischen Elemente im Verhältniß zur stöchiometrischen Scale verbinden.

Aus diesem Gesichtspunkte führte Schubert die Rechnung durch alle, nur in etwas zuverlässigen Mineral-Analysen in seinem Handbuch der Mineralogie (Nürnberg 1816.) S. 42—91 u. 109—118. hindurch. Keine Arbeit schließt sich demnach an die von Berzelius (§. 42.) an; obgleich, wie schon vorhin bemerkt wurde,

wurde, seine Darstellung sich von der dieses Chemikers unterscheidet. Für die einzelnen Grundstoffe der Fossilien (brennbare und oxydirtre Körper) sucht er die Verhältnisse (d. h. die Anzahl der Massentheile oder stöchiometrischen Anteile) zu bestimmen, in denen sie sich gewöhnlich mit einander zu verbinden pflegen. Wir verweisen übrigens auf das schätzbare Werk selbst, welches das erste war, das den chemischen Theil der Mineralogie in einem so großen Umfange aufgenommen hatte.

*) Hier verdient noch eine Bemerkung von Fuchs, die er bei Gelegenheit seiner Analyse des Gehlenit (Schweigg. Journ. XV. 382.) machte, und die gewiss Beachtung verdient, herausgehoben zu werden. — Wenn sich nämlich findet, daß zwei Bestandtheile eines Fossils, jedes für sich genommen, nicht mit den übrigen in das gehörige stöchiometrische Verhältniß gesetzt werden können, wohl aber beide zusammen genommen: so hält er dafür, man müsse den einen, der zur Ergänzung des andern dient, für einen vicariirenden Bestandtheil halten. Aus diesem Gesichtspuncke sind nach seiner Meinung die Resultate mehrerer Analysen von Mineralkörpern zu betrachten, wenn man sie einerseits mit der chemischen Proportionslehre in Uebereinstimmung bringen, andererseits verhindern will, daß die Gattungen nicht unnöthiger Weise zu sehr versplittet werden.

Vergl. ferner: Gehlen über die Mineralogie von Berzelius, in Schweigg. Journ. XI. 123—127. desgl. VIII. 364 folg.

§. 57.

Schon vor Berzelius haben auch die französischen Chemiker Thenard und Gay-Lussac *) Untersuchungen über die Pflanzenkörper angestellt, woraus sie einige für die Bildung derselben nicht unwichtige Gesetze ableis-

ableiteten. Allein Berzelius erhob hagegen einige auf Thatsachen gegründete Zweifel, die durch neuere Untersuchungen von von Guassure **) noch mehr Gewicht erhielten. In der neuern Zeit wurde dieser Gegenstand von Döbereiner ***) aufgenommen, und auf eine Weise dargestellt, die Beachtung verdient.

**) Méthode pour déterminer la proportion des principes qui constituent les substances végétales et animales, et application de cette méthode à l'analyse d'un grand nombre de ces substances. Présenté à l'Institut le 15 janvier 1810. in den Recherches Physico-Chimiques von Gay-Lussac und Thenard II. 265—350. Im Auszuge von Gilbert in Doss. n. Ann. VII. 401—414. Es gehört nicht hierher, die Methode zu beschreiben, deren sich Gay-Lussac und Thenard bedienten, um die organischen Körper zu analysiren. Die Resultate dieser Analysen werden wir im zten Abschnitt aufzählen; hier wollen wir bloß drei von den Verfassern aufgefundene Gesetze für die Zusammensetzung der Pflanzenkörper anführen, und dieselben mit einigen Bemerkungen von Berzelius begleiten.

Erstes Gesetz. Alle Pflanzenkörper, in welchen des Sauerstoffs im Verhältnisse zum Wasserstoffe mehr als im Wasser vorhanden ist, sind Säuren.

Zweites Gesetz. Alle Pflanzenkörper, in welchen des Sauerstoffs im Verhältnisse zum Wasserstoffe weniger, als im Wasser vorhanden ist, sind harzig oder öliger oder alkoholischer Natur.

Drittes Gesetz. Alle Pflanzenkörper, welche Sauerstoff und Wasserstoff genau in eben dem Verhältnisse enthalten, worin sie im Wasser vorhanden sind, sind weder saurer noch harziger Natur; sondern sie gehören zu der Classe des Zuckers, Gummi's, der Stärke, des

des Milchzuckers, der Holzfaser und des krystallisirbaren Stoffs der Manna.

Wenn man, bemerken die französischen Chemiker, annehmen wollte, daß sich der Wasserstoff und Sauerstoff als Wasser vereinigt in den Pflanzenkörpern befindet, so würden die Pflanzensäuren aus Kohlenstoff, Wasser und Sauerstoff; die Harze, Oele, Alkohol und Aether aus Kohlenstoff, Wasser und Wasserstoff; und endlich Zucker, Gummi, Stärke, Milchzucker, die Holzfaser und der krystallisirbare Stoff der Manna bloss aus Kohlenstoff und Wasser, nach verschiedenen Verhältnissen, bestehen.

Es ist klar, daß alle diese Resultate einzig und allein auf der Genauigkeit der angestellten Analysen beruhen. Berzelius erinnert hinsichtlich derselben (*Thomson's Annals of Philos.* Vol. V. März 178, wie auch Gilb. n. Ann. X. 253.), daß Thénard u. Gay-Lussac keine Rücksicht nahmen auf das mit mehreren organischen Körpern verbundene Wasser. Diese Chemiker begnügten sich, dieselben bloss in der Siebdhize des Wassers zu trocknen, ohne darauf zu achten, ob sie noch Wasser enthalten oder nicht. Diesem Umstände schrieb es daher Berzelius zu, daß die Resultate derselben sehr beträchtlich von der Wahrheit abweichen: zieht man die Wassermenge ab, so stimmen sie im allgemeinen mit seinen Versuchen überein. Vergl. den 3ten Abschnitt.

Wenn diese Bemerkung Berzelius's seine Richtigkeit hat (und wir glauben nicht Ursache zu haben, daran zu zweifeln), so werden natürlich die von Gay-Lussac und Thénard aus ihren Versuchen abgeleiteten allgemeinen Folgerungen einer Modifcation unterliegen; wie auch Gay-Lussac späterhin selbst erinnert, daß jene Classification der Pflanzenkörper Ausnahmen zu lassen. Gilb. n. Ann. XVIII. 361. Namentlich widerspricht die Zusammensetzung der Essigsäure und Gallussäure

säure dem ersten und dritten jener Gesetze; denn nach Berzelius ist in der Essigsäure der

$$\begin{aligned}\text{Sauerstoff} &= 46,934 \\ \text{Wasserstoff} &= 6,195\end{aligned} = 7,576$$

in der Gallusäure

$$\begin{aligned}\text{Sauerstoff} &= 38,02 \\ \text{Wasserstoff} &= 5,02\end{aligned} = 7,574$$

und in dem Wasser

$$\begin{aligned}\text{Sauerstoff} &= 88,246 \\ \text{Wasserstoff} &= 11,754\end{aligned} = 7,507.$$

welche 3 Quotienten also sehr nahe mit einander übereinstimmen; was aber dem 2ten und 3ten jener Gesetze zuwider läuft.

Ebenso widerspricht die Zusammensetzung der Benzoesäure dem 2ten Gesetz; denn nach Berzelius ist in derselben der

$$\begin{aligned}\text{Sauerstoff} &= 20,02 \\ \text{Wasserstoff} &= 5,27\end{aligned} = 3,799.$$

3,799 ist aber viel kleiner als 7,507, der Quotient, welcher herauskommt, wenn der Sauerstoffgehalt des Wassers durch den Wasserstoffgehalt desselben dividiert wird.

Was die thierischen Körper betrifft: so schließen die franzöf. Chemiker aus ihren mit dem Faserstoff, Eiweißstoff, Gallerte und Käsestoff angestellten Analysen: 1) daß in diesen vier, und wahrscheinlich in allen thierischen Körpern, des Wasserstoffs mehr vorhanden ist, als in dem Verhältnisse, worin er mit Sauerstoff Wasser bildet; 2) daß sich in ihnen desto mehr Stickstoff findet, je mehr sie des überschüssigen Wasserstoffs enthalten; und 3) daß Stickstoff und überschüssiger Wasserstoff in ihnen fast in demselben Verhältnisse stehen, worin sie sich im Ammoniak befinden.

**) Th. von Gaußure (Ueber die Verwandlung von Stärke in Zucker, aus der Bibl. britann. übergetra-

getragen in Gilb. n. Ann. XIX. 129—145.) fand durch eine sehr genaue Verlegungsmethode in der Stärke, in dem Stärkezucker, in dem Weintraubenzucker, den Sauerstoff stets in einem größern Verhältniß, als zur Bildung des Wassers erforderlich ist; allein er glaubt doch, daß der Ueberschuß des Sauerstoffs in diesen Pflanzkörpern zu gering sey, um jenes dritte Gesetz zu entkräften. Indessen haben ihm andere Analysen so große Mengen überschüssigen Sauerstoffs über jenes Verhältniß gegeben, daß sie nicht von Fehlern des Versuchs herrühren können (s. z. B. im dritten Abschnitt Dass. Analyse des arabischen Gummi). Umgekehrt fand er Pflanzkörper, welche weder harziger, noch öliger, noch alkoholischer Natur sind, und doch überschüssigen Wasserstoff über die zur Wasserbildung nöthigen Menge gegeben haben (s. Dass. Analyse des gereinigten Mannazuckers). Nichts desto weniger, meint Saussure, bleibt so viel gewiß, daß alle gummiartige, zuckrige und stärkenartige Pflanzkörper ihrer Mischung nach sich in der That nur wenig von blohen Zusammensetzungen aus Kohlenstoff und aus Wasser, das auf seine Elemente zurückgebracht ist, entfernen.

So viel geht wohl aus allen diesen Untersuchungen hervor, daß wir gegenwärtig noch nicht im Stande sind, Gesetze für die Bildungen der Pflanzentörper aufzustellen. Erst wenn diese Untersuchungen mit der äußersten Sorgfalt wiederholt worden sind, und wir Mittel aufgefunden haben, organische Substanzen von allem ihren Wasser völlig zu befreien, ohne sie einer anfangenden Entmischung auszusetzen, können wir vielleicht zu diesem Ziele gelangen. Dies erwägnd glauben wir indess den Analysen von Berzelius immer noch das meiste Zutrauen schenken zu müssen.

*** Das Daseyn einer Zusammensetzung aus Kohlensäure und Kohlenoxyd, Schweigg. Journ.

Journ. XVI. 105—110. Ueber die Zusammensetzung des Zuckers und Alkohols, ebend. XVII. 188. Ueber die Zusammensetzung und Sättigungscapacität der Weinsäure, in Diss. n. stöchiom. Unters. u. chem. Encd. Heft I. 71—73. Ferner vergl. Schweigg. Journ. XXIII. 70. folg. Döbereiner hat die Ansicht, daß die organischen Substanzen salzartige Zusammensetzungen einfacher Verbindungen des Kohlenstoffes mit Sauerstoff, Wasserstoff oder Stickstoff in verschiedenen, aber bestimmten Verhältnissen seyen. So fand er, daß die Krebsäure ihre Elemente gerade in einem solchen Verhältnisse enthalte, daß sie als eine Verbindung aus Kohlensäure und Kohlenoxyd; der Zucker aus Kohlensäure und Kohlenwasserstoff; der Alkohol aus 3 Anteilen Kohlenwasserstoff mit 1 Anth. Kohlensäure; die Weinstinsäure umgekehrt aus 1 Anth. Kohlenwasserstoff und 3 Anth. Kohlensäure u. s. w. zu betrachten sey. Er zeigt ferner, wie die verschiedenen Pflanzenstoffe durch Aenderung der Verhältnisse ihrer nahen oder entfernten Bestandtheile in einander übergehen können. So verwandelt sich die Citronensäure, welche aus 1 Anth. Kohlendeuterohydroid (Kohlenwasserstoff vom 2ten Grade), 1 Anth. Kohlensäure und 1 Anth. Kohlenoxyd besteht, in Weinstinsäure, wenn sie 2 Anteile Sauerstoff aufnimmt, und diese wieder, wenn ihr 2 Anteile Kohlensäure entzogen werden, in Zucker u. s. w.

Diese Ansicht hat vieles für sich; allein es ist einsichtend, daß nichts damit gewonnen werde, wenn nicht die Möglichkeit dargethan wird, auf diesem Wege die fast zahllose Mannigfaltigkeit der Pflanzenkörper zu construiren. Die combinatorische Analysis scheint uns hierzu den Weg zu bahnen. Der Verf. dieses Werkes ist gegenwärtig im Begriffe aus diesem mathematischen Gesichtspuncte den Gegenstand zu behandeln; noch nicht aber sind seine Untersuchungen dahin gediehen, daß er schon hier ein

ein genügendes Resultat darlegen könnte. An einem andern Orte wird er indes, wenn es ihm gelingen sollte, auf dem von ihm eingeschlagenen Wege zu bestrebenden Resultaten zu gelangen, seine Untersuchungen zur öffentlichen Mittheilung bringen.

§. 58.

Döbereiner, der fortwährend mit stöchiometrischen Untersuchungen beschäftigt ist, fand endlich auch durch eine Menge Analysen von Brunnen- und Mineralwassern, daß die Bestandtheile derselben ebenfalls stöchiometrischen Gesetzen gehorchen *).

* Gilb. n. Ann. XXVI. 331. ebend. XXVII. u. Schw. Journ. XXIII. 80—93. Er fand im reinen Brunnenwasser die Elemente der darin enthaltenen atmosph. Luft in einem Verhältnisse wie im oxydirtten Stöckgas, d. h. 2 Maastheile Stöckgas gegen 1 Maasth. Sauerstoffgas, und im kalkhaltigen Brunnenwasser zugleich 1 Verhältnisstheil Kohlensäuregas und 1 Verhältnisstheil kohlensäuren Kalk, in manchem Wasser mit 1 bis 2 Verhältnisstheilen Gyps vereinigt. Endlich fand er sogar in der von Klaproth unternommenen Analyse des Carlsbader Mineralwassers (Klaproth's Beitr. I. 335 u. folg.) eine Gesetzmäßigkeit auf. Ehe hierüber etwas ausgesprochen werden kann, ist es wohl nöthig, daß das Feld der Erfahrung hierin noch mehr erweitert werde.

§. 59.

Die Stöchiometrie, welche noch lange nachher, als sie schon von Richter dargestellt worden, von den Lehrbüchern der Chemie unberücksichtigt blieb, wurde erst dann von ihnen aufgenommen, als das Ausland die deutschen Chemiker darauf aufmerksam machte. Gilbert

bert *) war der erste, der eine gebrängte Uebersicht von der Stöchiometrie zu jener Zeit gab, wo die Chemiker des Auslandes mit stöchiometrischen Untersuchungen beschäftigt waren. Kastner **) widmete dem mathematischen Theile der Chemie in seinem Lehrbuche einen eigenen Abschnitt. Döbereiner ***) entwarf sehr vollständige Tafeln der Verhältniszahlen aller chemischer Körper. In den meisten neuesten Lehrbüchern finden wir den mathematischen Theil der Chemie abgehandelt.

*) Dissertation etc. vergl. §. 24. S. 62. Was diese gelehrte Abhandlung betrifft, welche außer einer kurzen Uebersicht von der Richter'schen Lehre, eine historische Skizze über diesen Gegenstand giebt, scheint es uns, daß Gilbert die Verdienste des verstorb. Richter's etwas mehr hätte berücksichtigen sollen; denn daß Richter'n allein in dieser Sache das größte Verdienst gehüre, ist oben (§. 34.) hinlänglich gezeigt worden.

**) Einleitung in die neuere Chemie ic. Halle u. Berlin 1814. Von den chemischen Processen und denen sie begründenden Verwandtschafts-Gesetzen. S. 357—509. Dieses Werk müssen wir wegen seiner vorzüglichen Reichhaltigkeit ganz besonders empfehlen.

***) Darstellung der Verhältniszahlen der irdischen Elemente zu chemischen Verbindungen. Jena 1816. Vergl. Grundriss der allgemeinen Chemie ic. Jena 1816, der auch von dem stöchiometrischen Standpunkte aus bearbeitet worden. Hiezu Döbereiner's neueste stöchiometrische Untersuchungen, und chemische Entdeckungen als Anhang zu jenen beiden. Jena 1816.

Während der mathematische Theil der Chemie so große Fortschritte mache, vernachlässigten die Chemiker auch nicht, mannichfaltige Untersuchungen über die Natur verschiedener rätselhafter Körper anzustellen. Seitdem Volta's Säule (§. 27.) und die ihres Sauerstoffs beraubten Alkalien (§. 30.) uns so äußerst kräftige Mittel boten, zusammengesetzte Substanzen zu zerlegen, und besonders den Sauerstoff durch Hülfe der letztern in Verbindungen aufzufinden, wo er durch eine sehr starke Verwandtschaft gehalten wird: seit dieser Zeit blieb nichts unversucht, was zur Scheidung der unzerlegten Säuren und anderer Körper in ihre Elemente führen konnte. Die wichtigsten Arbeiten dieser Art waren die Zerlegungsversuche der gemeinen und oxydirten Salzsäure. Schon Gay-Lussac und Thenard *) waren damit beschäftigt, und schon diese Chemiker folgerten aus ihren Untersuchungen, daß sich die oxydirte Salzsäure für chemisch einfach nehmen lasse. Später stellte Davy **) äußerst sorgfältige Untersuchungen über denselben Gegenstand an, und was jene bloß angedeutet hatten, sprach dieser als seine Ansicht von der Sache aus. Nach derselben ist nämlich die oxydirte Salzsäure ein einfacher, dem Sauerstoff analoger Körper, den er Chlorin ***) von χλωρός (dessen Farbe bezeichnend) nannte. Zugleich entdeckte auch Davy ein Gas, welches die erste Oxydationsstufe des Chlorins bildet, und welches er Euchlorin nannte ****).

*) Untersuchungen über die Natur u. die Zersetzung der Salzsäure u. oxygenirten Salzsäure. (Vorgel. in dem Instit. am 27. Febr. 1809.)
**) Frei

Frei übers. in Gilb. n. Ann. V. 8—27. Vergl. h. y.
Davy ebend. XXIV. 375. Ann.

**) Untersuchungen über die Natur und die Verbindungen der oxydirtten Salzsäure und über die Bestandtheile der Salzsäure ic.
Vorgel. in der R. Soc. am 12. Jul. 1810.) übers. in Schweigg. Journ. III. 95—120. Ueber einige Verbindungen der oxydirtten Salzsäure u.
des Sauerstoffs und die chemischen Verhältnisse dieser Gasarten zu den brennbaren Körpern, von ebend. eb. 205—248. Ueber eine neue Verbindung des Halogen (Oxydirtsalzsauren) u. des Oxygengases von ebend. eb. 256—267.
auch in Gilb. n. Ann. IX. 1—100. Vergl. ebend. VIII. 227.

***) Schweigger brachte dafür die Benennung Halogen von älz (Meersalz) in Vorschlag. Dass. Journ. III. 249—255. Gegen diese sehr zweckmäßige Benennung s. Gilbert in s. n. Ann. XX. 101. Dagegen aber Schweigg. in s. Journ. XIV. 79.

****) Obgleich schon viel früher die mit Zersetzung des Euchlorins verbundene Lichterscheinung Simon (Scherer's Journ. IX. 588. 1808) bemerkt hat, worauf Kein aufmerksam machte in Gilb. n. Ann. XII. 235.

Scheele, der Entdecker der oxydirtten Salzsäure (vom Braunstein aus d. schwed. Abh. 1774. S. 89. übers. in Crell's neuest. Entd. I. 115—126.) hielt diese Säure für eine ihres Phlogistons (Wasserstoff? obwohl schwerlich Scheele's Phlogiston und der Wasserstoff für identisch zu halten seyn möchten) beraubte Salzsäure, und nannte sie daher dephlogistirte Salzsäure. Späterhin behaupteten Lavoisier, Fourcroy und Berthollet (des legit. über die entbrennbarste Kochsalzsäure in den Mém. de l'Acad.

l'Acad. des sc. 1785. 276—295. übers. in Cr. ch. m.
 Ann. 1790. II. 444—465; vergl. hiemit. Mém. de
 l'Inst. 1806. oder Mém. d'Arc. t. 2.), daß sich die oxy-
 dirte Salzsäure aus dem Sauerstoff des Braunsteins und
 der Salzsäure bildet. Diese Meinung wurde seitdem
 allgemein angenommen. Nach der Analogie mit andern
 Säuren hießt man die gemeine Salzsäure für eine aus
 einem brennbaren noch unbekannten Radical und Sauer-
 stoff bestehende Säure, welche nicht anders als in Ver-
 bindung mit irgend einem Oxyd existiren kann; mit Was-
 ser verbunden, erscheint sie als gemeines salzaures Gas.
 In dieser Verbindung tritt Wasser als die Grundlage
 der Säure auf, so wie dieses bei concentrirter Schwefel-
 und Salpetersäure und efflorescireter Kleesäure der Fall
 ist (§. 40. 3. d.). Das Radical der Salzsäure kann sich
 mit Sauerstoff in verschiedenen Verhältnissen verbinden,
 und so entstehen das oxydirtsalzaure Gas, Euchloringes
 Davy's und die überoxydirt Salzsäure u. s. f. Davy
 kam aber auf die ältere Ansicht Scheele's wieder zu-
 rück. Er betrachtet nämlich die oxydirt Salzsäure oder
 das Chlorin als einen einfachen Körper, der sich sowohl
 mit Sauerstoff zu Euchlorin und Chlorinsäure,
 als auch mit Wasserstoff zu gemeiner Salzsäure
 verbindet. Diese letztere zerlegt die meisten Salzbasen,
 deren Sauerstoff mit dem Wasserstoff der Säure sich zu
 Wasser verbindet, während die metallische Grundlage der
 Base sich mit dem Chlorin vereinigt. Solche Verbindun-
 gen sind alle die salzauren Salze, welche kein Krystall-
 wasser enthalten; hingegen diejenigen, welche Krystallwas-
 ser haben, sind wahre salzaure Salze; was wir aber in
 ihnen für Krystallwasser halten, ist Wasserstoff der Säure
 und Sauerstoff der Base, welche erst in dem Augenblick
 des Entweichens zu Wasser zusammentreten.

S. 61.

Dieser Ansicht von der Natur der gemeinen und oxydirtten Salzsäure setzten mehrere Chemiker Einwendungen entgegen: namentlich Murray^{a)}, Henderson^{b)}, F. Vogel^{c)}, Fischer^{d)} und Hildebrandt^{e)}. Berthollet giebt zwar zu, daß kein einziger Versuch bis jetzt entschieden für die eine oder andere Ansicht spreche; indes hält er doch dafür, daß die Hypothese von der Zusammensetzung des Chlorins bei weitem mehr dem allgemeinen chemischen System gemäß sei^{f)}. Berzelius trat unter allen mit den wichtigsten Beweisgründen gegen die Ansicht Davy's auf^{g)}. Nichts bestoweniger sind jetzt fast alle Chemiker verselben beigetreten.

- a) Mehrere Streitschriften, gewechselt zwischen John Davy und John Murray in Gilb. n. Ann. X. 220—228. XV. 117—141, wie auch Schw. Journ. III. 429—436.
- b) On Sir Hy. Davy's Theory of Chlorine, and its Compounds. in Thomson's Ann. of Philos. 1813. II. 13—18. und 122—133.
- c) Schweigg. Journ. IV. 156. VII. 250.
- d) Bemerkungen über Davy's Ansicht von der gemeinen und der oxydirtten Salzsäure, in Gilb. n. Ann. XIII. 305—330.
- e) Zweifel gegen Davy's Theorie von der Chlorine oder dem Halogen, auf Thatsachen ge gründet. Schweigg. Journ. XIII. 72—97.
- f) Bemerkungen über Hrn. Davy's Hypothese über die Natur des oxygenirten salzsauren Gases. Ann. de Chim. Oct. Nov. 1811, im Ausz. in Gilb. n. Ann. XII. 299—314.
- g) An

g) An mehreren Orten in Schweigg. Journ. II. 325.
 V. 243. in Gilb. n. Ann. VIII. 227. ebend. X. 240.
 Ferner: Kritik von Davy's Lehre von der Chlo-
 rine und der Euchlorine ebend. XII. 288—297.
 Anmerkung über Davy's Theorie der oxydirt-
 ten Salzsäure in Schweigg. Journ. XIII. 98.
 Ueber die Natur der Salzsäure Thoms. Ann.
 of phil. T. II. P. 254. übers. eb. XIV. 66—78. Vergl.
 dagegen Thomson's und H. Davy's Ausserung in
 Gilb. n. Ann. XVIII. 332. Ferner über Iodine,
 Chlorine und das sogenannte beton. Oel. eb.
 XIX. 385—390. und endlich: Versuch einer Ver-
 gleichung der ältern und der neuern Mei-
 nungen über die Natur der oxydirten Salz-
 säure, zur Beurtheilung des Vorzugs der einen vor der
 andern, in Gilb. n. Ann. XX. 356—446. Offenbar
 ist diese gegen Davy's Theorie gerichtete Abhandlung
 die bei weitem bedeutendste, welche über diesen Gegen-
 stand erschienen ist. Es ist indessen hier nicht der Ort,
 die Gründe für oder wider diese Theorie zu beleuchten,
 zumal da nach Berzelius's eigener Ausserung, bisher
 noch kein directer Versuch erdacht werden könnte, dessen
 Resultat mit einer von beiden im Widerspruch wäre.
 Allein da er sowohl in dieser als auch schon in mehreren
 vorhergehenden oben angeführten Abhandlungen aus sei-
 ner chemischen Proportionslehre Beweisgründe gegen
 Davy's Theorie hernimmt: so haben wir das, was sich
 hierauf bezieht, noch kürzlich zu betrachten.

Berzelius fand nämlich durch genaue Analysen,
 daß das basisch salzsäure Bleisorb zusammengesetzt ist aus
 $MO_2 + 2 PbO_2 + 4H^2O$ (nach bekannter Bedeutung
 der Buchstaben §. 41.), d. i. wenn man die relativen
 Gewichte dafür setzt (§. 41. S. 193.)

Salz-

$$\begin{array}{l}
 \text{Salzsäure} \left\{ \begin{array}{l} M = 139,56 \\ 2 \text{O} = 200,00 \end{array} \right\} = 339,56 \\
 \text{Bleioryd} \left\{ \begin{array}{l} 2 \text{Pb} = 5194,80 \\ 4 \text{O} = 400,00 \end{array} \right\} = 5594,80 \\
 \text{Wasser} \left\{ \begin{array}{l} 8 \text{H} = 53,08 \\ 4 \text{O} = 400,00 \end{array} \right\} = \frac{453,08}{6387,44}
 \end{array}$$

Nach der neuen Lehre aber ist das relative Gewicht des Chlorins $\text{Ch} = 439,56$ (d. h. $M + 3\text{O}$ der ältern Lehre) und das der gemeinen Salzsäure (Hydrochlorinsäure) 452,83 (d. h. $\text{Ch} + 2\text{H}$ der neuen Lehre, oder $\text{MO}_2 + \text{H}_2\text{O}$ der alt. Lehre), mithin das Salz zusammengesetzt aus

$$\begin{array}{l}
 \text{Hydrochlorinsäure} \left\{ \begin{array}{l} \text{Ch} = 439,56 \\ 2 \text{H} = 13,27 \end{array} \right\} = 452,83 \\
 \text{Bleioryd} \left\{ \begin{array}{l} 2 \text{Pb} = 5194,80 \\ 4 \text{O} = 400,00 \end{array} \right\} = 5594,80 \\
 \text{Wasser} \left\{ \begin{array}{l} 6 \text{H} = 39,81 \\ 3 \text{O} = 300,00 \end{array} \right\} = \frac{339,81}{6387,44}
 \end{array}$$

oder auch aus:

$$\begin{array}{l}
 \text{Chlorin} = 439,56 \\
 \text{Blei (metallisches)} \frac{1}{2} \text{Pb} = 1298,70 \\
 \text{Bleioryd} \left\{ \begin{array}{l} \frac{1}{2} \text{Pb} = 3869,10 \\ 3 \text{O} = 300,00 \end{array} \right\} = 4196,10 \\
 \text{Wasser} \left\{ \begin{array}{l} 8 \text{H} = 53,08 \\ 4 \text{O} = 400,00 \end{array} \right\} = \frac{453,08}{6387,44}
 \end{array}$$

Im ersten Fall nämlich besteht das Salz aus Hydrochlorinsäure, Bleioryd und Wasser, und im zweiten aus Chlorinblei, Bleioryd und Wasser. Berzelius erinnert nun, daß die Zusammensetzung dieses Salzes nach der ältern Lehre dem Gesetz §. 40. 3., dem gemäß in jeder Verbindung oxydirter Körper ein Oxyd als Einheit auf-

auftritt, vollkommen entspreche; denn will man auch die Sauerstoffmenge der Salzsäure als zu problematisch betrachten, so sind doch die völlig bekannten Sauerstoffmengen des Metalloxyds und des Wassers einander gleich. Allein nach der neuen Lehre findet das Gegentheil statt. Entweder hält das Metalloxyd 400 und das Wasser 300 Th. Sauerstoff, oder umgekehrt das Wasser 400 und das Metalloxyd nur 300 Th. Sauerstoff. Nun ist aber 400 kein Vielfaches nach einer ganzen Zahl von 300, und das Chlorin kann, wenn man es für einsfach nimmt, keinen Sauerstoff enthalten. Ein ganz ähnliches Beispiel führt er in dem basisch salzauren Kupferoxyd an. Er schließt hieraus, daß, da die Zusammensetzung der wasserhaltigen basischen salzauren Salze mit der neuen Lehre nicht übereinstimmt, entweder diese oder das angeführte Gesetz unrichtig seyn müsse.

Diese Beweisgründe werden freilich durch die neueren Untersuchungen Berzelius's selbst etwas geschwächt (s. oben S. 140), indem wenigstens daraus hervorgeht, daß das Gesetz von den Vielfachen nach ganzen Zahlen nicht allgemein gültig ist. Allein nichts desto weniger sind die übrigen der in der obigen Abhandlung angeführten Beweis Gründe von solchem Gewicht, daß wir, nach unserer Ansicht, in einem chemischen System, und also auch in dieser Stöchiometrie, nothwendig so lange beide Lehren von der gemeinen und oxydirtten Salzsäure aufzunehmen müssen, bis die Zukunft hierüber entscheiden wird. Vielleicht veranlaßt die von der Göttling. Gesellschaft d. Wiss. deshalb aufgegebene Preisfrage (Gild. n. Ann. XXII. 351.) die Chemiker, diesen für das System der Chemie so wichtigen Gegenstand in's Reine zu bringen.

Weitere Untersuchungen über die oxydirtte Salzsäure oder das Chlorin, s. W. Henry in Gild. n. Ann. XVII. 337 — 347. Bauquelin ebend. XVIII. 325.

Gay-

Gay-Lussac's neue Untersuchungen über die Chlorine, nebst Erläuterungen und Zusätzen von Gilbert, stützen sich auf stöchiometrische Rechnungen. ebend. XIX. 315—368. und ältere Untersuchungen 369—385. (s. auch Schweigg. Journ. XIV. 79—110. mit Anmerk. von Schweigger). Chevreul ebend. XXII. 228—231. oder Schweigg. Journ. XVII. 410. Hy Davy in Gilb. n. Ann. XIV. 372—382. Endlich: Versuch, die Lehre Davy's über die Natur der oxydirtten Salzsäure, als die wahrscheinlichere darzuthun, und die Einwürfe zu beseitigen, welche gegen sie hr. Berzelius gemacht hat, vom Dr. Suhomlinov zu Charkow. Veranlaßt und mitgetheilt durch den Prof. v. Giese in Gilb. n. Ann. XXVII. 244—301.

S. 62.

Wie nun aber auch die Natur der oxydirtten Salzsäure seyn mag, für die Stöchiometrie ist es (abgesehen von dem von Berzelius erörterten Fall S. 199.) ganz einerlei, ob sie ein einfacher oder zusammengesetzter Körper ist, wie schon Wollaston*) gezeigt hatte.

*) Schw. Journ. XII. 95.

S. 63.

Während die Chemiker mit Untersuchungen über das Chlorin beschäftigt waren, entdeckte Courtois, ein Salpetersfabrikant in Paris, in der Asche des Seetang oder Kelp einen sehr sonderbaren und merkwürdigen Körper, der von der Veilchenfarbe seines Dunstes Robin genannt wurde*). Gay-Lussac, der, geleitet durch stöchiometrische Prinzipien, eine sehr vollständige Untersuchung mit demselben anstellte**), bemühte sich zu zei-

gen, daß das Jodin ein einfacher, dem Chlorin analoger Körper sey.

*) Schweigg. Journ. IX. 339. XI. 68 folg. 129 folg. 237 folg. Gilb. n. Ann. XVI. 111. XVIII. 364 folg. 1—39. 273—325. Die Eigenschaften des Jodins und s. Verbindungen s. Hildebr. Lehrbuch §. 797—807.

**) Untersuchungen über das Jodin. Ann. de Chim. B. 91. Juli 1814. übers. in Gilb. n. Ann. XIX. 1—34. u. 211—266. Erläuterungen über einige Berechnungen von Gilbert 267—277, so wie auch in Schweigg. Journ. Experimenteller Theil, dem zugleich Bauquelin's Beobachtungen an den gehörigen Stellen eingeschaltet sind XIII. 384—463. Stöchiometrischer Theil XIV. 35—65. Gay-Lussac hat nur sehr wenige analytische Versuche angestellt über die Verbindungen des Jodins mit andern Körpern; stöchiometrisch hat er aber die meisten Jodinverbindungen berechnet. Schweigger, der den stöchiometrischen Theil mit vielen Anmerkungen begleitete, welche die stöchiometrischen Rechnungen erläutern, entwarf für das Jodin eine logarithmische Scale, durch welche mit einem Blicke die verschiedenen Verbindungsverhältnisse dieses Körpers übersehen werden können.

Das Jodin und Chlorin haben eine so große Ähnlichkeit mit einander, daß wenn das erstere keinen Sauerstoff enthält, mit ziemlicher Gewissheit geschlossen werden kann, daß auch das letztere keinen enthalte; mithin als ein einfacher Körper betrachtet werden muß. Umgekehrt aber, wenn das Jodin ein Oxyd eines bisher noch unbekannten Radicals seyn sollte (ein Ueberoxyd des Jodiums nach Berzelius), so spräche dieses für die Zusammensetzung des Chlorins. Berzelius ist daher der Meinung (Gilb. n. Ann. XX. 431.), daß in eben dem Maße, als die neue Lehre durch die Entdeckung des mit dem

dem Chlorin analogen Dobins gewonnen zu haben glaubt, auch die ältere Lehre dadurch gewinnt, indem sie eine Säure kennen lehrt, welche sich in verschiedenen Graden überoxydiren lässt, ganz wie die Salzsäure.

§. 64.

Es ist uns nun noch übrig, diejenigen Entdeckungen der neuern Zeit kurz zusammenzustellen, welche sich stöchiometrisch bestimmen lassen. Thomson entdeckte (1804) eine besondere Verbindung des Chlorins mit Schwefel ^a). Th. von Gaußsurre zeigte (1812), daß das von den holländischen Chemikern entdeckte dierzeugende Gas (1795), ein wahres Kohlenwasserstoffgas sei ^b). Berzelius und Marçet entdeckten (1813) eine Verbindung aus Salzsäure, schwefiger Säure und Kohlensäure ^c) (Acidum muriaticum sulphuroso-carbonicum). Bei Gelegenheit der Untersuchungen über das Chlorin entdeckte (1811) John Davy eine besondere gasförmige Verbindung des Chlorins mit Kohlenoxyd, welche er Phosengas ^d) nannte; Dulong eine sehr beständige Verbindung des Chlorins mit Stickstoff ^e). Gay-Lussac (1815) stellte die Chlorinsäure, eine höhere Oxydationsstufe als das Euchlorin dar ^f). H. Davy entdeckte (1815) eine gasförmige Verbindung des Chlorins mit Sauerstoff, welche eine mittlere Oxydationsstufe zwischen dem Euchlorin und der Chlorinsäure darstellt ^g). Graf von Stadion hat diese Oxydationsstufe ebenfalls gefunden (1816), und nannte sie dreifach oxygenirtes Chlorin (chlorinige Säure), zugleich entdeckte er eine, welche noch mehr Sauerstoff enthält als die Chlorinsäure und die er oxygenirte Chlorinsäure nannte ^h). An diese Entdeckungen schlie-

schließen sich einige wichtige stöchiometrische Untersuchungen an. H. Davy untersuchte einige Verbindungen des Phosphors und Schwefelsⁱ). John Davy stellte Versuche über die Verbindung verschiedener Metalle mit Chlorin an^k).

- a) Nicholson's Journ. VI. 104. Thomson nannte sie schwefelhaltige Salzsäure. Schon Hagemann kannte diese Verbindung. Crell's n. Entd. I. 433. Bergl. Berzelius in Gilb. n. Ann. XX. 368.
- b) Gilb. n. Ann. XII. 349 fg. vergl. Gilb. n. Ann. 201 fg. Den Namen überzeugendes Gas erhielt es, weil es mit Chlorin eine eigenthümliche ölige Flüssigkeit darstellt. Bergl. Versuche über die ölige Substanz der holländ. Chemiker von Colin u. Robiquet. Aus den Ann. de Chim. in Gilb. n. Ann. XXIX. 12 folg. und Schweigg. Journ. XIX. 142 fg. Für die Stöchiometrie geht hieraus das wichtige Resultat hervor, daß das Öl oder der Aether des überzeugenden Gases aus Kohlenwasserstoffgas und Chlorin und der Salzäther aus Kohlenwasserstoffgas und salzaurem Gas, und zwar nach gleichen Maastheilen besteht.
- c) Gilb. n. Ann. XVIII. 161 folg. und Schw. Journ. IX. 298.
- d) Eine neue Gasart, Gilb. n. Ann. X. 221 fg. XIII. 296 fg. und Schweigg. Journ. III. 431 fg. IX. 199 fg. Phossgengas (von φως), d. h. durch Licht erzeugtes Gas nannte es Davy, weil es sich erzeugt, wenn ein Gemeng aus Kohlenoxydgas und Chlosringas dem Tageslichte ausgesetzt wird. Nach Berzelius ist es salzaure Kohlensäure Gilb. n. A. XX. 373.
- e) Ueber einen neuen detonirenden Körper Gilb. n. Ann. XVII. 43 fg. u. Schweigg. Journ. VIII. 302 fg. IX. 208 fg. Es scheint jedoch van Mons

Möng diesen Körper zuerst dargestellt zu haben Gren's n. Journ. d. Phys. III. 230. Vor Dulong auch Bauquelin Bibl. brit. LII. 296. Nach Berzelius besteht er aus wasserfreier salpetrigsaurer Salzsäure Gilb. n. Ann. XX. 391.

f) Gilb. n. Ann. XIX. 330. Vergl. XXII. 225. Schw. Journ. XIV. 91. Bauquelin's Untersuchungen Gilb. n. Ann. 295 fg. So wie auch Davy ebenb. XXIV. 379.

g) Thoms. Ann. of Phil. 1816. Jan. 28.

h) Von den Verbindungen der Chlorine mit dem Sauerstoff Gilb. n. Ann. XXII. 197—224.

i) Ueber einige Verbindungen des Phosphors und Schwefels u. s. w. Aus der Bibl. brit. März 1813. 232. mit Anmerkungen über Dalton's Theorie der bestimmten chemischen Mischungsverhältnisse übers. von Schweigger in dess. Journ. VII. 494—516. Diese Abhandlung ist historisch merkwürdig, da sie die erste ist, welche uns (in Deutschland) die Anwendung jener Theorie auf die Mischungsverhältnisse zeigte.

k) Nachricht von einigen Versuchen über die Verbindung verschiedener Metalle mit Haslogen. Aus den Philos. Trans. in Schw. Journ. X. 311—354. John Davy suchte in dieser Abhandlung nachzuweisen, daß die Quantitäten von Chlorin, Sauerstoff und Schwefel, welche eine bestimmte Menge eines jeden Metalls sättigen, stets zu einander in gleichem Verhältnisse stehen; welches entsprechend dem oben (§. 40. 2.) aufgestellten Gesetze ist, wenn man das Chlorin für einen einfachen Körper nimmt.

§. 65.

Auch über mehrere noch unzerlegte Säuren wurden Untersuchungen angestellt. Gay-Lussac und Thénard,

narb^a), wie auch Davy^b), zerlegten die Boratsäure in ein besonderes brennbares Radical, das letzterer *Boracicum* (Boron) nannte, und Sauerstoff. Hg. Davy^c) schloß aus seinen Untersuchungen über die Flüssäure, daß sie, wie schon Ampere behauptete, aus einer besondern Basis, welche er *Fluorin* nannte, und Wasserstoff, die fieselerbehaltige Flüssäure aus Fluorin und Silicium, und die Flüss-Borasäure aus Flüssäure und Boron zusammengesetzt sey. Berzelius bestreit aber diese Ansicht^d). Ueber die rätselhafte Blausäure lieferten von Littler^e), Häntle^f), Porrett^g), Gay-Lussac^h) und von Grothußⁱ) sehr schätzbare Untersuchungen, woraus hervorgeht, daß diese Säure aus Kohlenstoff, Stickstoff und Wasserstoff besteht. Zugleich wurden einige neue Verbindungen derselben entdeckt.

a) Zerlegung der Boratsäure und Wiederaufzegung derselben aus ihren Bestandtheiten. Aus dem Moniteur Nro. 321. 1808. in Gilb. Ann. XXX. 363 fg. s. auch Recherch. physico-chimiques. I. 276 fg.

b) Versuche über die Zerlegung und Zusammensetzung der Boratsäure. Aus den Philos. Trans. for. 1809. Part. 2. in Gilb. n. Ann. V. 440 fg. und Schweigg. Journ. II. 48 fg. Vergl. Gmelin über einige Verbindungen des Borons und der Boratsäure ebend. XV. 245 fg.

c) Gilb. n. Ann. XVI. 111. 289. XXIV. 374. Vergl. V. 452 fg. Schweigg. Journ. II. 57. IX. 211. Thoms. Ann. of Philos. I. 209. II. 152. III. 383. IV. 441. Vergl. ältere Untersuchungen von Gay-Lussac und Thenard: Rech. physico-chimiques II. 1 folg.; auch Gilb. n. Ann. II. 1.

d) Gilb.

d) Gilb. n. Ann. XIX. 385. XX. 425.

e) Beiträge zur Geschichte der Blausäure ic. Freiburg u. Constanz 1809. Eine sehr schätzbare Schrift, welche mehrere interessante Thatsachen enthält, und Aufschlüsse über die Natur der Blausäure und ihre Zusammensetzung giebt.

f) Ueber Bildung und Grundmischung der Blausäure in Schweigg. Journ. VII. 127 fg.

g) Ueber die sogenannten blausauren Tripelsalze und die Säuren, welche durch die Verbindung einiger Körper mit den Elementen der Blausäure dargestellt werden. Aus den Philos. Trans. 1814. in Schweigg. Journ. XVII. 258—302. Porrett schließt aus seinen Versuchen, daß das Eisen mit der Blausäure eine besondere Verbindung zu einer eigenthümlichen Säure eingehe, welche er Eisenchyazifäure (ferruted chyazic acid) nannte. (Dieses Wort ist nämlich gebildet aus den ersten Buchstaben der Bestandtheile dieser Säure, Carbo, Hydrogenium, Azotum mit dem Anhange der Endsilbe ik.) Schon 1808 entdeckte er eine andere besondere Verbindung des Schwefels mit der Blausäure, welche alle Eigenschaften einer eigenthümlichen Säure zeigt, und die er Schwefelchyazifäure (sulphuretted chyazic acid) nannte.

Die Versuche Porret's verdienen, so weit sie Maß und Gewicht betreffen, kein großes Vertrauen. Meinecke (Ueber die Zusammensetzung der Blausäure Schweigg. Journ. XVII. 302—325.) bemühte sich, mit Berücksichtigung ihrer Mängel, richtige Resultate daraus zu ziehen. Vergl. Gilbert's Berechnungen (Dess. n. Ann. XXIII. 184—197), worauf er übrigens selbst kein großes Gewicht legte.

b) Unter-

b) Untersuchungen über die Blausäure, aus den Ann. de chim. 1815. Aug. übers. in Schweigg. Journ. XVI. 1—83. und Gilb. m. Ann. XXIII. 1—62. 138—183. Gay-Lussac zeigte durch genaue analytische Untersuchungen, daß die Blausäure eine Verbindung aus Kohlenstoff, Stickstoff und Wasserstoff ist, dessen Radical aus Kohlenstoff und Stickstoff besteht, dem er den Namen Cyanogen (von κυανος und γενειν) gab. Die gewöhnliche Blausäure ist daher eine Wasserstoffsäure (Hydrocyanogensäure), ähnlich (der neuen Theorie gemäß) der gemeinen Salzsäure.

i) Beitrag zur Geschichte der Anthrazothionsäure, die von Porrett entdeckt und von ihm Schwefelhyazitsäure genannt worden ist, in Schweigg. Journ. XX. 225—271. Durch den Namen Anthrazothionsäure bezeichnet von Grotthuß die Bestandtheile der Säure (αρδας Kohle, α ζωη Stickstoff und δειος Schwefel). Nach ihm sind weder Cyanogen noch Blausäure als solche ihre Elemente, sondern sie ist zu betrachten entweder als eine Verbindung aus Schwefelwasserstoff und Kohlenstickstoff vom ersten Grade (d. i. nicht Cyanogen), oder aus Schwefelkohle und Ammoniak. Vergl. aber dagegen Vogel (Versuche über die Schwefelblausäure etc. in Schw. Journ. XXIII. 15—31).

§. 66.

Die letzteren Jahre waren besonders reich an neuen Entdeckungen. Sertürner fand (1817) in dem Opium ein neues Alkali, das er Morphium nannte, und eine neue Säure, der er den Namen Melonsäure gab ^{a)}. Berzelius entdeckte (1817) in dem Gadolinit von Korarfvet und in einigen anderen neuen Mineralien von Finsbo in der Nähe von Fahlun in

Schwe-

Schweden eine neue Erde, die er Tharine nannte^{b)}. Arfwedson, ein junger schwedischer Chemiker, Schüler von Berzelius, fand (1818) in dem Peralit von Urds Eisengrube ein neues Alkali; welches der letztere Lithion nannte^{c)}. Berzelius fand ferner (1818) in dem röthlichen Schwefelschlamm einer Blei-Eisterne der Schwefelsäure-Fabrik zu Gripsholm in Schweden ein neues Metall, dem er den Namen Selenium gab^{d)}. Stromeyer entdeckte in einem Lohnsauren Zinkoxyd ein neues Metall, das er Cadmium nannte^{e)}. Zu gleicher Zeit fand auch Administrator Hermann zu Schönebeck in dem schlesischen Zinkoxyd das nämliche Metall^{f)}. Endlich entdeckte noch (1817) von West in Grätz in dem Nickelerz von Schwedtig in Obersteiger ein Metall, das sich von allen bekannten deutlich unterscheidet^{g)}.

- b) Entdeckung dieser neuen Erde, welcher Bergelius den Namen Thorine gegeben hat. In den Ann. de Chim. 1817. (Mai) übers. in Schweißg. Journ. XXI. 257-43. (S. auch Gilb. neue Ann. XXIX. 247 fg.) Berzelius nannte diese Erde Thorine von dem Namen Thor, der ältesten standingavischen Gottesheit. Diese Erde hat die meiste Ähnlichkeit mit der Zirkoneerde. Ihre Mischungsverhältnisse sind noch unbekannt.
- c) Erste Notiz von Berzelius in Schweißg. Journ. XXI. 45. auch in Gilb. n. Ann. XXVIII. 432. von C. G. Gmelin. (Lithion, nannte es Berz., um anzudeuten, daß es zuerst im Mineralreiche entdeckt worden ist.) Ferner: Untersuchung einiger bei der Eisengrube von Ulo vorkommenden Fossilien und von einem darin gefundenen neuen feuerfesten Metall, von Arfvedson in Schweißg. Journ. XXII. 93 fg. Notiz über das Lithion von A. Bögel ebenb. 345 fg. Von dem Lithion von C. G. Gmelin in Gilb. n. Ann. XXIX. 238 fg. (S. auch ebend. 229.) Bemerkung über ein neues Mineral aus Bauquelin; aus den Ann. de Chim. in Schweißg. Journ. XXI. 397 fg. Das Lithion unterscheidet sich vom Kelt und Metron vorzüglich durch seine Schmierauflöslichkeit im Wasser, durch die leichte Zersetzungbarkeit in seinen Verbindungen mit Salpetersäure und Salzsäure, und durch seine bedeutend grösere Sättigungscapacität. Arfvedson, Bauquelin und Gmelin haben ziemlich nahe übereinstimmende Mischungsverhältnisse vom Lithion gegeben; wir sind daher im Stande seine Verhältniszahl zu bestimmen. H. Davy gelang es, das Lithion im metallischen Zustande darzustellen. Thoms. Ann. of Phil. 1818. Maj. 374.
- d) Erste Notiz in Schweißg. Journ. XXI. 46. u. 342. s. auch Gilb. n. Ann. XXIX. 232. Berzelius nannte dieses

dieses Metall Selenium, weil er vermutete, daß die Tellurerze etwas davon enthalten möchten. Es kommt in seinen Eigenschaften mit dem Schwefel so vollkommen überein, daß die Geschichte des einen im Allgemeinen die des andern seyn kann. Berzelius hat neuerdings mehrere Mischungsverhältnisse dieses Metalls bestimmt. Schweigg. Journ. XXIII. 3tes Heft.

e) Ein neu entdecktes Metall in Schw. Journ. XXI. 297 fg. vergl. Gilb. n. Ann. XXIX. 113. Da es durch Hydrothionsäure orangegelb niedergeschlagen wird, so kann es leicht mit Muripigment verwechselt werden. Daher kam es auch, daß Noloff, der das zu Schönebeck verkaufte Zinkoxyd untersuchte, dasselbe für arsenikhaltig hielt. Cadmium nannte es Stromeyer von Cadmia fornacum, Ofenbruch. Neuerdings hat Stromeyer eine sehr schägbare Untersuchung mehrerer Mischungsverhältnisse dieses Metalls geliefert. Gött. gel. Anz. St. 153. u. 154. (1818.) auch in Schweigg. Journ. XXII. 362. fg.

f) Ueber das schlesische Zinkoxyd, und über ein darinn gefundenes sehr wahrscheinlich noch unbekanntes Metall in Gilb. n. Ann. XXIX. 95. u. 96. Wie es scheint, haben Stromeyer und Hermann gleiche Ansprüche auf die Ehre der Entdeckung. Nach einer a.a.O. S. 104. von Brandes in Breslau gegebenen Nachricht aber fand auch Karsten unabhängig von jenen beiden dieses neue Metall.

Vergl. Gerhard, Meissner über dieses Metall ebend. 97 — 104.

g) Erste Notiz Gilb. n. Ann. XXIX. 107. Darstellung und Eigenschaften des Vestäum oder Vestium, eines neuentdeckten Metalls.

Vest nannte es anfangs Junonium; Gilbert schlug aber den Namen Vestäium oder Vestium vor, weil dieser von der Göttin und dem neuen Planeten Vesta entlehnte Name zugleich an den Entdecker von West erinnert.

Von dem Vestium sind noch keine Mischungsverhältnisse bekannt.

II. Abschnitt.

Grundlehren der Stöchiometrie.

§. 68.

Die Verbindungen der chemischen Elemente mit einander erfolgen nach allgemein gültigen mathematischen Gesetzen, welche kennen zu lernen, der Gegenstand der Stöchiometrie ist.

Unter chemischen Elementen verstehen wir solche Stoffe, welche die chemische Kunst bis jetzt noch nicht hat zerlegen können.

Das Wort Stöchiometrie ist zusammengesetzt aus στοιχεῖον (elementum, ex quo aliquid componitur) und μετρέω (metior); Stöchiometris bezeichnet daher die Messkunst der Elemente.

§. 69.

Die Kenntniß dieser mathematischen Gesetze wird uns recht sehr erleichtert werden, wenn wir, ohne alle Rücksicht auf irgend eine Hypothese über die Art der Verbindungen der chemischen Elemente, gewisse Buchstabenzeichen gebrauchen, deren Bedeutung sich aus dem, was nun folgt, ergiebt.

Wir

Wir bezeichnen
durch A, B, C, D.....
chemische Elemente

durch $\overset{2}{A}$, $\overset{2}{B}$, $\overset{2}{C}$, $\overset{2}{D}$
chemische Verbindungen aus zwei Elementen
durch a, b, c, d.....

Zahlen, welche Gewichtsverhältnisse ausdrücken, nach welchen sich überhaupt Stoffe, sie mögen chemische Elemente oder schon selbst Verbindungen dieser seyn, mit einander verbinden.

§. 70.

Bedeuten $\overset{2}{A}$ und $\overset{2}{D}$ zwei Säuren
 $\overset{2}{B}$ und $\overset{2}{C}$ zwei Basen
und verbindet sich zu einem neutralen Gemisch

$\overset{2}{A}$ mit $\overset{2}{B}$	in dem Verhältniß	a : b
$\overset{2}{C}$ mit $\overset{2}{D}$	· · ·	c : d
$\overset{2}{A}$ mit $\overset{2}{C}$	· · ·	a : c

oder was dasselbe ist

$\overset{2}{B}$ mit $\overset{2}{A}$	in dem Verhältniß	b : a
$\overset{2}{A}$ mit $\overset{2}{C}$	· · ·	a : c
$\overset{2}{C}$ mit $\overset{2}{D}$	· · ·	c : d

so wird sich ebenfalls zu einem neutralen Gemisch verbinden

$\overset{2}{B}$ mit $\overset{2}{D}$ in dem Verhältniß b : d

Dies ist das oben §. 15. angeführte, aus vielfältigen Erfahrungen abgeleitete Neutralitätsgesetz.

Es ist hiernach leicht einzusehen, daß man in der Chemie aus bekannten Mischungsverhältnissen von Neutralsalzen auf unbekannte ganz nach der sogenannten Kettenregel schließen könne. Es sind nämlich die mit einander sich verbindenden Körper als Glieder der Kette zu betrachten, und man kann demnach sehen, es verhält sich:

$$(I) \overset{\circ}{B} : \overset{\circ}{A} = b : a$$

$$(II) \overset{\circ}{A} : \overset{\circ}{C} = a : c$$

$$(III) \overset{\circ}{C} : \overset{\circ}{D} = c : d.$$

dann Glieder, die als Vorder- und Hinterglieder zugleich vorkommen, gegen einander austreichen, und daraus die neue Proportion

$$\overset{\circ}{B} : \overset{\circ}{D} = b : d$$

ableiten.

Dieses Verfahren nennt man bekanntlich aus mehreren Proportionen eine neue ordinatim et ex aequo ableiten.

B e i s p i e l.

Nachstehende Säuren und Basen verbinden sich zu neutralen Salzen in folgenden Verhältnissen:

Salpetersäure mit Baryt = 100 : 140,36

Baryt mit Schwefelsäure = 140,36 : 73,463

Schwefelsäure mit Ammoniat = 73,463 : 31,266

hieraus folgt ordinatim et ex aequo, daß

Salpetersäure mit Ammoniat = 100 : 31,266

Ebenso können die Verbindungsverhältnisse der drei Neutralsalze unter der Form

$$\overset{\circ}{B} : \overset{\circ}{A} = a : b$$

$$\overset{\circ}{A} : \overset{\circ}{C} = c : a$$

$$\overset{\circ}{C} : \overset{\circ}{D} = d : c$$

gegen

gegeben sei, und dann ist
 $\frac{A}{B} : \frac{B}{C} = \frac{d}{b}$
 welches Verfahren bekanntlich aus mehreren Proportionen
 eine neue proportionem ex aequo ableiten heißt;

W. S. 71.

Aus den 3 Proportionen (I) (II), und (III) des
 vorigen §. folgt unmittelbar, daß sich verhält:

$$\frac{A}{B} : \frac{B}{C} = a : b : c$$

$$\frac{D}{B} : \frac{B}{C} = d : b : c$$

d. h. mit Worten: wenn die Gewichtsmengen zweier Basen B und C , welche eine bestimmte Menge einer Säure A sättigen, sich zu einander verhalten wie $b : c$, so verhalten sie sich ebenso, wenn sie eine bestimmte Menge einer andern Säure D sättigen. Da nun A und D jede Säure bedeuten kann, so folgt hieraus, daß das Verhältniß $b : c$ der beiden Basen B und C für alle Säuren unverändert bleibt.

Ebenso folgt aus denselben 3 Proportionen unmittelbar, daß sich verhält

$$\frac{B}{A} : \frac{A}{D} = b : a : d$$

$$\frac{C}{A} : \frac{A}{D} = c : a : d$$

d. h. mit Worten: wenn die Gewichtsmengen zweier Säuren A und D , welche eine bestimmte Menge einer Base B sättigen, sich zu einander verhalten wie $a : d$, so verhalten sie sich ebenso, wenn sie eine bestimmte Menge einer andern Säure C sättigen. Da nun B und

und C jede Base bedecken kann, so folgt hieraus, daß das Verhältniß a : d der beiden Säuren A und D für alle Basen unverändert bleibe.

Aus diesem allen folgt endlich, daß wenn die Mischungsverhältnisse einer Säure mit allen Basen und einer Base mit allen Säuren bekannt sind, dadurch die Mischungsverhältnisse aller Säuren mit allen Basen gegeben sind.

Hieraus ist denn auch klar, wie die oben (§. 15.) angeführte Richter'sche Massenreihe entstanden ist, und worauf sie beruhet.

§. 72.

Es ist nicht wahrscheinlich, daß das auf eine bloße Kettenregel zurückgeföhrte Verbindungsgegesetz der neutralen Verbindungen der Säuren und Basen nur für diese gelte; es ist vielmehr zu schließen, daß es ein allgemein gültiges Gesetz für alle Verbindungen sei. Nehmen wir die Allgemeinheit desselben an, wofür wenigstens alle bisherigen Erfahrungen sprechen (vergl. §. 147), so können wir ganz allgemein setzen: wenn sich verbinden:

$$A \text{ mit } B = a : b$$

$$B \text{ mit } C = b : c$$

$$C \text{ mit } D = c : d$$

$$\text{u. s. w.} + \text{u. s. w.}$$

so werden sich auch verbinden

$$A \text{ mit } C = a : c$$

$$B \text{ mit } D = b : d$$

$$A \text{ mit } D = a : d$$

ober

oder ziehen wir die ersten 3 Proportionen in eine zusammenge setzte zusammen; so kann man überhaupt sehen, es verbinden sich:

$A \text{ mit } B \text{ mit } C \text{ mit } D = a : b : c : d$
 worin also die Verhältnisse für alle möglichen Verbindungen zwischen den vier Körpern A, B, C, D gegeben sind.

Es ist hiernach leicht einzusehen, daß das oben §. 40. z. angeführte Berzelius'sche Gesetz unmittelbar hieraus folgt.

S. 73.

Was, wie wir im vorigen §. gesehen haben, für 3 Proportionen gilt, gilt auch für jede beliebige Anzahl von Proportionen. Es ist hieraus klar, daß um alle die Mischungsverhältnisse kennen zu lernen, welche zwischen irgend einer Anzahl von Elementen statt finden können, es hinreichend ist, bloß so viele zu bestimmen, als die Anzahl der Elemente weniger 1 beträgt.

Werden auf diese Weise die Verhältniszahlen aller Elemente bestimmt und irgend eine als Einheit angenommen, so entstehen hieraus die relativen Gewichte der Atome (§. 32.), oder die Äquivalenzzahlen (§. 35.), oder die stöchiometrischen Werthe der Elemente.

Beispiele.

Wenn sich verbinden:

Sauerstoff mit Wasserstoff = 1 : 0,133

Sauerstoff mit Chlorin = 1 : 4,45

Sauerstoff mit Zink = 1 : 4,03

u. s. w.

so kann man nach dem vorigen §. überhaupt sagen:
Sauerstoff mit Wasserstoff mit Chlorin mit Zink

=

$$1 : 0,133 : 4,45 : 4,03$$

woraus also folgt, daß

$$\text{Wasserstoff mit Chlorin} = 0,133 : 4,45$$

$$\text{Chlorin mit Zink} = 4,45 : 4,03$$

$$\text{Wasserstoff mit Zink} = 0,133 : 4,03$$

wenn die letztere Verbindung wirklich statt fände.

§. 74.

Wenn

$$A : B : C : D = a : b : c : d$$

so folgt hieraus, daß auch

$$A+B : B+C = a+b : b+c$$

$$A+B : C+D = a+b : c+d$$

$$B+C : C+D = b+c : c+d$$

d. h. also mit Worten: Kennt man die Verhältniszahlen von z. B. 4 Elementen, worin sich immer je zwei mit einander verbinden: so sind dadurch auch gegeben, die Verhältniszahlen der binären Verbindungen, welche wieder zu zusammengesetzteren sich vereinigen.

Beispiel.

So folgt aus dem Beispiele des vorigen §., daß die Verhältniszahl

$$\text{des Wassers} = 1 + 0,133 = 1,133$$

$$\text{der Salzsäure} = 0,133 + 4,45 = 4,585$$

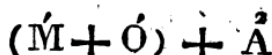
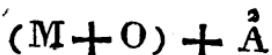
$$\text{des Zinkoxyds} = 1 + 4,03 = 5,03$$

§. 75.

Wenn M, M̄, M̄̄.... verschiedene Metalle bedeuten

O

O, Ó, Ö.... Sauerstoffanteile, welche diese Metalle aufnehmen, wenn ferner Å eine Säure bedeutet, und folgende neutrale Salzige Verbindungen statt finden



⋮

⋮

und es verhält sich

$$O : \overset{\circ}{A} = o : a$$

so wird sich auch verhalten

$$\overset{\circ}{O} : \overset{\circ}{A} = o : a$$

$$\overset{\circ}{\ddot{O}} : \overset{\circ}{A} = o : a \quad u. s. w.$$

d. h. mit Worten: eine Säure Å setzt in allen Basen, mit denen sie neutrale Verbindungen eingeht, eine unveränderliche Menge Sauerstoff voraus.

Hieraus folgt also, daß, wenn man weiß, wie sich der Sauerstoff irgend einer Base zu einer bestimmten Säure verhält, womit jene eine neutrale Verbindung eingeht, dadurch das Verhältniß des Sauerstoffs aller Basen zu dieser Säure gegeben ist.

Dies ist das oben §. 48. S. 131. angeführte Gesetz, welches so weit es die eigentlichen Metalle betrifft, vollkommen durch die Erfahrung bestätigt ist. Es lässt sich aber auch, wie a. a. O. gezeigt worden, durch Induction auf alle Metalle und Erden ausdehnen. Es beweiset demnach für eine große Anzahl von Combinationen (nämlich für alle

alle Neutralsalze), in denen stets ein Element (Sauerstoff der Base) und eine binäre Verbindung (eine bestimmte Säure) wiederkehrt, daß diese beiden in einem unveränderlichen Verhältnisse zu einander stehen. Während also jenes Gesetz (§. 70.) sich blos auf die binären Verbindungen (Säuren und Basen) beschränkt, zeigt uns dieses, daß auch zwischen jeder Säure und dem Sauerstoff aller Basen ein unveränderliches Verhältnis statt findet. Vergl. §. 48.

Im dritten Abschnitt finden wir, wie viel eine jede Säure in den Basen Sauerstoff voraussetzt.

§. 76.

Verbünden sich jede 2 elementare Körper A und B blos in einem bestimmten Verhältnisse mit einander so würde das, was in den vorigen §§. gelehrt worden, für alle Fälle hinreichen; allein die meisten Körper vereinigen sich in zwei-, drei- und vier verschiedenen Verhältnissen; d. h. sie bilden Verbindungen höherer Ordnungen. Nach allen bisherigen analytischen Untersuchungen aber scheint es (wenn sie auch nicht entschieden beweisen, daß die Verbindungsstufen stets nach der Ordnung der natürlichen Zahlen fortschreiten) doch ziemlich ausgemacht zu seyn, daß die verschiedenen Quantitäten, welche ein Körper A von einem andern B aufnimmt, in einem rationalen und zwar solchem Verhältnisse zu einander stehen, das sich durch sehr niedere, vielleicht durchaus einzifferige Zahlen ausdrücken läßt. Es entsteht nun die Frage, nach welcher dieser Verbindungsstufen ist die Verhältniszahl eines Körpers zu bestimmen? — Am natürlichsten wohl nach der niedrigsten; allein hier tritt die Schwierigkeit ein, daß wir diese nicht immer, viel-

vielleicht nur höchst selten kennen. Halten wir uns indeß streng an das, was die Erfahrung giebt, so können wir hier folgende allgemeine Regel festsetzen:

Wenn ein elementarer Körper A mit einem andern B nur in einem Verhältnisse sich verbindet, so bestimme man nach diesem seine Verhältniszahl; wenn hingegen A von B verschiedene Quantitäten aufnimmt, so suche man das größte gemeinschaftliche Maass derselben (denn nach obiger Voraussetzung muß es immer ein solches geben), und bestimme nach diesem Maass die Verhältniszahl. Endlich die Ordnungen der Verbindungen bestimmen sich aus dem Quotienten des gemeinschaftlichen Maasses in jede der Quantitäten von B. Einige Beispiele werden dies näher erläutern:

10000 Th. Phosphor nehmen in der phosphorigen Säure 7650 und in der Phosphorsäure 12745 Sauerstoff auf; hieraus ergiebt sich, daß das größte gemeinschaftliche Maass dieser beiden Zahlen ist = 2555. Da nun $7650 : 2555 = 3$ und $12745 : 2555 = 5$, so wird die phosphorige Säure eine Verbindung der 3ten, und die Phosphorsäure eine Verbindung der 5ten Ordnung seyn, d. h. jene wird aus 1 Massentheil (S. 81.) Phosphor und 3 Massentheilen Sauerstoff, diese aus 1 Massentheil Phosphor und 5 Massenth. Sauerstoff bestehen.

Ferner 10000 Th. Eisen nehmen im Drybul 2950, im Dryb 4425 Sauerstoff auf; das größte gemeinschaftliche Maass dieser Zahlen ist aber 1475. Da nun $2950 : 1475 = 2$ und $4425 : 1475 = 3$, so wird das Eisendrybul eine Verbindung der 2ten und das Eisendryb eine Verbindung der 3ten Ordnung seyn, d. h. jenes wird aus 1 Massentheil Eisen und 2 Massenth. Sauerstoff, dieses aus 1 Massenth. Eisen und 3 Massentheilen Sauerstoff bestehen.

Das

Das größte gemeinschaftliche Maß zweier Zahlen findet man auf die bekannte Weise durch Division der kleineren in die größere, und dann wieder des Restes in die kleinere und so fort, bis die Division aufgeht; der letzte Divisor ist nämlich das verlangte Maß. Sind 3 Zahlen gegeben, so hat man erst das Maß von zwei, und dann wieder von diesem Maß und dem dritten das größte gemeinschaftliche Maß zu bestimmen. Für den ersten Fall ist z. B. die Rechnung wie folgt:

$$\begin{array}{r} 7650 \mid 12745 \mid 1 \\ \underline{7650} \quad \quad \quad \\ 5095 \mid 7650 \mid 2 \\ \underline{5095} \quad \quad \quad \\ 2555 \mid 5095 \mid 3 \\ \underline{2555} \quad \quad \quad \\ 0000 \end{array}$$

Es ist übrigens hier zu bemerken, daß man zu dividiren aufhört, wenn der Rest kleiner ist, als die möglichen Fehler der Analyse betragen; denn daß die Division wirklich aufgeht, wird nur selten der Fall seyn, weil die durch die Analyse gefundenen Zahlbestimmungen selten so scharf gegeben werden können.

Ich glaube, daß ich durch die Darstellung der Sache auf diese Weise der willkürlichen und höchst schwankenden Austheilung nach Atomen ausgewichen bin; und doch wird das Resultat der Rechnung meistens mit dem nach Atomen berechneten übereinstimmen. Es kann indes der Fall eintreten, daß das gefundene größte gemeinschaftliche Maß in der Folge sich ändert, wenn noch niedere Verbindungsstufen aufgefunden werden. Vergl. den ersten Abschnitt S. 140 — 143. und S. 256.

Die in diesem §. gegebenen Regeln beziehen sich zunächst auf die Verbindungen eines elementaren Körpers mit einem andern; was die mehrfachen Verbindungsstufen zwischen binären Verbindungen, und namentlich zwischen

Säu-

Säuren und Basen, (neutrale, basische und saure Salze) betrifft, so halten wir uns an das, oben §. 40, 3. von Berzelius aufgestellte Gesetz, das für alle Verbindungen der Säuren und Basen gilt, und das ist nun ausführlich im §. 77 darin dargestellt.

Die vorigen §§. zeigen, daß die Bestimmung der Verhältniszahl eines Körpers höchst einfach ist; und daß die Regel der Eri für alle diese stoichiometrischen Rechnungen ausreicht. Zum Ueberflüß sollen indessen die bisherigen Regeln noch durch einige Beispiele erläutert werden.

I. Die Verhältniszahl des Wasserstoffs aus dem Mischungsverhältnis des Wassers zu bestimmen:

$$\text{Wasser} \left\{ \begin{array}{l} \text{Sauerstoff} \quad 88,246 \\ \text{Wasserstoff} \quad 11,754 \end{array} \right.$$

Da außer beim Wasser keine Verbindung des Sauerstoffs und Wasserstoffs bekannt ist, so ist es als eine reine Verbindung der ersten Ordnung zu betrachten. Es ist mithin, da $88,246 : 11,754 = 1 : 0,133$, die Verhältniszahl des Wasserstoffs $= 0,133$ und die des Wassers $= 1 + 0,133 = 1,133$.

Wir sehen nämlich aus eben §. 35. angegebenen Gründen, die Verhältniszahl des Sauerstoffs durchaus gleich 1.

II. Die Verhältniszahl des Bleis aus dessen Oxyden zu bestimmen: 100000 Th. Blei nehmen 7723, 1. 12587 und 15450 Th. Sauerstoff auf, wovon das größte gemeinschaftliche Maß = 3862. Die Verhältniszahl des Bleis ist demnach 25,89; denn es ist $3,862 : 100 = 25,89$; und die des Bleiprototyds (Verbindung der 2ten Ordnung) $25,89 + 2 \cdot 1 = 27,89$; die des Bleideuterotyds (Verbindung der 3ten Ordnung) $27,89 + 3 \cdot 1 = 28,89$; und die des Bleihypertonids (Verbindung der 4ten Ordnung) $28,89 + 4 \cdot 1 = 29,89$.

III. Die

III. Die Verhältniszahl des Schwefels aus dem Mischungsverhältnisse des Zinnobers und des Quecksilberoxyds zu bestimmen: es ist

$$\text{Sauerstoff : Quecksilber} = 7,9 : 100$$

$$\text{Quecksilber : Schwefel} = 100 : 15$$

$$\text{folglich Sauerstoff : Schwefel} = \frac{7,9}{100} : \frac{15}{100}$$

$$= 7,9 : 15$$

$$= 7,9 : 1,9$$

Es ist mithin die Verhältniszahl des Schwefels nahe ≈ 2 , da Quecksilberoxyd und Schwefelquecksilber als Verbindungen gleicher Ordnungen zu betrachten sind.

IV. Die Verhältniszahl des Jodins zu bestimmen aus dem Jodinzink und dem Zinkoxyd: es ist

$$\text{Sauerstoff : Zink} = 24,8 : 100$$

$$\text{Zink : Jodin} = 26,225 : 100$$

$$\text{folglich Sauerstoff : Jodin} = \frac{24,8 \cdot 26,225}{100 \cdot 100} : 10000$$

$$= 650,38 : 10000$$

$$= 1 : 15,376$$

So lange wir mit Bestimmtheit keine niederen Verbindungsstufen des Zinkoxyds und des Jodinzinks auffinden, werden wir 15,376 als die Verhältniszahl des Jodins betrachten.

§. 78.

Wir können übrigens auch aus den Maßverhältnissen, nach denen sich 2 Körper mit einander verbinden und aus deren spec. Gewichten (mit Beziehung des Gau-Lussac'schen Gesetzes [§. 37.]) die Verhältniszahlen ableiten. Dies gilt vorzüglich für die gasförmigen Körper, doch könnte es auch auf die festen angewandt werden, wenn man einmal dahin gekommen seyn wird, deren Maßverhältnisse in ihren gegenseitigen Verbindungen

genau bestimmt zu haben. Für diesen sehr wichtigen Gegenstand wollen wir nachstehende Betrachtung anstellen.

Es mögen bezeichnen:

- | | | |
|-------------------|--------------------------------------|--|
| s das spec. Gew. | c die Gewichtsth.
γ die Maasth. | einer Verbindung C ² |
| a die Gewichtsth. | | |
| α die Maasth. | | |
| m das spec. Gew. | a: die Gewichtsth.
α: die Maasth. | des einen Bestandtheils A der
Verbindung |
| b die Gewichtsth. | | |
| β die Maasth. | | |
| n das spec. Gew. | b: die Gewichtsth.
β: die Maasth. | des andern Bestandtheils B
der Verbindung |
| β die Gewichtsth. | | |
| γ die Maasth. | | |

so findet die Fundamentalgleichung

$$c = a + b$$

und die zusammengesetzte Proportion

$$a : b : c = m\alpha : n\beta : s\gamma \text{ *)}$$

Statt, woraus sich folgende beide ableiten lassen

$$\frac{a}{\alpha} : \frac{b}{\beta} : \frac{c}{\gamma} = m : n : s$$

$$\frac{a}{m} : \frac{b}{n} : \frac{c}{s} = \alpha : \beta : \gamma$$

Hieraus ergeben sich nun folgende Gleichungen:

$$\text{I } s = \frac{m\alpha + n\beta}{\gamma} \quad \text{IV } \beta = \frac{\gamma s - \alpha m}{n}$$

$$\text{II } \gamma = \frac{m\alpha + n\beta}{s} \quad \text{V } m = \frac{\gamma s - \beta n}{\alpha}$$

$$\text{III } \alpha = \frac{\gamma s - \beta n}{m} \quad \text{VI } n = \frac{\gamma s - \alpha m}{\beta}$$

Ferner:

$$\text{VII } s = \frac{c}{a} \cdot \frac{\alpha}{\gamma} \cdot m \quad \text{IX } n = \frac{b}{c} \cdot \frac{\gamma}{\beta} \cdot s$$

$$\text{VIII } m = \frac{a}{c} \cdot \frac{\gamma}{\alpha} \cdot s \quad \text{X } c = \frac{s}{m} \cdot \frac{\gamma}{\alpha} \cdot a$$

$$\text{XI. } a = \frac{m}{s} \cdot \frac{\alpha}{\gamma} \cdot c \quad \text{XVIII. } n = \frac{b}{a} \cdot \frac{\alpha}{\beta} \cdot m$$

$$\text{XII. } b = \frac{n}{s} \cdot \frac{\beta}{\gamma} \cdot c \quad \text{XIX. } c = \frac{s}{n} \cdot \frac{\gamma}{\beta} \cdot b$$

$$\text{XIII. } \gamma = \frac{m}{s} \cdot \frac{c}{a} \cdot \alpha \quad \text{XX. } a = \frac{m}{n} \cdot \frac{\alpha}{\beta} \cdot b$$

$$\text{XIV. } \alpha = \frac{s}{m} \cdot \frac{a}{c} \cdot \gamma \quad \text{XXI. } b = \frac{n}{m} \cdot \frac{\beta}{\alpha} \cdot a$$

$$\text{XV. } \beta = \frac{m}{n} \cdot \frac{b}{a} \cdot \alpha \quad \text{XXII. } \gamma = \frac{n}{s} \cdot \frac{c}{b} \cdot \beta$$

$$\text{XVI. } s = \frac{c}{b} \cdot \frac{\beta}{\gamma} \cdot n \quad \text{XXIII. } \alpha = \frac{n}{m} \cdot \frac{a}{b} \cdot \beta$$

$$\text{XVII. } m = \frac{a}{b} \cdot \frac{\beta}{\alpha} \cdot n \quad \text{XXIV. } \beta = \frac{s}{n} \cdot \frac{b}{c} \cdot \gamma$$

Diese Gleichungen werden für alle möglichen Fälle hinreichen, wo eine der obigen 9 Größen aus 5 bekannten bestimmt werden soll.

Beispiele.

1) Wenn das Wasser (α) = 1 Maasth. Sauerstoff und (β) = 2 Maasth. Wasserstoff enthält, und das spec. Gew. des ersten (m) = 1,1111 und das des letztern (n) = 0,0694, so ist nach der ersten Proportion

$$1 \cdot 1,1111 : 2 \cdot 0,0694 = a : b \\ = 1 : 0,125$$

b: i. 0,125 die Verhältniszahl des Wasserstoffs.

Es wird hier ein für allemal bemerkt, daß das spec. Gew. der atmosph. Luft als Einheit angenommen ist.

2) Wenn (c) = 100 Gewth. atmosphärische Luft, (b) = 22,22 Gewth. Sauerstoff und (γ) = 5 Maasth. β a atmosph.

atmosph. Luft (β) = 1 Maasth. Sauerstoff enthalten; so ist nach der zweiten Proportion

$$\frac{100}{5} : \frac{22,22}{1} = 5 : n$$

$$= 1 : 1,1111$$

d. h. 1,1111 das spec. Gew. des Sauerstoffgases.

3) Wenn (α) = 1 Maastheil Sauerstoffgas und (β) = 1 Maasth. Stickgas (γ) = 2 Maasth. Salpetergas geben, das spec. Gew. des ersten (m) = 1,1111, das des letztern (n) = 0,9722: so ist nach der Formel I das spec. Gew. des Salpetergases

$$s = \frac{1 \cdot 1,1111 + 1 \cdot 0,9722}{2} = 1,0416$$

4) Wenn sich (α) = 1 Maastheil Chlorin mit (β) = 1 Maasth. Wasserstoff verbinden, das spec. Gew. des ersten (m) = 2,4996, das des letztern (n) = 0,0694 und das des salzsauren Gases (s) = 1,2845: so ist nach Formel II das Maassverhältnis des salzsauren Gases

$$\gamma = \frac{1 \cdot 2,4996 + 1 \cdot 0,0694}{1,2845} = 2$$

d. h. 1 Maasth. Chlorin und 1 Maasth. Wasserstoff geben 2 Maasth. salzsaurer Gas.

5) Wenn in (γ) = 1 Maasth. Kohlensaurem Gas (β) = 1 Mth. Sauerstoffgas und (α) = 1 Mth. Kohlenstoffdampf enthalten sind, das spec. Gew. des kohlensauren Gases (s) = 1,5196, das des Sauerstoffgases (n) = 1,1111: so ist nach der Formel V, das specif. Gewicht des Kohlenstoffdampfs

$$m = \frac{1 \cdot 1,5196 - 1,1111}{1} = 0,4085$$

6) Wenn das spec. Gew. des Wasserstoffgases (m) = 0,0694, in (γ) = 1 Mth. Kohlenwasserstoff (α) = 2 Mth. Wasserstoffgas, und in (c) = 8 Gewth. Kohlenwasser-

wasserstoff (a) = 2 Gewth. Wasserstoff enthalten sind: so ist nach Formel VII. das spec. Gew. des Kohlenwasserstoffgases

$$s = \frac{8 \cdot 2}{2 \cdot 1} \cdot 0,0694 = 0,5552$$

7) Wenn in (c) = 100 Gewth. Ammonial (a) = 17,64 Gewth. Wasserstoff und 82,36 Gewth. Stickstoff; desgleichen in (γ) = 2 Maasth. Ammoniakgas (α) = 3 Mth. Wasserstoffgas und (β) = 1 Mth. Stickgas enthalten sind, und das spec. Gew. des Ammoniakgases (s) = 0,5902: so ist nach den Formeln VIII und IX, das spec. Gewicht des Wasserstoffgases

$$m = \frac{17,64 \cdot 2}{100 \cdot 3} \cdot 0,5902 = 0,0694$$

und das spec. Gewicht des Stickgases

$$n = \frac{82,36 \cdot 2}{100 \cdot 1} \cdot 0,5902 = 0,9722$$

8) Wenn das spec. Gew. des salzsäuren Gases (s) = 1,2845, das des Wasserstoffgases (m) = 0,0694. das des Chlorins (n) = 2,4996; und (α) = 1 Maasth. Wasserstoffgas und (β) = 1 Mth. Chlorin (γ) = 2 Mth. salzsäures Gas geben: so sind nach den Formeln XI und XII in (c) = 100 Gewth. Salzsäure

$$a = \frac{0,0694 \cdot 1}{1,2845 \cdot 2} \cdot 100 = 2,7 \text{ Wasserstoff}$$

$$b = \frac{2,4996 \cdot 1}{1,2845 \cdot 2} \cdot 100 = 97,3 \text{ Chlorin}$$

enthalten.

9) Wenn das spec. Gew. des Schwefelwasserstoffgases (s) = 1,1770, das des Wasserstoffgases (m) = 0,0694; in (γ) = 1 Mth. Schwefelwasserstoffgas. (β) = 2 Mth. Wasserstoffgas enthalten sind, und die Verhältnis-

hältniszahl des letztern = 0,125: so ist nach Formel XIX
die Verhältniszahl des Schwefelwasserstoffs

$$c = \frac{1,1770 \cdot 1}{0,0694 \cdot 1} \cdot 0,125 = 2,12$$

10) Wenn das spec. Gew. des Sauerstoffgases (m) = 1,1111, das des schwefigsauren Gases (s) = 2,2086, (c) = 100 Gewth. schweflige Säure, (a) = 50,26 Gewth. Schwefel enthalten: so wird (α) = 1 Mth. Sauerstoffgas, indem es sich in schweflige Säure verwandelt, nach Formel XIII.

$$\gamma = \frac{1,1111 \cdot 100}{2,2086 \cdot 50,26} \cdot 1 = 1 \text{ Mth.}$$

schwefigsaures Gas geben.

Wenn das spec. Gew. des kohlensauren Gases (s) = 1,5196, das des Sauerstoffgases (m) = 1,1111, in (c) = 22 Gewth. kohlensaurem Gas (a) = 16 Gewth. Sauerstoff enthalten sind, so wird nach Formel XIV, (γ) = 1 Maasth. kohlensaures Gas

$$\alpha = \frac{1,5196 \cdot 16}{1,1111 \cdot 22} \cdot 1 = 1,09 \text{ Maasth. Sauer-}$$

stoffgas enthalten, d. i. nahe = 1.

*) Es wird nämlich hier aus der Physik als bekannt vorausgesetzt, daß $s = \frac{c}{\gamma}$, $m = \frac{a}{\alpha}$, $n = \frac{b}{\beta}$ ist, oder mit Worten, daß das spec. Gew. eines Körpers gleich ist dem absoluten Gew. (Gewth.) desselben, dividiert durch das Volumen (Mth.), woraus sich dann leicht die obige Proportion ergibt.

§. 79.

Die Lehre von den bestimmten chemischen Mischungsverhältnissen giebt uns auch Mittel an die Hand, in der Analy-

analytischen Chemie aus gegebenen Verhältnissen andere zu bestimmen, wie die nachfolgende Betrachtung zeigen wird.

Wenn A und B zwei mit einander verbundene Körper bedeuten, die sich beide mit einem dritten C in bestimmten Verhältnissen verbinden lassen: so kann, wenn bekannt sind:

- 1) diese Verhältnisse
- 2) das Gewicht von A+B
- 3) die Quantität, welche A+B gemeinschaftlich von C aufnimmt, gesunden werden, wieviel das Gewicht von A und von B beträgt.

Das Gewicht von A sey = x

B sey = y

Es nähme auf $x+y$ von C = a Gewth.

(I) und $x+y$ sey = d - a Gewth.

Gewiss es verbinde sich

A mit C in dem Verhältnis $1 : \alpha$

B mit C $1 : \beta$

so wird offenbar seyn

$$1 : \alpha = x : \alpha x$$

$$\text{und } 1 : \beta = y : \beta y$$

(II) und $\alpha x + \beta y = a$

Multiplicirt man die obige Gleichung (I) einmal mit α und dann mit β , so erhält man

$$(III) \quad \alpha x + \alpha y = \alpha (d-a)$$

$$(IV) \quad \text{und } \beta x + \beta y = \beta (d-a)$$

Subtrahirt man von der Gleichung (IV) die Gleichung (II), so kommt

$$(V) \quad \beta x - \alpha x = \beta (d-a) - a$$

Sub-

Subtrahirt man ferner von der Gleichung (II) die Gleichung (III), so kommt

$$(VI) \quad \beta y - \alpha y = a - \alpha(d-a)$$

Aus den Gleichungen (V) und (VI), bestimmt sich der Werth für x und y wie folgt:

$$\text{dann } x = \frac{\beta(d-a) - a}{\beta - \alpha} \quad (V)$$

$$y = \frac{a - \alpha(d-a)}{\beta - \alpha} \quad (VI)$$

Diese Aufgabe kann in solchen Fällen Anwendung finden, wo bestimmt werden soll, wie viel in zwei mit einander verbundenen Erden, Metalloxyden oder Metallen das Gewicht eines jeden der beiden Bestandtheile beträgt.

B e i s p i e l.

Es werden um eine aus Kali und Natron bestehende Verbindung zu neutralisiren, 244 Gewth. Schwefelsäure erfördert; das daraus entstehende neutrale Salz betrage 520 Gewth. Wie viel wird nun in der Verbindung Kali und Natron enthalten sein? zu dem A

Es seh

x = dem Gewicht des Kali

y = dem Gewicht des Natron

$$\text{so ist } x + y = 520 - 244 = 276 = d - a$$

$$\text{und } a = 244$$

Verbinden sich nun Kali mit Schwefelsäure in dem Werth. 0,859 (α) Natron mit Schwefelsäure 0,287 (β) so ist nach den obigen allgemeinen Formeln

$$x = \frac{1,287 \cdot 276 - 244}{1,287 - 0,859} = 259,84 \quad (V)$$

$$y = \frac{244 - 0,859 \cdot 276}{1,287 - 0,859} = \frac{16,16}{276} \quad (VI)$$

Wenn

Wenn diese Bestimmungen zu genauen Resultaten führen sollen: so ist es nothwendig, 1) daß die Mischungsverhältnisse, wie im obigen Beispiele, das des schwefelsauren Kali's und des Glaubersalzes mit aller nur möglichen Schärfe bekannt sind; 2) daß die Bestandtheile der Verbindung, deren Gewichte bestimmt werden sollen, nur eine feste Verbindung mit der anzuwendenden Säure eingehen; 3) daß sie feuerbeständig genug sind, um nicht durch Verflüchtigung der überschüssigen Säure und des Wassers mit fortgerissen zu werden; 4) daß endlich die mit der angewandten Säure entstehenden neutralen Verbindungen in der zur Verflüchtigung der überschüssigen Säure und des Wassers nothigen Hitze nicht zerlegt werden. Der analytische Chemiker wird leicht entscheiden können, in welchen Fällen diese Bedingungen statt finden, und ist dieses der Fall, so wird man sich dieser Aufgabe mit Nutzen besonders dann bedienen können, wenn auf gewöhnlichem chemischen Wege die Scheidung zweier Körper von einander gar nicht, oder doch nur sehr schwierig bewerkstelligt werden kann.

§. 80.

Die Aufgabe des vorigen §. kann auch noch auf andere Weise aufgelöst werden, wie hier gezeigt werden soll.

Wenn A und B sowohl mit einem dritten Körper C als auch mit einem vierten D in bestimmten Verhältnissen sich vereinigen lassen; und bekannt sind:

1) diese Verhältnisse,

2) die Quantitäten, welche A + B von C, so wie von D aufnehmen.

Das Gewicht von A sey = x
B sey = y

Es

Es nehme auf $x + y$ von C $\equiv v$

$x + y$ von D $\equiv w$

(I) und $x + y + v$ sey $\equiv d$

(II) $x + y + w$ sey $\equiv e$

Ferner es verbinde sich

A mit C in dem Verh. $1 : \alpha$

B mit C $1 : \beta$

A mit D $1 : \gamma$

B mit D $1 : \delta$

so ist offenbar

$$1 : \alpha = x : \alpha x$$

$$1 : \beta = y : \beta y$$

$$1 : \gamma = x : \gamma x$$

$$1 : \delta = y : \delta y$$

$$\alpha x + \beta y = v$$

$$\gamma x + \delta y = w$$

Substituirt man in den Gleichungen (I) und (II) diese Werthe von v und w , so erhält man

$$(III) x + y + \alpha x + \beta y = (1 + \alpha)x + (1 + \beta)y = d$$

$$(IV) x + y + \gamma x + \delta y = (1 + \gamma)x + (1 + \delta)y = e$$

Multiplicirt man die Gleichung (III) zuerst mit $(1 + \gamma)$ und dann mit $(1 + \delta)$; ferner die Gleichung (IV) zuerst mit $(1 + \alpha)$ und dann mit $(1 + \beta)$, so erhält man folgende 4 Gleichungen

$$(V) (1 + \alpha)(1 + \gamma)x + (1 + \beta)(1 + \gamma)y = (1 + \gamma)d$$

$$(VI) (1 + \alpha)(1 + \delta)x + (1 + \beta)(1 + \delta)y = (1 + \delta)d$$

$$(VII) (1 + \alpha)(1 + \gamma)x + (1 + \alpha)(1 + \delta)y = (1 + \alpha)e$$

$$(VIII) (1 + \beta)(1 + \gamma)x + (1 + \beta)(1 + \delta)y = (1 + \beta)e$$

Subtrahirt man ferner von der Gleichung (V) die Gl. (VII) und von der Gleichung (VIII) die Gl. (VI), so kommt

$$[(1 + \beta)(1 + \gamma) - (1 + \alpha)(1 + \delta)]y = (1 + \gamma)d - (1 + \alpha)e$$

$$[(1 + \beta)(1 + \gamma) - (1 + \alpha)(1 + \delta)]x = (1 + \beta)e - (1 + \delta)d$$

Hier

Hieraus bestimmt sich der Werth für x und y wie folgt:

$$x = \frac{(1+\beta) e - (1+\delta) d}{(1+\beta)(1+\gamma) - (1+\alpha)(1+\delta)}$$

$$y = \frac{(1+\gamma) d - (1+\alpha) e}{(1+\beta)(1+\gamma) - (1+\alpha)(1+\delta)}$$

Diese Aufgabe wird in ähnlichen Fällen wie die vorige angewendet werden können; sie wird aber besonders dann einen Vorzug vor jener haben, wenn das Gewicht der aus zwei bekannten Bestandtheilen bestehenden Verbindung nicht bekannt ist, z. B. wenn sie in einem gemeinschaftlichen Auflösungsmittel sich aufgelöst befinden. Schlägt man eine Quantität davon durch eine Säure, eine andere durch eine andere nieder: so kann man schon aus dem Gewichte beider Niederschläge und aus den bekannten Mischungsverhältnissen, wie die allgemeine Formel zeigt, die relativen Quantitäten der Bestandtheile der Verbindung bestimmen.

B e i s p i e l.

Dieses Beispiel ist von Richter (Üb. die n. Geg. d. Chem. 9. St. S. 184—187.) entlehnt. Eine neutrale salzaure Auflösung eines Eisenerzes, welches aus Eisenoxyd und Thonerde bestand, theilte Richter genau in zwei gleiche Theile, und zerlegte den einen davon durch arsenitsaures Kali, den andern durch phosphorsaures Kali. Die erstere dadurch entstandene arsenitsaure Verbindung, in der Siedhitze getrocknet betrug 1,58 Th. die andere phosphorsaure scharf geglüht, 1,73 Th. Wie viel wird nun in dem Eisenerze die Thonerde und das Eisenoxyd betragen?

Es sei das Eisenoxyd $\equiv x$

die Thonerde $\equiv y$

$$\text{so ist } x + y + a \equiv 1,58 = d$$

$$x + y + b \equiv 1,73 = e$$

Nach

Nach andern zugleich von Richter angestellten Untersuchungen verbinden sich

Eisen mit Arsenitsäure in dem Verh. $1 : 2,81$ (α)

Thonerde mit Arsenitsäure $1 : 3,334$ (β)

Eisen mit Phosphorsäure $1 : 3,74$ (γ)

Thonerde mit Phosphorsäure $1 : 1,903$ (δ)

Es ist folglich nach obigen Formeln

$$x = \frac{4,334 \cdot 1,73 - 2,903 \cdot 1,58}{4,334 \cdot 4,74 - 3,81 \cdot 2,903} = 0,307$$

$$y = \frac{4,74 \cdot 1,58 - 3,81 \cdot 1,73}{4,334 \cdot 4,74 - 3,81 \cdot 2,903} = 0,095.$$

§. 81.

Die bei Bestimmungen von Mischungsverhältnissen so häufig vorkommenden Proportions-Rechnungen, lassen sich durch die sogenannte Stöchiometrische Scale (Equivalentenscale Wollaston's) sehr abkürzen, so daß mit einem Blick die Mischungsverhältnisse, in denen sich die Körper verbinden, abgelesen werden können. Diese Einrichtung gründet sich auf die Natur der Logarithmen, und kommt ganz mit den sogenannten logarithmischen Regenstäben überein.

Die Sache wird sich mit wenigen Worten deutlich machen lassen.

Die Briggischen Logarithmentafeln geben für die natürlichen Zahlen, wenn man nur die ersten Decimalstellen nimmt, folgende Werthe.

Zahlen	Logarithmen	Zahlen	Logarithmen
1	0	6	778
2	301	7	845
3	477	8	903
4	602	9	954
5	698	10	1000

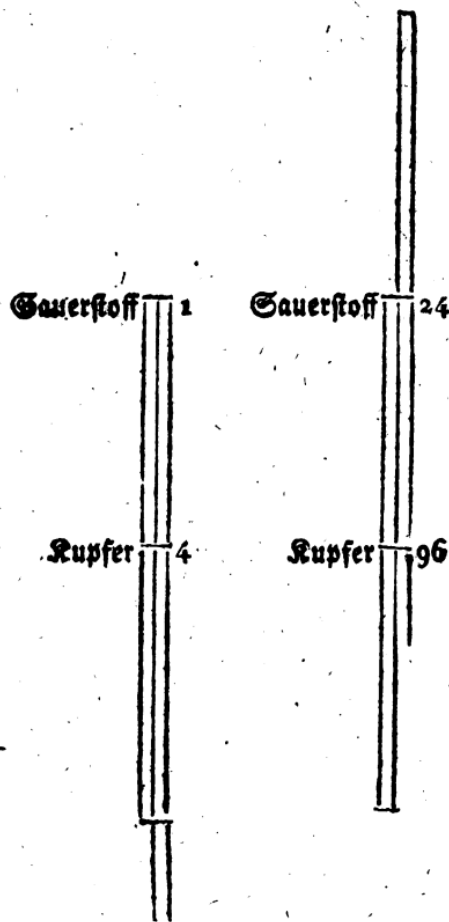
u. s. w.

Trägt

Trägt man diese Werthe nach einem verjüngten Maassstabe auf eine Linie, so daß die den Logarithmen entsprechenden Abstände alle von einem Punkte ausgehen, und bezeichnet diese Abstände mit 1, 2, 3 . . . : so hat man eine logarithmische Scale, in der dieselben Zahlen gleichweit von einander abstehen, welche einerlei Verhältniß zu einander haben, z. B. 0 und 301, 301 und 602, 602 und 903 stehen gleichweit von einander ab, weil $1:2 = 2:4 = 4:8$ ist. Sucht man nun auch die Logarithmen der Verhältniszahlen der chemischen Elemente und ihrer Verbindungen, wo natürlich eine (der Sauerstoff) als Einheit angenommen wird, trägt diese nach demselben Maassstabe parallel neben jene auf eine Linie, bezeichnet diese Abstände mit den Körpern, deren Verhältniszahlen ihnen entsprechen, und macht jene erste Scale an dieser zweiten verschiebar: so ist eine solche stöchiometrische Scale vollendet. Das Eigenthümliche derselben ist nämlich, daß alle Regel de Tri Exempel sogleich durch bloßes Verschieben der beweglichen Scale aufgelöst werden können; denn da gleichen Verhältnissen auf der beweglichen und auf der unbeweglichen Scale gleiche Abstände entsprechen, so kann man die Abstände je zweier Körper auf der unbeweglichen Scale als Glieder des einen Verhältnisses und eben diese Abstände auf der beweglichen Scale als Glieder des andern Verhältnisses betrachten.

Wenn sich z. B. der Sauerstoff mit dem Kupfer in dem Verhältnisse 1:4 verbindet, so müssen auf der unbeweglichen Scale diese beiden Stoffe in dem Abstande von einander geschrieben werden, der gebauchtem Verhältnisse entspricht. Da nun die Zahlen 24 und 96 auf der beweglichen Scale dieselbe Entfernung haben, wie die Zahlen 1 und 4, so erhellt sogleich, daß, wenn man die bewegliche Scale so verschiebt, daß 24 bei Sauerstoff

stoff zu stehen kommt, dann nothwendig 96 bei Kupfer zu stehen kommen müsse, wie aus der beigefügten Zeichnung zu ersehen ist.



Bergl. Schweigg. Journ. XII. 100 folg. 357.
XIV. 115 fg.

III. Abschnitt.

Chemische Analysen als Grundlage der Stöchiometrie.

A. Unorganische Verbindungen.

a. Mischungsverhältnisse nach Gewichtstheilen.

I) Bindre Sauerstoffverbindungen *).

100 Th. färbigen	Sauerstoff	brennbarer Körper	Sauerstoff	Quellen.
Wasserstoff				
Wasser	566,67	15	85	Lavoisier a)
	597,45	14,338	85,662	{Fourcroy, Bauquelin u. Seguin b)

*) Die in der ersten Columnne mit großer Schrift gedruckten Namen sind diejenigen einfachen Körper, welche mit dem Sauerstoff eine bindre Verbindung eingehen; die mit kleiner Schrift gedruckten sind die Namen der bindären Verbindung; die Zahlen der zweiten Columnne bezeichnen die Gewichtstheile, wie viel 100 Th. des brennbaren Körpers aufzunehmen; die dritte und vierte Columnne endlich drücken die Gewichtstheile des brennbaren Körpers und des Sauerstoffs in Hundertheilen aus: z. B. aus der ersten Zeile oben ergiebt sich, daß 100 Th. Wasserstoff nach Lavoisier 566,67 Th. Sauerst. aufzunehmen, oder daß in 100 Th. Wasser 15 Th. Wasserstoff und 85 Th. Sauerstoff enthalten sind. Die in diesem Abschnitte vorkommenden Abkürzungen sind am Ende des Werks erläutert.

a) Mém. de l'acad. 1781. 269. in der Neb. seiner Schrift. von Link IV. 34, wie auch Gyß. I. 222. b) Cr. Ann. 1794. II. 242.

100 Th. fättig gen	Sauerstoff	brennbarer Körper	Sauerstoff	Quellen.
	694,28	12,59	87,42	v. Humboldt und Gay-Lussac c)
	669,23	13	87	Berthollet d)
	753,75	11,713	88,287	Biot und Arago e)
	750,77	11,754	88,246	Bergelius f)
	800	11,111	88,889	Prout g) -
Kohlenstoff				
Kohlensäure	459,00	17,88	82,12	Guyton a)
	257,14	28	72	ebend. b)
	256,63	28,04	71,96	Clement und Desormes c)
	282,56	26,14	73,86	Gaussure d)
	249,65	28,6	71,4	phys e)
	259,71	27,80	72,20	Tennant f)
	265,28	27,376	72,624	Gay-Lussac g)
Kohlenoxyd.	133,33	30	70	Erujashan h)

c) berichtigt Gilb. A. XX. 74. d) Gilb. u. A. IV. 399. e) berechnet nach den Best. der spec. Gew. des Sauerstoffs und Wasserstoffgases und dem von Humboldt und Gay-Lussac angegebenen Mischungsverhältnis nach Maascheilen. f) Gilb. u. A. VII. 461; womit sehr nahe überein einer übereinstimmt, Dessen stöch. Unt. I. 1. g) Thomis. Ann. VI. 322 u. 326.

a) Schr. J. III. 699; durch Verbrennen des Diamants erzeugt.

b) eb. 707. durch Verbrennen der Kohle; damit stimmt auch Lavoisier überein; vergl. Mém. de l'acad. 1781. u. Syst. I. 127.

c) Schr. J. X. 521; nach einem Mittel aus fünf Versuchen.

d) Schr. J. IV. 50. e) Gilb. A. XXIX. 74. u. Schr. J. V. 681. f) Gilb. A. XXIX. 74. g) Gilb. u. A. VI. 36; aus den spec. Gew. des Kohlensäuren u. Sauerstoffgases berechnet.

h) Schr. J. VII. 390.

100 Ch. fatti- gen	Sauerstoff	brennbare Körper	Sauerstoff	Quellen.
Stickstoff	108,33	48	52	Clement und
	111,42	47,3	52,7	Desormes i)
	88,50	53,05	46,95	
	132,61	42,99	57,01	(Gay-Lussack)-
	125,82	44,283	55,717	Berzelius l)
Salpetersäure	269,41	27,07	72,93	Lavoisier a)
	388,67	20,46	79,54	Lavoisier b)
	238,98	29,5	70,5	Cavendish c)
	227,74	30,512	69,488	Gay-Lussac d)
	288,50	25,74	74,26	Hg. Davy e)
	278,43	26,425	73,575	Berzelius f)
	284,91	25,98	74,02	Gay-Lussac g)
	350,45	22,2	77,8	Dalton h)
	250,02	28,57	71,43	Döbereiner i)
	277,79	26,47	73,53	ebend. k)

i) Gilb. A. IX. 421; nach verschiedenen Versuchen. k) Gilb.
n. A. VI. 19. 36. l) eb. VII. 467.

a) Cr. n. Entd. II. 125; dies Verhältnis ergiebt sich, wenn man Lavois. Ang., daß die Salpetersäure aus 64 Salpetergas und 36 Sauerstoffgas zusammengesetzt ist, nach dem Mischungsverhältnisse des ersten berechnet. b) Cyst. I. 130; nach unmittelbaren Zerlegungsversuchen des Salpeters vermittelst Kohle. c) Philos. Trans. LXXIII. 11. auch Cr. A. 1786. I. 103. d) Gilb. n. A. VI. 36. e) Elem. 238. f) Gilb. n. A. XVI. 149; oder wenn man den Stickstoff zusammengesetzt betrachtet aus einem noch unbekannten Radical und Sauerstoff: so besteht die Salpetersäure aus 11,71 von diesem Radical und 88,29 Sauerstoff; vergl. ältere Versuche Berz. ebend. VIII. 186. g) Gilb. n. A. XXVIII. 43. und Schw. J. XVII. 237. nach Maaktheilen aus dem spec. Gew. des Sauerstoff- und Stickgases berechnet; hiermit stimmt ganz genau die ältere Best. von Berz. überein. h) neueste Best. Gilb. n. A. XXVIII. 76. i) Schw. J. XIV. 218. k) eb. XVII. 245; nach neuern Best.



100 g. Metall gen.	Sauerstoff	brennbare Körper	Sauerstoff	Quellen.
Salpetrigé				
Säure	234,6	29,89	70,11	Cavendish l)
	292	25,51	74,49	ebend. m)
	300	25	75	Lavoisier n)
	189,80	34,507	65,493	Gay-Lussac o)
	170,78	36,93	63,07	Berzelius p)
	205,81	32,7	67,3	Dalton q)
	170,93	36,91	63,09	Gay-Lussac r)
	227,87	30,5	69,5	ebend. s) -
	233,77	29,96	70,04	Dulong t)
Salpetergas	212,5	32	68	Lavoisier u)
	122,22	45	55	H. Davy v)
	113,87	46,757	53,243	Gay-Lussac w) -
	138,1	42	58	Dalton x)
	113,9	46,75	53,25	Berzelius y)
	125	44,44	55,56	Döbereiner z)
Oxydirtes				
Stickgas	57,89	63,3	36,7	H. Davy aa)
	56,93	63,72	36,28	Gay-Lussac bb) -

l) Phil. Trans. LXXVIII. 270. m) eb. LXXV. 381. nach einer andern Best. n) Traité element. I. 80. 81. 235. o) Gilb. n. A. VI. 36. p) ebend. X. 189; vergl. XVI. 151; oder sofern der Stickstoff zusammengesetzt betrachtet wird, aus 15,88 unbekannt. Radical und 84,12 Sauerst. q) Syk. II. 331. r) Gilb. n. A. XXVIII. 45. u) Schw. J. XVII. 237. erste salpetrige Säure, aus dem spec. Gew. des Sauerst. und Stickgases nach Maasstheilen berechnet. s) ebend. zweite salpetrige Säure, aus den nämlichen Datis berechnet. t) Schw. J. XVIII. 180. auch Gilb. n. A. XXVII. 57. u) Traité elem. I. 235. v) Unters. I. 126. 129. 133. w) Gilb. n. A. VI, auch Berz. Elem. d. Ch. I. 458. vgl. Schw. J. XVII. 237. x) Syk. y) Gilb. n. A. VIII. 186; oder wenn man den Stickstoff zusammengesetzt betrachtet, aus 79,89 unbekannt. Radical und 20,11 Sauerstoff. z) Schw. J. XIV. 218. aa) Unters. I. 302. bb) Gilb. n. A. VI. 56; vergl. Schw. J. XVII. 237.

100 Lb. sättig. gen	Sauerstoff	brennbare Körper	Sauerstoff	Quellen.
Atmosph. Luft	56,99	63,70	36,3	Berzelius cc)
	62,50	61,54	38,46	Döbereiner dd)
	30,29	76,75	23,25 ee)	
	31,25	76,19 unbek. Radical	23,81	Döbereiner ff)
Stickstoff	125,63	44,52	55,68	Berzelius gg)

cc) ebend. VIII. 186; aber wenn der Stickstoff als zusammen gesetzt betrachtet wird, aus 27,41 unbekannt. Radical und 72,59 Sauerst. dd) Schw. J. XIV. 218. ee) Die eudiometrischen Versuche von Berthollet (Sib. n. A. V. 349.), de Marci (ebend. XIX. 391.), Davy (ebend. 396.), Berger (ebend. 413.), Gay-Lussac und Biot (eb. XX. 35.), von Humboldt und Gay-Lussac (eb. 88 u. 88.), F. Vogel (Schw. J. V. 275, 278 ss. vergl. IV. 129.), Hildebrandt (eb. XIV. 291.) und die unter verschiedenen Umständen angestellten und oft wiederholten Versuche des Vs. selbst, kommen fast alle darin überein, daß die atmosph. Luft aus 21 Proz. Sauerst. und 79 Proz. Stickstoff besteht, woraus sich das obige Gewichtsverhältnis berechnet. Über die Natur der atmosph. Luft sind die Chemiker nicht einig; jedoch die meisten, als Davy, Hildebrandt, F. Vogel, Döbereiner u. q. m. halten sie für eine chemische Verbindung, wofür auch ihr konstantes Mischungsverhältnis spricht; nur Dalton betrachtet sie als ein bloßes Gemeng. ff) Schweigg. J. XIV. 218. gg) Sib. n. A. XVI. 149. Er findet nämlich, daß der Sauerstoff der Salpetersäure, wodurch eine Base gesättigt wird, kein Vielfaches nach einer ganzen Zahl von dem der Base ist, wenn man den Stickstoff als einen einfachen Körper betrachtet; daß hingegen, so bald man ihn nach dem obigen Verhältnisse zusammen gesetzt ansieht, der Sauerstoff der Säure das Sechsfache von dem der Base ist. Vergl. hiermit Davy's Ansicht, nach welcher der Stickstoff eine Verbindung eines unbekannten Stoffes mit Sauerstoff ist. Schw. J. IV. 399 ss. und die neuern Versuche von Miers, wonach der Stickstoff aus 55,6 Sauerstoff, und 44,4 Wasserk. besteht. Thoms. Ann. III. 366.

100 Th. fatti gen	Sauerstoff brennbare Körper	Sauerstoff	Quellen.	
Schwefel.				
Schwefelsäure	44,93 38,89 85,77 92,3 79,98 62,60 137 137,81 135,29 136,41 159 149,13	69 72 53,83 52 55,56 61,5 42,2 42,05 42,5 42,3 40 40,1395	31 28 46,17 48 44,44 38,5 57,8 f) 57,95 57,5 57,7 60 59,8605	Lavoisier und Berthollet a) Berthollet b) (Clement u. Des ormes c) Thenard d) Chenevix e) Richter g) Bucholz h) Klaproth i) Davy k) — Bergelius l)
Schweflige Säure	160 98,81	50 50,30	50 m) 49,70	
			Thomson's n)	

a) Cr. Ann. 1789. I. 334—339. auch Wenzel Lehre v. d. B. 49.

b) Gehl. J. III. 301. vergl. Gay-Lussac ebend. IV. 482.

c) Gehl. J. IV. 458. d) Schr. J. X. 81. e) ebend. 78.

Thomson will diese Angabe richtig gesunden haben. Gehl. J. VI. 332. f) erhält man, wenn Berz. Analyse des schwefels. Gavryts zu Grunde gelegt wird. g) n. Geg. V. 125—127.

h) Schr. J. X. 392. bestätigt von Gehlen dff. J. VI. 337.

i) Gehl. n. J. V. 518. auch Beitr. VI. 175. k) Elem. 252.

l) Dff. neueste Best. aus 4 übereinstimmenden Analys. des schwefels. Blei's. Schw. J. XXIII. 113. vergl. die ältere Gilb. n. A. VII. 266. Mit dieser Angabe stimmen auch Bucholz's und Richter's Analysen überein, wenn man Berz. Analyse des schwefels. Gavryts zu Grunde legt, ebend. 271—273.

m) berechnet aus Gay-Lussac's Angabe, daß 100 Th. schwefligsaures Gas 47,79 Sauerst. aufnehmen, Gehl. J. IV. 482. und aus Berz. Best. der Schwefelsäure. Hiermit stimmt auch Davy überein Gilb. n. A. XVI. 284. n) Ausgabe korrigirt von Gehlen dff. J. VI. 337.

100 Th. sättig. gen	Sauerstoff	brennbare Körper	Sauerstoff	Quellen.
	100	50	50	Davy o)
	96,52	50,89	49,11	Berzelius p)
	98,954	50,26	49,74	ebend. q)
Phosphor				
Phosphorsäure	150	40	60	Laavoisier a)
	115,05	46,5	53,5	Rose b)
	153	39,53	60,47	Davy c)
	115	46,51	53,49	Thomson d)
	126,93	44,066	55,934	Berzelius e)
	127,45	43,965	56,035	ebend. f)
	125,5	44,35	55,65	ebend. f) —
	124,8	44,48	55,52	Dulong g)
Phosphatige Säure	112,4	47,08	52,92	ebend. h)
Phosphorige Säure	74,88	57,18	42,82	ebend. i) —

o) Schw. J. VII. 509. p) Schw. J. XXIII. 116, aus unmittelb. Wägungsversuchen des schweflgs. Gases und dem von Biot und Arago bestimmten spec. Gew. des Sauerstoffgases berechnet.
 q) ebend. 116. berechnet aus der Zusammensetzung der Schwefelsäure, vergl. alt. Anal. Gilb. n. A. VII. 276, 333. Die Analysen der schwefligen Säure von Fourcroy, Thomson, Gay-Lussac, Clement, Desormes und Dalton weichen sowohl unter sich als auch von den oben gegebenen Bestimmungen sehr beträchtlich ab.

a) Syst. I. 126. b) Gehl J. II. 319. c) Schw. J. VII. 509.
 d) ebend. III. 501; in früheren Versuchen gab er an 163,4, in späteren 151,28 und 133,3 Sauerst. vergl. eb. XVIII. 360 u. 365. Es scheint aber, daß seine Angaben mehr auf Rechnung als auf unmittelbaren Versuchen beruhen. e) neueste Best. Schw. J. XXIII. 148. vergl. Gilb. n. A. XXIII. 434. und VIII. 202.
 f) ebend. 151. g) Schw. J. XVIII. 173. Nach demselben soll der Phosphor 4 verschiedene Säuren geben, welchen er die obigen Benennungen gegeben hat. h) ebend. 169. i) eb. 168.

100 Ch. sättigen	Sauerstoff	brennbare Körper	Sauerstoff	Quellen.
Hypophosphorige Säure	37,44	72,75	27,25	ebend. k)
Phosphorige Säure				
Säure	76,29	56,72	43,28	
	76,67	56,567	43,433	{ Berzelius l)
	76,5	57,143	42,857	Davy m)
	110,39	52,38	47,6	Ehenard n)
Salzsäure				
Oxydirte		Salzsäure	Sauerst.	
Salzsäure	19,04	84	16	Chenevira)
	14,94	87	13	Berthollet b)
Ueberoxydirte				
Salzsäure	185,71	35	65	Chenevir c)
Radical der				
Salzsäure		Rad. der		
Gemeine		Salzsäure		
Salzsäure	140,2	41,632	58,368	
Oxygenitte				
Salzsäure	210,3	32,227	67,773	Berzelius a)
Ueberoxgen.				
Salzsäure	560,8	15,133	84,867	
Chlorin		Chlorin	Sauerst.	
Euchlorin	22,39	81,71	18,29	Hn. Davy a)
Chlorinprot-				
oxyd)	22,79	81,44	18,56	Gay-Lussac b)

k) ebend. 166. l) Sch. J. XXIII. 153; vergl. Gilb. n. II. XXIII. 439. m) Sch. J. VII. 503; n) Gilb. n. II. XVI. 271.

a) Gehl. n. J. I. 590. b) ebend. 643. c) Gehl. n. J. I. 587.

a) Abgeleitet aus Dessen neuesten Analysen Sch. J. XXIII. 107; vergl. ältere Best. Gilb. n. II. VIII. 220 u. 221.

t) Eltm. I. 214. b) Gilb. n. II. XIX. 309.

100 Ch. sättig. gen	Sauerstoff	brennbare Körper	Sauerstoff	Quellen.
Dreifach oxy- genirt. Chlorin	68,18	59,46	40,54	Graf von Sta- dion e)
Chlorindeu- steroxyd	90,90	52,38	47,62	H. Davy d)
Chlorinsäure	111,68	47,24	52,76	Gay-Lussac e)
	112,95	46,96	53,04	Berzelius f)
Oxygenirte Chlorinsäure,				
(Chlorinhy- peroxyd)	159,09	38,597	61,403	Gr. Stadion g)
Jodin *)				
Flußsäure- Radical				
Flußsäure	334,78	23	77	Berzelius a)
	262,84	27,282	72,718	ebend. b)

c) Gilb. u. A. XXII. 206. d) Thoms. Ann. VII. 29. Dieses Oxyd ist das nämliche als das vorhin angeführte dreifach oxygenirte Chlorin; nur daß nach Davy dasselbe aus 4 Atm. Sauerstoff, nach Stadion aus 3 Atm. und 1 Atm. Chlorin zusammengesetzt ist. e) Gilb. u. A. XIX. 324. f) nach dessen Analyse der überoxydichten Salzsäure berechnet. g) eb. XXVI. 218.

*) s. Jodinverbindungen.

a) Schw. J. XXI. 314. aus der Sättigungscapacität der Flußsäure bestimmt. b) neueste Best. ebend. XXIII. 170. H. Davy betrachtet, wie schon oben §. 65. bemerkt wurde, die Flußsäure aus Fluorin und Wasserstoff zusammengesetzt; allein über das Mischungsverhältnis dieser Verbindung ist noch nichts bestimmt; daher wird sie auch nicht unter den Wasserstoffverbindungen aufgeführt.

100 Ch. gen	Sauerstoff breinbare Körper	Sauerstoff	Quellen.
Boron			
Boraxsäure	50 ,	66,667	Gay-Lussac u. Thenard a)
	200	33,333	Hg. Davy b)
	287,15	25,83	Berzelius c)
Kalium			
Kali	19,05	84	Hg. Davy a)
	19,945	83,371	Gay-Lussac u. Thenard b)
	21,95	82	Berzelius c)
	20,412	83,05	ebend. d)
Hyperoxyd des Kali	60	62,5	Gay-Lussac u. Thenard e)
Natrium			
Natron	30	77,00	Hg. Davy a)
	34	74,63	ebend. b)
	33,995	74,63	Gay-Lussac u. Thenard c)
	40,48	70-72,37	Berzelius d)

a) Rech. I. 308. b) Gilb. n. A. V. 448. u. Schw. J. II. 43.
c) Schw. J. XXIII. 163, vergl. ebend. XXI. 317. Diese Bestimmungen weichen so sehr von einander ab, daß sich bis jetzt nichts Sichereres über die Zusammensetzung der Boraxsäure angeben läßt, Vergl. Gmelin in Schw. J. XV. 268.

a) Gilb. n. A. I. 155. b) Rech. I. 117. c) Gilb. n. A. VII. 431. aus dem Amalgam durch Salzsäure. d) Schw. J. XXIII. 106. nach der neuesten Analyse des salzsauren Kali berechnet. Vergl. Gilb. n. A. VIII. 171. e) Rech. I. 152.

a) Gilb. n. A. I. 155. b) eb. VII. 58. c) Rech. I. 122. aus dem entwickelten Wasserstoffgas berechnet. d) Gilb. n. A. VII. 434. aus dem Amalgam durch Salzsäure berechnet.

100 Eb. fäti- gen	Sauerstoff	brennbare Körper	Sauerstoff	Quellen.
Hyperoxyd des Natron	34,52	74,338	25,662	Berzelius e)
Lithium Lithion	51	66,2	33,8	Hg. Davy f)
Ammonium				
Ammoniak	88,277	53,113	46,887	Berzelius d)
Calcium				
Kaltherde	39,2	71,84	28,16	Berzelius e)
Baryum				
Baryt	11,67	89,549	10,451	Berzelius f)
	11,66	89,557	10,443	ebend. g)
Strontium				
Strontianerde	16,41	85,9	14,1	Berzelius
	18,107	84,669	15,331	Stromeyer h)

a) ebend. VIII. 172. aus dem salzauren und schwefelsauren Natron
vergl. VII. 437. f) ebend. VII. 153.

a) Schw. J. XXII. 104. aus dem salz. Salze berechnet. b) eb.

XXI. 401. aus dem schwefels. Salze berechnet, wenn man einen
in ders. Abb. eingeschlichenen Druckfehler corrigirt. c) Gilb.
n. A. XXIX. 240. aus dem schwefels. Salze berechnet.

d) Gilb. n. A. VIII. 173. aus dem Salmiak berechnet, vergl.
ebend. VII. 449.

e) Gilb. n. A. VIII. 172. aus dem salzauren Kalk berechnet.

f) Schw. J. XXIII. 117. neueste Bestimmung, berechnet aus dem
salz. Baryt. g) ebend. berechnet aus dem schwefels. Baryt;
vergl. Gilb. n. A. VIII. 170.

h) Schw. J. XIX. 239.



100 Sch. Tafel. gen	Sauerstoff	brennbarer Körper	Sauerstoff	Datiellen.
Magnesium				
Talckerde	66,31	60,128	39,872	Berzelius a)
	63,4	61,2	38,8	
	62,07	61,7	38,3	Hisinger b)
Silicium				
Rieselerde	117,36	46,007	53,993	Stromeyer c)
	101,14	49,716	50,284	Berzelius d)
	101,44	49,641	50,359	ebend. e)
Aluminium				
Thonerde	87,71	53,274	46,726	Berzelius f)
Beryllium				
Beryllerde	45,22	68,861	31,139	Berzelius g)
	43,88	69,5	30,5	ebend. h)
Natrium				
Öttererde	22,82	81,42	18,58	Berzelius i)
	22,68	81,51	18,49	ebend. k)

a) Gilb. n. Ann. X. 256. berechn. aus dem schwefelsauren Salz.
 b) ebend. X. 256. berechnet aus dem salzaurem.

c) Gilb. n. A. VIII. 233. vergl. VII. 339. aus dem Siliciumseifen.
 d) neueste Bestimmung aus dem Ichthyophthalm Schw. J. XXIII.
 285. vergl. XI. 215. vergl. ebend. XXII. 75. und Gilb. n. A.
 VI. 97. 100. e) ebend.

f) Gilb. n. Ann. X. 262. berechn. aus dem schwefelsauren Salz.

g) Schw. J. XV. 299. aus dem schwefelsauren Salz berechnet.
 h) ebend. 300. aus dem salzauren Salz.

i) Schw. J. XXII. 337. aus dem kohlensauren Salz. berechnet.
 k) ebend. 338. aus dem schwefels. Salz.

100 Ch. fätti- gen	Sauerstoff	Metall	Sauerstoff	Quellen.
Gold				
Goldoxyd	11,11	90	85,10	Fourcroy a)
	25,5	79,68	20,32	Richter b)
Prototyp	4,026	96,13	5,87	Berzelius c)
Deuterotyp	8,052	92,55	7,45	ebend.
Tritotyp	12,077	89,225	10,775	ebend. d)
	11,11	90	10	Oberlämpf e)
Platin				
Platinotyp	23,609	86,9	19,1	Richter f)
Prototyp	8,287	92,85	7,65	Berzelius g)
Deuterotyp	16,38	85,93	14,07	Chenevix h)
	14,94	87	13	Bauquelin i)
	19,048	84	16	
Rhodium				
Prototyp	6,66	93,756	6,244	Berzelius k)
Deuterotyp	13,32	88,25	11,75	ebend. l)
Tritotyp	19,98	83,547	16,653	ebend. m)
Palladium				
Palladtum oxyd	14,209	87,56	12,44	Berzelius n)
	25,000	80	20	Bauquelin o)

a) Syst. VI. 385. b) n. Geg. XI. 170. c) Sch. J. VII. 47.
 d) ebend. 45. e) eb. 44. Drouffe's Best. Gehl. J. I. 489.
 weichen sehr unter einander ab.

f) n. Geg. X. 111. g) Sch. J. VII. 60 u. 61. h) Philos.
 Trans. 1803. i) Ann. of Phil. XII. 29.

k) Sch. J. XXIII. 289; vergl. XXII. 321. l) ebend. XXIII.
 296. und XXII. 322. m) eb. XXIII. 292. u. XXII. 324.

n) Sch. J. VIII. 58. o) Ann. de Chim. et Phys. VII. 7.

100 Th. sättigen	Sauerstoff	Metall	Sauerstoff	Quellen.
Silber				
Silberoxyd	9,43	91,58	8,62	Rose a)
	9,63	91,22	8,78	Praust b)
	10,01	90,9	9,1	Büchholz c)
	12,8	89	11	Lärpöth d)
	7,60	92,94	7,06	Gay-Lussac e)
	7,3	93,20	6,80	Davy f)
	7,3986	93,112	6,888	Berzelius g)
Deuter oxyd	7,382	93,13	6,87	Faraday h)
Prot oxyd	4,764	95,46	4,54	ebend.
Quecksilber				
Deuter oxyd	8,7	92	8	Hildebrandt a)
	7,75	92,82	7,19	Schäfer b)
Prot oxyd	4,16	96,02	3,99	Tourroy und Thénard c)
Deuter oxyd	8,21	92,42	7,59	
Prot oxyd	5,99	96,16	3,84	Sefström d)
Deuter oxyd	7,99	92,60	7,40	
Prot oxyd	3,95	96,20	3,80	Davy e)
Deuter oxyd	7,9	92,68	7,32	

a) Gehl. n. J. VI. 51. b) Gehl. J. I. 519. c) ebend. III. 335. vergl. Beitr. II. 1—15. d) Beitr. III. 19. e) Gilb. n. A. V. 9. f) Elem. 411. g) Schw. J. XXIII. 106. vergl. Gilb. n. A. VII. 288. und VIII. 165. h) Thoms. Ann. XII. 25.

a) de met. nob. pur. arte paranda 30. b) Synth. oxygenii p. 38. c) Mém. d'Arc. II. 163. d) Lärbock i Kem. II. 347. e) Elem. 407. Ausser diesen Analysen besitzen wir noch mehrere, die unter einander ziemlich abweichen: Bayen Opusc. chim. I. 297. Chenevix Gehl. n. J. I. 620. Praust eb. III. 34. Braacamp und Siqueira Oliva ebend. V. 640. 639. Payse eb. 657. Rose ebend. VI. 28.

100 Lb. Sättig. gen	Sauerstoff	Metall	Sauerstoff	Quellen.
Kupfer				
rothes Oxyd	14,25	87,53	12,47	Schurer a)
braunes Oxyd	25	80	20	Klaproth b)
natürliche	13	88,5	11,5	Chenevix c)
desgleichen	20,48	83	17	Proust d)
naturliches				
Prototyp	9,9	91	9	Klaproth e)
Prototyp	12,5	88,89	11,11	Berzelius f)
Deuterotyp	25	89	20	
Zinn				
gelbes Oxyd	25	80	20	Proust a)
weisses Oxyd	38,89	72	28	ebend. b)
Prototyp	13,6	88,028	11,972	Berzelius c)
Deuterotyp				
(weisses)	20,4	83,13	16,87	ebend. d)
Hyperoxyd				
(gelbes)	27,2	78,62	21,38	ebend. e)
Prototyp	13,62	88,01	11,99	John Davy f)
Hyperoxyd	27,65	78,54	21,66	ebend. g)
Prototyp	13,5	88,11	11,89	Gay-Lussach)
Hyperoxyd	27,2	78,62	21,38	ebend. h)

a) Synth. oxyg. 38. b) Beitr. III. 191—192. c) Gehl. n. J. II. 180. d) ebend. 183. e) Beitr. IV. 29. f) Gilb. n. A. VII. 283. 284. Ältere Analysen s. Berth. Cr. A. 1794. I. 351. Buchholz Gehl. n. J. I. 166. Adet Schr. J. II. 176. Proust ebend.

g) Gehl. J. I. 266; hiermit stimmt Klapr. überein. h) ebend. i) Schr. J. VI. 248. d) ebend. 296. e) eb. 288. vergl. Gilb. n. A. X. 272! Nach seinen Versuchen besitzen die Zinnoxyde zwar einige Eigenschaften der Säuren; es ist aber kein genügender Grund da, sie vorzugsweise Säuren zu nennen. f) Schr. J. X. 349. g) ebend. h) Schr. n. A. XII. 271. i) ebend.

100 Sch. Sätti- gen	Sauerstoff	Metall	Sauerstoff	Quellen.
Blei				
graues Blei				
oxyd	9,06	91,69	8,31	Trommsdorfa)
Mafficot	9,88	91,01	8,99	ebend. b)
desgl.	8	92,6	7,4	Bucholz c)
desgl.	10,5	90,5	9,5	Thomson d)
Mennige	13,64	88	12	ebend. e)
braunes Oxyd	25	80	20	ebend. f)
Mennige	13,01	88,487	11,513	Trommsdorfg)
weisses (?)	7,53	93	7	
rothes Oxyd	9,89	91	9	Bauquelin h)
braunes Oxyd	26,58	79	21	
Prototroxid	7,7	92,85	7,15	Berzelius i)
Deuterotroxid	11,55	89,645	10,355	ebend. k)
Hyperotroxid	15,4	86,759	13,241	ebend. l)
Prototroxid	7,725	92,829	7,171	Berzelius m)
	7,5	93,02	6,98	Döbereiner n)
Eisen				
Prototroxid	29,87	77	23	Bucholz a)
Deuterotroxid	41,84	70,5	29,5	ebend. b)
Prototroxid	27	78,74	21,26	
Deuterotroxid	37,5	72,73	27,27	Thenard c)
Tritotroxid	50	66,67	33,33	

a) J. VI. 92, auch Schäfer Synth. oxyg. 38. b) ebend, auch Proust Gehl. n. J. III. 35. c) Gehl. n. J. V. 259. d) ebend. IV. 95 u. 96. e) eb. 107. f) eb. 109. g) J. VI. 93. h) J. de la Soc. des Pharm. à Paris 326. nach Thomson (Gehl. n. J. IV. 98.) und Bucholz (eb. V. 257.) gibt es kein weisses. i) Gilb. n. A. VII. 257. 259. 330. auch John Davy Schw. J. X. 344. k) ebend. l) eb. m) neueste Ber. Schw. J. XXIII. 222. n) n. Röhr. Unterg. I. 36.

a) Gehl. J. III. 725. b) ebend. c) Traité élément. II. 72.

100 Ch. Metall gen	Sauerstoff	Metall	Sauerstoff	Quellen.
Prototyp	29,5	77,22	22,78	{ Berzelius d)
Deuterotyp	44,25	69,324	30,676	{ Berzelius d)
Prototyp	28,3	76,94	23,06	}
Deuterotyp f)	37,8	72,50	27,50	{ Gay-Lussac e).
Tritotyp g)	42,31	70,27	29,73	}
Prototyp	30	76,92	23,08	{ Döbereiner h)
Deuterotyp	45	68,97	31,03	{ Döbereiner h)
Zink				{ Element und
weisses Oxyd	21,73	82,15	17,85	{ Desormes a)
	25	80	20	{ Ridd b)
	24,4	80,39	19,61	{ Gay-Lussac c)
	23,5	80,97	19,03	{ Döbereiner d)
	24,8	80,13	19,87	{ Berzelius e)
	21,951	82	18	{ Davy f)
Radium				
Radium-				
oxyd	14,352	87,45	12,55	Stromeyer g)
Nickel				
graulich grü- nes Oxyd	33,33	75	25	Klaproth h)
	25	80	20	Proust i)

d) Gilb. n. A. VII. 315. 322. e) Gilb. n. A. XII. 266. 267.

f) Dieses Oxyd hält Berz. für ein Gemeng aus schwarzem und rothem Oxyd. g) Dieses Oxyd kommt mit Berz. Deuteryd überein. h) Schö. J. XIV. 207; auch Thomson Ann. of Philos. II. 48. Ältere von diesen sehr abweichende Best. s. Proust Ann. de Chim. XXIII. 85; vergl. Klaproth in f. Wörterb. II. 13.

i) Schö. J. VII. 233. b) Schö. J. IV. 343. c) Gilb. n. A. XII. 271. und Berz. ebend. VII. 461. auch Thomson Ann. V. 21. d) n. Röch. Unters. I. 22. vergl. Schö. J. XIV. 207.

e) Schö. J. XXII. 335. f) Thoms. Ann. II. 49.

g) Schö. J. XXII. 366.

h) Schö. n. J. I. 7. i) Ann. de Chim. VII. 7.

100 Sättig. gen	Sauerstoff	Metall	Sauerstoff	Quellen.
Protoryd	27,255	78,58	21,42	{ Rolhoff und Tupputik)
Deuteroryd	41	70,92	29,08	ebend. l)
Rohalt				
Protoryd	27,3	78,55	21,45	Rollhoff a)
Deuteroryd	40,95	70,95	29,05	
Wismuth				
Oxyd	11,11	90	10	John Davy b)
	11,28	89,863	10,137	Lagerhielm c)
	11,30	89,85	10,15	Thomson d)
Spiegelglanz				
Oxybul	22,7	81,5	18,5	Proust a)
Oxyd	29,87	77	23	ebend. b)
Oxybul	17,647	85	15	John Davy c)
Antimonoxyd	18,6	84,317	15,683	
Antimonige Säure	24,8	80,13	19,87 e)	Bergelius d)
Antimonsäure	31	76,34	23,66 f)	
Antimondeut- eroryd	26,07	79,32	20,68	Thenard g)

k) Schw. J. XXII. 329. l) ebend.

- a) Schw. J. XXII. 329. Proust stimmt nahe damit überein.

b) Schw. J. X. 346. c) ebend. XVII. 420. d) Dass. Ann. II. 49. Weitere sehr abweichende Best. Schurz Synth. oxyg. 38. Klappr. Beitr. II. 294. Morveau Fourc. Syst. 199.

a) Gehl. n. J. V. 552. b) eb. John Davy stimmt damit überein Schw. J. X. 345. c) ebend. d) neueste Best. Schw. J. XXIII. 199—202. e) deren Sättigungscapacität für Sauerst. ist 4,97. f) deren Sättigungscapacität ist 6,2; vergl. hiermit die ältern Unters. von Berz. eb. VI. 144—176. u. XXII. 69—79. g) Ann. de Chim. et de Phys. VII. 7.

100 Teile Sauerstoff gen	Sauerstoff	Metall,	Sauerstoff	Quellen.
Arsenit				
weisser Arsenit	15,12	86,86	13,14	Richter a)
desgl.	33,24	75	25	Proust b)
Arsenitsäure	34,96	74,09	25,91	Richter c)
	52,905	65,4	34,6	Proust d)
	52,4	65,62	34,38	Thomson e)
Arsenige Säure	31,907	75,81	24,19	Bergelius f)
Arsenitsäure	53,179	65,283	34,714	
Mangan				
grünes Oxyd	14,94	87	13	John a)
braunes Oxyd	25	80	20	ebend. b)
schwarz. Oxyd	40,19	71,53	28,67	ebend. c)
Prototroxyd	14,053	87,68	12,32	
Deuterotroxyd	28,108	78,10	21,90	Bergelius d)
Tritotroxyd	42,16	70,25	29,75	
Hypertonoxyd	56,215	64,00	36,00	

a) n. Geg. X. 140. b) Schr. Journ. IX. 365. c) a. a. D.
 d) a. a. D. Bucholz damit übereinstimmend eb. 405; vergl.
 ältere Unters. Wieglob Cr. Ann. 1792. I. 521. Bucholz
 Schr. J. IX. 405. e) Schw. J. XVII. 423. f) neueste
 Berl. Schw. J. XXIII. 180. Die Sättigungscapacität der
 arsenigen Säure ist 7,972, und die der Arsenitsäure 13,886.
 Vergl. hiermit die ältern Unters. Gild. n. A. VIII. 207. 209.
 und Schw. J. XXII. 334, die er selbst für unrichtig erklärt.

a) Gehl. J. IV. 446. b) ebend. c) ebend. 448. d) Schw. J.
 VII. 78. Bergl. vermutet noch das Daseyn einer niedern
 Oxydationsstufe (Suboxyd), daß er in 7,027 Sauerst. auf
 100 Metall setzt. S. die älte. Unters. von Bergman Opusc.
 II. 223.



100 Ch. Metall gen	Sauerstoff	Metall	Sauerstoff	Quellen.
Molybdän				
Molybdän- oxyd	8,690	92,1	7,9	Nichter a)
Molybdän- säure	49—50	68—67	32—33	Buchholz b)
desgl.	50,12	66,613	33,387	Bergelius c)
Wolfram				
Wolfram- säure	25	80	20	Buchholz
	24,5	80,32	19,68	Gebbrüder b) El- huyart a)
	16	86,2	13,8	Aiken und Al- len
braunes Oxyd	16,5	85,84	14,16	Bergelius b)
Wolframsäure	24,75	80,16	19,84	ebend. c)
	25,44	79,72	20,28	
Uran				
erste Oxydat.	5,18	95,08	4,92	Buchholz a)
höchste Oxydat	28,2	80—76	20—24	ebend. b)
Prototaxyd	6,373	94	6	Schönberg c)
Deuterotaxyd	9,56	91,2	8,73	

a) n. Geg. X. 92—103. b) Gehl. n. J. IV. 624. c) neueste Best. Schw. J. XXIII. 188, womit die ältere, ebend. XXII. 53. sehr nahe übereinstimmt. Die Sättigungscapacität derselben für Sauerst. ist = 11,129.

a) chem. Berhl. des Wolframs ic. übers. von Sch. Halle 1786.
 b) Schw. J. XXII. 53; hiermit stimmt die neueste Best. eb. XXIII. 195. sehr nahe überein. c) ebend. nach der Analyse der wolframsäuren Salze berechnet 196. Die Sättigungscapacität ist 3,38.

a) Gehl. n. J. IV. 35. b) eb. c) Schw. J. XV. 285.

100 Ch. sättig. gen	Sauerstoff	Metal	Sauerstoff	Quellen.
Titan weisses Oxyd	11,111	90	10	Richter a)
Tellur Oxyd	24,6	80,26	19,74	Berzelius b)
Chrom Oxyd	42	70,42	29,58	Richter c)
Chromsäure	58	63,3	36,7	ebend. d)
desgl.	35,14	74	26	Gobon e)
grünes				
Chromoxyd	42,82	70	30	
Chromsäure	85,65	53,913	46,087	Berzelius f)
Cerium				
Prototyp	17,41	85,088	14,912	Hisinger g)
Deuterotyp	26,115	79,29	20,71	
Tantalum				
Tantaloxyd	5,485	94,8	5,2	Berzelius h)
Selenium				
Selensäure	40,35	71,261	28,739	Berzelius i)

a) n. Geg. X. 120. vergl. Schw. J. XXII. 75. Nach Dauguet
lin besteht das weisse Oxyd aus 90 rotem Oxyd u. 10 Sauerst.

b) Schw. J. XXII. 68. Das Telluroxyd hat die merkwürdige
Eigenschaft, sich mit den Säuren als eine Base und mit den
Basen als eine Säure zu verbinden.

c) n. Gegenst. X. 45 ss. d) ebend. e) Gehl. in J. V. 599.

f) neueste Best. Schw. J. XXIII. 192, womit die ältere eb.
XXII. 58. sehr nahe übereinstimmt. Die Sättigungscapacität
der Säure für Sauerst. ist 15,33.

g) Schw. J. XVII. 425. 426.

h) Gahn u. Eggers Schw. J. XVI. 439. 444.

i) Schw. J. XXIII. 334.

2) Binäre Wasserstoffverbindungen.

100 Ch. sättigen	Wasserstoff	brennbarer Körper	Wasserstoff	Quellen.
Kohlenstoff				
Delerzeugen des Gas	33,33 16,75 15,98 17,65 16,76	75 85,65 84,78 85 86,2	25 14,35 13,55 15 19,1	Berthollet a) Berzelius b) Th. von Gause c) ebend. d) ebend. e)
Kohlenwasserstoffgas im Maximum	33,52	74,896	25,104	nach Thomson f)
Stickstoff				
Ammoniak	25,21 25,47 23,26 25 22,66 24,44 22,22	80,667 79,7 81,13 80 81,525 80,36 81,82	10,333 20,3 18,87 20 18,475 19,64 18,18	Berthollet a) Davy b) Berth. Sohn c) Biot und Arago d) Gay-Lussac e) nach Henry f) Döbereiner g)

a) Schr. J. X. 607.

b) Gilb. n. A. VII. 467. berechnet nach

Thomson eb. IV. 419, womit Cruickshank und Dalton übereinstimmen eb. XII. 361. c) Gilb. n. A. XII. 355.

d) ebend. 357. S. glaubt, daß das delerzeugende Gas ein wenig in seiner Mischung variiere, je nachdem man bei der Erzeugung desselben anders verfährt. e) Gilb. n. A. XII. 353. berechnet nach Henry eb. XII. 367. Henry's Data können aber nicht richtig seyn, weil die Summe der Bestandtheile mehr als 100 beträgt. f) Gilb. n. A. IV. 419. auch Schw. J. VII. 239.

a) Cr. chem. An. 1791. II. 178. b) Unters. I. 62. c) Gilb.

A. XXX. 381. d) Gilb. A. XXVI. 103. nach dess. specif.

Gewichtsbest. e) Gilb. n. A. VI. 36. f) berechnet eb. 80.

g) n. stoch. Unters. I. 2.

100 Ch. sättigen	Wasserstoff	brennbare Körper	Wasserstoff	Quellen.
Schwefel				
Schwefelwasserstoffgas	41,13 6,66 7,47	70,857 93,756 93,058	29,143 6,244 6,958	Thenard a) Berzelius b) H. Davy c)
Phosphor				
Hydrophosphorgas oder Phosphorwasserstoffgas mit dem Max. an Wasserst.	20	83,333	16,667	H. Davy d)
Phosphorwasserstoffgas mit dem Minimum an Wasserstoff	9,91 8,33	90,9 92,31	9,1 7,69	H. Davy e) Thomson f)
Chlorin				
Hydrochlorin (Gemeine Salzsäure)	2,98	97,102	2,898	H. Davy g)

a) Ann. de Chim. XXXII. 267. b) Gilb. n. A. VII. 463.
Hiermit stimmt Davy's spät. Best. eb. XVI. 284. und John Davy's Schw. J. X. 349. überein. c) Gilb. n. A. IX.
und Schw. J. VII. 509. nach dessen spec. Gewichtsbest.

d) Gilb. n. A. XVI. 278. und Schw. J. VII. 500. e) Gilb.
n. A. XVI. 282. und Schw. J. VII. 507. f) Schw. J.
XVIII. 360. aus den spec. Gew. bestimmt.

g) Gilb. n. A. IX. 13. vergl. Schw. S. III. 113. aus dem Maassverhältnisse und den spec. Gew. bestimmt.

100 Ch. fäctis gen	Wasserstoff	brennbare Körper	Wasserstoff	Quellen.
Jodin				
Hydriodin	0,849	99,158	0,842	Gay-Lussac)
Zellur				
Zellurwasser- stoff	1,948	98,088	1,912	Berzelius b)
	3,1	96,99	3,01	Vogel c)
Arsenik				
Arsenikwasser- stoff	16,96	85,5	14,5	Trommsdorff)
S. Zufaetze				

3) Binäre Kohlenstoffverbindungen.

Stickstoff	Kohlenstoff	Stickstoff	Kohlenstoff	
Gekohlter Stickstoff	42,92	69,97	30,03	Grothuss a)
Cyanogen, Blaustoff	85,83	53,81	46,19	Gay-Lussac b)
Stickstoffkohle (Azoture de Carbone)	128,71	43,71	56,29	Gay-Lussac c)
Thierische Kohle	253,36	28,3	71,7	Döbereiner d)

a) Schw. J. XIV. 42. und Gilb. n. A. XIX. 15. berechnet aus den Massverhältnissen und spec. Gew. vergl. eb. XIII. 390.

b) Schw. J. VI. 317. c) aus Berz. Angabe berechnet ebend. VII. 228.

d) J. p. Ph. XII. §. 1. 14. Hiermit stimmt Davy's Bestimmt. Gilb. n. A. VII. 205. überein.

a) Schw. J. XX. 257. b) ebend. XVI. 18. und Gilb. n. A. XXIII. 25. c) ebend. 20. vergl. Döbereiner ebend. 90.

d) ebend. XVI. 89.

100 Ch. sättigen	Kohlenstoff	Schwefel-Radical	Kohlenstoff	Quellen.
Schwefel				
Schwefelkohlenstoff,				
Schwefel-				
alkohol	48,56	58,67	28,49	Eugel a)
	17,89	84,83	15,17	Berzelius und Marce b)

4) Binäre Stickstoffverbindungen.

Schwefel	Stickstoff	Schwefel	Stickstoff	
Schwefelstickstoff	89,93	52,65	47,35	Miers a)
Chlorin		Chlorin		
Chlorinstickstoff	9,89	91	9	Hg. Davy b)
	13,47	87,32	11,76	Porret, Wil- son u. Kink c)

5) Binäre Schwefelverbindungen.

Chlorin	Schwefel	Chlorin	Schwefel	
Schwefelchlorin	44,79	69,07	30,93	Hg. Davy a)

a) Gilb. n. A. XIII. 431. Außerdem soll er nach Cl. noch 5,86 Proc. Wasserstoff und 6,98 Stickstoff enthalten. b) Gilb. n. A. XVIII. 152.

a) Schw. J. XII. 350.

b) Gilb. n. A. XVII. 54. c) Gilb. n. A. XVII. 81. Außerdem soll er nach ihnen noch 0,92 Wasserstoff enthalten.

a) Schw. J. VII. 512.

100 Ch. färbigen	Schwefel	Metall	Schwefel	Quellen.
Kalium Schwefelkalium	40	71,43	28,57	H. Davy a)
Gold Schwefelgold	22,22 24,39	81,82 80,39	18,18 19,61	Bucholz b) Oberkampf c)
Platin im Minimum im Maximum	19,05 38,88 32,8	84 72 75,3	16 28 24,7	Ebm. Davy d) ebend. e) Berzelius f)
Iridium Schwefeliridium	33,53	75	25	Bauqueling g)
Rhodium Schwefelrhodium	25	80	20	Bauquelin h)
Palladium Schwefelpalladium	28,15 24	78,03 80,65	21,97 19,35	Berzelius i) Bauquelin k)

a) Elem. I. 301.

b) Beitr. III. 171. c) Schöp. J. VII. 45.

d) Schöp. J. X. 388. auf Bauquelin. e) ebend. f) Lärb.
i Kern. II. 424.

g) Ann. de Chim. LXXXIX. 155.

h) Schöp. J. XII. 285.

i) eb. VII. 66. k) Ann. de Chim. LXXXIX. 167.

100 Th. Sätti- gen	Schwefel	Metall	Schwefel	Quellen.
Silber				
Schwefelsilber	14,79 17,65 14,9 14,714	87,11 85 87,032 87,173	12,89 15 12,968 12,827	Wenzel a) Proust b) Berzelius c) Bischof d)
Quecksilber				
Zinnober	27,15 17,06	78,65 85	21,55 14,5	Wenzel e) Proust f)
natürl. von Japan	17,46	84,5	14,75	Klaproth g)
natürl. von Train	16,76	85	14,25	ebend. h)
Protoschwe- felquecksilber	8,005	92,59	7,41	Seffström i)
Kupfer				
Schwefel- kupfer	25,625 21,95 25,6	79,60 82 79,62	20,40 18 20,38	Wenzel k) Proust l) Berzelius m)
Zinn				
Schwefelzinn	25 18,126	80 84,66	20 15,34	Proust n) Wenzel o)

a) L. v. d. W. 279. b) Gehl. n. J. IV. 515. ebenso viel fand
Klaproth in dem Glanzerze. c) Gilb. n. A. VIII. 165.
d) nach sehr sorgfältigen Versuchen.

e) L. v. d. W. 281. f) Schr. J. IX. 390. g) Gehl. n. J.
V. 435. h) eb. 436: nahe stimmt damit Seffström überein
Lärb. i Kem. II. 348. i) ebend. 348.

k) L. v. d. W. 277. l) Schr. J. IX. 390. m) Gilb. n. A.
VII. 278.

n) Gehl. J. I. 256. Hiermit stimmt auch Bergman überein.
o) L. v. d. W. 278.



100 g. Sättig. gen	Schwefel	- Metall	Schwefel	Quellen.
Schwefelzinn im Minimum	17,65	85	15	Pelletier c)
	27,234	78,6	21,4	Bergelius d)
	27,3	78,55	21,45	John Davy e)
im Maximum	40,85	73,0	29,0	Bergelius f)
Musivgold	52,3	65,66	34,54	ebend. g)
Blei				
Schwefelblei	15,21	86,80	13,20	Wenzel h)
	15,42	86,44	13,56	Bergelius i)
	15,5	86,58	13,42	John Davy k)
	15	86,96	13,04	Döbereiner l)
Schwefelblei im Max.	30,84	76,43	23,57	Thomson m)
Eisen				
Schwefeleisen	56,25	64	36	Wenzel n)
im Minimum	60	62,5	37,5	Proust o)
im Maximum	90,11	52,6	47,4	ebend. p)
Magnetties	57,48	63,5	36,5	Hatfield q)
Schwefelties	113,86	46,76	53,24	ebend. r)
	111,69	47,24	52,76	Guenther s)
im Minimum	58,73	63	37	Bergelius t)
im Maximum	117	46,08	53,92	ebend. u)

c) Ann. de Ch. XIII. d) Sch. J. VI. 306. e) eb. X. 348.
 f) 308. g) eb. 309.

h) Lehrb. v. d. W. 278. i) Gilb. n. M. VII. 326. vergl. 260.
 k) Sch. J. X. 350. l) Unterr. I. 37. m) Ann. II. 111.

n) L. v. d. W. 276. o) Sch. J. X. 59; hiermit stimmt vollkommen Döbereiner überein Sch. J. XIV. 207. p) eb.
 q) Sch. n. J. VI. 320 sg. r) eb. s) Sch. J. IV. 316.
 t) Gilb. n. M. VII. 298. u) ebend. 301.

100 Sch. Mett. gen	Schwefel	Metall	Schwefel	Quellen.
Zink				
Blende aus Cornwallia desgl.	59 54,85 48,84	66 64,58 67,19	33 35,42 32,81	Ridb a) Guenibea b) Thomson c)
Radium				
Schwefel- radium	28,1723	78,02	21,98	Stromeyer d)
Nickel				
Schwefel- nickel	46,5	68,259	31,741	Proust e)
Kobalt				
	40	71,4	28,6	Proust f)
nat. Schwefel- kobalt	75,9	66,85	43,15	Hisinger g)
Wismuth				
Schwefel- wismuth	17,50 22,3 22,52	85,11 81,766 81,619	14,89 18,234 18,381	Wenzel h) John Davy i) Lagerhielm k)

a) Gehl. J. IV. 344. b) Gehl. J. V. 617. c) Sch. J. XVII. 395.

d) Sch. J. XXII. 273.

f) An. de Ch. X. 272. g) Sch. J. II. 251. Dieses Verhältnis wird erhalten, wenn man den Schwefelgehalt des Eisens (angenommen, daß es auf der niedrigsten Schwefelungskurve sich befindet) und Kupfers abzieht.

h) L. v. D. W. 280. i) Sch. J. X. 350. k) Sch. XVII. 430.

zoo Eb. fäccis gen	Schwefel	Metall	Schwefel	Quellen.
Antimon				
Schwefel- antimon	29,79	77,05	22,95	Wenzel a)
	35	74,1	25,9	Proust b)
	25,16	78,3	19,7	Klaproth c)
	37,3	72,83	27,17	Bergelius d)
Arsenik				
gelbes Schwefelarsenit	75,44	57	43	Thenard e)
rothes	33,33	75	25	ebend. f)
rothes Rausch, gelb	44,92	69	31	Klaproth g)
gelbes Rausch, gelb	61,29	62	38	ebend. h)
nat. Realgar im Mar. über- schwefeltes	71,595	58,445	41,555	Laugier i)
Arsenik	280	26,47	73,53	Bergelius k)
Mangan				
nat. Schwefel- mangan	51,62	65,95	34,05	Klaproth l)
	50,38	66,5	33,5	Bauquelin m)
	52	65,86	34,14	Döbereiner n)

a) L. v. d. V. 279. b) Gehl. II. J. IV. 518; hiermit stimmt Bergman, Bauquelin, J. Davy und Thomson nahe überein. c) Beitr. III. 182. d) Schw. J. VI. 148.

e) Gehl. J. II. 691. f) ebend. g) Beitr. V. 234 fg. h) eb. i) Ann. de Chim. XXXV. 26. von Bergelius berichtet Schw. J. XXI. 335. k) ebend. XXI. 336.

l) Beitr. III. 39—43. von Döbereiner berichtet Schw. J. XIV. 214. m) Gehl. J. II. 41—45. von Döbereiner berichtet ebend. n) ebend. 213.

100 Eb. satis gen	Schwefel	Metall	Schwefel	Quellen.
Molybdän				
Schwefels. molybdän	66,67	60	40	Büchholz a)
Wolfram				
Schwefels. wolfram	33,53	74,891	25,109	Berzelius b)
Zellur				
Schwefels. zellur	100	50	50	Hg. Davy c)

6) Binäre Phosphorverbindungen.

Chlorin	Phosphor	Chlorin	Phosphor	
Phosphor. chlorin	30	77	23	Davy a).
im Maximum des Chlorins	18,2	84,6	15,4	Dulong b),
Platin.		Metall		
Phosphor. platin				
im Minimum	21,21	82,5	17,5	Ebd. Davy c)
im Maximum	42,86	70	30	ebend. d)

Außer den Verbindungen des Platins mit Phosphor sind von Pelletier mehrere Phosphormetalle analysirt worden. (Ann. de Chim. XIII. 101. übers. in Cr. chem.

a) Gehl. n. J. IV. 603. und Clayroth Gesob. aus der Naturk. III. 73.

b) Schw. J. XXIII. 195. vergl. eben XXII. 63.

c) Elem. I. 377.

a) Schw. J. VII. 507. b) ebend. XVIII. 172.

c) Schw. J. X. 382. d) ebend.

Kap. II. 248 fg.), allein die Angaben sind meistens so schwankend und unbestimmt, daß sich nichts darauf bauen läßt; weshalb sie auch hier übergegangen werden. Nach Dulong (Schw. J. XVIII. 175.) sind die Phosphormetalle dergestalt zusammengesetzt, daß wenn man den Phosphor in Phosphorsäure und das Metall in Protoxyd verwandelt, daraus ein neutrales Phosphorsalz entsteht, worin der Sauerstoff der Säure sich zu dem der Base verhält wie 5 : 2 u. s. w.

7) Sindre Chlorinverbindungen.

100 Ch. sättig. gen	Chlorin	Metal	Chlorin	Quellen.
Chlorinkalium	90,37	52,53	47,47	Berzelius a)
Chlorin- natrium	150,94	39,85	60,15	Berzelius
Chlorin- lithium	346,23	22,41	77,59	Arfvedson
Chlorin- ammonium	396,27	Amonium	79,85	Thomson b)

- a) nach dessen Analyse des salzauren Kali berechnet. Diese Rechnung gründet sich nämlich darauf, daß, wie der folgende Abschnitt lehrt, der stöchiometrische Werth der Salzsäure zu dem des Chlorins sich verhält wie $3,4265 : 4,4265 = 1 : 1,29184$. Der Chloringehalt einer salzauren Verbindung wird daher gefunden, wenn man den Salzsäuregehalt mit $1,29184$ multipliziert und umgekehrt dieser, wenn man jenen durch die nämliche Zahl dividiert. So enthalten, um den obigen Fall als Beispiel anzuführen, nach Herk. 100 Ch. salzauges. Kali 36,745 Ch. Salzsäure; mithin, wenn dieses Salz als ein Chlorinmetall betrachtet wird, $36,745 \cdot 1,29184 = 47,469$ Chlorin. Bei den folgenden Chlorinmetallen können also die entsprechenden, weiter unten folgenden Analysen der salzauren Salze verglichen werden.
 b) An. IV. 13; aus dem Rieschungsverhältniß des salzauren Ammoniaks berechnet.

100 Sb. fikt. gen	Chlorin	Metal	Chlorin	Quellen.
Chlorin-calcium	46,82	36,72 68,42	63,78 18,89	Berzelius
Chlorin-baryum	272,26	65,93 35,73	34,07 63,47	Berzelius
Chlorin-strontium	80,05	58,54	44,46	Grombecker
Chlorin-magnesium	261,66	27,65	72,55	Marck
Chlorinplatin	21,51	82,50	17,70	Bauquelin
Chlorin-rhodium	29,48	77,23	22,77	Berzelius
Chlorinsilber	32,75	75,53	24,67	Berzelius
Protochlorin-quicksilber	17,45	85,14	14,86	Rose
Deuterchlorin-quicksilber	32,08	75,71	24,29	Chenevix
Protochlorin-kupfer	66,25	64	36	John Davy c)
	51,81	65,87	34,13	Berzelius d)
Deuterchlorin-kupfer	112,77	53	47	John Davy e)
	108,07	48,06	51,94	Berzelius f)
Protochlorin-zinn	60,72	62,42	37,78	John Davy g)
	71,29	58,38	41,62	Wenzel
Deuterchlorin-zinn	137,53	42,1	57,9	John Davy h)
Chlorinblei	34,73	74,22	25,78	ebend. i)
Protochlorin-eisen	114,7	46,57	53,43	ebend. k)
	120,17	45,42	54,58	Wenzel

c) Sch. J. X. 316. d) nach derselben Analyse des salpfauren Kupferoxydals berechnet. e) Sch. J. X. 317. f) nach ders. Anal. des salpfauren Kupferoxyds berechnet. g) Sch. J. X. 324. h) ebend. i) ebend. 331. k) ib. 338.

zoo Ch. fätti- gen	Chlorin	Metall	Chlorin	Quellen.
Deuterchlorin- eisen	184,9	35,1	64,9	John Davy I)
Chlorinzink	100	50	50	ebend. m)
	92,2	52,03	47,97	Wenzel
Chlorin- zadmium	62,93	61,388	38,612	Stromeyer
Chlorinkobalt	127,8	43,90	56,10	Wenzel
Chlorin- wismuth	50,60	66,4	33,6	John Davy n)
Chlorin- antimon	65,51	60,42	39,58	ebend. o)
Chlorinarsenit	153,04	39,52	60,48	John Davy p)
Chlorin- mangan	217,4	46	54	ebend. q)
Chlorinuran	27,56	78,34	21,66	Schönberg
Chlorincerium	76,8	56,56	43,44	Hisinger

8) Binäre Jodinderbindungen.*)

Sauerstoff	Jodin	Sauerstoff	Jodin	
Jodinsäure im festen Zu- stande	434,2	18,72	81,28	Hy. Davy a)

1) ebend. 328. m) ebend. 332. n) eb. 338. o) eb. 336.
 p) ebend. 334. q) eb. 336.

* Ich stelle hier alle diesenigen Jodinderbindungen zusammen,
 welche wirklich analysirt worden sind; alle übrigen hat Gay-
 Lussac bloß aus der stöchiometrischen Verhältniszahl des Jod-
 ins berechnet. S. den 4ten Abschnitt Jodinderbindungen.

a) Th. Ann. VII. 30.

100 Ch. Sättig. gen	Jodin	Metall	Jodid	Quellen.
Zink				
Jodinkalzit	38,123	20,78	79,22	Gay-Lussac a)
Radium				
Jodinkalzium	227,43	30,541	69,459	Stromeier b)

Ternäre Jodinverbindungen.

Jodin- kalium	Sauerstoff	Jodin- metall	Sauerstoff	
Jodinkalifat	29,182	77,41	22,59	Gay-Lussac e)
Jodin- natrum				
Jodinnatrium- salz	32,363	75,55	24,45	Gay-Lussac d)

a) Sch. J. XIII. 435. und Gilb. n. A. XIX. 241.

b) Sch. J. XXII. 375.

c) Sch. J. XIII. 441. und Gilb. n. A. XIX. 237.

d) ebend. 442. und eb. 250.

Neutral Salze.

I) Kohlensaure Salze.

100 Th. Kohlen- säure füttigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Kali					
neutrales, von einigen Chemi- kern basisches genannt	300 235,68 218,47	25 29,79 31,40	75 70,21 68,60		Rose a) Berard b) Ure c)
saures, von einigen Chemi- kern neutral- les genannt	123,26 109,9	43 47,64	53 52,36	4	Rose d) Berthollet e)
Natron					
neutrales	75,51 71,51 71,154	49 44,40 52,45	37 31,75 37	14 23,85 11	Rose f) Berthollet g) Berzelius h)
basisches	149,6 137,5 142,46 144,73	14,42 16 41,243 40,86	21,58 22 58,757 59,14	64 62 11	Kirwan i) Klaproth k) Berzelius l) Urem m)

a) Schr. J. VI. 50. b) Ann. de Ch. LXXI. 46. c) Thoms. Ann. X. 271. d) Schr. J. VI. 51. e) Gehl. J. III. 258. Vergl. ferner Bergman Op. I. 13. Peltier Gr. n. J. I. 273. Schrader Trommsd. J. IX. 189 ss.

f) Schr. J. VI. 56. g) Gehl. J. III. 253. h) Gilb. n. A. VIII. 199. i) Et. A. 1802. II. 107. k) Beitr. III. 87. l) Gilb. n. A. VIII. 198. m) Th. An. X. 271. Vergl. Bergman Op. I. 18. Fourcroy Syst. IV. 56. Rose Schr. J. VI. 56. Berthollet Gehl. J. III. 252. Dars. et eb. VIII. 165. Berard Ann. de Chim. LXXI. 59 ss.

100 Th. Kohlen- säure füttigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Ammoniak					
neutrales	33,93 36,36 39,25	56 55 71,81	19 20 28,19	25 25 28	Schrader a) Berthollet b) Gay-Lussac c)
basisches	78,51 83,81	56,02 54,404	43,98 45,596	28 28	ebend. d) Ure e)
Kalk					
natürlicher *)	132,02 122,22 131,40 128,83 131,48 129,27 129,36	43,1 45 43 43,7 43,2 43,616 43,6	56,9 55 56,5 56,3 56,8 56,384 56,4	0,5 0,5 0,5 0,5 0,5 0,5 0,5	Proust f) Klaproth g) Bucholz h) { Biot und The- nard i) Maracet k) Ure l) Berzelius m)
Baryt					
natürlicher	281,82 354,55 376,19 352,57	22 22 21 22,096	62 78 79 77,904	16 16 16 16	Pelletier n) Klaproth o) Bucholz p) Berzelius q)

a) Gehl. n. J. II. 384. b) Gehl. J. III. 257. c) Gilb.
n. A. VI. 36. d) ebend. e) Th. An. X. 271.

*) wo in der Folge nichts bemerkt ist, ist immer neutrales Salz
zu verstehen.

f) Schr. J. VIII. 619 g) Gehl. n. J. II. 119. h) eb. 412;
vergl. Beitr. II. 65 fg. i) Gehl. J. V. 238. k) Th. An.
VII. 19. l) eb. X. 271. m) Gilb. n. A. VIII. 198; hier
mit stimmt auch Baudouin

n) An. de Ch. XXI. 113 fg. o) Beitr. I. 271. a. Gehl. n. J.
V. 514. Vergl. Element u. Desormes Schr. J. X. 552.
Rose ebend. p) Schr. J. X. 365. und Beitr. I. 33 fg.
q) Gilb. n. A. VIII; vergl. VII. 269.

100 Ch. Kohlen-säure sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Strontian					
	202,65	39,2	61,2	8,6	Hope a)
	206,67	30	62	8	Pelletier b)
	231,67	30	69,5	0,5	Kirwan c)
	236,85	29,687	70,313		Stromeyer d)
	233,33	30	70		Ure e)
Tafkerbe					
künstliche	124,3	37	46	17	Klaproth f)
natürliche	97,96	49	48	3	ebend. g)
künstliche	103,3	32	33	35	Bucholz h)
desgl.	120	35	42	23	ebend. i)
desgl.	100	30	30	40	ebend. k)
natürliche	92,31	52	48		Bucholz l)
gewöhnliche	107,5	40	43	17	Dalton und Henry m)
Zirkonerde					
	124,72	44,5	55,5		Bauquelin n)
	735,7	7	51,50	41,50	Klaproth o)
Beryllerbe					
	166,67	37,5	62,5		Bauquelin p)

a) Edinb. Trans. IV. 1. b) Cromm's d. J. V. 170. c) Mich. J. III 215. und Klaproth Beitr. I. 270. d) Schw. J. XIX. 231. e) Th. An. X. 271.

f) Gehl n. J. II. 219. g) Mag. f. d. n. Entd. in d. ges. Naturf. IV. 4. h) Gehl. J. VIII. 674. i) ebend. 675. k) eb.; hiermit stimmt überein Henry Dalton's New Syst II. 386. l) eb. 674. m) a. a. O. Die Angaben von Bergman, Kirwan, Wenzel, Fourcroy und Guyton weichen sehr beträchtlich von einander ab.

n) J. de la Soc. de Pharm. XVI. 180. o) Gehl. J. IV. 389.

p) Schw. J. I. 346.

100 Th. Kohlen- säure sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Uttererdy					
(a) 305,56	18	55	27		Klaproth a)
(d) 195,73	29,48	57,70	12,82		Berzelius b)
Silberoxyd					
528,93	15,9	84,1			Berzelius c)
Kupferoxyd					
278	25,0	69,5	5,5		Proust d)
363,5	19,73	71,719			Berzelius e)
grünes Salz	390,27	18,5	72,2	9,3	Richard f)
blaues Salz	271,33	25,46	69,08	5,46	ebend. g)
natürliche	275	25,00	68,75	6,25	Bauquelin h)
eine and. Ab- änderung	329,41	21,25	70,00	8,75	ebend. i)
Bleiprototyp					
525	16	84			Bergman k)
519,20	16,15	83,85			Proust l)
512,24	16,33	83,67			Klaproth m)
566,67	15	85			Chenevix n)
506,72	16,482	83,518			Berzelius o)
Eisenoxyd					
316,67	24	76			Bergman p)
165,28	36	59,5	2		Buchholz q)
160,83	38,3	61,6			Klaproth r)

a) Schr. J. V. 543. b) Schr. J. XXII. 337.

c) Lärb. i Kem. II. 39.

d) Ann. de Chim. XXXII. 28. e) Lärbok i Kem. II. 333.

f) Phillips Ann. of Philos. XII. 39. g) eb. h) An. du
Mus. d'hist. nat. XX. i) ebend.k) Op. II. 395. und Thomson Gehl. n. J. IV. 97. l) J. de
Phys. LXI. 207. m) Beitr. III. 165. n) Rich. J. IV. 221.
und Schr. J. VIII. 420. o) Schr. J. XXIII. 110 u. 111.
und Gilb. n. J. VIII. 197.

p) Op. II. 392. q) Gehl. n. J. I. 248. r) Beitr. IV. 118.

100 Ch. sättig. gen.	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen:
Zinkoxyd					
von Bleiberg	248,55	28,69	71,31		Bergman a)
von Sommer-	528,89	13,5	71,4	15,1	Smithson b)
setshire	184,09	35,2	64,8		ebend. c)
v. Derbyshire	187,35	34,8	65,2		ebend. d)
Radmium- oxyd					
	292,88	25,453	74,547		Stromeyer e)
Nickeloxyd					
	133,29	42,86	57,13		Proust f)
Mangan- oxydul					
	163,46	34,16	55,84	10	Zohn g)
Titanoxyd weisses	300	25	75		Bauquelin und Hecht h)
Cerium- protoxyd					
	251,74	23	57,9	19,1	
Cerium- hyperoxyd					Hisinger i)
	176,47	36,17	63,83		
	282,61	25	65	12	Klaproth k)

a) Opusc. II. 326. wenn man nämlich dess. Ang. nach dem Zinkoxyd berechnet. b) Gebl. n. J. II. 367. c) ebend. 368.
d) ebend. 370. e) Schw. J. XXII. 369.

f) Gebl. J. III. 442; Klaproth damit übereinstimmend; jes doch enthalten die 42,86 Proc. Säure und Wasser. g) Gebl. J. III. 468. h) J. des Min. LXI. i) Schw. J. XVII. 426. k) Heitz. IV. 148.

2) Salpetersaure Salze.

100 Lb. Salpe- tersäuresättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Kali					
neutrales	92,77	51,875	48,125		Wenzel a)
	117,73	44,0	51,8	4,2	Kirwan b)
	119,06	45,65	54,35		Rose c)
	105,68	48,62	51,38		Berthollet d)
	83,82	54,4	45,6		Thomson e)
Natron					
neutrales	60	62,5	37,5		Wenzel f)
	76,26	53,21	40,58	6,21	Kirwan g)
Ammoniak					
trocknes	40,35	57	23	20	Kirwan h)
	49,71	64,96	32,29	2,75	Wenzel i)
	31,27	67,625	21,143	11,932	Berzelius k)
Kalz					
neutraler	53,10	66,18	33,82		Wenzel l)
	55,71	57,44	32,00	10,56	Kirwan m)

a) L. v. d. W. 81; ebenso Bergman, Lavoisier, Gerard und Turadeau nahe damit übereinstimmend. b) Cr. An. 1802. II. 283. c) Gehl. n. J. V. 43; nahe damit übereinstimmend Chénard und Richter. d) s. Klapr. Wörter. Suppl. III. 251. e) An. III. 155.

f) L. v. d. W. 81; ebenso Richter. g) Cr. An. 1802. II. 289.

h) Cr. An. 1802. II. 482. i) L. v. d. W. 82. k) Giss. n. J. V. 170.

l) L. v. d. W. 84. m) Cr. An. 1802. II. 297.

100 Ch. Salpers. fältigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Barnt neutraler	178	32	57	11	Kirwan a)
	140,36	41,604	58,396	32,72	Berzelius b)
	116,05	31,07	36,21	32,72	Kirwan c)
Strontian neutraler	98,35	48,4	47,6	4,0	Bauquelin d)
	97,55	50,62	49,38		Stromeyer e)
Magnesia neutral.	38,89	72	28	32	Wenzel f)
	48	46	22		Kirwan g)
	61,29	62	38		Buchholz h)
Thonerde neutrale	28,21	78	22		Buchholz i)
Silberoxyd neutrales	227,87	30,5	69,5		Proust k)
	217,7	31,47	68,53		Richter l)
Quecksilber- oxyd					Braamcamp u.
	733,53	12	88		Siqueira, Olivam)
Kupferdeu- teroxyd basisches	418,75	16	67	17	Proust n)
	349,21	18,9	66,0	15,1	Berzelius o)

a) Cr. An. 1802. II. 295. b) Gilb. n. M. X. 165 u. 166. ein Mittel aus 2 Versuchen. Kirwan, Fourcroy u. Bauquelin weichen davon beträchtlich ab. c) Cr. A. 1802. II. 296.

d) Schr. J. III. 656. e) Schr. J. XIX. 233.

f) L. v. d. W. 85. g) Cr. An. 1802. II. 298. h) Beitr. II. 100. i) Beits. 74—81.

k) Gehl. n. J. I. 539. l) n. Geg. IX. 11 wenn man das Silberoxyd nach Berzelius's Analyse in Rechnung zieht. m) Gehl. n. J. V. 643, so stark wie möglich getrocknet.

n) J. de Phys. L. I. 180; o) Schr. n. M. X. 184.

100 Th. Salpe: ters. sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Bleiprooxyd					
neutrales	205,9	32,69	67,31		Berzelius a)
	208,73	32,39	67,61		Döbereiner b)
basisches	412,82	19,5	80,5		Berzelius c)
erstes überba- sisches	615	13,52	82,98	3,50	ebend. d)
zweites über- basisches	1236	7,37	90,80	1,83	ebend. e)
	194,11	34	66		Thomson f)
	217,46	31,5	68,5		ebend. g)
	400	20	80		ebend. h)
	614,29	14	86		ebend. i)
Zinkoxyd					
neutral.	66,56	60,04	39,96		Wenzel k)
Kadmium- oxyd					
neutral was- serfreies	117,80	45,914	54,086		Stromeyer l)
wasserhaltiges	117,80	35,784	42,153	22,063	ebend. m)

a) Schw. J. XXIII. 109; vergl. Gilb. u. A. X. 186. und XVI. 141. b) v. Koch. Unt. I. 37. c) Gilb. u. A. X. 177; vergl. XVI. 141. d) ebend. XVI. 140. e) eb. 137; vergl. X. 180. f) Gehl. u. J. IV. 96. auf Löschpapier getrocknet; hiermit stimmt bis auf Proc. Chevreul überein An. du Mus. d'hist. nat. III. 188. g) eb. in einer Hitze von 3000 getrocknet. h) ebend. 103; hiermit stimmt ebenfalls sehr nahe Chevreul überein a. a. D. i) ebend. Die Bestimmungen von Thomson stimmen sehr nahe mit denen von Berzelius; nur das jener die ersten beiden für saure, das dritte für ein neutrales und das vierte für ein basisches Salz hält, was der Meinung Berzelius's widerspricht.

k) L. v. d. V. 87; nach dess. Anal. u. Berzelius's Best. des Zinkoxyds berechnet.

l) Schw. J. XXII 370. m) ebend.

100 Ch. Salpers. sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Nickeloxyd					
neutrales	45,45	68,75	31,25		Proust a)
basisches	735,3	88,03	11,97	88,03	ebend. b)
Röbaltoxyd					
neutrales	61,81	61,80	38,20		Wenzel c)
Bismuthoxyd					
neutrales	142,69	41,20	58,80		Berzelius d)
Uranoxyd					
neutral.	156,41	39	61		Buchholz e)

3) Salpetrigsäure Salze.

Bleiprosoxyd					
neutrales	294,15	23,925	70,375	5,700	Berzelius a)
basisches	588,23	13,6	80,0	6,4	ebend. b)
überbasisches	882,80	10,175	89,825		Berzelius d)
	910,1	9,9	90,1		Hebreul e)

a) An. de Ch. III. 157. b) eb. c) Z. v. d. W. 25. d) Lärb. i
Kem. II. 177. e) Ged. Linn. T. IV. 148; unter obigen 39
Proc. ist aber nicht bloß die Säure, sondern auch das Wasser
begriffen.

a) Gilb. n. S. X. 200. b) ebend. 191. c) An. du Mus.
d'hist. nat. N. III. 188. d) R. A. O. 201. e) R. A. O.

4) Schwefelsaure Salze.

100 g. Schwe- fels. sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Kali neutrales	120,99	45,25	54,75		Wenzel a)
	121,24	45,2	54,8		Kirwan b)
	128,46	43,53	55,66		Buchholz c)
	116,385	46,214	53,786		Berzelius d)
sauers	58,192	63,21	36,79		Wollaston e)
Natron					
	trocknes Salz	79,44	55,73	44,27	Wenzel f)
	krystallis. Salz	78,57	23,52	18,48	Kirwan g)
	desgl.	86,96	23	20	Buchholz h)
	desgl.	77,71	24,76	19,24	Berzelius i)
Ammoniaf					
		70,21	58,75	41,25	Wenzel k)
		26,05	54,66	14,24	Kirwan l)
		42,56	53,1	22,6	Berzelius m)
Lithion					
	trocknes Salz	45,67	68,65	31,35	Arfwedson n)
	desgl.	44,51	69,20	30,80	Bauquelin o)

a) L. v. d. W. 54. b) Cr. A. 1802. II. 103; auch Bergman Opusc. I. 128; Berthollet, Curadeau und Verard weisen davon ab. c) Schr. J. X. 397. d) Gilb. u. A. VIII. 170. e) Thom. An. II. 294.

f) L. v. d. W. 55 u. 56; damit nahe übereinstimmend Kirwan u. Blaick Cr. A. 1802. II. 108. 110. g) ebend. desgl. Fourcroy An. de Ch. II. 289; davon abweichend Bergman Op. I. 129. h) Schr. J. X. 403. i) Gilb. u. A. X. 278; vergl. VII. 436. u. VIII. 171.

k) L. v. d. W. 58. l) Cr. A. 1802. II. 479. m) Gilb. u. A. X. 289.

n) Schr. J. XXII, 102. o) ebend. XXI. 401.

100 Ch. Schwe- fels. färtigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
KrySTALLIS. Salz desgl.	44,51 46,73	60,55 58,34	26,95 27,25	12,5 14,41	Bauquelin a) C. G. Smelin b)
Morphium					
	633,33 181,82	10 22	63,33 40	26,67 38	Brandes c) Choulant d)
Kalk					
	69,58 67,31 81,03 132,56	58,97 59,77 55,24 43	41,03 40,23 44,76 57		Bergman e) Wenzel f) Richter g) Chenevix h)
Muriacit	73,70	57,57	42,43		Klaproth i)
KrySTALLISiert	76,74	43	33	24	Bucholz k)
geglüht	76,74	56,58	43,42		ebend. l)
Gyps	76,29	44,24	33,75	21	
Alabaster	76,72	44,16	33,88	21	Rose m)
	71,74	46	33	21	Berzelius n)
Baryt					
	203,03 204,88 207,69	33 32,8 32,5	67 67,2 67,5		Kirwan o) Withering p) Bucholz q)

a) ebend. XXI. 400. b) Gilb. n. A. XXIX. 240.

c) Büchner's Rep. V. 145. d) Gilb. n. A. XXVI. 340. Ch.
hat noch mehrere Morphiumsalze analysirt; allein da sie unter
einander keine Uebereinstimmung zeigen, so werden sie hier
nicht weiter angeführt.

e) Opusc. I. 130; damit nahe übereinstimmend Kirwan Cr. A.
1802, II. 207 ss. f) L. v. d. W. 61. g) n. Geg. IV. 97.
h) Schr. J. X. 76. i) Schr. n. J. II. 355; etwas abweis-
chend Bauquelin. k) eb. V. 158. l) eb. m) Schr.
J. III. 304; damit nahe übereinstimmend Bergman.
n) Gilb. n. A. X. 284.

o) Cr. A. 1802, 116 — 122. p) ebend. 139. q) Schr. J.
X. 375.

$\frac{100}{\text{Th.}} \cdot \frac{\text{Schwes.}}{\text{fels. färbigen}}$	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Baryt					
	325,53	23,5	76,5		Chenevix a)
	200	33,33	66,67		Klaproth b)
	284,62	26	74		Berthollet c)
	187,52	34,78	65,22		Fourcroy d)
	297,14	25,18	74,82		{ Guyton und Thenard e)
	210,75	32,18	67,82		{ Clement u. De- sormes f)
	222,58	31	69		Richter g)
	205,62	32,72	67,28		Rose h)
natürl. aus Nutfield					
	194,52	33,94	66,06		Stromeyer i)
	191,07	34,357	65,643		Berzelius k)
Strontian					
Blätt.-Schüttit	117,39	46	54		Bauquelin l)
Faseriger Eö- lestein	138,10	42	58		Klaproth m)
	132,56	43	57		Stromeyer n)
Colestin von Dornburg	131,32	43,23	56,77		ebend. o)
Talkerde					
	57,58	33	19	48	Bergman p)
	55,08	30,63	16,87	52,50	Wenzel q)

- a) ebend. 78. b) Beitr. II. 72 u. 97. c) Gehl. J. III. 299.
 d) An. de Ch. JV. 65. e) ebend. Nro. 961. f) ebend.
 XLIII. 295. g) u. Geg. X. 200. h) Gehl. J. III. 326.
 i) Sch. J. XIX. 330. k) u. Ber. eb. XXII. 117; vergl.
 Gilb. n. A. VIII. 169.

l) J. de Phys. 1798. Mars. 263. m) Beitr. H. 97: nahe überein-
 stimmend Rose's Analyse des strahligen Colestin. n) Sch.
 J. XIX. 332. o) ebend. 321.

p) Op. I. 355, nahe übereinstimmend Gehl. p. 3. III. 332 ff.
 q) L. v. d. W. 62.

100 Th. Schwefelsättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Epsomer Salz	57,92 50,06	29,35 66,64	17,00 33,36	53,65	Kirwan a) Berzelius b)
Thonerde	42,722	70,066	29,934		Berzelius c)
basisch. Salz					
nat. Aluminit von Halle oder Nebhavnen	127,8	23,370	29,868	46,762	Stromeyer d)
desgl.	129,52	23,365	30,263	46,372	ebend. e)
desgl.	130,79	23,554	30,807	45,649	ebend. f)
Beryllerde					
neutrale	64,1	60,926	39,074		Berzelius g)
saures	32,15	75,67	24,33		ebend. h)
basisches	98,4	50,4	49,6		ebend. i)
2tes basisches	189,04	28,11	53,14	18,75	ebend. k)
Pttererde	108	48,177	51,823		Berzelius l)
Platinorhyd	119,78	45,5	54,5		Chenevix m)
	142,58	41,223	58,777		Berzelius n)
Silberorhyd	234,99	29,85	70,15		Wenzel o)

a) Cr. II. 1802. II. 215; vergl. Fourcroy eb. b) Gilb. n,
A. X. 256; nahe übereinstimmend Henry.

c) Gilb. n. A. X. 262. d) Schw. J. XLIX. 436. e) eb. 437.
f) ebend. 438.

g) Schw. J. XV. 298. h) eb. 297. i) eb. 298. k) eb. 299.
l) Schw. J. XXII. 337.

m) on Palladium 17. (n) Lärbock i Kem. II. 428.

o) F. d. D. 76, wenn man den Sauerst. des Silberorhyds nach Berz. Analyse supplirt; auf dieselbe Weise wurden die nach folgenden schwefelsauren Metallsalze nach Wenzel's Verf. berechnet.

100 Th. Schwe- fels. fättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Quecksilber- oxyd					
auflösl. Salz	58,91	61,12	38,88		Wenzel a)
basisches Salz	429,12	18,90	81,10		ebend. b)
neutral. rothes Salz	200	31,8	63,8	4,4	Braamcamp u. Siqueira Olivac)
Minerals. turpeth	565	15	84,7	0,3	ebend. d)
desgl.	733	12	88		Berzelius e)
Kupferdeu- teroxyd					
neutral. Salz	100,64	49,84	50,16		Wenzel f)
desgl.	97	33	32	35	Proust g)
desgl.	103,66	49,10	50,90		Berzelius h)
desgl.	101,77	31,57	32,13	36,30	ebend. i)
basisches Salz	377,77	18	68	14	Proust k)
desgl.	400	20	80		Berzelius l)
desgl.	301,8	21,28	64,22	14,50	ebend. m)
Zinnproto- xyd					
	147,12	40,47	59,53		Wenzel n)

a) ebend. 74. b) ebend. c) Sch. II. T. V. 642. d) eb. 641.

e) Lärb. i Kem. 364.

f) F. v. D. W. 69. g) Cr. A. 1800. I. 31. vergl. Kriwan eb.

1802. II. 282. h) Gilb. II. A. VII. 288. i) eb. X. 286.

k) Cr. A. 1800. I. 31. l) Gilb. II. A. VII. 289. m) eb.

X. 300.

n) F. v. D. W. 67.

100 Ch. Schwefel-sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Bleiprot.-oxyd					
	302,53	24,84	75,16		Wenzel a)
	320,92	23,37	75	1,63	Kirwan b)
	300	25	75		Buchholz c)
natürl.	273,78	25,75	70,50	2,25	Klaproth d)
	279	26,385	73,615		Berzelius e)
	286,67	25,86	74,14		Döbereiner f)
Eisenprot.-oxyd					
neutral. Salz	94,43	51,43	48,57		Wenzel g)
	107,70	26	28	46	Kirwan h)
	88,16	29,89	26,35	43,76	Berzelius i)
Eisendeuter.-oxyd					
neutral. Salz	65,45	60,44	39,56		Berzelius k)
basisch. Salz	265,89	27,33	72,67		ebend. l)
überbas. Salz	392,45	15,9	62,4	21,7	ebend. m)
Zinkoxyd					
	106	48,323	51,677		Wenzel n)
	198,8	20,414	40,586	39	Kirwan o)
	105,83	30,965	32,585	36,450	Berzelius p)
	109,29	47,78	52,22		Thomson q)

a) ebend. 65. b) Cr. II. 1802. II. 281. c) Gebl. n. J. V. 262. d) Beitr. III. 166. e) Gilb. n. II. VII. 331. vergl. 265. f) n. stöch. Unters. I. 37.

g) L. v. d. W. 64. h) Cr. II. 1802. II. 279. i) Gilb. n. II. VII. 304; berechnet nach der neuest. Analyse des schwefels. Oxyds von Berz.; vergl. ebend. X. 285.

k) Gilb. n. II. VII. 308. l) ebend. m) eb. X. 294.

n) L. v. d. W. 63. o) Cr. II. 1802. II. 282. p) Gilb. n. II. X. 285. q) An. II. 297.

100 Schwefel-sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Radiumoxyd					
	161,121	28,523	45,956	25,521	Stromeyer a)
	161,121	38,297	61,703		ebend. b)
Nickeloxyd					
	184,21	19	35	46	Proust c)
	87,26	53,4	46,6		Cupperti d)
Kobaltoxyd					
	62,38	61,591	38,409		Wenzel e)
natürliches	196,10	19,74	38,71	41,55	Kopp f)
	115,38	26	30	44	Buchholz g)
	91,90	52,11	47,89		Kolhoff
Wismuthoxyd					
neutrales	197,20	27,362	72,628		Lagerhielm h)
basisches	590	14,5	85,5		Berzelius i)
Manganoxyd					
	92,10	33,66	31	35,34	Johr k)
Uranoxyd					
Kryst. wohlgetr.	388,89	18	70	12	Buchholz l)

a) Schöp. J. XXII. 370. b) ebend.

c) s. Klapp. Wörterb. IV. 746. d) ebend.

e) L. v. d. B. 6a. f) Schöp. J. VI. 16a. g) Beitr. III. 39.

h) Schöp. J. XVII. 420. i) Gilb. n. A. X. 301.

k) Schöp. J. III. 470. l) Schöp. n. J. IV. 139.

5) Schwefigsaurer Salze.

100 Ch. schwefl. Säure füttigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Kali					
	125,29	43,5	54,5	2,0	Thomson
Natron					
	60,26	31,2	18,8	50	{Fourcroy und Bauquelina)
Ammoniak					
	48,40	60,06	29,07	10,87	ebend. b)
Baryt					
	241,82	28,84	69,74	1,42	Bergelius c)
Kupferprotoxyd					
	176,55	36,16	63,84		Chevreul d)
Manganprotoxydul					
	67,22	59,80	40,20		John e)

a) Cr. II. 1800. II. 415. b) Cr. II. 1800. II. 427. c) Gilb. n. II. VII. 275. d) Gilb. n. II. XVI. 186. e) Gehl. J. III. 479; die 59,80 Proc. begreifen aber Säure und Wasser, es lässt sich daher nichts auf dieses Resultat bauen. Die Mischungsverhältnisse noch einiger anderen schwefigsauren Salze, worauf übrigens ebenfalls nicht viel zu bauen ist, findet man in Klapr. Wörterb. IV. 768 fg.

6) Phosphorsaure Salze.

100 Th. Phos- phors. sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Kali					
	144,44	40,91	59,09		Wenzel a)
	185,71	35	65		Saussure b)
neutrales	165,104	37,721	62,279		Thomson c)
	82,552	54,778	45,222		ebend. d)
	330,206	23,245	76,755		ebend. e)
Natron					
	126,67	15	19	66	Thenard f)
neutrales	108,44	47,974	52,026		Thomson g)
sauers	54,22	64,84	35,16		ebend. h)
geglühtes	86,53	53,6	46,4		Berzelius i)
kristallisiertes	86,89	20,33	17,67	62,00	ebend. k)
Ammoniak					
	61,55	61,9	38,1		Wenzel l)
Kalz					
neutraler	143,90	41	59		Tourcroy und Bauquelin m)
saurer	85,19	54	46		ebend. n)
	92,31	39	36	25	Edeberg o)
muschl. Apatit	118,72	45,72	54,28		Bauquelin p)
blättr. Apatit	122,22	45	55		Klaproth q)

a) L. v. d. B. 165; er legt übrigens auf diese Best. kein großes Gewicht.

b) Sch. J. II. 698. c) Syst. d) ebend. e) eb.

f) Sch. J. X. 53. g) Syst. h) ebend. i) Sch. J. XXIII. 135. k) ebend.; vergl. Gilb. n. A. XXIII. 413.

l) L. v. d. B. 167.

m) Sch. J. II. 703. n) ebend. o) ebend. 613. p) J. des Min. XXXVII. 26. q) Bergm. Journ. 1788. I. 294.

100 Th. Phos- phors. fättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Quadrosteo- phosphate	19,86	83,43	16,57		
Binosteophosphate	39,37	71,75	28,25		
Bige - phosphat	59,58	62,66	37,34		
Osteo - phosphat, oder Knochenerde	79,47	55,72	44,28		Thomson a)
Phosphate	99,33	50,17	49,83		
Ge - phosph. oder Apatit	119,16	45,63	54,37		
saures Salz	40,2	71,33	28,67		Berzelius b)
saures Salz mit Alkohol	53,5	65,15	34,85		ebend. c)
neutral. Salz	84,53	41,90	35,42	22,68	ebend. d)
erstes basisch. Salz	107	48,32	51,68		ebend. e)
ztes basisch. Salz	120,4	45,37	54,63		ebend. f)
Baryt saures Salz	109,36	42,51	46,49	11,00	Berzelius g)
intermediäres Salz	155,50	39,33	60,67		ebend. h)

a) Ann. of Phil. VII. 306. Th. unterscheidet 6 verschiedene Verbindungen der Phosphorsäure mit Kalkerde, welchen er die obigen Namen gegeben hat. b) Schw. J. XXIII. 143. c) ebend. 142. d) ebend. 138. e) eb. 140. Das Salz in den Knochen der Thiere, in den Bedeckungen verschiedener Schaltthiere und in der Asche der Gewächse befindet sich in dem nämlichen Sättigungszustande. f) ebend. 143; vergl. Gilb. n. II. XXIII. 415—426.

g) Schw. J. XXIII. 120. h) ebend. 121.

100 Th. Phosphors. fättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
neutral Salz	215,08	31,74	68,26		Berzelius a)
	211,72	32,08	67,92		Brandenb. b)
basisches Salz	269,41	27,07	72,93		Berzelius c)
Strontian					
	142,48	41,24	58,76		Bauquelin d)
	173,49	36,565	63,435		Stromeyer e)
Silberoxyd					
	485,7	17,074	82,926		Berzelius f)
Quecksilberoxyd					
	603,03	14,21	85,79		Rose g)
	250,88	28,5	71,5		Braamcamp u. Siqueira Oliva h)
Kupferoxyd					
Kupfererz phosphors.	220,13	30,95	68,13		Klaproth i)
	175,71	35	61,5	3,5	Chenevix k)
Bleiprotoxyd					
neutrales	346,43	22,4	77,6		Klaproth l)
desgl.	348,43	22,3	77,7		Rose m)
desgl.	314	24,158	75,842		Berzelius n)

a) ebend. 119; ein Mittel aus 2 Versuchen. b) Erasmus d.

J. XIV. 123. c) a. a. D. 122; vergl. Gilb. n. A. VIII. 201.
u. eb. XXIII. 397—403.

d) Schr. J. III. 659. e) Schr. J. XIX. 234.

f) Schr. J. XXIII. 133. vergl. Gilb. n. A. XXIII. 410.

g) Schr. n. J. IV. 28. h) Schr. n. J. V. 643.

i) Schr. J. VII. 57. k) Schr. n. J. II. 145.

l) Beitr. III. 152. m) Schr. J. II. 318; vergl. Sage in
Schr. J. IX. 346. Gourcroy in Cr. J. 1790, I. 327.

n) Schr. J. XXIII. 130; vergl. Gilb. n. A. VIII. 201.

100 Ch. Phos- phors. sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
saures Salz	230,6	30,269	69,731		Bergelius a)
basisch. Salz	470	17,454	82,546		ebend. b)
Eisenprotoxyd					
Blau-Eisenerde von Eckartsberg	148,44	32	47,5	20	Klaproth c)
Radiumprotoxyd					
	225,56	30,716	69,284		Stromeyer d)

7) Phosphorigsaure Salze.

Baryt.	276,59	24,31	67,24	8,45	Bergelius e)
Bleiprotoxyd	403,80	19,201	77,533	3,266	ebend. f)

a) ebend. 131. b) eb.; vergl. Sib. u. M. XXIII. 406, 407.

c) Beitr. IV. 122.

d) Schw. J. XXII. 372. Der verdienstvolle Wenzel stellte mehrere Versuche an, die Mischungsverhältnisse phosphorsaurer Salze zu bestimmen L. v. d. W. 162—181. Allein es lassen sich aus seinen Versuchen keine bestimmten Resultate ableiten, da, wie Bergelius's neueste Versuche lehren, die Analyse der phosphorsauren Salze überhaupt mit sehr vielen Schwierigkeiten verbunden ist.

e) Schw. J. XXIII. 157.

f) Schw. J. XXIII. 155.

8) Salzsäure-Salze.

100 Ch. Salz säure füttigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Kali					
Digestivsalz	183,61	35,26	64,74		Wenzel a)
	194,38	33,97	66,03		Rose b)
	162,61	38,08	61,92		Berthollet c)
	174,882	36,743	63,257		Berzelius d)
Natron					
Kochsalz	118,82	45,625	54,375		Wenzel e)
	112,77	47	53		Kirwan f)
	132,48	43,2	56,8		Rose g)
	114,778	46,5596	53,4404		Berzelius h)
Lithion					
	66,50	60,06	39,94		Arfvedson i)
Ammoniak					
Salmiak	103,95	49,03	50,97		Wenzel k)
	58,48	42,75	28,00	29,25	Kirwan l)
	62,82	50,86	31,95	17,19	Berzelius m)
	62,82	61,055	38,945		ebend. n)

a) L. v. b. W. 100; hiermit stimmt auch Kirwan, Cr. A. 1802. II. 406. und Curadeau nahe überein; vergl. auch Bergman Opusc. I. 129.

b) Gehl. n. J. VI. 31; nahe dessgl.

Chenevix eb. I. 599. c) Gehl. J. III. 292. d) Schw.

J. XXIII. 106; vergl. Gilb. n. A. VIII. 170.

e) L. v. b. W. 101. vergl. Bergman Op. I. 130. f) Cr. A. 1802. II. 408. und Wiegbleb ebend. 409.

g) Gehl. n. J. VI. 32; ebenso auch Gerard.

h) Gilb. n. A. VIII. 171; vergl. VII. 436; Berthollet Schw. J. III. 292. nahe ebenso.

i) Schw. J. XXII. 104.

k) L. v. b. W. 103; nahe ebenso Rose Gehl. n. J. VI. 33.

l) Cr. A. 1802. II. 471. vergl. Cavendish eb.

m) Gilb. n. A. X. 279. vergl. VII. 449.

n) ebend. VIII. 173; ebenso auf Gay-Lussac eb. VI. 36.

100 Ch. Salzsäure sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Kalz					
trockner	96,54	50,88	49,12		Benzel a)
wasserhalt.	104,15	24,686	25,711	49,603	Berzelius b)
Baryt					
Krystallis. Salz	315,11	20,45	64,44	15,06	Kirwan c)
desgl.	315,64	20,21	63,79	16	Bucholz d)
desgl.	264,90	23,349	61,852	14,799	Berzelius e)
geglüht. Salz	311,35	24,31	75,69		Nöse f)
desgl.	279,226	26,37	73,63		Berzelius g)
Strontian					
	222,58	31	69		Kirwan h)
	211,04	32,15	67,85		Nöse i)
	190,57	34,415	65,585		Stromeyer k)
Zinkerde					
	81,79	55,01	44,99		Benzel l)
	89,82	34,59	31,07	34,34	Kirwan m)
Krystallis. Salz	72,45	29,4	21,3	49,3	Murray n)
Thonerde					
	260,75	27,72	72,28		Benzel o)

a) L. v. d. W. 104; nahe ebenso Marcer; hingegen beträchtlich abweichend Bergman Op. I. 131. u. Kirwan Cr. A. 1802. II. 420. b) Gilb. u. A. X. 284; vergl. VIII. 172.

c) Cr. A. 1802. II. 414. d) Gehl. J. III. 332. e) Gilb. n. A. X. 283; auch Darcet und Aiken. f) Gehl. u. J. VI. 30. g) Sch. J. XXIII. 117; vergl. Gilb. u. A. VII. 286. VIII. 169.

h) Cr. A. 1802. II. 418. i) Gehl. u. J. VI. 32. k) Sch. J. XIX. 233.

l) L. v. d. W. 104; ebenso auch Marcer. m) Cr. A. 1802. II. 422. n) Sch. J. XXI. 284.

o) L. v. d. W. 105.

100 Th. Salzsäure sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Beryllerde	96,6	50,865	49,135		Berzelius a)
Platinoxyd	629,93	13,7	86,3		Bauquelin b)
Mobodium- protoxyd	467,34	17,626	82,374		Berzelius c)
Silberoxyd					
Hornsilber	420,72	19,204	80,796		Wenzel d)
	463,70	17,74	82,26		Rose e)
	471,43	17,5	82,5		Buchholz f)
Horners aus Peru	509,76	16,4	83,6		Klaproth g)
	423,653	19,0966	80,9034		Berzelius h)

a) Sch. J. XV. 300.

b) An. of Phil. XII. 29.

c) Sch. J. XXII. 324.

d) L. v. d. B. 123; wenn man, wie dies bei diesem und den folgenden Metallsalzen geschah, den Sauerstoff des Silberoxyds nach den genügendsten Analysen suppliert; sehr nahe übereinstimmend Bergman Op. II. 391. e) Gehl. n. J. VI. 30; sehr nahe übereinstimmend Proust Gehl. J. I. 508 folg. f) ebend. III. 333; vergl. dts. Beitr. II. 1—15. g) Beitr. IV. 12; ebenso Kirwan Cr. A. 1802. II. 463. h) n. Beitr. Sch. J. XXIII. 107. vergl. Gilb. n. J. VII. 287. u. VIII. 266.

100 g Salz säure sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Quecksilber.					
oxyd					
ätzender					
Sublimat	322,12	23,69	76,31		Wenzel a)
	455,56	18	82		Chenevix b)
	431,63	18,81	81,19		Braamcamp u. Siqueira Oliva c)
Calomel	769,57	11,5	88,5		Chenevix d)
Kupfer.					
protoxyd					
neutrales	283,84	24,75	70,25	5,0	Chenevix e)
	278,4	26,42	73,58		Berzelius f)
deuteroxyd					
neutrales	142,19	41,29	58,71		Wenzel g)
	148,7	40,21	59,79		Berzelius h)
basisches	632	12,5	79	8,5	Proust i)
desgl. von					
Chili	715,87	10,71	76,67	12,62	ebend. k)
Sand von					
Peru	615,55	11,45	70,48	18,07	ebend. l)
baf. Salz	722,77	10,1	73	16,9	Klaproth m)
desgl.	596	14,36	85,64		Berzelius n)

*) L. v. d. B. 122. b) Gehl. n. J. I. 620. c) eb. V. 642.

und Rose ebend. VI. 27; vergl. Boullay ebend. II. 97.
d) ebend. I. 620.

e) Phil. Trans. 1801. 230. f) Gilb. n. A. VII. 291.

g) L. v. d. B. III. h) Gilb. n. A. VII. 291. i) Cr. A.

1800. I. 68. k) ebend. l) ebend. m) Chr. J.

VII. 53. n) Gilb. n. A. VII. 291.

$\frac{100}{\text{Th. Salz}} \cdot \frac{\text{Säure füttigen}}$	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Zinnprotoxyd	210,37	32,22	67,78		Wenzel a)
Bleiprotoxyd					
Hornblei	361,89	21,65	78,35		Wenzel b)
	488,24	17	83		Kirwan c)
	640,74	13,5	86,5		Klaproth d)
	406,585	19,74	80,26		Berzelius e)
Eisenprotoxyd	136,69	42,25	57,75		Wenzel f)
Zinkprotoxyd	169,32	37,13	62,87		Wenzel g)
Kadmiumprotoxyd	233,61	29,975	70,025		Stromeyer h)
Nickelprotoxyd	291,30	11,5	33,5	55	Proust i)

a) L. v. d. W. 109.

b) ebend. 108. c) Cr. A. 1802. II. 466. d) Beitr. II. 145.

e) Sph. J. XXIII. 110; vergl. Gilb. n. A. VII. 294.
VIII. 168.

f) L. v. d. W. 107.

g) ebend. 106.

h) Sph. J. XXII. 371.

i) Gehl. J. III. 437 u. 438.

100 Th. ders. sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Röbaltoxyd	130,26	43,43	56,57		Wenzel a)
Wismuth- oxyd	194,38	33,97	66,03		Wenzel b)
	161,74	5,75	93	1,25	Bucholz c)
Antimon- oxyd					
Spiegelglanz- butter	117,96	45,88	54,12		Wenzel d)
Mangan- oxyd	222,22	18	40	42	Bucholz e)
	192,12	20,04	38,5	41,46	Johne f)
Uranoxyd	554,74	16,77	83,03		Schönberg g)
Titanoxyd	295,2	25,30	74,70		Richter h)
Cerium- protoxyd	197,5	33,624	66,376		Hisinger i)

a) L. v. d. B. 105.

b) L. v. d. B. 114.

d) L. v. d. B. 118.

e) Beitr. II. 45.

g) Schw. J. XV. 285.

h) n. Geg. X. so bericht. von Berl. Schw. J. XXII. 75.

i) Schw. J. XVII. 425.

c) Beitr. II. 49 ff.

f) Gebl. J. III. 481.

9) Ueberoxyditsalzsäure Salze.

100 Th. vers. sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Kali	67,24	58,3	39,2	2,5	Chenesix a)
Matron	44,71	66,2	29,6	4,2	ebend. b)
Kalk	51,27	55,2	28,3	16,5	ebend. c)
Baryt	89,79	47	42,2	10,8	ebend. d)
Strentian	56,52	46	26	48	ebend. e)
Zinkerde	42,83	60	25,7	14,3	ebend. f)

10) Flüsssäure Salze.

Flüsssäures				
Kali	476,04	17,36	82,64	J. H. Davy a)
Ammoniak	333,46	23,07	76,93	J. H. Davy b)

a) Gesch. n. J. I. 587. b) ebend. 605. c) ebend. 609.
 d) ebend. 608. e) eb. 608. f) eb. 610.

a) Thoms. An. IV. 442; berechnet aus dem Mischungsverhältnisse
 des basisch reaktionsf. Kali.

$\frac{100}{\text{Ch. vers.}} \cdot \frac{\text{f\ddot{a}ttigen}}$	Base	S\ddot{a}ure	Base	Wasser	Quellen.
Kalk					
Flu\ss{}spath	354,54 185,71 210,08 278,49 266,07 258,9	16 35 32,25 26,42 27,317 27,863	57 65 67,75 73,58 72,683 72,137	27	Scheele a) Richter b) Klaproth c) H. Davy d) Berzelius e) Berzelius f)
Baryt					
	679,7	12,826	87,174		Berzelius g)
Silberoxyd					
	1021,92	8,913	91,087		Berzelius h)
Kieselerde					
Gasf\ddot{o}rmige					
Kieselerde-					
haltige					
Flu\ss{}s\ddot{a}ure	159	38,61	61,39		J. Davy i)

a) phys. chem. Schrift. II. 15 ss. b) u. Gegenst. IV. 25.
 c) Beitr. IV. 365. d) Th. An. IV. 441. D. betrachtet
 aber, seiner Ansicht von der Flu\ss{}s\ddot{a}ure gem\ddot{a}ss, den Flu\ss{}spath
 als eine Verbindung von Calcium und Fluorin; mithin aus
 53,26 des ersten und 46,74 des letzten zusammenges. eb. 442.
 e) berichtet von demselben in Schw. J. XVI. 428. f) eb.
 XXIII. 168; vergl. XVI. 431.

g) Schw. J. XXIII. 167.

h) ebend. 166; wenn man einen dort eingeschlichenen Uebersetzungs-
 fehler corrigit; es ist n\ddot{a}mlich S. 166. J. 6. v. o. zu sehen:
 100 Ch. Flu\ss{}s\ddot{a}ure mit 1021,919 Silberoxyd, dessen Sauerst.
 70,39 ist.

i) An. de Ch. LXXXVI. 178 ss.; vergl. Schw. J. XII. 47.

Verbindung der Kieselerdehaltigen Flüssäure mit Ammoniak.

100 Ch. ders. sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Flüssaures Kieselerde- haltiges					
Ammoniak	33,03	75,17	24,83		Davy a)

Verbindungen der flüssauren Boraxsäure mit Ammoniak.

Flüssborax- saures					
Ammoniak					
feste Verbin- dung	24,89	80,07	19,93		
erste flüssige	49,78	66,76	33,24		Davy b)
zweite flüssige	74,67	57,25	42,75		

II) Boraxsäure Salze.

Matron					
Borax	43,59	39	17	44	Bergman ^{c)}
Enact	50	34	17	49	Kitwan ^{c)}
Ammoniak					
	79,895	37,95	30,32	31,73	Berzelius d)
	9,30	63,4	5,9	30,7	L. Smeline ^{e)}

a) Phil. Trans.

b) Phil. Trans.

c) Die Best. kommt sehr nahe mit der von L. Smelin durch Versuch und Berechnung gefundenen überein. Schw. J. XV. 255. Boraxsäures Matron mit Überschuss an Säure s. ebend. eb. 256.

d) Schw. J. XXIII. 162. u. eb. XXI. 317. e) ebend. XV. 260. nach Versuch und Berechnung.

100 Th. ders. sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Baryt					
	136,97	42,2	57,8		Thenard a)
	121,19	45,21	54,79		L. Gmelin b)
Talkerde					
Boracit	49,25	67	33		Stromeyer c)
desgl.	57	63,7	36,3		Pfaff d)
Kadmium- oxyd					
	258,68	27,88	72,12		Stromeyer e)

12) Antimon saure Salze.

Kali					
neutrales	26,3	79,2	20,8		Berzelius a)
saures	21,33	189,82	10,18		ebend. b)

a) Traité de Chim. II. 379. b) Schw. J. XV. 252; wenn man dess. Best. nach Berz. neuest. Anal. des schwefelsauren Baryts berechnet. Berzelius's Versuche boraxsauren Baryt und Bleioxyd zu analysiren, gaben abweichende und unzuverlässige Resultate; besonders das Barytsalz, welches man häufig in ungleichen Sättigungsgraden erhält, wenn es auch durch das nämliche Fällungsmittel niedergeschlagen, aber ungleich ausgewaschen werden. ebend. XXIII. 163. u. eb. XXI. 348.

c) Gilb. w. A. XVIII. 215; nach einer vorläufigen Bestimmung.
d) Schw. J. VIII. 134.

e) Schw. J. XXII. 372. Benzel suchte die Mischungsverhältnisse einiger boraxsauren Salze zu bestimmen; allein seine Angaben sind von der Art, daß sich keine genauen Resultate daraus ableiten lassen. L. v. d. W. 247 fg.

f) Schw. J. VI. 166. b) eb. Dieses Salz wird gewöhnlich durch Verpuffen des Antimons mit Salpeter.

13) Antimonigsaure Salze.

100 Säure fättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Kali	30,5 27,8	76,628 80,23	23,372 19,87		Berzelius a)

14) Arseniffsäure Salze.

Kalk					
Pharmaco- colith	49,47	50,54	25	24,46	Klaproth b)
Baryt neutraler	132,70	42,974	57,026		Berzelius c)
basischer	199,04	33,44	66,56		ebend. d)
Kupfer- oxyd					
Olivenerz	112,49	45	50,62	3,50	Klaproth e)
	90,70	43	39	18	Bauquelin f)
	151,13	39,7	60		Chenevix g)
Bleipro- oxyd					
künstliches	125	44,44	55,56		Fourcroy h)
neutral. Salz	190,91	33	63	4	Chenevix i)
basisch. Salz	194,11	34,14	65,86		Berzelius k)
	296,4	25,25	74,75		ebend. l)

a) Schr. J. XXIII. 200; vergl. XXII. 71.

b) Schr. J. VII. 71.

c) Schr. J. XXI. 329. d) eb. XXIII. 175; vergl. XXI. 331.

e) Schr. J. VII. 48. f) ebend. g) Gehl. n. J. II. 136;
vergl. hiemit die Analysen verschiedener anderer arseniffsaurer
Kupfererze ebend..

h) Gren's J. 1790. I. 327. i) Gehl. n. J. II. 134.

k) Schr. J. XXIII. 175; vergl. Schr. J. XXII. 328.

l) ebend. u. XXII. 331. vergl. Gilb. n. A. VIII. 208.

100 Ch. Säure fättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Eisenprotoxyd					
grünes künstliches	113,16	38	43	19	Chenevix a)
blaßgrün-rothes künstliches	87,95	41,5	36,5	20	ebend. b)
Kobaltoxyd					
strahlige Kobaltblüthe	103,51	37,88	39,21	22,91	Buchholz c)

15) Arsenigsaurer Salze.

Bleiprotoxyd					
neutrales	111,17	47,356	52,644		Berzelius d)
basisches	219,5	31,3	68,7		ebend. e)

16) Molybdänsaurer Salze.

Bleiprotoxyd					
	188,08	34,25	64,42		Klaproth f)
	155,2	39,185	60,815		Berzelius g)

a) Gehl. n. J. II. 165.

b) eb. 166.

c) Gehl. J. IX. 314.

d) Schöw. J. XXII. 333. und XXIII. 176; vergl. Gilb. n. A. VIII. 206. e) ebend. 334.

f) Beitr. II. 275. g) Schöw. J. XXIII. 188; vergl. XXII. 52.

17) Wolframsaure Salze.

$\frac{100}{\text{Ch. Säure}} \text{ färbigen}$	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Ammoniak	6,34	87,000	6,338	6,662	Berzelius a)
Kalk					
v. Schläcken-					
walde	22,64	81,54	18,46		Klaproth b)
von Cornwall	24,84	80,10	19,90		ebend. c)
natürlicher	24,12	80,417	19,400		Berzelius d)
Bleiprot-					
oxyd	40,02	71,42	28,58		ebend. e)

18) Chromsaure Salze.

Baryt	149,066	40,15	59,85		Berzelius f)
Quecksilber-					
oxyd	488,24	17	83		Godon g)
Bleiprot-					
oxyd					
Bleierz aus					
Sibirien	175,71	36,40	63,96		Bauquelinh.)

a) Schr. J. XXIII. 196; vergl. XXII. 66.

b) Beitr. III. 47; vergl. frühere Bestimmungen a. a. D. 44. von Scheele und v' Elhuyar. c) eb. 51. d) Schr. J. XXIII. 196. e) ebend. XXII. 68.

f) Schr. J. XXII. 55; vgl. XXIII. 190; hiermit stimmt Bauquelin vollkommen überein.

g) Schr. n. J. V. 598.

h) Schr. J. IV. 331.

100 Th. Säure fältigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Bleispath aus Sibirien	186,70	34,88	65,12		Bauquelina)
	213,924	31,853	68,147		Berzelius b)
Eisenprots. oxyd nat. aus der Provence					
	56,60	63,6	36,4		Tassärt c)
	80,70	55,34	44,66		Bauquelind)

Neutral salze
vegetabilischer Säuren.

1) Benzoësäure Salze.

Bleiprot. oxyd					
neutrales	93,61	49,66	46,49	3,85	Berzelius a)
basisches	284,6	26	74		ebend. b)

2) Schleimsäure Salze.

Bleiprot. oxyd					
	106,87	48,33	51,66		Berzelius c)

a) Schr. J. IV. 332. b) Schr. J. XXIII. 188; vergl.
XXII. 54. 55. Richter weicht etwas davon ab.

c) Schr. J. IV. 507. und Cr. An. 1800. I. 355. d) J. des
Mines LV. 523.

a) Th. An. V. 181. b) ebend.

c) ebend. 180.

3) Spiersaure Salze *).

100 Th. Säure fättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Kali					
neutraler	38,89	72	28		Braconnot a)
	49,25	67	33		Bauquelin b)
saurer	19,483	64,48	11,99	22,53	Braconnot c)
Baryt					
	112,76	47	53		Bauquelin d)
Bleiprot. oxyd					
neutrales	157,4	38,85	61,15		Braconnot e)
	203,03	33	67		Bauquelin f)
Zinföryd					
neutrales	55,426	58,05	31,95	10,00	Braconnot g)
sauers	27,674	71,88	19,79	8,33	ebend. h)
basisches	92,708	51,89	48,11		ebend. i)

4) Weinstensaure Salze.

Kali					
neutrales	93,75	48	45	7	Thenard k)
desgl.	70,4	58,69	41,31		Berzelius l)
sauers	29,87	77	23		Bergman. m)
desgl.	57,89	57	33	7	Thenard n)
desgl.	35,20	70,45	24,80	4,75	Berzelius o)

*) Acide serbique von Sorbus aucuparia, Lin.

- a) A. de Ch. et Ph. VI. 247. b) ebend. 340. c) eb. 248.
 d) ebend. 344. e) ebend. 255. f) ebend. 342. Nach Braconnot's Vers. ist dieses Salz wahrscheinlich ein Gemisch aus spiersaurem u. basisch spiersaurem Blei, eb. 256. g) eb. 252.
 h) ebend. 253. i) ebend. 254.
 k) Schr. J. VIII. 638. l) Gilb. n. A. X. 275. m) Op. I. 17.
 n) Schr. J. VIII. 638. o) Gilb. n. A. X. 277.

100 Th. Säure sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Natron					
neutrales	40,91	66	27	7	Buchholz a)
saures	22,06	79,30	17,50	3,20	ebend. b)
Kalk					
	82,15	54,9	45,1		Buchholz c)
	42,81	50,55	21,64	27,81	Berzelius d)
	28,90	77,577	22,423		{ Gay-Lussac u. Thenard e)
Strontian					
	112,22	47,12	52,88		Bauquelin f)
Zinkerde					
	26,58	79	21		Buchholz g)
Kupfer- oxyd					
	53,84	65	35		Döbereinerh)
Bleiprot- oxyd					
	167	37,5	62,5		Berzelius i)
	194,12	34	66		Thenard k)
Eisenprot- oxyd					
	50	66,7	33,3		Buchholz l)
Eisen- bleuteroxyd					
	42,86	70	30		ebend. m)

a) Gehl. n. J. V. 528. b) ebend. 536.

c) Beitr. II. 75—93. vergl. Gehl. n. J. V. 263 fg. d) Th.
An. V. 96. e) Rech. II. 304. f) Schr. J. III. 661.

g) Crommst. J. XI. 21. h) Schr. J. XVII. 371.

i) Th. An. V. 95. vergl. Gild. n. A. X. 246. k) An. de
Ch. XXXVIII. 37. l) a. a. O. m) ebend.

5) Gallussaure Salze.

100 Bd. Säure sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Bleiprot- oxyd					
neutrales	173,97	36,5	63,5		Berzelius a)
basisches	528	15,92	84,08		ebend. b)

6) Citronensaure Salze.

Rali	81,32	55,15	44,85	Bauquelin c)
Natron	64,74	60,7	39,3	ebend. d)
Ammoniat	61,29	62	38	ebend. e)
Rall	59,59	62,66	37,34	ebend. f)
	42,86	70	30	Proust g)
	45,29	68,830	31,170	{Gay-Lussac zu. Thenard h)
Baryt	100 50	50 66,67	50 53,53	Bauquelin i)
Strontian	82,48	54,8	45,2	Richter k)

a) Th. An. V. 177.

b) ebend. 178.

c) Schr. J. II. 712.

d) ebend. 713. Richter weicht etwas davon ab.

e) ebend. 713. f) ebend. 716. g) eb. VIII. 620;
er bemerkt aber, daß die wahre Menge Säure nicht so groß
ist, weil das Salz noch Wasser in Verbindung hält.

h) Rech. II. 306.

i) Schr. J. II. 715.

k) n. Geg.

100 Th. Säure sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Kalz	50,92	66,66	33,34		Bauquelins)
Silberoxyd	177,78	36	64		ebend. b)
Bleiprot. oxyd	190	34,18	65,82		Berzelius c)
Eisaproto- oxyd	43,64	69,62	30,38		Bauquelins)
Zinkoxyd	103,42	49,16	50,84		ebend. e).

7) Essigsaurer Salze.

Kali					
	100,60	49,85	50,15		Wenzel f)
	159,74	38,5	61,5		Higgins g)
Natron					
	65,59	60,39	39,61		Wenzel h)
trocknes	62,1	61,689	38,311		
wasserhaltig.	62,1	36,95	22,94	40,11	Berzelius i)
Ammoniak	60	62,5	37,5		Wenzel k)

a) Schr. J. II. 714.

b) eb. 718.

c) Th. An. V. 93; vergl. Gilb. n. A. X. 249.

d) Schr. J. II. 717.

e) ebend. 716.

f) L. v. d. B. 147.

g) on acetoous acid 8.

h) L. v. d. B. 147.

i) Gilb. n. A. X. 278.

k) L. v. d. B. 149.

100 D. Säure sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Kalz					
Caissons	52,09	65,75	34,25		Wenzel a)
Caissons	55,52	64,3	35,7		Higgins b)
Caissons	54,80	64,6	35,4		Berzelius c)
Baryt					
	153,53	36,93	56,70	6,37	Bucholtz
	131,64	43,17	56,83		Gay-Lussac u. Thenard d)
Strontian					
	89,79	52,69	47,31		Richter e)
Zinkerde					
	51,56	65,98	34,02		Wenzel f)
Thonerde					
	8,62	92,06	7,94		ebend. g)
Silberoxyd					
	220,31	31,22	68,78		
	45,39	68,78	31,22		ebend. h)
Kupfer- oxyd					
	75,53	56,97	43,03		Wenzel i)
Kristallisirter Grünspan					
	63,93	61	39		Proust k)
	38,89	72	28		Chaptal l)

a) L. v. d. W. 150. b) on acet. acid. 47. c) Th. An. V. 174.

d) Rech. II. 309. e) u. Geg. f) L. v. d. W. 150.

g) ebend. 157. h) ebend. 160; der Sauerst. des Metalls wurde bei dieser und den folgenden Bestimmungen nach den genauesten Analysen supplirt.

i) L. v. d. W. 156. k) J. de Phys. XLI. 212; die 61 Proc. begreifen jedoch noch etwas Wasser. l) Ang. von Klapr. corr. rigirt, dess. Wörterb. II. 116.

100 Ch. Säure sättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen.
Bleiprotoxid	225,73	30,7	69,3		Wenzel a)
Bleizucker	223,08	26	58	16	Thenard b)
	217,66	26,97	58,71	14,32	Berzelius c)
	221,72	27,95	61,97	10,08	Döbereiner d)
basisch. Salz	458,8	17	78	5	Thenard e)
	656	13,23	86,77		Berzelius f)
zweites basisches Salz	1608	5,70	91,30	3,00	ebend. g)
Eisenprotoxid	100,64	49,84	50,16		Wenzel h)
Zinkprotoxid	102,35	49,42	50,58		ebend. i)
Kobalprotoxid	100,72	49,82	50,18		ebend. k)

8) Bernsteinsaure Salze.

Bleiprotoxid					
	50,65	66,38	33,62		Nichter l)
neutrales	223,62	30,9	69,1		Berzelius m)
basisches	666	13,07	86,93		ebend. n)

a) L. v. d. V. 153. b) Gehl. n. J. I. 335. c) Th. An.

V. 175. d) Sch. n. J. XVII 256. e) Gehl. n. J. I. 335.

f) Th. An. V. 175. g) ebend. 176.

h) L. v. d. V. 152. i) ebend. 151. k) eb. 150. Wenzel hat noch mehrere Bernstein-saure Metallprotoxide untersucht, die aber hier, weil sie zu keinen übereinstimmenden Resultaten führen, übergegangen werden.

l) n. Geg. VI. 159. m) Th. An. V. 100. n) ebend.

100 Edure sättigen	Base	Edure	Base	Wasser	Quellen.
Mangan- oxyd					
grünes	43,41	69,73	30,27		Jahn a)

9) Sauerkleesaure Salze.

Kali					
trockenes					
neutrales	126,14	44,22	55,78		Vogel b)
desgl.	127,27	44	56		Berard c)
saueres Salz	62,36	61,59	38,41		Vogel d)
kristallisiert.	62,36	53,81	33,56	12,63	ebend. e)
übersaueres	31,16	76,24	23,76		ebend. f)
desgl.	32,35	75,55	24,45		Wollaston g)
Natron					
trocknes					
neutrales	82,58	54,77	45,23		Vogel h)
desgl.	86,32	53,67	46,33		Berard i)
saueres	41,28	70,78	29,22		Vogel k)

a) Sch. J. IV. 438. Aus Wenzel's Versuchen (L. v. d. V. 236 fg.) lässt sich nichts ableiten.

b) Sch. J. VII. 12; vergl. II. 470. Thomson nahe damit übereinstimmend. c) Analyse von Vogel bericht. Sch. J. VII. 14. d) ebend. VII. 14. 15; vgl. II. 471. e) eb. II. 471. wenn man das Verhältniss der Edure zum Kali nach der vorhergehenden Analyse berechnet. f) ebend. VII. 16. g) Phil. Trans. 1808.

h) Sch. J. VII. 23. i) Ang. von Vogel bericht. eb. 24. k) ebend. 25.

100 B. Säure fältigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen
Ammoniak <small>neutrales saures Salz</small>					
	47,3	67,89	32,11		Berard a)
	45,27	59,37	26,88	13,75	Berzelius b)
Rall	34,32	74,45	25,55		Thomson c)
	76	50	38	12	Vogel d)
	61,29	62	38		Berard e)
Borax	63,01	61,345	38,655		{ Gay - Lussac zu. Thenard f)
	143	41,16	58,84		Thomson g)
Strontian	146,91	40,5	59,5		Bauquelinh)
	151,45	39,77	60,23		Thomson i)
	75,75	56,9	43,1		ebend. k)
Zalkerde <small>p. c.</small>	35,72	73,68	26,32		Thomson l)
	307,5	24,54	75,46		Berzelius m)
Eisenprot- <small>oxyd</small>					
	81,82	55	45		Bergman n)

a) Angabe bericht. von Vogel. Schr. J. VII. 39. b) Gilt.
n. A. X. 283. c) Syft.

d) Schr. J. VII. 9; vergl. II. 465. e) Crommelsd. J. XIX.
Thomson nahe damit übereinstimmend. f) Rech. II. 300.
g) Syft.

h) Schr. J. III. 660. i) Syft. k) ebend. l) ebend.
m) Th. An. V. 97.

n) Opusc. I. 386. Aus Wenzel's Versuchen mit sauerkleesäuren
Salzen (L. v. d. B. 221 sq.) lassen sich keine Resultate ableiten.

Den Neutralzalzen. ähnliche Verbindungen verschiedener
Pflanzenstoffe.

100 Teile Pflanzensubst. färbt lsgn.	Bleioxyd	Pflanzenstoff	Bleioxyd	Quellen.
Rohrzucker	139,6	41,74	58,26	Berzelius a)
Stärke von Erdäpfeln	38,89	72	28	ebend. b)
Gerbstoff von Galläpfeln	52	65,79	34,21	ebend. c)
Arabisches Gummi	62,105	61,75	38,25	ebend. d)
Milchzucker mit Ueberschuss an Milchzucker	174,15	36,471	63,529	ebend. e)
mit Uebersch. an Bleioxyd	22,1	81,877	18,123	ebend. f)
Rohrzucker	681	12,8	87,2	ebend. g)
	Ammouniak	Pflanzensubst.	Ammouniak	Wasser
	5,49	90,00	4,93	5,07
				ebend. h)

- a) Thoms. An. V. 263. b) ebend. 272. c) ebend. 183.
 d) ebend. 270. e) eb. 268. f) ebend. g) eb. 269.
 h) ebend. 264.

Neutral-salze
animalischer Säuren.

I) Blausaure Salze.

100 Ch. Säure sättigen	Base	Säure	Base	Quellen.
Quecksilber- oxyd				
	34,94	22,25	77,75	Proust a)
	42,60	19,01	80,99	von Ittner b)
Eisenoxyd	65,75	13,2	86,8	Porrett c)
	119,78	45,5	54,5	Proust d)
Chanogen*)	108,33	48	52	v. Ittner e)
	Quecksilb.	Chanogen	Quecksilb.	
	409,68	19,62	80,38	Gay-Lussac f)

a) Gehl. J. III. 581; berechnet nach Gessström's Analyse des rothen Quecksilberoxyds. Pr. bemerkt aber, daß sein blausaures Quecksilber nicht rein gewesen sei. b) Beitr. z. Gesch. der Blausäure 76; berechnet nach Gessström's Anal. des rothen Quecksilberoxyds. Ittner bemerkt aber, daß das Salz noch Krystillwasser enthielt; 19,01 ist also etwas zu viel. c) Schw. J. XVII. 294.

d) Gehl. J. III. 559. e) a. a. D. 89; vergl. die übrigen Angaben ebend.

*) oder Blausstoff; nach Gay-Lussac sind nämlich die so genannten blausauren Salze, Verbindungen des Chanogens oder der Basis der Blausäure mit Metallen, ähnlich den Chlorinmetallen; vergl. oben §. 65.

f) Schw. J. XVI. 69; dess. Angabe nach Gessström's Analyse des rothen Quecksilberoxyds korrigirt; vgl. auch Dobereiner ebend. 70. Ann.

2) Blasensteinsaure Salze.

100 Ch. Säure sättigen	Base	Säure	Base	Dorffer
Kali	42,63	70,11	29,89	Berard a)
Baryt	63,04	61,64	38,36	ebend. b)

3) Ammonsäure Salze.

Natron	106,36	48,46	51,54	Gehlen c)
Baryt	202,66	33,04	66,96	ebend. d)
Kupferoxyd	55,69	64,23	35,77	ebend. e)
	55,32	64,38	35,62	ebend. f)

a) Schw. J. XXII. 446. b) ebend.

c) Schw. J. IV. 18; berechnet nach Berzelius's Analyse des basisch kohlens. Natrons.

d) ebend. 40; berechnet nach Berz. Analyse des schwefelsauren Baryts; unter den 33,04 Proc. sind aber Säure und Kryallwasser begriffen; doch scheint nach Gehlen von letzterem keine merkliche Menge vorhanden zu seyn, da das zerriebene Salz lange Zeit in der Wärme getrocknet, nichts am Gewicht verloren hatte.

e) ebend. 32; unter den 64,23 Proc. sind aber Säure und Wasser begriffen. f) ebend. nach einer andern Bestimmung berechnet nach Berz. Analyse des Kupferoxyds.

Doppelsalze.

Salpetersaure	Salpetersäure	Magnesia	Ammoniak	
Ammoniak-Magnesia				
73,34	19,02	7,64		Pfaff a)
	oder			
<u>Salpetersaure, s</u>				
Magnesia		Amm.		
67,91		niak		
77,67		32,09		
		22,33		
				Fourcroy b)
Ratialalaun	Schwefelsäure	Chon-erde	Kali	Wasser
	34,33	10,86	9,81	45,00
	32,64	10,5	10,76	46,10
	oder			
<u>Schwefelsaure, s</u>				
Chon-erde		Kali	Wasser	
36,85		18,15	45,00	Berzelius c)
				Seguin d)

a) Schw. J. XXI. 91 u. 95; wenn man Wenzel's Anal. des salpeters. Magnesia, welche, wie aus dem 4ten Abschnitt erscheint, die richtige ist, und Berz. Anal. des salpeters. Ammoniaks, der Berechnung zu Grunde legt.

b) Cr. An. 1792. I. 456.

c) Gilb. n. A. X. 311.

d) Ann. de Chim. LXXV. 105; römischer Alaun, aus dess. Best. nach Berz. Anal. des schwefelsauren Baryts und Kali's berechnet; außer diesem hat G. noch mehrere andere Sorten untersucht, die ziemlich nahe mit jenem übereinstimmen.

e) a. a. D.

	Sodaf felsäure	Thoms erde	Natron alkali	Wasser	
Matron- alaun	34,322	11,000	6,668	48,010	Béthier a)
		oder			
		Schwefelsäure, 3			
	Thoms erde		Natron alkali		
	36,741		25,249	48,010	
Schwefel- saure	Schwe- felsäure	Magnes- ia	Ammo- niak	Wasser	
Ammonials- Magnesia	44,42	11,11	9,45	35,02	Berzelius b)
		oder			
		Schwefelsäure, 3			
	Magnes- ia		Ammo- niak	Wasser	
	35,30		31,68	35,02	
desgleichen	Schwe- felsäure	Magnes- ia	Ammo- niak		
	68	20,43	11,57		Pfaff c)
		oder			
		Schwefelsäure, 3			
	Magnes- ia		Ammo- niak		
	61,23		38,77		
	68		32		Gourcroy d)

a) Schw. I. XVIII. 348.

b) Gilb. n. II. X. 307.

c) Schw. I. XXI. 91. u. 95: berechnet nach Berz. Anal. der schwefelsauren Magnesia und des schwefels. Ammonials.

d) Et. II. 1792, I. 456.

Ec

Schwefel- saures Kali Kupfer- oxyd	Schwefel- felsäure	Kupfer- oxyd	Kali	Wasser	
	36,07	18,00	21,43	24,50	Bogel a)
oder					
Schwefelsaures					
	Kupfer- oxyd		Kali		
	35,66		39,84	24,50	
Schwefel- saures Ammoniak- Kupferoxyd	Schwefel- felsäure	Kupfer- oxyd	Ammono- niak	Wasser	
	39,08	20,00	8,27	32,65	Berzelius b)
oder					
Schwefelsaures					
	Kupfer- oxyd		Ammono- niak		
	39,65		27,70	32,65	
Basisch schwefelsau- res Ammo- niak, Kupfer (cuprum ammonia- tum)	Schwefel- felsäure	Kupfer- oxyd	Ammono- niak	Wasser	
	32,25	34,00	26,40	7,35	Bogel c)

a) Schw. J. VII. 41.

b) Gilb. n. A. X. 308.

c) Schw. J. VII. 203.

Schweflig-saures Kali,
Kupfer-protoxyd

Kupfers oxydul	Kali
85,2	14,8

Hebreul a)

Salzsäure
Ammonial,
Magnesia

Salzs äure	Magne sia	Ammon ial
59,24	22,15	18,61

oder

Oppaff b)

Salzsäure, S

Magne sia	Ammo niat
51,77	48,23

Weinstein-
saures Kali,
Natron

Weinst. Säure	Kali	Natron	Wasser
63,10	22,21	14,69	

Berzelius c)

Weinstein-saures		Natron
Kali		Natron
53,76		46,24
54		46
Säure	Kali	Natron
41,3	14,3	13,3

Bauquelin

Schulze d)

a) Ann. de Chim. LXXXIII. 181.

b) Schw. J. XXI. 91; wenn man das im 4ten Abschnitt angegebene, von Wenzel's Anal. wenig abweichende Mischungsverhältniss der salz. Magnesia, und Berz. Anal. des Salmiats, der Rechnung zum Grunde legt. Fourcroy, Cr. A. 1792. I. 456. weicht beträchtlich davon ab.

c) Aus dessen Anal. des neutralen Weinstein-sauren Kali und dem im 4ten Abschnitt gegebenen Mischungsverhältniss des neutr. Weinstein. Natron berechnet. d) Gehl. n. J. IV. 213.

Weinstein- saures Kali-	Weinst. Säure	Kali	Antim. Oxyd	Wasser	
Antimon- oxyd (Brechwein- stein)					
	34	16	38	8	Thenard a)
		oder			
Weinstein-saures					
Kali			Antim. Oxyd		
34			54	8	Barruel b)
Sauerflee- saures Kali.	Sauer- flee: S.	Kupfer- oxyd	Kali	Wasser	
Kupferoxyd rautenförmig ges Salz	41,62	22,50	26,08	10,00	Bogel c)
		oder			
Sauerfleesaures					
Kupfer- oxyd			Kali neutral.		
43,01			46,99	10,00	
needleförmiges Salz	Sauer- flee: S.	Kupfer- oxyd	Kali	Wasser	
	37,50	20,50	24,20	13,00	Bogel d)
		oder			
Sauerfleesaures					
Kupfer- oxyd			Kali neutral.		
38,49			43,60	18,00	

a) Ann. de Chim. XXXVIII. 59.

b) J. de Pharm.

c) Schw. J. VII. 16.

d) ebend.

Sauerklee,
saures Na-
tron - Kupfer

Sauer- klee: G.	Kupfer: oxyd	Natron	Wasser	
46	24	19	11	Bogel a)

oder

Sauerkleesaures

Kupfers oxyd		Natron neutral.		
47		42	11	

Sauer- klee: G.	Kupfer: oxyd	Ammo- niak	Wasser	

Kupfers oxyd		Ammo- niak		
47,5	25,0	10,5	17,0	ebend. b)

oder

Sauerkleesaures

Basisch
sauerkleesa-
res Ammo-
niak - Kupfer

Kupfers oxyd		Ammo- niak		
49,31		33,69	17,0	

Sauer- klee: G.	Kupfer: oxyd	Ammo- niak	Wasser	

Kupfers oxyd		Ammo- niak		
43,00	43,58	9,72	1,70	Bogel c)

oder

Sauerkleesäures

Kupfer: oxyd basisch.		Ammo- niak neutral.		
67,11		31,19	1,70	

a) Sch. J. VII. 22.

b) Sch. J. VII. 29.

c) ebend. 36.

Ueberbasisch sauerkleesau- res Ammo- niak. Kupfer (verwitternd.)	Sauer- klees. S.	Kupfer- oxyd	Ammo- niak	Wasser	
	36,00	39,00	16,29	8,71	Bogel a)
		oder			
		Sauerkleesaures			
Doppelsalz aus salpeter- saurem und phosphorsau- rem Bleioxyd	Kupfer- oxyd basisch.		Ammo- niak basisch.		
	57,00		34,29	8,71	
		Salpe- tersäure	Phos. phor. S.	Blei- oxyd	
	11,77	15,45	172,78		Berzelius b)
		oder			
		Bleioxyd			
	Salpet. saures		Phos. phor.		
	36,03		63,97		
Doppelsalz aus schwefel- u. salzaurem	Schwefel- säure	Salz- säure	Natron	Wasser	
Natron	24,05	0,143	18,853	56,954	Geiger c)
		oder			
		Natron			
	Schwefel- saur.		Salz- saur.		
	42,739		0,307	56,954	

a) Schw. J. VII. 34. b) eb. XXIII. 132; berechn. nach ders.
Anal. des neutralen salpetersauren u. phosphorsauren Bleioxyds.
c) eb. X. 110; wenn man ders. Angaben nach Berz. neuest.
Anal. des Glauber- und Kochsalzes berechnet; vergl. Schw.
Bemerk. ebend.

Als den Doppelsalzen ähnliche Verbindungen, die entweder zwei Erden und eine Säure, oder zwei Säuren und eine Erde, oder auch zwei Basen und zweit Säuren enthalten, lassen sich auch folgende von Klapproth untersuchte Mineralien betrachten: 1) das salzsäure Bleierz als salzsaurer Bleiorhyd mit kohlensaurem Bleiorhyd (Beitr. III. 144.), das Braun-Bleierz von Huelgoët als phosphorsaurer Bleiorhyd mit salzsaurer Bleiorhyd (eb. 157 u. 160.), der Dolomit als kohlensaure Kalk-Magnesia (eb. IV. 213—222.), der Anhydrit von Bachnia als ein Doppelsalz aus Gyps und Kochsalz (eb. 233—235.), der Eurostan als kohlensaure Kalk-Magnesia (eb. V. 105). Ein Beispiel instar omnium möge genügen:

Kohlensaure Kalk-Magnesia (Dolomit)	Kohlens. säure	Kalk	Magnesia	
	47,50	32,50	20	
		oder		
		Kohlensaurer, e		
Kalk		Magnesia		
57,70		42,30		

Zu den Doppelsalzen sind auch die Verbindungen der blausauren Alkalien und Erden mit blausauren Metalloxyden zu zählen.

Blausaurer Eisenoxyd.	Blaus. säure	Eisen oxyd	Kali	Wasser	
Kali	29,24	19,76	39	12	von Ettrner b)

a) Beitr. VI. 325; das Verhältniß des kohlensauren Kalcs zur kohlens. Magnesia ergiebt sich, wenn man nach dem im 4ten Abschnitt angegeb. Mischungsverhältnisse beider Salze rechnet.

b) Beitr. z. Gesch. d. Blausäure 55; mit Beziehung seiner Mischungsverhältnis-Bestimmung des blausauren Eisenoxyds (s.

oder Blausauers				
Eisen, oxyd		Kali	Wasser	
58		50	12	
Blausauers	Blaus- säure	Eisen, oxyd	Natron	Wasser
Eisenoxyd-				
Natron	19,52	12,48	23	45
			oder	
			Blausauers	
Eisen, oxyd			Natron	
24		31	45	

Nach Porrett sind diese Verbindungen einfache Salze aus Eisenchrysotitsäure (vergl. oben §. 65. Anm. g), die aus 63,79 Blausäure und 36,21 Eisenprotoxyd (Schw. J. XVII. 501.) besteht, und Basen.

Eisenchrysotitsäure-Salze.

100 Ch. Eisen, Chrysotitsättigen	Base	Säure	Base	Wasser	Quellen
Kali	82,54	47,66	39,34	13	Porrett b)
Baryt	143,11	34,31	49,1	16,59	ebend. c)

oben S. 318.) berechnet. Proust weicht davon sehr beträchtlich ab, Gebl. J. III. 563; wahrscheinlich haben sich Zerhümer in seine Zahlbestimmungen eingeschlichen.

a) ebend. 63; auf gleiche Weise berechnet.

b) Schw. J. XVII. 267; dies stimmt sehr nahe mit der obigen Analyse von Zerner überein. c) ebend. 268.

100 Th. Eisen-chrysot. sättigen	Basis	Säure	Wasser	Wasser	Quellen
Eisenprotoxyd					
	58,78	55,385	32,559	12,056	Porrrett a)
Eisendeuterprotoxyd					
	65,37	53,38	35	11,62	ebend. b)

Nach Porrrett finden zwischen der Schwefelchrysotitsäure (vergl. oben §. 65. Anm. g), die aus 34,8 Blausäure und 65,2 Schwefel (ed. 301.) besteht, und den Basen ähnliche Verbindungen statt.

Schwefelchrysotitsaure Salze.

Baryt					
	225,73	30,7	69,3		Porrrett c)
Kupferprotoxyd					
	169,18	37,15	62,85		ebend. d)
Kupferdeuterprotoxyd					
	187,93	34,73	65,27		ebend. e)

Nach von Grotthuß ist das schwefelchrysotitsaure Kupferoxyd Porrrett's eine Verbindung, in der sich das Kupfer als solches, mit der ihres Wasserstoffs beraubten Anthrazothionsäure (vergl. §. 65. Anm. i), d. h. mit Anthrazothion, und dem aus diesem Wasserstoff und dem Sauerstoff des Oxyds gebilbeten Wasser, zu Kupfersanthrazothionhydrat verbindet.

a) Schw. J. XVII. 301.

b) ebend. 271.

c) Schw. J. XVII. 291.

d) ebend. 290.

e) ebend. 301.

Kupfer-	Anthra-	Kupfer	Wasser	
anthrazo-	zothion			
thionhydrat				b. Grotthuß)

31,48 55,89 12,63

Hydrate oder Verbindungen der Oxyde mit Wasser.

100 Th. Oxyd fälligen	Wasser	Oxyd	Wasser	Quellen.
Salpeter- säure				
stärkste Säure	16,83	85,59	14,41	Q. v. Davy a)
Schwefel- säure				
stärkste Säure	22,612	81,56	18,44	Berzelius b)
	23,457	81	19	Q. v. Davy c)
Phosphor- säure				
verglaste S.	33,33	75	25	Berthollet d)
Salzsäure				
salzsäur. Was	34,54	74,55	25,67	Berzelius e)

a) Schö. J. XX. 246.

b) Elem. 227 u. 228. Gas-Luftverh. sind genau, ebenso viel.

c) Gilb. n. An. X. 236. Ann.; berechnet mit Beziehung seiner Analysen der Schwefelsäure u. des Wassers. → Elem. 248. ebenso auch Dalton.

d) Mem. d'Ac. II. 60.

e) Gilb. n. An. VII. 459.

100 Th. Oxid sättigen	Wasser	Oxid	Wasser	Quellen.
Borarsäure				
Krystall. Säure	78,57	56	44	Berzelius a)
Weinstein- säure				
Krystall. Säure	12,676	88,75	11,25	ebend. b)
Citronens- säure				
Krystall. Säure	26,58	79	21	ebend. c)
Sauerklee- säure				
Krystall. Säure	72,41	58	42	ebend. d)

a) Schw. J. XXIII. 161. Von diesen 44 Proc. Wasser verliert die Säure $\frac{2}{3}$ durch Verdunstung und die andern $\frac{1}{3}$ können nur durch Basen ausgeschieden werden; jene sind also Krystallwasser, diese spielen die Rolle einer Base.

b) Gilb. n. An. X. 246.

c) ebend. 248. Von diesen 21 Proc. Wasser verliert die kryst. Säure bei einer zur Zersetzung noch nicht hinreichenden Temperatur 7,08 Proc., also nahe ein Drittel. Dieses verhält sich wie Krystallwasser; die übrigen 13,92 Proc. Wasser spielen die Rolle einer Base, da sie nur durch eine stärkere Base von ihr abgeschieden werden können.

d) Gilb. n. An. X. 251. Von diesen 42 Proc. Wasser verliert die Säure $\frac{2}{3}$ oder $\frac{2}{3}$ im Verwittern, welche Krystallwasser sind; $\frac{1}{3}$ oder $\frac{1}{3}$ können nur durch eine stärkere Base ausgetrieben werden, spielen daher die Rolle einer Base.

100 Ch. Oxyd. fättigen	Wasser	Oxyd	Wasser	Quellen.
Kali				
Hydrat	22,62	81,55	18,45	Gay-Lussac u. Thenard a)
Matron	19,26	83,85	16,15	Berzelius b)
Hydrat	38,89	72	28	d'Arcet c)
	35,41	73,85	26,15	Gay-Lussac u. Thenard d)
Kalk				
Hydrat	32,1	75,70	24,30	Berzelius e)
	49,25	67	33	Dalton f)
Baryt				
Krystall. Baryt	100	50	50	Buchholz g)
desgleichen	233,33	30	70	Dalton h)
Hydrat	58,73	63	37	ebend. i)

a) Rech. II. 212; ... b) Gilb. n. A. X. 258. nach theoretischen Gründen; vergl. die Beitr. Berthollet's, Mem. d'Arc. II. 50 sg.; d'Arcet, Ann. de Chim. LXVIII. 190; Dalton's, Syst. II. 284 sg.; Davy's Elem. 297 sg., welche sämtlich um 16,15 Proc. schwanken. Berzelius ist übrigens der Meinung, daß die feuerbeständigen Alkalien überhaupt, so wie die vorhin angeführten Säuren, das Wasser in zwei verschiedenen Zuständen enthalten: in dem einen als Krystallwasser, in dem andern die Rolle einer Säure spieltend.

c) Ann. de Chim. LXVIII. 190. d) Rech. II. 212. Sie bereiteten das Matron so wie auch das Kalk durch Alkohol und setzten es der Röthelwärthe aus, worin beide die oben angegebenen Quantitäten Wasser zurückhielten.

e) Gilb. n. A. X. 255. f) Syst. II. 326 sg.

g) Beitr. II. 115—119; daß der krystallisierte Baryt, der im Glühfeuer die Hälfte seines Gewichts Wasser verloren hat, noch Wasser enthält, zeigten Buchholz und Gehlen, Gehl. J. IV. 265. h) Syst. II. 347—350. i) ebend.

100 Th. Oxyd sättigen	Wasser	Oxyd	Wasser	Quellen.
Strontian				
Kryst. Stront.	212,50	32	68	Dalton a)
Hydrat	17,38	85,19	14,81	ebend. b)
Magnesia				
Hydrat	44	69,44	30,56	Berzelius c)
Kieselerde				
Hydrat	12,61	88,8	11,2	ebend. d)
edler Opal	11,11	90	10	Klaproth e)
Thonerde				
Hydrat	54	64,94	35,06	Berzelius f)
Ullererde				
Hydrat	44,93	69	31	Klaproth g)
Zirkonerde				
Hydrat	50	66,67	33,33	ebend. h)
Kupferoxyd				
Hydrat	33,33	75	25	Proust i)
Eisenoxyd				
Hydrat	23,50	80,97	19,03	Hausmann k)
	25	80	20	Liedbeck l)
	17	85,5	14,5	Berzelius m)

a) ebend. II. 353.

b) ebend.

c) Gilb. n. II. X. 257.

d) ebend. 256.

e) Beitr. II. 153.

f) ebend. X. 264.

g) Beitr. III. 78.

h) Wörl. V. 769.

i) Sph. I.

k) Gilb. n. II. VIII. 23; vergl. die verschied. Ang. anderer Chemiker eb. 4. auch d'Aubuisson's Unters. ebend. 49,

l) ebend. X. 266.

m) ebend. 271.

100 Tb. Oxyd sättigen	Wasser	Oxyd	Wasser	Sieden
Rohalt				
Hydrat	45,79	79,5	20,5	Proust a)
Mangan- oxyd				
(Deuterioxyd)				
Hydrat	51,58	76	24	Hg. Davy b)
Tantaloxyd				
Hydrat	12,45	88,93	11,07	Berg. Gahn u. Egger c)

Maßtrage.

Metalllegirungen.

Silber- amalgam	Silber	Quicksilber	
Krystallis.	36	64	Klaproth d)
Platinlab- mium	Platin	Radium	
	46,02	53,98	Stromeyer e)
Radium- amalgam	Quicksilber	Radium	
	78,26	21,739	ebend. f)
Kupfer- Radium	Kupfer	Radium	
	54,29	45,71	ebend. g)

a) Gesl. J. III. 424.
XVI. 444.d) Beitr. I. 183.
f) ebend. 377.

b) Elem. I. 339.

e) Chw. J. XXII. 376.
g) ebend. 376.

c) Chw. J.

Salzähnliche Verbindungen.

Chlorinsau- res Kali	Chlorinkalium		Sauer- stoff	Gay-Lussaca)
	Chlorin	Kalium		
	28,924	32,196	38,88	
Oxygenirt- Chlorinsau- res Kali	Oxyg. Chlorin säure	Kali		
	65,91	34,09		Graf v. Sta- dion b)
Honigstein- saurer Thon- erde	Honig- steins- säure	Thon- erde	Wasser	
	46	16	38	Klaproth c)
Hydrokellur- saures Kali	Säure	Kali		
	42,86	57,14		Berzelius d)
Schwefel- wasserstoff- saurer Schwefelkalk	Schwefel- wasserstoff	Schwefel	Kalk	Wasser
	6,62	14,93	42,45	34,23
				Buchholz und Brandes e)

Doppeläsäuren

Schwefel- haltige Salz- säure	Schwe- feloxyd		Sals- säure	Wasser
	44,09	35,75	29,25	Thomson f)

a) Gilb. n. II. XIX. 324. u. Schw. J. XIV. 86.

b) Gilb. n. II. XXII. 219. c) Beitr. III. 134.

d) Schw. J. VII. 287. e) ebend. XXII. 49.

f) Mich. J. VI. 104; diese Verbindung, welche nach der neuen Lehre vom Chlorin, Schwefelchlorin ist, wurde oben S. 263. als solches aufgeführt.

Salzsäure.	Salzsäure	Phosphorsäure		
Phosphorsäure				
	65,6	54,4		Berzelius a)
(soda) Phosphorsäure				
Salzsäure	Salzsäure	Phosphorige Säure		
Phosphorige Säure				
Säure				
	59,724	40,276		ebend. b)
Acidum muriaticum	Kohlenstoff	Schweflige Salzsäure		
sulphuroso-carbonic.		Säure		
	21,63	29,63	48,74	{ Berzelius und Marcey c)

Einige andere Verbindungen.

Phosgen gas.	Kohlenstoff	Chlorin		
	oxyd			
	27,48	72,5		John Davy d)
Deligte Substanz der Holländ. Chemiker	Kohlenwasserstoff	Salzsäures Gas		
	gas			
	38,61	61,39		{ Colin und Robiquet e)

a) Schw. J. XXIII. 151.

b) ebend. 153.

c) Gilb. n. An. XVIII. 165.

d) Schw. J. IX. 206; nach Berzelius ist das Phosgen Kohlensäure Salzsäure.

e) Schw. J. XIX. 149.

B) Organische Verbindungen

1) von rein vegetabilischer Mischung.

in 100 Th. d. org. Körp. sind enth.	Sauerstoff	Wasserstoff	Kohlenstoff	Quellen.
Dönerzucker	50,63	6,90	42,47	{ Thenard und (Gah-Lussaca)
	50,405	6,891	42,704	Berzelius b)
	53,33	6,66	39,99	Prout c)
Aethylam	49,68	6,77	43,55	Then. u. G.L.d)
	48,31	5,90	45,39	Th. v. Gauß e)
von Erdäpfeln	49,455	7,064	43,481	Berzelius f)
Gerbstoff v. Galläpfeln	44,654	4,186	51,160	ebend. g)
	44,654	4,186	51,160	ebend. g)
Arabisches Gummi	50,84	6,93	42,23	Then. u. G.L.h)
	48,26	5,46	45,84	Gauß i)
	51,306	6,788	41,906	Berzelius k)
Milchzucker	53,834	7,341	38,825	Then. u. G.L.l)
	53,359	7,167	39,474	Berzelius m)

a) Reeh. II. 289. b) Ann. of Philos. V. 266. Lavoisier's
Bsp. Traité elem. I. 148. weicht beträchtlich ab. c) Sch. J. XXII. 454; den Harnruhr-Zucker (diabetic sugar) fand
P. von gleicher Zusammensetzung.

d) a. a. D. 292. e) Gilb. n. A. XIX. 135; G. giebt noch
0,4 Stoff an, welches aber wahrscheinlich von etwas Colla
berührte. f) a. a. D. 273.

g) ebend. 184. h) a. a. D. 290. i) a. a. D. 244. nach
5 übereinstimmenden Versuchen; er giebt noch 0,44 Stoff
an. k) a. a. D. 270; auch G. fand in dem erhaltenen
Wasserstoff eine Saur. Stoff.

l) a. a. D. 293. m) a. a. D. 266; sehr nahe damit überein-
stimmend P. P. Sch. J. XXII. 454.

	in 100 Ch. d. org. Körp. sind enth.	Sauerstoff	Wasserstoff	Kohlenstoff	Quellen
Stärkezucker	55,87	6,84	37,29		Gaussure a)
Weintraubenzucker	56,51	6,78	36,71		ebend. b)
Mannazucker gereinigter	45,80	6,06	47,82		ebend. c)
Eichenholz	41,78	5,69	52,53		Then. u. G. L. d)
Buchenholz	42,73	5,82	51,45		ebend. e)
Terpenthinharz	13,337	10,719	75,944		ebend. f)
Kopal	10,606	12,583	76,811		ebend. g)
Wachs	5,544	12,672	81,784		ebend. h)
Baumöl	9,427	13,360	77,213		ebend. i)
Fischöl	6,00	14,35	79,65		Berard k)
Spermaceti	6,00	13,00	81,00		ebend. l)
Cholesterine fette Substanz					
d. Gallensteine	6,66	21,33	72,01		ebend. m)
Hammel-talg	14,00	24,00	62,00		ebend. n)
Fett	9,66	21,34	69,00		ebend. o)
Butter	14,02	19,64	66,34		ebend. p)

- a) s. a. O. 136. b) ebend. 137.
 c) ebend. 145; G: gibt noch 9,32. d) a. a. O. 295. e) ebend. 297. f) a. a. O. 318.
 g) ebend. 315. h) eb. 318. Lavoisier gibt in seiner Analyse kleinen Sauerstoff an; C. R. 1788. II. 61. i) eb. 320.
 k) Schw. J. XXII. 442 u. 458. l) ebend. m) eb.
 n) ebend. o) ebend. p) ebend.

in 100 Teile d. org. Körper sind enthalten.	Sauerstoff	Wasserstoff	Koblenstoff	Quellen.
Benzoesäure	20,43	5,16	74,41	Berzelius a)
Schlagsäure	62,69	3,62	33,69	Then. u. G.L. b)
	61,465	5,105	33,430	Berzelius c)
Spiersäure	54,9	16,8	28,3	Bauquelin d)
Weinstein- säure	69,322	6,629	24,050	Then. u. G.L. e)
	60,213	3,807	35,980	Berzelius f)
	59,200	3,912	36,888	Then. u. G.L. g)
	64,645	2,937	32,418	Döbereinerh)
Gallussäure	38,36	5,00	56,64	Berzelius i)
Citronens- säure	59,859	6,330	33,811	Then. u. G.L. k)
	54,831	3,800	41,369	Berzelius l)
Essigsäure	44,147	5,629	50,224	Then. u. G.L.m)
	46,82	6,35	46,83	Berzelius n)
Bernstein- säure	47,888	4,512	47,600	ebend. o)

- a) a. a. D. 182. b) a. a. D. 298. c) a. a. D. 180.
d) Ann. de Chim. et de Phys. VI. 346. e) a. a. D. 305.
f) a. a. D. 95. g) Analyse bericht. von Berz. a. a. D. 96.
Die franz. Chemiker nehmen nämlich keine Rücksicht auf das
mit der Säure verbundene Wasser. Eine frühere Best. von
Fourcroy u. Bauquelin, Syst. des con. VII. 261. weicht
beträchtlich ab. h) Schw. J. XVII. 374. i) a. a. D. 178.
k) a. a. D. 307. l) a. a. D. 93. m) a. a. D. 311.
n) a. a. D. 176; die drit. Anal. von Higgins, on Acetous
Acid. p. 26., weicht beträchtlich davon ab. o) ebend. 100.

in 100 Ch. d. org. Körp. sind enth.	Sauerstoff	Wasserstoff	Kohlenstoff	Quellen.
Sauerklee-				
säure	70,689	9,745	26,566	Theor. u. G.L.a)
	66,534	0,244	33,222	Berzelius b)
	66,290	0,493	33,217	Theor. u. G.L.c)
	64	4	32	Thomson d)
	70,4	2,5	27,1	Dalton e)
	66,551		33,449	Döbereiner f)
Alkohol	53,016	17,205	29,779	Lavoisier g)
	47,66	17,57	34,77	ebend. h)
	47,296	15,814	36,89	b. Gaußsre i)
	41,36	15,82	42,82	ebend. k)
	37,85	14,94	43,65	ebend. l)

- a) a. a. D. 302. b) a. a. D. 99. c) Analyse berücksichtigt von Berzelius a. a. D. 99. Die französis. Chemiker haben nämlich auf das mit der Sauerkleesäure verbundene Wasser keine Rücksicht genommen. d) Ann. of Phil. V. 190.
- e) Schw. J. XIV. 476. f) Schw. J. XXIII. 70; nach ihm enthält die Sauerkleesäure keine Spur Wasserstoff, sondern besteht bloß aus gleichen stöchiometrischen Anteilen Kohlensäure und Kohlenoxyd; woraus sich nach den stöch. Verhältniszahlen beider das obige Verhältniß berechnet.
- g) Cr. A. 1790. I. 524 fg.; vgl. Schulz e) Gehl. n. J. IV. 335.
- h) Anal. corrigirt durch Subtraction des Wassergehalts; vergl. Klapr. Wör. I 61. u. Gaußsre in Gilb. A. XXIX. 275.
- i) eb. 274; auch Gehl. J. IV. 55; durch Verbrennen des A. vermitt. einer Lampe in einer Mischung von atmosph. Luft und Sauerstoffgas. Der hier angewandte A. war über salzaurem Paraff abgezogen; aber auch der durch drei Destillationen rectif. gab ganz dieselben Resultate, eb. 277.
- k) ebend. 278. und Gehl. J. IV. 63; durch Detonation von Alkoholdampf mit Sauerstoffgas im Voltaischen Endiometer.
- l) ebend. 291; durch Zersetzung des A. in einem glühenden Porcellanrohre. G. fand aber noch in diesem Versuche 3,52 Proc. Stickstoff und 0,04 Asche.

in 100 Ch. d. org. Körp. sind enth.	Sauerstoff	Wasserstoff	Kohlenstoff	Quellen.
Alkohol	34,32 29,44	13,70 13,88	51,98 55,68	b. Gaußs ure a) ebend. b)
Schwefel-				
äther	19,66 26,43 17,62	22,14 27,43 14,40	58,2 56,12 67,98	ebend. c) ebend. d) ebend. e)

B) Organische Verbindungen

2) von thierischer Mischung.

in 100 Ch. d. org. Körp. sind enth.	Sauer- stoff	Wasser- stoff	Kohlen- stoff	Stich- stoff	Quellen
Faserstoff	19,685	7,021	53,360	19,934	Ehen. u. G.L. a)
Eiweißstoff	23,872	7,540	52,883	15,705	ebend. b)
Käsestoff	21,409	7,429	59,781	21,381	ebend. c)

- a) Bibl. brit. LIV. Dec. 1813. neueste Best. Dieses Mischungsverhältnis ist von der Art, daß der Alkohol (ndmlich der Richtersche, der hierunter verstanden wird) als aus 61,13 Ch. überzeugendem Gas und 38,87 Ch. Wasser bestehend betrachtet werden kann. b) ebend.; dies ist der von Gaußs ure hypothetisch angenommene völlig wasserfreie Alkohol.
- c) Gilb. An. XXIX. 294, auch Gehl. J. IV. 86; aus vier Versuchen durch Detonation des gasartigen Ketherdampfs mit Sauerstoffgas. d) ebend. 299, auch Gehl. J. IV. 88; durch Zersetzung in einem glühenden Porcellanrohr. e) Bibl. brit. LIV. Dec. 1813. zweite Best. Dieses Mischungsverhältnis ist von der Art, daß der Schwefeläther als aus 20 Ch. überzeugendem Gas und 20 Ch. Wasser bestehend betrachtet werden kann.
- a) Rech. II- 330. b) eb. 332. c) eb. 334.

	in 100 Teile d. org. Körper sind enthalten.	Sauer- stoff	Wasser- stoff	Kohlen- stoff	Stick- stoff	Quellen.
Gallerte	27,207	7,914	47,881	16,998		Then. u. G. P. a)
Harnstoff	26,66	6,66	19,99	46,66		Prout b)
	26,40	10,80	19,40	43,40		Berard c)
Blasenstein- säure						
	22,85	2,85	34,28	40,00		ebend. d)
	18,89	8,34	33,61	39,16		ebend. e)
Purpursäure	36,36	4,54	27,27	31,81		Gasp. Brug- natelli f)
Blausäure						
	34,8	24,5	40,7			Porrett g)
	3,885	44,379	51,736			ebend. h)
	3,90	44,39	51,71			Gay-Lussac i)

Einige künstliche Verbindungen.

	Sauer- stoff	Wasser- stoff	Kohlen- stoff	Stick- stoff	
Salpeter- äther	34	9	39	16	Thenard k)
Salzäther					
	23,31	10,64	36,61	29,02	ebend. l)
Anthraco- thionsäure					
	Wasser- stoff	Kohlen- stoff	Stick- stoff	Schwefel	
	4,5	8,5	19,7	67,3	b) Grotthus m)

- a) Rech. II. 336. b) Schw. J. XXII. 453 u. 456. c) eb. 442. u. 458; vgl. Fourcroy u. Vauq. Cr. A. 1800. I. 130 fg. weicht beträchtlich ab. d) eb. 455 u. 456. e) eb. 442 u. 458. f) Ann. de Chim. et de Phys. VIII. 201; diese Säure wird erhalten, wenn man die Urinsäure mit Salpetersäure behandelt. g) Schw. J. XVII. 320. h) Annal. von Reinecke corrig. eb. 311. i) ebend. XVI. 18.
- k) Gehl. J. IV. 22. l) ebend. m) Schw. J. XX. 256.

Gasförmige Verbindungen

b. Mischungsverhältnisse nach Maasstheileit.

Maasstheile der Verbindung	bestehen	aus	
2 Wasser dampf	1 Sauerstoff	2 Wasserstoff	Gay-Lussac
2 Kohlenoxyd gas	1 Sauerstoff	2 Kohlendpf.	ebend.
1 kohlens. Gas	1 Sauerstoff	1 Kohlendpf.	ebend.
5 atmosph. Luft	1 Sauerstoff	4 Stickstoff	s. S. 243. Not.cc.
2 oxydirtes Stickgas	1 Sauerstoff	2 Stickstoff	Gay-Lussac
2 Salpetergas erste salpetrige Säure	1 Sauerstoff	1 Stickstoff	ebend.
zweite salpetrige Säure	3 Sauerstoff	2 Stickstoff	ebend.
Salpetersäure	4 Sauerstoff	2 Stickstoff	ebend.
1 Schweflig. Gas Schwefelsäure	1 Sauerstoff	1 Schwefeld.	ebend.
Euchlorin	3 Sauerstoff	2 Schwefeld.	ebend.
Dreifach oxygenirt. Chlorin	1 Sauerstoff	2 Chlorin	ebend.
Chlorindeuteroxyd	3 Sauerstoff	2 Chlorin	Gr. v. Stadion
Chlorinsäure	4 Sauerstoff	2 Chlorin	Davy
Oxygenirte Chlo- rinsäure	5 Sauerstoff	2 Chlorin	Gay-Lussac
1 Oelerzeugendes Gas	7 Sauerstoff	2 Chlorin	Gr. v. Stadion
1 Kohlenwasserstoff- gas	2 Wasserstoff	2 Kohlend.	v. Saussure
2 Ammoniakgas	2 Wasserstoff	1 Kohlend.	ebend.
1 Schwefelwasser- stoffgas	3 Wasserstoff	1 Stickstoff	Gay-Lussac
2 Hydrochlorin	1 Wasserstoff	1 Schwefeld.	
2 Hydriodin	1 Wasserstoff	1 Chlorin	H. Davy
1 Chanogen	1 Wasserstoff	1 Iodind.	ebend.
2 Schwefelkohlen- stoffdampf	2 Kohlendpf.	1 Stickstoff	ebend.
	1 Kohlendpf.	1 Schwefeld.	

Wichtigtheit der Verbindung	bestehen	aus	
Chlorinstickstoff	1 Stickgas	4 Chlorin	Hg. Davy
Chlorinschwefel im Minimum	2 Schwefeld.	1 Chlorin	ebend.
im Maximum	2 Schwefeld.	1 Chlorin	ebend.
2 Blaufäurebampf	1 Wasserstoff	2 Cyanogen	Gay-Lussac
Chloroschäsäure	1 Chlorin	1 Cyanogen	ebend.
1 Phosengas	1 Chlorin	1 Kohlenoxyd	J. Davy
Aether des ölre- zeugenden Gases	1 Chlorin	1 Kohlenwas- serstoff	Cöllin u. Ro- sieroff ebend.
Hydrochloroäther	1 Hydrochloro- rin	1 Kohlenwas- serstoff	ebend.
1 Alkohol	2 Wasserb.	1 ölrezeugen- des Gas	Gay-Lussac
1 Schwefeläther	1 Wasserb.	1 ölreiz. Gas	ebend.
KohlensäuresAm- monial neutral.	1 Kohlens.	1 Ammoniak	ebend.
basisches	1 Kohlens.	2 Ammoniak	ebend.
Schwefligsaures Ammoniak	1 schwefl. S.	2 Ammoniak	ebend.
Salzsäures Am- moniak	1 Salzsäure	1 Ammoniige	ebend.
Hydriodinsaures Ammoniak	1 Hydriodin	2 Ammoniak	ebend.
Flus.-Boraxsau- res Ammoniak neutral.	1 Flus.-Bo- rax. Gas	1 Ammoniak	ebend.
basisches	1 Fl. B. s. G.	2 Ammoniak	ebend.
Phosgenammoniak	4 Phosg Gas	1 Ammoniak	J. Davy

Ich hielt es für überflüssig, die Quellen, woraus diese Bestimmungen entlehnt sind, anzugeben: großentheils sind sie entnommen aus Gay-Lussac's Abhandlung: über die Verbindungen gasförmiger Körper in Gilb. n. A. VI. 36; und die übrigen finden sich meistens in den Abhandlungen, wozu die Mischungssver-

hältnisse nach Gewichtsteilen entlehnt wurden; vergl. übrigens Meinecke über die Dichtigkeit der elastisch-flüssigen Körper im Verhältniß zu ihren stöchiom. Werten in Sch. J. XXII. 137 fg.

Specifische Gewichte der elastischen Flüssigkeiten.

Namen der Gasarten	Specif. Gew. nach Vers.	Quellen	Specif. Gew. d. Rechnung	Quellen.
Jodindampf			8,6284	Gay-Lussac)
Dampf d. Jodin-Wasserstoff, Aethers	5,4749	Gay-Lussac	5,1497	ebend. b)
Dampf d. Terpenthingeistes	5,0130	ebend.		
Jodin-Wasserstoffgas	4,4430	ebend.	4,3508	ebend. c)
Dampf d. ölig-ten Substanz der holländ. Chemiker	3,4434	ebend.	3,4484	Collin u. Robiquet d)
Rieselhaltige Flüsssäure	3,5735	Gay-Lussac u. Thénard e)		
	2,990	J. Davy f)		
Phosgengas			3,3894	J. Davy g)
Salpetrige Säure	2,417	H. Davy h)	3,1764	

- a) Sch. J. XIV. 41. b) ebend. 64. c) ebend. 42. u. 43.
d) Gilb. n. An. XXIX. 33. e) Rech. II. f) Phil. Trans. 1812. 354. g) eb. 150. h) Unters. üb. d. oxyd. Stoffg. 21.

Namen der Gasarten	Specif. Gew. nach Vers.	Quellen	Specif. Gew. d. Rechnung	Quellen.
Dreifach oxygenirt. Chlorin			2,7	Graf von Sta- dion a)
Schwefel-				
Kohlenstoff-				
Dampf	2,6447	Gay-Lussac	2,6239	
Schwefel-				
Aether-Dampf	2,5860	ebend.		
Chlorin	2,4598	H. Davy b)	2,5	Prout d)
	2,483	Thomson c)	2,427	Gay-Lussac e)
	2,470	Gay-Lussac u. Thenard f)		
Euchlorin	2,409	H. Davy g)	2,3144	ebend.
Fluo-Boronsäure	2,3709	J. Davy h)		
Dampf des Hydrochlorinsäthers	2,2190	Thenard i)	2,0523	
Schwefigsaurer Gas	2,0967	H. Davy k)		
	2,1930	ebend. l)	2,2086	
	2,247	Bergelius m)	2,2553	Gay-Lussac
	2,3	Dalton		
	2,265	Kirwan		
Chloroethanogen-Dampf			2,1113	Gay-Lussac n)
Cyanogen	1,8064	Gay-Lussac o)	1,7997	ebend.

- a) Gilb. n. A. XXII. 206. b) Elem. 211. c) An. of Phil IV. 13.
 d) eb. VI. 323. e) Schw. J. XIV. 85. f) Gilb. n. A. XIX. 353.
 g) Elem. 213. h) Phil. Trans. 1812. 366.
 i) Soc. d'Arc. I. 121. k) Gilb. n. A. IX. 38. l) eb.
 XVI. 284. m) Schw. J. XXIII. 116. n) Gilb. n. A.
 XXIII. 179. o) ebend. 145 u. 150.

Namen der Gasarten	Specif. Gew. nach Berg.	Quellen	Specif. Gew. d. Rech- nung	Quellen.
Dampf d. abs.				
Iuten Alkohols	1,6133	Gay-Lussac	1,6034	
Dihydirtes				
Stickgas	1,5204	Colin		
	1,6141	Hg. Davy a)	1,5209	Gay-Lussac b)
	1,3629	Berthollet		
Rohlens. Gas	1,5196	Biot und Ar- rago c)		
	1,518	b. Saussure d)		
	1,524	Allen und Pe- phys		
Salz. Gas	1,2474	Biot und Ar- rago e)	1,2505	
(Hydrochlor- ringas)				
	1,278	Biot u. Gay- Lussac f)		
	1,2382	Hg. Davy g)		
Schwefelwas- serstoffgas	1,0645	ebend. h)		
	1,1912	Thenard und Gay-Lussac i)		
Sauerstoffgas	1,090	Allen und Pe- phys	1,1111	Prout k)
	1,087	Fourcroy, Bauquelin u. Seguin		

- a) Unters. 94. b) Gilb. n. II. VI. 35. c) Gilb. II. XXVI, 94.
 d) Ann. de Chim. LXXI. 262. e) Mem. de l'Inst. 1806. 320.
 f) Gilb. n. II. VI. 35. g) Elem. 225. h) Gilb. n. II.
 IX. 38. vergl. XVI. 284. i) Rech. I. 191. k) Thoms.
 Ann. VI. 322.

Namen der Gasarten	Specif. Gew. nach Verl.	Quellen	Specif. Gew. d. Rechnung	Quellen.
Sauerstoffgas	1,1036	Biot und Arago a), auch Kirwan und Lavoisier		
	1,114	b. Gaußsurre b)		
	1,0658	Hy. Davy c)		
	1,128	ebend.		
	1,1043	Thomson d)		
Schwefel-dampf e)			1,1043	
Salpetergas	1,0388	Berard	1,0367	
	1,0740	Hy. Davy f)		
Atmosph. Luft	1,0000			
Delerzeugens des Gas	0,974	Thomson g)	0,9770	
	0,967	Henry h)		
	0,9852	b. Gaußsurre i)		
Stidgas	0,9691	Biot und Arago k)	0,9722	Prout l)
	0,9417	Hy. Davy m)		
Kohlenoxyd-gas	0,9565	Crudshankn)		

a) Gilb. II. XXVI. 94.

b) Ann. de Chim. LXXI. 260.

c) Elem. 205. d) nach einem Mittel aus mehreren Versuchen. e) nämlich Schwefel im eingebildeten gasförmigen Zustande. f) Unters. 308. g) Tr. of the Wern. Soc. I.

h) Gilb. II. XII. 352. i) ebend. 354. k) Gilb. II. XXVI. 94. l) Th. An. VI. 322. m) Unters. 308.

n) Gilb. II. IX. 103.

Namen der Gasarten.	Specif. Gew. nach Vers.	Quellen	Specif. Gew. d. Rechnung	Quellen.
Hydrogen = Dampf	0,9476	Gay-Lussac a)	0,9364	
Hydrophosphoriges Gas	0,870	H. Davy b)		
Wasserdampf	0,6896 0,6235	Tralles Gay-Lussac	0,6250	Gay-Lussac
Ammoniakgas	0,5967 0,6022 0,600 0,5902	Biot und Arago c) Allen und Peys Kirwan H. Davy d)	0,5943	
Kohlenwasserstoffgas	0,5550 0,5329 0,6777 0,600	Thomson e) H. Davy f) Cruikshank Dalton		
Arsenikwasserstoffgas	0,5290	Tromsdorf g)		
Phosphorwasserstoffgas	0,435 0,9022 0,852	H. Davy h) Thomson i) Dalton und Henry		

a) Gilb. n. An. XXIII. 18.

b) Sch. J. VII. 498.

c) Gilb. A. XXVI. 94. d) Th. An. VI. 322. e) Mem.

of the Wern. Soc. I. f) Elem. 280. g) J. der. Pharm.

XII. 2. 14. h) Sch. J. VII. 507; nicht ganz genau ange-

geben. i) ebend. XVIII. 360.

Nameu der Gasarten	Specif. Gew. nach Vers.	Quellen	Specif. Gew. d. Rechnung	Quellen.
Wasserstoff	0,0732	Thomson und Biot und Arago b)	0,0694	Prout a)
	0,074	Hg. Davy c)		
Kohlenstoff. d)			0,4153	

Ich halte es für überflüssig zu zeigen, auf welche Weise die spec. Gewichte mehrerer der obigen Gasarten durch Rechnung gefunden worden: Aus den Mischungsverhältnissen der Gasarten nach Gewichts- und Maasstheilen ist es leicht, mit Beziehung der im §. 78. des 2ten Abschnitts gegebenen Formeln, die spec. Gewichte der Gasarten zu berechnen. Der eigenen Beurtheilung muß es übrigens überlassen bleiben, die möglichst genauesten Bestimmungen der Rechnung zum Grunde zu legen.

Ueber die spec. Gew. der Gasarten von Thomson, Schw. J. XI. 56 fg. Gay-Lussac hierüber in den Ann. de Chim. et de Phys. I. Gilbert hierüber in f. n. Annal. XXIV. 186. fg.

a) Th. An. VI. 322. b) Gilb. II. XXVI. 94. c) Elem. 220.
d) nämlich Kohlenstoff im eingebildeten gasförmigen Zustande.

IV. Abschnitte.

Stöchiometrische Verhältniszahlen aus den
genauesten Analysen berechnet.

(Einfache Körper a).

Namen des ein- fachen Körpers	dessen Beichen	dess. stöchi- metr. Zahl	Quellen.
Sauerstoff	O	1,0000	
Wasserstoff	H	0,1327	Biot u. Arago b)
Kohlenstoff	C	0,7539	Gay-Lussac c)
Stickstoff	N	1,7547	Gay-Lussac u. Berz.
Schwefel	S	2,0116	Berzelius
Phosphor	P	3,9308	ebend.
Chlorin	Cl	4,4265	ebend. d)

- a) Die stöchiometrischen Zahlen der einfachen Körper wurden fast durchgängig aus ihren Verbindungen mit Sauerst. abgeleitet, weil die Oxyde im Allgemeinen am genauesten analysirt sind.
- b) Nach Prout ist sie 0,1111; vielleicht kommt diese Zahl der Wahrheit am nächsten, da das spec. Gew. des Wasserstoffs unter allen Körpern das geringste ist, und dasselbe wegen der Härte nichtigkeit, womit dieses Gas Wasser zurückhält, leicht beträchtlich größer gefunden werden kann.
- c) Die Angabe Gay-Lussacs beruht auf den Verdüngungsversuchen Biot's; sie ist nahe das Mittel aus Clement's und Desorme's, Gaußsures und Tennant's Bestimmungen.
- d) Es ist nämlich nach Berz. die oxydirte Salzsäure $M + 3O$, d. i. $1,4265 + 3 = 4,4265$. Aus der Analyse des Bleioxyds und salzauren Bleioxyds von Berz. berechnet sich die stöchiometrische Zahl des Chlorins = 4,4298.

Namen des ein- fachen Körpers	dessen Zeichen	deß. stöchiom. metr. Zahl	Quellen.
Basis der Salzsäure	M	1,4265	Berzelius
Zodin	J	15,5065	Guy-Lussac a)
Fluoricum	F	0,5752	Berzelius
Boron	B	0,3483	ebend.
Kalium	K	4,8991	ebend.
Natrium	N	5,7938	ebend.
Lithium	L	1,2788	Arfwedson
Calcium	Ca	2,5510	Berzelius
Baryum	Ba	8,5721	ebend.
Strontium	Sr	5,5227	Stromeyer
Magnesium	Ms	1,5647	Berz. u. Hisinger
Silicium	Si	0,9872	Berzelius
Aluminium	Al	1,1401	ebend.
Zirconium	Zr	4,3635	Klaproth b)
Thorinium	T	, unbel.	
Beryllium	Be	2,2449	Berzelius
Utrrium	Y	4,3952	ebend.
Gold	Au	24,8385	ebend.
Platin	Pt	12,0671	ebend.
Iridium	Ir	6,0348c)	Bauquelin c)
Osmium	Os	unbel.	
Rhodium	R	15,0150	Berzelius
Palladium	Pl	7,0378	ebend.
Silber	Ag	13,5161	ebend.
Quicksilber	Hg	25,0627	Gesström

a) abgeleitet aus dem Zodinzink.

b) berechnet aus dess. Analyse des Zirkons und Hyacints von Ceylon, unter der Voraussetzung, daß diese Fossile aus gleichen stöchiometrischen Antheilen Zirkoneerde und Kieselerde bestehen.

c) abgeleitet aus dem Schwefeliridium.

Namen des eins. fachen Körpers	dessen Zeichen	des. Stöchiol. metr. Zahl	Quellen.
Kupfer	Cu	8,0000	Berzelius
Zinn	Sn	14,7059	ebend.
Blei	Pb	25,8900	ebend.
Eisen	Fe	6,7797	ebend.
Zink	Zn	4,0650	Gay-Lussac u. Berz.
Radmium	Ka	6,9677	Stromeyer
Nickel	Ni	7,3381	Kolhoff u. Tuppert
Kobalt	Co	7,3260	Kolhoff
Wismuth	Bi	8,9047	Lagerhielm, John Davy u. Thomson
Antimon	Sb	16,1290	Berzelius
Arsenit	As	9,4022	ebend.
Mangan	Mn	7,1164	ebend.
Molybdän	Mo	5,9856	ebend.
Wolframat	W	12,1212	ebend.
Uran	U	31,3873	Schönberg
Titan	Ti	9,0000	Richter (?)
Tellur	Te	4,0650	Berzelius
Chrom	Ch	9,5333	ebend.
Cerium	Ce	11,4877	Hisinger
Tantalum	Ta	18,2308	Gahn, Berzelius u. Eggerz
Selenium	Se	4,9592	Berzelius
Bestium	V	unbek.	

1) Binäre Sauerstoffverbindungen.

Namen der Verbindung	chem. Formel	Stöchiol. metr. Zahl
Wasser	HO	1,1327
Kohlenoxyd	CO	1,7539
Kohlensäure	CO ₂	2,7539

Gg

Namen der Verbindung	chemische Formel	Kochisometr. Zahl
Atmosphärische Luft	$\Delta^2 O$	4,5094
Oxydirtes Stickgas	ΔO	2,7547
Salpetergas	ΔO^2	3,7547
erste salpetrige Säure	ΔO^3	4,7547
zweite salpetrige Säure	ΔO^4	5,7547
Salpetersäure	ΔO^5	6,7547
Schweflige Säure	SO^2	4,0116 a)
Schwefelsäure	SO^3	5,0116
Phosphorige Säure	PO^3	6,9308
Phosphorsäure	PO^5	8,9308 b)
Euchlorin	ChO	5,4265
Dreifach oxyg. Chlorin	ChO^3	7,4265
Chlorindeuteroxyd	ChO^4	8,4265 c)
Chlorinsäure	ChO^5	9,4265
Oxygenirte Chlorinsäure	ChO^7	11,4265
Salzsäure	MO^2	3,4265
Oxydirt. Salzsäure	MO^3	4,4265
Euchlorin	MO^4	5,4265 d)
Uebervoxydirt. Salzsäure	MO^8	9,4265

a) Will man noch ein Schwefeloxyd annehmen, so wird dasselbe $SO = 3,0116$ seyn.

b) Dulong's phosphorige Säure würde $PO^4 = 7,9308$ und die hypophosphorige Säure müsste $PO^{11/2}$ seyn.

c) Nach der neuen Theorie.

d) Nach der alten Theorie. Das dreifach oxygen. Chlorin würde nach dieser Theorie $MO^6 = 7,4265$; das Chlorindeuteroxyd $MO^7 = 8,4265$; und die oxygenirte Chlorinsäure $MO^{10} = 11,4265$ seyn.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiomet. Zahl
Jodinprotoxyd	JO	16,5005 a)
Jodinsäure im festen Zu- stande	JO ⁴	19,5005 b)
Jodinsäure	JO ⁵	20,5005 c)
Flüssigsäure	FO	1,3752
Boratsäure	BO	1,3482
Kali	KO	5,8991
Kalihyperoxyd	KO ³	7,8991
Matron	NO ²	7,7938
Matronhyperoxyd	NO ³	8,7938
Lithion	LO	2,2788
Kalk	CaO	3,5510
Baryt	BaO	9,5721
Strontian	SrO	6,5227
Magnesia	MgO	2,5647
Kieselerde	SiO	1,9872
Thonerde	AlO	2,1401
Zirkonerde	ZrO	5,3635
Beryllerde	BeO	3,2449
Nittererde	YO	5,3952
Goldprotoxyd	AuO	25,8385
Golddeuteroxyd (Oxyd im Goldpurpur)	AuO ²	26,8385
Goldtritoxyd	AuO ³	27,8385
Platinprotoxyd	PtO	13,0671
Platindeuteroxyd	PtO ²	14,0671
Iridiumoxyd	IrO	7,0348

a) s. Gay-Lussac in Gilb. n. A. XVIII. 25 u. 224.

b) giebt 20,57 Proc. Sauerstoff, weicht also etwas von Davy's Analys. ab; s. oben S. 272.

c) s. Gay-Lussac in Schw. J. XIV. 56.

Namen der Verbindung	chemische Formel	Stöchiomet. Zahl
Rhodiumprotoxyd	RO	16,0150
Rhodiumdeuter oxyd	RO ²	17,0150
Rhodiumtritoxyd	RO ³	18,0150
Palladiumoxyd	PIO	8,0378
Silberoxyd	AgO	14,5161
Quecksilberprotoxyd	HgO	26,0627
Quecksilberdeuter oxyd	HgO ²	27,0627
Kupferprotoxyd	CuO	9,0000
Kupferdeuter oxyd	CuO ²	10,0000
Zinnprotoxyd	SnO ²	16,7059
Zinndeuter oxyd	SnO ³	17,7059
Zinntritoxyd	SnO ⁴	18,7059
Bleiprotoxyd	PbO ²	27,8900
Bleideuter oxyd	PbO ³	28,8900
Bleihyperoxyd	PbO ⁴	29,8900
Eisenprotoxyd	FeO ²	8,7797
Deuter oxyd	FeO ³	9,7797
Zinkoxyd	ZnO	5,0650
Kadmiumoxyd	KaO	7,9677
Nickelprotoxyd	NiO ²	9,3381
Nickeldeuter oxyd	NiO ³	10,3381
Kobaltprotoxyd	CoO ²	9,3260
Kobaltdeuter oxyd	CoO ³	10,3260
Wismuthoxyd	BiO	9,9047
Antimon oxyd	SbO ³	19,129
Antimonige Säure	SbO ⁴	20,129
Antimonsäure	SbO ⁵	21,129
Arsenige Säure	AsO ³	12,4022
Arsenilsäure	AsO ⁵	14,4022
Manganprotoxyd	MnO	8,1164
Mangandeuter oxyd	MnO ²	9,1164
Mangantritoxyd	MnO ³	10,1164

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiometr. Zahl
Manganhyperoxyd	MnO ⁴	11,1164
Molybdänsäure	MoO	2,9952
Wolframoxyd	WO ²	14,1212
Wolframsäure	WO ³	15,1212
Uranprotoxyd	UO ²	33,3873
Urandeuter oxyd	UO ³	34,3873
Titanoxyd	TiO	10,0000
Telluroxyd	TeO	5,0650
Chromoxyd	CrO	3,3333
Chromsäure	CrO ²	4,3333
Ceriumprotoxyd	CeO ²	13,4877
Ceriumdeuter oxyd	CeO ³	14,4877
Tantal oxyd	TaO	19,2308
Selensäure	SeO ²	6,9592

2) Binäre Wasserstoffverbindungen.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiometr. Zahl	nach 100 Ch. berechnet brennbare Körper	Wasserstoff
Helerzeugendes Gas	CH	0,8866	85,033	14,967
Kohlenwasserstoffgas	CH ²	1,0193	73,963	26,037
Ammoniak	AH ³	2,1528	81,508	18,492
Schwefelwasserstoff	SH	2,1443	93,812	6,188
Hydrophosphorgas	PH ⁶	4,7270	83,156	16,844
Phosphorwasserst. Gas	PH ³	4,3289	90,804	9,196
Hydrochlorin	ChH	4,5592	97,089	2,911
Hydriodin	IH	15,6332	99,152	0,848
Hydrotellur	TeH	4,1977	96,839	3,161
Hydroarsenik	AsH ²	9,6676	97,255	2,745

5 Zeilen

3) Binäre Kohlenstoffverbindungen.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiomet. Zahl	nach 100 Ch. berechnet brennbare Körper	Kohlenstoff
Kohlenstoff	AC	2,5086	69,947	30,053
Cyanogen	AC ²	3,2625	53,784	46,216
Stickstoffkohle	AC ³	4,0164	43,688	56,312
Thierische Kohle	AC ⁶	6,2781	27,950	72,050
Schwefelkohlenstoff	S ² C	4,7771	84,218	15,782

4) Binäre Stickstoffverbindungen.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiomet. Zahl	nach 100 Ch. berechnet brennbare Körper	Stickstoff
Schwefelstickstoff	SA	3,7663	53,411	46,589
Chlorinstickstoff	Ch ⁴ A	19,4607	90,983	9,017
Jodinstickstoff	I ³ A	48,2562	96,364	3,636

5) Binäre Schwefelverbindungen.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiomet. Zahl	nach 100 Ch. berechnet brennbare Körper	Schwefel
Schwefel				
Chlorin	ChS	6,4381	68,755	31,245
Kalium	KS	6,9107	70,892	29,108
Matrium	NS	7,8054	74,228	25,772
Lithium	LS	3,2904	38,865	61,135
Calcium	CaS	4,5626	55,911	44,089
Baryum	BaS	8,5721	80,993	19,007
Strontrium	SrS	5,5227	73,301	26,699
Gold	AuS ³	30,8733	80,453	19,547
Platin im Minimum	PtS	14,0787	85,712	14,288
im Maximum	PtS ²	16,0903	74,996	25,004
Iridium	IrS	8,0464	75,000	25,000
Rhodium	RS	17,0266	88,186	11,814

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiomet. Zahl	nach 100 Th. berechnet Metall	Schwefel
Schwefel + Palladium	PtS	9,0494	77,771	22,229
Silber	AgS	15,5277	87,045	12,955
Quicksilber im Min.	HgS	27,0743	92,570	7,430
im Max.	HgS ²	29,0859	86,168	13,832
Kupfer im Minimum	CuS	10,0116	79,907	20,093
im Maximum	CuS ²	12,0232	66,538	33,462
Zinn im Minimum	SnS ²	18,7291	78,519	21,481
im Maximum	SnS ³	20,7407	70,904	29,096
Zinn (Mussgold)	SnS ⁴	22,7523	64,635	35,365
Blei im Minimum	PbS ²	29,9132	86,550	13,450
im Maximum	PbS ⁴	33,9364	76,290	23,710
Eisen im Minimum	FeS ²	10,8029	62,758	37,242
im Maximum	FeS ⁴	14,8261	45,728	54,272
Zink	ZnS	6,0766	66,896	33,104
Radmium	K ₂ S	8,9793	77,597	22,403
Nickel	NiS ²	11,3613	64,589	35,411
Kobalt	CoS ³	13,3608	54,832	45,168
Wismuth	BiS	10,9163	81,573	18,427
Antimon	SbS ³	22,1638	72,772	27,228
Arsenik rothes	AsS ²	13,4254	70,033	29,967
Arsenik gelbes	AsS ³	15,4370	60,907	39,093
Realgar natürl.	AsS ⁴	17,4486	53,885	46,115
Arsenik im Maximum überschwefelt.	AsS ^{1/3}	35,5530	26,446	73,554
Mangan	MnS ²	11,1396	63,884	36,116
Molybdän	MoS ²	10,0088	59,803	40,197
Wolfram	WS ²	16,1444	75,080	24,920
Urah	US ²	35,4105	88,638	11,362
Tellur	TeS ²	8,0882	50,258	49,742

5) Binäre Phosphorverbindungen.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiomet. Zahl	nach 100% brennbare Körper	nach 100% berechnet Phosphor
Phosphorprotochlorin	Ch ³ P	17,2103	77,160	22,840
Phosphorhyperchlorin	Ch ⁶ P	30,4898	87,108	12,892
Phosphorplatin				
im Minimum	Pt ³ P ²	44,0629	82,158	17,842
im Maximum	Pt ³ P ⁴	51,9245	69,719	30,281

S Zusätze

7) Binäre Chlorinverbindungen.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiomet. Zahl	nach 100% brennbare Körper	nach 100% berechnet Chlorin
Chlorin				
Kalium	KCh	9,3256	52,534	47,466
Natrium	NCh	7,3234	39,557	60,443
Lithium	LCh	5,7053	22,414	77,586
Calcium	CaCh	6,9775	36,560	63,440
Baryum	BaCh	12,9986	65,946	34,054
Strontium	SrCh	9,9492	55,509	44,491
Magnesium	MsCh	5,9912	26,116	73,884
Beryllium	BeCh	6,6714	33,650	66,350
Platin	PtCh	16,4936	73,162	26,838
Rhodium	RCh	19,4415	77,232	22,768
Silber	AgCh	17,9426	75,330	24,670
Protchlorinquellsilber	HgCh	29,4892	84,989	15,011
Deuterochlorinquells.	HgCh ²	33,9157	73,897	26,103
Protochlorinkupfer	CuCh	12,4265	64,379	35,621
Deuterochlorinkupfer	CuCh ²	16,8530	47,469	52,531
Protochlorinzinn	SnCh ²	23,5589	62,422	37,578
Deuterochlorinzinn	SnCh ⁴	32,4119	45,372	54,628
Chlorinblei	PbCh ²	34,7430	74,519	25,481
Protochlorineisen	FeCh ²	15,6327	43,369	56,631
Deuterochlorineisen	FeCh ³	20,0592	53,798	66,202

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiomet. Zahl	nach 100 Ch. berechnet brennbare Körper	Chlorin
Chlorinzink	ZnCh	8,4915	47,871	52,129
Chlorinkadmium	KaCh	9,3969	61,151	38,849
Chlorinnickel	NiCh	11,7646	62,374	37,626
Chlorinkobalt	CoCh ²	16,1790	45,281	54,719
Chlorinwismuth	BiCh	13,3312	66,796	33,204
Chlorinantimon	SbCh ²	24,9820	64,562	35,438
Chlorinarsenit	AsCh ³	22,6817	41,453	58,547
Chlorinmangan	MnCh ²	15,9694	44,563	55,437
Chlorinuran	UCh ²	40,2403	78,000	22,000
Chlorintitan	TiCh	13,4265	67,032	32,968
Chlorincerium	CeCh ²	20,3407	56,476	43,524

8) Binäre Jodinverbindungen.

Jodins				Jodins
Kalium	KJ	29,3996	24,016	75,984
Natrium	NJ ²	36,7948	84,254	15,746
Baryum	BaJ	24,0726	35,609	64,391
Silber	AgJ	29,0166	46,581	53,419
Protojodin - Quecksilber	HgJ	40,5632	61,787	38,213
Deuterjodin - Quecksilb.	HgJ ²	56,0637	44,704	55,296
Protojodin - Kupfer	CuJ	23,5005	34,042	65,958
Deuterjodin - Kupfer	CuJ ²	39,0010	20,512	79,488
Jodin - Zinn	SnJ	30,2064	48,685	51,315
Jodin - Blei	PbJ	41,3905	62,551	37,449
Protojodin - Eisen	FeJ	22,2802	30,429	69,571
Deuterjodin - Eisen	FeJ ²	37,7807	17,945	82,055
Jodin - Zink	ZnJ	19,5655	20,776	79,224
Jodin - Kadmium	KaJ	22,4682	31,011	68,989
Jodin - Wismuth	BiJ	24,4052	36,487	63,513

u. f. w.

Hb.

Neutral-salze.

1) Kohlensaurer Salze^{a)}.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
			Säure Base
Kohlensaurer, r, s			
Kali neutral.	$\text{CO}_2 + \text{KO}$	8,6530	31,826 68,174
saures	$2(\text{CO}_2) + \text{KO}$	11,4069	48,285 51,715
Natron neutral.	$2(\text{CO}_2) + \text{NO}_2$	13,3016	41,407 58,593
saures	$4(\text{CO}_2) + \text{NO}_2$	19,4047	58,564 41,436 b)
Lithion	$\text{CO}_2 + \text{LO}$	5,0327	54,720 45,280
Ammoniak neutral.	$\text{CO}_2 + \text{AH}^3$	4,9067	56,125 43,875
saures	$2(\text{CO}_2) + \text{AH}^3$	7,6606	71,898 28,102 c)
Kalk	$\text{CO}_2 + \text{CaO}$	6,3049	43,679 56,321
Baryt	$\text{CO}_2 + \text{BaO}$	12,3260	22,342 77,658
Strontian	$\text{CO}_2 + \text{SrO}$	9,2766	29,687 70,313

a) Aus den chemischen Formeln für die kohlensauren Salze ersieht man, daß sich die Menge des Sauerstoffs in den Basen zu dem in der Säure wie 1 : 2 oder wie 1 : 4 verhält; nimmt man diesejenigen Salze, in denen jenes Verhältniß statt findet, nach Berzelius (Gilb. n. A. VIII. 200.) für neutrale Salze, so sind die, wo der Sauerst. der Säure das 4fache von dem der Base beträgt, saure Salze: hiernach ist die Sättigungscapacität der Kohlensäure = 36,337, d. h. 100 Th. Säure erfordern in jeder Base 36,337 Sauerstoff zur neutralen und 18,1685 Sauerst. zur sauren Verbindung. Andere Chemiker nennen jene ersten Salze, basische, und die anderen, neutrale Salze. Vergl. oben S. 274.

b) Dies stimmt mit Berz. und Berth. Analyse (s. S. 274.) des neutralen Salzes; denn zieht man den Wassergehalt ab: so erhält man 58,427 Proc. Natron und 47,573 Proc. Kohlensäure. Dieses Salt ist nach voriger Note ein saures, und das vorhergehende neutrale Salt entspricht dem oben (S. 274.) als basisch ausgeführten Salze.

c) Für die kohlensauren Ammoniaksalze gilt dasselbe, was vorhin von den Natronalsalzen angeführt wurde.

Namen der Verbindung	chemische Formel	Köchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet	Säure	Base
Magnesia neutral.	$\text{CO}_2 + \text{MgO}$	5,3186	51,779	48,221	
saure	$2(\text{CO}_2) + \text{MgO}$	8,0725	68,229	31,771	
Zirkonerde	$\text{CO}_2 + \text{ZrO}$	8,1174	33,926	66,074	
Beryllerde	$\text{CO}_2 + \text{BeO}$	5,9988	45,907	54,093	
Yttererde	$\text{CO}_2 + \text{YO}$	8,1491	33,794	66,206 ^{a)}	
Silberoxyd	$\text{CO}_2 + \text{AgO}$	17,2700	15,946	84,054	
Kupferprotoxyd	$\text{CO}_2 + \text{CuO}$	11,7539	23,430	76,570 ^{b)}	
Bleiprototyrd	$2(\text{CO}_2) + \text{PbO}_2$	33,3978	16,492	83,508	
Eisenprotoxyd	$2(\text{CO}_2) + \text{FeO}_2$	14,2875	38,550	61,450	
Zinkoxyd	$\text{CO}_2 + \text{ZnO}$	7,8189	35,221	64,779	
Radiumoxyd	$\text{CO}_2 + \text{RaO}$	10,7216	25,686	74,314	
Nickelotyrd	$2(\text{CO}_2) + \text{NiO}_2$	14,8459	37,100	62,900	
Rhodotyrd	$2(\text{CO}_2) + \text{CoO}_2$	14,8338	37,130	62,870	
Manganbeuterotyrd	$2(\text{CO}_2) + \text{MnO}_2$	14,6242	37,662	62,338	
Titanotyrd	$\text{CO}_2 + \text{TiO}$	12,7539	21,593	78,407	
Ceriumprotoxyd	$2(\text{CO}_2) + \text{CeO}_2$	18,9955	28,995	71,005 ^{c)}	
Ceriumhyperoxyd	$3(\text{CO}_2) + \text{CeO}_3$	22,7494	36,316	63,684	

2) Salpetersaure Salze^{d)}.

Salpetersaure, r, s					
Kali	$\text{AO}_5 + \text{KO}$	12,6538	53,381	46,619	
Natron	$2(\text{AO}_5) + \text{NO}_2$	21,3032	63,415	36,585	

a) Dies stimmt mit Berz. Anal. (s. S. 277.) ; denn zieht man den Wassergehalt ab: so erhält man 33,815 Proc. Säure und 66,185 Proc. Base.

b) Nach Vauquelin's Anal. (s. S. 277.) findet man, wenn man die 8,75 Proc. Wasser abzieht, 23,288 Proc. Säure und 76,712 Oxyd.

c) Nach Hisinger's Anal. (s. S. 278) besteht es, wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 28,43 Pr. Säure und 71,57 Base.

d) Die Sättigungscapacität der Salpetersäure ist = 14,8045, d. h. 100 Th. Säure erfordern in jeder Base 14,8045 Grammstoff zur neutralen Verbindung.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
			Säure Base
Salpeters. e, r, s.			
Lithion	$\text{AO}^5 + \text{LO}$	9,0335	74,774 25,226
Ammoniak	$\text{AO}^5 + \text{AH}_3$	8,9075	75,831 24,168 a)
Kalk	$\text{AO}^5 + \text{CaO}$	10,3057	65,543 34,457
Baryt	$\text{AO}^5 + \text{BaO}$	16,3268	41,372 58,628
Strontian	$\text{AO}^5 + \text{SrO}$	13,2774	50,874 49,126
Magnesia	$\text{AO}^5 + \text{MgO}$	9,3194	72,480 27,520
Thonerde	$\text{AO}^5 + \text{AlO}$	8,8948	75,940 24,060
Silberoxyd	$\text{AO}^5 + \text{AgO}$	21,2708	31,756 68,244
Quecksilberprotoxyd neutral.	$\text{AO}^5 + \text{HgO}$	32,8174	20,583 79,417
basisches	$\text{AO}^5 + 2(\text{HgO})$	58,8801	11,472 88,528
Quecksilberdeuter oxyd neutr.	$2(\text{AO}^5) + \text{HgO}^2$	40,5721	33,297 66,703
basisches	$\text{AO}^5 + \text{HgO}^2$	33,8174	19,974 80,026
Kupferdeuter oxyd neutr.	$2(\text{AO}^5) + \text{CuO}^2$	23,5094	57,464 42,536
basisches	$2(\text{AO}^5) + 5(\text{CuO}^2)$	63,5094	21,271 78,729 b)
Bleiprototaxyd neutral.	$2(\text{AO}^5) + \text{PbO}^2$	41,3994	32,632 67,368
basisches	$\text{AO}^5 + \text{PbO}^2$	34,6447	19,497 80,503
istes überbas.	$2(\text{AO}^5) + 3\text{PbO}^2$	97,1794	13,901 86,099 c)
istes überbas.	$\text{AO}^5 + 3(\text{PbO}^2)$	90,4247	7,470 92,530 d)

a) Nach Berz. Anal. (s. S. 279.) enthält es, wenn man den Wassergehalt abzieht, 76,182 Pr. Säure und 23,818 Ammoniak.

b) Nach Berz. Anal. (s. S. 280.) enthält es, wenn man den Wassergehalt abzieht, 22,261 Proc. Säure und 77,739 Proc. Kupferoxyd. In Beziehung auf die Zusammensetzung dieses basischen Salzes, vergl. Berz. in Gilb. u. A. X. 185.

c) Nach ebend. Anal. (s. S. 281.) besteht es, wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 14,010 Proc. Säure und 85,990 Pr. Bleioxyd.

d) Nach ebend. Anal. (s. eb.) besteht es, wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 7,507 Proc. Säure und 92,493 Pr. Base.

Names der Verbindung	chemische Formel	Röthim. Zahl	nach 100 Theilen berechnet.
			Säure Base
Salpeters. e, r, s	$\text{AO}_5 + \text{ZnO}$	11,8197	57,148 42,852
Zinkoxyd	$\text{AO}_5 + \text{K}_2\text{O}$	14,7224	45,880 54,120
Kadmiumoxyd	$2(\text{AO}_5) + \text{NiO}^2$	22,8475	59,129 40,871
Nickelprotoxyd neutral.	$2(\text{AO}_5) + \text{CoO}^2$	22,8354	59,160 40,840
Kobaltprotoxyd	$\text{AO}_5 + \text{BiO}$	16,6594	40,546 59,454
Wismuthoxyd	$3(\text{AO}_5) + \text{UO}_3$	54,6514	37,079 62,921
Urandeuteroxyd			

3) Salpetrigsaure Salze ^{a)}.

Salpetrigs. e, r, s				
Bleiprototxyd				
neutral.	$2(\text{AO}_3) + \text{PbO}^2$	37,3994	25,427 74,573 b)	
basisches	$\text{AO}_3 + \text{PbO}^2$	32,6447	24,565 85,435 c)	
überbas.	$2(\text{AO}_3) + 3\text{PbO}^2$	93,1794	10,205 89,795	

4) Schwefelsaure Säfte ^{d)}.

Schwefels. e, r, s	$\text{SO}_3 + \text{KO}$	10,9107		
Kali neutral.	$2(\text{SO}_3) + \text{KO}$	20,9395	45,933 54,067	
saures	$2(\text{SO}_3) + \text{NO}^2$	15,9223	62,951 37,049	
Natron	$\text{SO}_3 + \text{LO}$	17,8170	56,256 43,744	
Lithion	$\text{SO}_3 + \text{AH}_3$	7,2904	68,742 31,258	
Ammonial	$\text{SO}_3 + \text{AH}_3$	7,1644	69,951 30,049 e)	
Kalk	$\text{SO}_3 + \text{CaO}$	8,5626	58,529 41,471	
Baryt	$\text{SO}_3 + \text{BaO}$	14,5837	34,364 65,636	

- a) Die Sättigungscapacität der salpetrigen Säure ist = 21,0318.
 b) Nach Berz. Anal. (s. S. 282.) enthält es, wenn man den Wassergehalt abzieht, 25,371 Proc. Säure und 74,629 Pr. Oxyd.
 c) Nach Berz. Anal. (s. S. 282.), wenn man den Wassergehalt abzieht, 14,530 Proc. Säure und 85,470 Proc. Oxyd.
 d) Die Sättigungscapacität der Schwefelsäure ist = 19,9535.
 e) Nach Berzel. Anal. (s. S. 283.) enthält es, wenn man den Wassergehalt abzieht, 70,145 Pr. Säure und 29,855 Ammonial.

Namen der Verbindung	chemische Formel	Aktivitätszahl	nach 100 Theilen berechnet
			Säure Base
Schwefels. e, r, s			
Strontian	$SO_3 + SrO$	11,5343	43,450 56,550
Talferde	$SO_3 + MnO$	7,5763	66,148 33,852
Thonerde neutr.	$SO_3 + AlO$	7,1517	70,076 29,924
basische	$SO_3 + 3(AlO)$	11,4319	43,839 56,161 a)
Beryllerbeneutr.	$SO_3 + BeO$	8,2565	60,699 39,301
saure	$2(SO_3) + BeO$	13,2681	75,544 24,456
erste basische	$2(SO_3) + 3(BeO)$	19,7579	50,730 49,270
zweite basische	$SO_3 + 3(BeO)$	14,7463	33,985 66,015 b)
Utttererde	$SO_3 + YO$	10,4068	48,157 51,843
Platinoxyd	$2(SO_3) + PtO^2$	24,0903	41,607 58,393
Silberoxyd	$SO_3 + AgO$	19,5277	25,604 74,336
Quicksilberdeut-			
oxyd neutral.	$2(SO_3) + HgO^2$	37,0859	27,027 72,973
basisch. (Mine, salturpeth)	$SO_3 + HgO^2$	32,0743	15,625 84,375
saures	$4(SO_3) + HgO^2$	47,1091	49,553 57,447
Quicksilberproto-			
oxyd neutral.	$SO_3 + HgO$	31,0743	16,128 83,872
basisches	$SO_3 + 2(HgO)$	57,1370	8,771 91,229
saures	$2(SO_3) + HgO$	36,0859	27,776 72,224
Kupferdeuter-			
oxyd neutral.	$2(SO_3) + CuO^2$	20,0232	50,058 49,947
erstes basisch.	$2(SO_3) + 3(CuO^2)$	20,0408	50,100 49,900
zweites basisch.	$SO_3 + 2(CuO^2)$	40,0232	25,043 74,957 b)
		25,0000	20,037 79,963

a) Nach Stromeyer's Anal. (s. S. 286.) enthält sie, wenn man den Wassergehalt abzieht, 43,568 Proc. Säure u. 56,432 Thonerde.

b) Nach Berz. Anal. (s. S. 286.) enthält sie, wenn man den Wassergehalt abzieht; 34,597 Proc. Säure u. 65,403 Beryllerde.

c) Nach ebend. Anal. (s. S. 287.). wenn man den Wassergehalt abzieht, 24,89 Proc. Säure und 75,11 Proc. Base.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
			Säure Base
Schwefelsaures			
Zinnprotoxyd	$2(SO_3) + SnO$	26,7291	37,499 62,501
Bleiprotoxyd	$2(SO_3) + PbO_2$	37,9132	26,437 73,563
Eisenprotoxyd	$2(SO_3) + FeO^2$	18,8029	53,307 46,693 a)
Eisendeuterotoxyd			
neutrales	$3(SO_3) + FeO^2$	24,8145	60,589 39,411
basisches	$3(SO_3) + 4(FeO_3)$	54,1536	27,763 72,237
überbasisches	$SO_3 + 2(FeO_3)$	24,5710	20,397 79,603 b)
Zinkoxyd	$SO_3 + ZnO$	10,0766	49,735 50,265
Kadmiumoxyd	$SO_3 + CdO$	12,9793	38,612 61,388
Mittelprotoxyd	$2(SO_3) + NiO^2$	19,3613	51,769 48,231
Kobaltprotoxyd	$2(SO_3) + CoO^2$	19,3492	51,802 48,198
Wismuthoxyd			
neutrales	$SO_3 + BiO$	14,9163	33,598 66,402
basisches	$SO_3 + 3(BiO)$	34,7257	14,432 85,568
Mangandeuter-			
oxyd	$2(SO_3) + MnO^2$	19,1396	52,369 47,631 c)
Uranprotoxyd	$2(SO_3) + UO_2$	43,4105	23,089 76,911 d)

5) Schweflige Saurer Salze e).

Schweflige Säure			
Kali	$SO_3 + KO$	9,9107	40,477 59,523
Natron	$2(SO_2) + NaO^2$	15,8170	50,725 49,275

- a) Nach Berz. Anal. (s. S. 288.), wenn man den Wassergehalt abzieht, 53,147 Proc. Säure und 46,853 Proc. Eisenprotoxyd.
- b) Nach ebend. Anal. (s. S. 288.), wenn man den Wassergehalt abzieht, 20,31 Proc. Säure und 79,69 Proc. Oxyd.
- c) Nach J o h n's Anal. (s. S. 289.), wenn man den Wassergehalt abzieht, 52,057 Proc. Säure und 47,943 Proc. Manganoxyd.
- d) Nach Buchholz's Anal. (s. S. 289.), wenn man den Wassergehalt abzieht, 20,454 Proc. Säure und 79,545 Proc. Uranoxyd.
- e) Die Sättigungscapacität der schwefligen Säure ist = 24,9277.

Namen der Verbindung	chemische Formel	södlichm. Zahl	nach 100 Theilen berechnet Säure	Base
Schweflige, r, s	$\text{SO}_2 + \text{AH}_3$	6,1644	65,077	34,923
Ammoniak	$\text{SO}_2 + \text{BaO}$	13,5837	29,532	70,468
Baryt	$\text{SO}_2 + \text{CuO}$	13,0116	30,831	69,169
Kupferprotoxyd	$2(\text{SO}_2) + \text{MnO}_2$	17,1396	46,811	53,189
Mangandeuter.				

(6) Phosphorsaure Salze*).

Phosphorf.e, r, s	$\text{PO}_5 + \text{AH}_3$	80,7290	43,084	56,916
Kali neutrales	$\text{PO}_5 + 2(\text{KO})$	14,8299	60,222	39,778
saures	$\text{PO}_5 + \text{KO}$	16,7246	53,399	46,601
Natron neutral.	$\text{PO}_5 + \text{NO}^2$	25,6554	69,621	30,379
saueres	$2(\text{PO}_5) + \text{NO}^2$	15,3892	58,033	41,967
Ammoniak	$\text{PO}_5 + 3(\text{AH}_3)$	12,4818	71,551	28,449
Kalk saurer	$\text{PO}_5 + \text{CaO}$	40,9964	65,353	34,647
Saurer m. Alkohol	$3(\text{PO}_5) + 4(\text{CaO})$			

a) Nach Berz. Analysen neutraler phosphorsaurer Salze verhält sich in denselben der Sauerstoff der Säure zu dem in der Base = 5 : 2; es ist demnach die Sättigungscapacität der Phosphorsäure = 22,394. Nach ebend. Analysen des sauren phosphorsauren Kalk- und Barytsalzes verhält sich in diesen der Sauerstoff der Säure zu dem in der Base = 5 : 1; allein in dem sauren phosphorsauren Bleisalze ist das Verhältnis = 10 : 3. Das Verhältnis der Sauerstoffanteile in dem zweiten basischen Kalk-, dem basischen Blei-, und Silbersalze ist = 5 : 3; in dem ersten basischen Kalksalze ist es hingegen = 15 : 8 und in dem basischen Barytsalze = 2 : 1. Man sieht überhaupt, daß die Phosphorsäure mit dem Kali und Baryt und wahrscheinlich auch mit andern Basen Salze hervorbringen kann, die nach geringeren Verhältnissen von einander abweichen, als man bisher bei irgend einer andern Säure beobachtet hat. Vergl. Berz. in Gött. J. XXIII. 144 u. 148.

Namen der Verbindung	chemische Formel	Höchst. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
			Säure Base
Phosphors. e, r, s	$\text{PO}_5 + 2(\text{CaO})$	16,0328	55,703 44,297 a)
Kalz neutraler erster basischer	$3(\text{PO}_5) + 8(\text{CaO})$	35,2004	48,537 51,463
zweiter basischer	$\text{PO}_5 + 3(\text{CaO})$	19,5838	45,603 54,397
Baryt saurer intermediärer	$\text{PO}_5 + \text{BaO}$	18,5029	48,267 51,733 b)
neutrale	$2(\text{PO}_5) + 3(\text{BaO})$	46,5779	38,348 61,652
basischer	$\text{PO}_5 + 2(\text{BaO})$	28,0750	31,811 68,189
Strontian	$\text{PO}_5 + 2(\text{SrO})$	21,9762	40,639 59,361
Silberoxydbasis.	$\text{PO}_5 + 3(\text{AgO})$	52,4791	17,018 82,982
Quecksilberdeut- teroxyd	$\text{PO}_5 + 2(\text{HgO}^2)$	63,0562	14,163 85,837
Kupferdeutens- oxyd	$\text{PO}_5 + 2(\text{CuO}^2)$	28,9308	30,870 69,130
Bleiprototroxid neutrales	$\text{PO}_5 + \text{PbO}^2$	36,8208	24,255 75,745
basisches	$2(\text{PO}_5) + 3(\text{PbO}^2)$	101,5316	17,592 82,408
saures	$4(\text{PO}_5) + 3(\text{PbO}^2)$	119,3932	29,921 70,079
Eisenprototroxid	$2(\text{PO}_5) + 3(\text{FeO}^2)$	44,2007	40,410 59,590 c)
Kadmiumoxyd	$\text{PO}_5 + 2(\text{KAO})$	24,8662	35,915 64,085

7) Phosphorigsäure Salze d).

Phosphorigsau- re, r, s Kali	$\text{PO}_3 + 2(\text{KO})$	18,7290	37,006 62,994
Natron	$\text{PO}_3 + \text{NO}_2$	14,7246	47,070 52,930

- a) Nach Berz. Anal. (s. S. 292.) besteht er, wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 54,19 Pr. Säure u. 45,81 Pr. Kalk.
- b) Nach Berz. Anal. (s. S. 292.) besteht er, wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 47,764 Proc. Säure und 52,236 Pr. Baryt.
- c) Nach Kläroth & Anal. (s. S. 294.) besteht es, wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 40,252 Pr. Säure u. 59,748 Pr. Oxyd.
- d) Die Sättigungscapacität der phosphorigen Säure ist = 28,857. Hierauf wurden die Mischungsverhältnisse der neutralen phos-

Namen der Verbindung	chemische Formel	sächlich. Zahl	nach 100 Theilen berechnet Säure Base
Phosphorigsäure, r, s Kalk	$\text{PO}_3 + 2(\text{CaO})$	14,0328	49,390 50,610
Baryt	$\text{PO}_3 + 2(\text{BaO})$	26,0750	26,580 73,420 ^{a)}
Talkerde	$\text{PO}_3 + 2(\text{MgO})$	12,0602	57,468 42,532
Bleiprototyp	$\text{PO}_3 + \text{PbO}_2$	34,8208	19,904 80,096 ^{b)}

8) Salzsäure Salze^{c)}.

Salzsäure, r, s	$\text{MO}^2 + \text{KO}$	9,3256	36,743 63,257
Kali	$2(\text{MO}^2) + \text{NO}_2$	14,6468	46,788 53,212
Natron	$\text{MO}^2 + \text{LO}$	5,7053	60,058 39,942
Lithion	$\text{MO}^2 + \text{AH}_3$	5,5793	61,415 38,585
Ammoniak	$\text{MO}^2 + \text{CaO}$	6,9775	49,108 50,892
Kalk	$\text{MO}^2 + \text{BaO}$	12,9986	26,361 73,639
Baryt	$\text{MO}^2 + \text{SrO}$	9,9492	34,440 65,560
Strontian	$\text{MO}^2 + \text{MgO}$	5,9912	57,192 42,808
Talkerde	$\text{MO}^2 + 4(\text{AlO})$	11,9869	28,585 71,415 ^{d)}
Thonerde	$\text{MO}^2 + \text{BeO}$	6,6714	51,361 48,639

phorigsauren Kalis, Natron, Kalks und Talkerdes Salze berechnet, von welchen die von Fourcroy und Vauquelin (Journ. de l'Ecole polytechn. IV. 655. vergl. Klapr. Wör. IV. 100.) angegebenen, beträchtlich abweichen, weshalb sie auch oben S. 294. nicht aufgeführt wurden.

- a) Nach Berz. Anal. (s. S. 294.) besteht er, wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 26,554 Proc. Säure u. 73,446 Proc. Baryt.
- b) Nach ebend. Anal. (s. eb.) besteht es, wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 19,849 Proc. Säure u. 80,151 Proc. Oxyd.
- c) Die Sättigungscapacität der Salzsäure ist = 29,184, d. h. 100 Ch. Salzsäure fordern in jeder Base zur neutralen Verbindung 29,184 Ch. Sauerstoff.
- d) Dieses Verhältnis stimmt sehr nahe mit Wenzel's Anal. (s. S. 296.) überein. Da der Sauerst. der Erde das Doppelte von dem der Salzsäure ist: so muß dieses Salz als ein basisches betrachtet werden.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiem. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
			Säure Base
Salfsaure; r, s	$MO^2 + AuO$	29,2650	11,709 88,291
Goldprototyp	$3(MO^2) + AuO$	38,1180	26,968 73,052
Goldtritoxyp	$MO^2 + PtO$	16,4936	20,775 79,225
Platinprototyp	$MO^2 + RO$	18,4415	18,580 81,420
Rhodiumprotoxyp	$MO^2 + AgO$	17,9426	19,097 80,903
Quecksilberdeuterotroxyp			
Ägind. Sublimat	$2(MO^2) + HgO^2$	33,9157	20,206 79,794
Galomel	$MO^2 + HgO^2$	30,4892	11,238 88,762
Kupferdeuterotroxyp	$2(MO^2) + CuO^2$	16,8530	40,663 59,337
basisches	$MO^2 + 2(CuO^2)$	23,4265	14,627 85,373
Kupferprototyp	$MO^2 + CuO$	22,4265	27,574 72,426
Zinnprototyp	$2(MO^2) + SnO^2$	23,5589	29,089 70,911
Zinndeuterotroxyp			
(Libav's rauhend. Liquor)	$3(MO^2) + SnO^3$	27,9854	36,732 63,268 a)
Zinntritoxyp	$2(MO^2) + SnO^4$	25,5589	26,813 73,187 b)
Bleiprototyp	$2(MO^2) + PbO^2$	34,7430	19,725 80,275
basisches	$MO^2 + 2(PbO^2)$	59,2065	5,787 94,213 c)
Eisenprototyp	$2(MO^2) + FeO^2$	15,6327	43,838 56,162
Eisendeuterotroxyp	$3(MO^2) + FeO^3$	20,0592	51,246 48,754
Zinkoxyd	$MO^2 + ZnO$	8,4916	40,353 59,647
Rhodiumoxyd	$MO^2 + K_2O$	11,3942	30,072 69,928
Nickelprototyp	$2(MO^2) + NiO^2$	16,1911	42,326 57,674
Kobaltprototyp	$2(MO^2) + CoO^2$	16,1790	42,357 57,643
Wismuthoxyd	$MO^2 + BiO$	13,3312	25,703 74,297

a) Vergl. Berl. in Schw. J. VI. 289.

b) Vergl. Berl., ebend. 295.

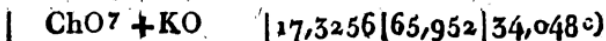
c) Vergl. oben S. 199.

Namen der Verbindung	chemische Formel	södtem. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
			Säure Base
Salzsäure, r, s			
Antimonoxyd.	$3(MO^2) + SbO^2$	26,4085	38,925 61,075
Manganprotox.	$MO^2 + MnO$	11,5429	29,685 70,315
Uranprotox.	$2(MO^2) + UO^2$	40,2403	17,030 82,970
Titanoxyd	$MO^2 + TiO$	13,4265	25,520 74,480
Ceriumprotox.	$2(MO^2) + CeO^2$	20,3407	33,691 66,309

9) Ueberoxyditsalzsäure Salze ^{a)}.

Ueberoxyditsalzsäure, r, s				
Kali	$MO_8 + KO$	15,3286	61,508 38,492 b)	
Matron	$2(MO_8) + NO^2$	26,6468	70,751 29,249	
Kalk	$MO_8 + CaO$	12,9775	72,637 27,363	
Baryt	$MO_8 + BaO$	18,9986	49,617 50,383	
Strontian	$MO_8 + SrO$	15,9492	59,103 40,897	
Zinkerde	$MO_8 + MsO$	11,9912	78,612 21,388	

10) Oxygenirt-Chlorinsaures Kali.

11) Jodinsaure Salze ^{d)}.

Jodinsaures Kali	$JO^5 + KO$	26,3996	77,655 22,345
Matron	$2(JO^5) + NO^2$	48,7948	84,027 15,973

a) Die Sättigungscapacität der überoxyd. Sulfidsäure ist = 10,6084.

Nach der neuen Theorie wären die chemischen Formeln
 $ChO^5 + KO$ u. s. w.

b) Nach Gay-Lussac's (S. 335.) Bestimmung, aus 32,196
 $+ 6,572 = 38,768$ Kali und 61,232 Säure.

c) Dies ist das von Gr. v. Stadion (s. S. 335.) untersuchte
 Salz. Nach der alten Theorie wäre es $MO^{10} + KO$.

d) Die Sättigungscapacität der Jodinsäure ist = 4,8779.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
			Säure Base
Sodinsaures, r.	$\text{JO}_5 + \text{AH}_3$	22,6533	90,497 9,503
Ammoniat	$\text{JO}_5 + \text{BaO}$	30,0726	68,170 31,830

12) Flüssaure Salze^{a)}.

Flüssaure, r, s	$\text{FO} + \text{KO}$	7,2743	18,905	81,095
Kali	$2(\text{FO}_2) + \text{NO}_2$	10,5442	26,084	73,916
Matron	$\text{FO} + 2(\text{AH}_3)$	5,6808	24,208	75,792
Ammoniat	$\text{FO} + \text{CaO}$	4,9262	27,916	72,084
Kalz.	$\text{FO} + \text{BaO}$	10,9473	22,562	87,438
Baryt	$\text{FO} + \text{MsO}$	3,9599	34,904	65,096
Kalterde	$\text{FO} + \text{SiO}$	3,3664	40,899	59,101
Kieselerde	$\text{FO} + \text{AgO}$	15,8913	8,654	91,346

13) Boraxsäure Salze^{b)}.

Boraxsäure, r, s	$12(\text{BO}) + \text{NO}_2$	23,9722	67,488	32,512
Matron	$2(\text{BO}) + \text{AH}_3$	4,8492	55,605	44,395 c)
Ammoniat	$6(\text{BO}) + \text{BaO}$	17,6613	45,802	54,198
Baryt	$4(\text{BO}) + \text{MsO}$	7,9575	67,770	32,230
Kalterde	$2(\text{BO}) + \text{KaO}$	10,6641	25,285	74,715

a) Die Sättigungscapacität der Flüsssäure ist = 72,718.

b) Da die Zusammensetzung der Boraxsäure noch nicht mit Sicherheit bestimmt ist (s. oben S. 248.), so lassen sich auch die Mischungsverhältnisse der boraxsauren Salze nicht mit Genauigkeit berechnen. Dies zeigen auch die obigen fünf Salze, aus denen sich für die Sättigungscapacität der Boraxsäure nichts bestimmtes ableiten lässt.

c) Nach Berg. (s. S. 303.) besteht es, wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 55,588 Pr. Säure u. 44,412 Pr. Ammoniat.

14) Antimonsaure Salze^{a)}.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
			Säure Base
Antimonsaures Kali neutrales saures	$\text{SbO}_5 + \text{KO}$	27,0281	78,174 21,826
	$5(\text{SbO}_5) + 2\text{KO}$	117,4432	89,954 10,046

15) Antimonigsaures Salz.

Antimonigsaures Kali	$\text{SbO}_4 + \text{KO}$	26,0281	77,336 22,664
----------------------	----------------------------	---------	-----------------

16) Arseniksaure Salze.

Arseniksaurer, d				
Kalk	$\text{AsO}_5 + 2(\text{CaO})$	21,5042	66,974 33,026 b)	
Baryt neutraler	$\text{AsO}_5 + 2(\text{BaO})$	33,5464	42,932 57,068	
basischer	$\text{AsO}_5 + 3(\text{BaO})$	43,1185	33,402 66,599	
Kupferprotoxyd neutrales	$\text{AsO}_5 + 2(\text{CuO})$	32,4022	44,448 55,552	
basisches	$\text{AsO}_5 + 3(\text{CuO})$	41,4022	34,786 65,214	
saures	$\text{AsO}_5 + \text{CuO}$	23,4022	61,542 38,458	
Kupferdeuterprotoxyd neutr.	$\text{AsO}_5 + \text{CuO}_2$	24,4022	59,020 40,980	
basisches	$2(\text{AsO}_5) + 3(\text{CuO}_2)$	58,8044	48,983 51,017	
saures	$2(\text{AsO}_5) + \text{CuO}_2$	38,8044	74,230 25,770	
Bleiprototypid neutrales	$\text{AsO}_5 + \text{PbO}_2$	42,2922	34,054 65,946	
basisches	$2(\text{AsO}_5) + 3(\text{PbO}_2)$	112,4744	25,610 74,390	

a) Die Sättigungscapazitäten der Säuren mit metallischer Grundlage sind schon oben S. 256 u. fg. angegeben worden.

b) Nach Klapr. (s. S. 303.), wenn man den Wassergehalt abzieht, 66,905 Proc. Säure und 33,095 Proc. Base.

c) Die arseniksäuren Kupfersalze wurden nach der Analogie mit anderen arseniksäuren Salzen berechnet; mit Gewissheit lassen sie sich übrigens nicht ausmischen, da sie noch nicht genau genug analysirt worden.

Name der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet	
			Säure	Base
Arsenigsäures Eisenprotoxyd	$\text{AsO}_5 + \text{FeO}^2$	23,1819	62,127	37,873
neutrales basisches	$2(\text{AsO}_5) + 3(\text{FeO}^2)$	55,1435	52,235	47,765 ^{a)}
Eisendeuterotoxyd basisches	$\text{AsO}_5 + \text{FeO}^3$	24,1819	59,558	40,442

17) Arsentgsaure Salze.

Arsenigsäures Bleiprotoxyd			nach 100 Theilen berechnet	
			Säure	Base
neutrales	$2(\text{AsO}_3) + \text{PbO}^2$	52,6944	47,072	52,928
basisches	$\text{AsO}_3 + \text{PbO}^2$	40,2922	30,781	69,219

18) Molybdänsaures Salz.

Molybdänsäures				
Bleiprotoxyd	$6(\text{MoO}) + \text{PbO}^2$	145,8612	39,186	60,814

19) Wolframsaure Salze.

Wolframs. t. s.			nach 100 Theilen berechnet	
			Säure	Base
Ammoniat	$2(\text{WO}_3) + \text{NH}_3$	32,3952	93,355	6,645 b)
Kalz	$\text{WO}_3 + \text{CaO}$	18,6722	80,982	19,018
Bleiprotoxyd	$4(\text{WO}_3) + \text{PbO}^2$	88,3748	68,441	31,559

a) Nach Chenevix (s. S. 306.) Anal., wenn man den Wassergehalt abzieht, 53,205 Proc. Säure und 46,795 Proc. Oxyd.

b) Nach Berz. (s. S. 307.) wenn man den Wassergehalt abzieht, 93,210 Proc. Säure und 6,790 Proc. Ammoniat.

26) Chromsaure Salze.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
			Säure Base
Chromsaurer, s			
Baryt	$3(\text{ChO}^2) + 2(\text{BaO})$	32,1441	40,443 59,557
Quicksilberprotoxyd	$3(\text{ChO}^2) + 2(\text{HgO})$	65,1253	19,961 80,039
Quicksilberdeuteroxyd	$3(\text{ChO}^2) + \text{HgO}^2$	40,0626	32,449 67,551
Bleiprotoxyd	$3(\text{ChO}^2) + \text{PbO}^2$	40,8899	31,792 68,208
Eisenprotoxyd	$3(\text{ChO}^2) + \text{FeO}^2$	21,7796	59,689 40,311

21) Tellursaure Salze.

Tellursaures Kali	$2(\text{TeO}) + \text{KO}$	16,0291	63,198 36,802 ^{a)}
Bleiprotoxyd	$4(\text{TeO}) + \text{PbO}^2$	48,1500	42,077 57,923 ^{b)}

22) Verbindungen des Zinntritoxys mit Basen.

Zinntritoxys			Oxyd	Base
Kali	$5(\text{SnO}_4) + 2(\text{KO})$	105,3277	88,799	11,801 ^{c)}
desgleichen	$5(\text{SnO}_4) + \text{KO}$	99,4286	94,067	5,933 ^{d)}
Zinntritoxys				
Baryt	$2(\text{SnO}_4) + \text{BaO}$	46,9839	79,627	20,373 ^{e)}

a) nach Berl. Gilb. u. A. XII. 285.

b) nach ebend. Schw. J. VI. 316, 42,20 Pr. Säure und 57,80 Pr. Oxyd. Da diese Salze und die folgenden Verbindungen des Zinntritoxys mit Basen aus Versehen in dem vorigen Abschnitt nicht angeführt wurden: so enthalten hier die Noten die Analysen derselben.

c) nach Berl. Schw. J. VI. 300, 88,54 Pr. Oxyd u. 11,46 Base.

d) nach ebend. eb. 301, 93,878 Proc. Oxyd und 6,122 Pr. Base.

e) nach ebend. eb. 79,156 Proc. Oxyd und 20,844 Pr. Baryt.

23) Schwefelwasserstoffsalze^{a)}:

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	n. 100 Ch. berechnet
			Schwefel- wasserstoff
			Base
Schwefelwasserstoff-Kali	SH + KO	8,0434	26,659 73,341
Natron	2(SH) + NO ₂	12,0824	35,495 64,505

24) Hydriodinsaure Salze.

Hydriodinsaures		Hydriodin	Base
Kali	JH + KO	21,5323	72,603 27,397
Natron	2(JH) + NO ₂	39,0602	80,047 19,953
Baryt	JH + BaO	25,2053	62,023 37,977
Zinkoxyd	JH + ZnO	20,6982	75,529 24,471

25) Hydrotellursaures Kali.

	Hydro-	Tellur	Kali
TeH + KO	10,0968	41,575	58,426

a) Die obigen Schwefelwasserstoffsalze wurden berechnet unter der Voraussetzung, daß der Wasserstoff des Schwefelwasserstoffes zu dem Sauerstoff der Base in dem nämlichen Verhältnisse wie im Wasser steht; vergl. Berl. Sch. J. VI. 321.

Vegetabilische Säuren^{a)}.

Namen der Säure	chemische Formel	stöchiomet. Zahl abgeleitet aus der Analyse der Säure	stöchiomet. Zahl abgeleitet aus der Analyse ein. Salzes der Säure
Benzoesäure	H ⁶ C ¹⁵ O ₃	15,1047	14,8969 b)
Schleimsäure	H ⁵ C ₆ O ₈	13,1869	13,0461 c)
Spiersäure	H ¹⁴ C ₄ O ₆	10,8734	9,1311 d)
Weinsteinsäure	H ² C ₄ O ₅	8,2810	8,3670 e)
Gallussäure	H ₃ C ₆ O ₃	7,9215	8,0156 f)
Citronensäure	H ² C ₄ O ₄	7,2810	7,2415 g)
Essigsäure	H ₃ C ₄ O ₃	6,4137	6,4060 h)
Bernsteinsäure	H ² C ₄ O ₃	6,2810	6,2359 i)
Sauerkleesäure	HC ¹² O ₁₈	27,1795	27,2100 k)

a) Man kann die stöchiometrischen Zahlen der vegetabilischen Säuren entweder aus ihren Analysen selbst, oder aus denen irgend einer Verbindung der Säure mit einer Base berechnen: oben geschah beides, und man wird aus der ziemlich nahen Uebereinstimmung der auf beide Art abgeleiteten Zahlen erssehen, daß man hierin nicht weit von der Wahrheit entfernt ist.

b) aus Berz. (s. S. 308.) Anal. des benzoësauren Bleisalzes abgeleitet.

c) aus dem schleimsauren (s. eb.)

d) aus Bracconnot's (s. S. 309.) Anal. des spiersauren Kalks; aus dessen Anal. des Bleisalzes ergiebt sich die Zahl 8,8596, aus dem Zinksalz 9,2026. Da die aus der Analyse der Säure abgeleitete Zahl zu sehr von jener abweicht: so ist zu vermuten, daß Bauquelin's Belegung der Säure nicht ganz genau ist.

e) aus Berz. (s. eb.) Anal. des weinsteinsauren Bleisalzes; aus dess. Anal. des Kalksalzes ergiebt sich 8,2960 und 8,3809 aus dem neutralen Kalsalz.

f) aus dess. (s. S. 311.) Anal. des Bleisalzes.

g) desgleichen.

h) desgleichen (s. S. 312.); aus dessen Anal. des essigsauren Kalks ergiebt sich die Zahl 6,4801, und aus dem Natriumsalz 6,2748.

i) desgleichen (s. S. 314.).

k) desgleichen (s. S. 315.) aus Vogel's Anal. des neutralen sauerkleesäuren Kali; u. Kalsalzes ergiebt sich die Zahl 28,0470.

Aus den hier angegebenen stöchiometrischen Zusammensetzungen dieser Säuren ergeben sich folgende Verhältnisse der Grundstoffe:

für die	Sauerstoff	Wasserstoff	Kohlenstoff
Benzoesäure	19,861	5,271	74,868
Schleimsäure	60,666	5,032	34,302
Spiersäure	55,180	17,086	27,734
Weinsteinsäure	60,379	5,205	36,416
Gallussäure	37,871	5,026	57,103
Citronensäure	54,938	3,645	41,417
Eifigsäure	46,775	6,207	47,018
Bernsteinsäure	47,763	4,225	48,012
Sauerkleesäure	66,226	0,488	33,286

Salze vegetabilischer Säuren.

1) Benzoesaure Salze.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
			Säure Base
Benzoesaures			
Bleiprototypd neutrales	$2(\text{HCO})^{\frac{6}{15}\frac{3}{5}} + \text{PbO}^2$	57,6838	51,650 48,350 a)
basisches	$2(\text{HCO})^{\frac{6}{15}\frac{3}{5}} + 3(\text{PbO})^2$	113,4638	26,259 73,741

2) Schleimsaure Salze.

Schleimsaures	$\text{2(HCO)}^{\frac{5}{6}\frac{8}{8}} + \text{PbO}^2$	53,9822	48,335	51,665
---------------	---	---------	--------	--------

3) Spiersaure Salze.

Spiersaurer Kalt neutraler	$\text{HCO}^{\frac{14}{4}\frac{6}{6}} + \text{CaO}$	12,6821	72,000	28,000
saurer	$2(\text{HCO})^{\frac{14}{4}\frac{6}{6}} + \text{CaO}$	21,8132	83,721	16,279 b)

a) Nach Berz. (s. S. 308.) Anal., wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 51,648 Proc. Säure und 48,352 Proc. Oxyd.

b) Nach Bracconnot's (s. S. 309.) Anal., wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 84,523 Proc. Säure u. 15,477 Proc. Kalt.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet Säure + Base
Spiersaurer, s	$\text{HCO}^{14,4,6} + \text{BaO}$	18,7032	48,821 51,179
Baryt	$\text{HCO}^{14,4,6} + \text{BaO}$	46,1522	39,570 60,430
Bleiprototypyd	$2(\text{HCO})^{14,4,6} + \text{PbO}^2$	14,1961	64,321 35,679 a)
Zintoxyd neutr.	$\text{HCO}^{14,4,6} + \text{ZnO}$	23,3272	78,287 21,715 b)
saures	$2(\text{HCO})^{14,4,6} + \text{ZnO}$	19,2611	47,407 52,593
basisches	$\text{HCO}^{14,4,6} + 2(\text{ZnO})$		

4.) Weinsteinsaure Salze.

Weinsteinse, r, s	$\text{HCO}^{2,4,5} + \text{KO}$	14,2661	58,650 41,350
Kali neutral.	$2(\text{HCO})^{2,4,5} + \text{KO}$	22,5331	73,936 26,064 c)
saures	$2(\text{HCO})^{2,4,5} + \text{NO}^2$	24,5278	68,225 31,775 d)
Natron neutral.	$2(\text{HCO})^{2,4,5} + \text{NO}^2$	41,2618	81,111 18,889 e)
saures	$4(\text{HCO})^{2,4,5} + \text{NO}^2$	11,9180	70,905 29,795 f)
Kalk	$\text{HCO}^{2,4,5} + \text{CaO}$	14,8897	56,193 43,807
Strontian	$\text{HCO}^{2,4,5} + \text{SrO}$	10,9517	76,539 23,461
Talkerde	$\text{HCO}^{2,4,5} + \text{MsO}$	26,7340	62,594 37,406
Kupferdeuter-			
oxyd	$2(\text{HCO})^{2,4,5} + \text{CuO}^2$		

a) Nach ebend. (eb.) Anal., wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 64,5 Proc. Säure und 35,5 Pr. Oxyd.

b) Nach ebend. (eb.) Anal., wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 78,412 Proc. Säure und 21,588 Pr. Oxyd.

c) Nach Berl. (s. S. 309.) Anal., wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 73,963 Proc. Säure und 26,037 Pr. Kali.

d) Nach Buchholz's (s. S. 310.) Anal., wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 70,968 Pr. Säure u. 29,032 Pr. Natron.

e) Nach ebend. (s. eb.) Anal., wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 81,921 Proc. Säure und 18,079 Pr. Natron.

f) Nach Berl. (s. S. 310.) Anal.; wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 70,023 Proc. Säure und 29,977 Pr. Kalk.

Name der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet	
			Säure	Base
Weinsteinsaures				
Bleiprototyp	$2(\text{HCO}) + \text{PbO}^2$	44,6240	37,500	62,500
Eisenprototyp	$2(\text{HCO}) + \text{FeO}^2$	25,5137	65,588	34,412
Eisenbeuteroxyd	$3(\text{HCO}) + \text{FeO}^3$	34,8807	71,962	28,038

5) Gallussaure Salze.

Gallussaures				
Bleiprototyp				
neutrales	$2(\text{HCO}) + \text{PbO}^2$	43,9212	36,500	63,500
basisches	$2(\text{HCO}) + 3\text{PbO}^2$	99,7012	16,079	83,921

6) Citronensaure Salze.

Citronens. e, r, s				
Kali	$\text{HCO} + \text{KO}$	15,1406	55,108	44,892
Natron	$2(\text{HCO}) + \text{NO}^2$	22,2768	65,014	34,986
Ammoniak	$\text{HCO} + 2(\text{AH})^3$	11,5471	62,713	37,287
Kalk	$\text{HCO} + \text{CaO}$	10,7925	67,098	32,902
Baryt neutraler	$\text{HCO} + \text{BaO}$	16,8136	45,069	56,931
saurer	$2(\text{HCO}) + \text{BaO}$	24,0551	60,208	39,792
Strontian	$\text{HCO} + \text{SrO}$	13,7642	52,611	47,389
Tallerde	$\text{HCO} + \text{MsO}$	9,8062	73,846	26,154
Silberoxyd	$\text{HCO} + \text{AgO}$	21,7576	33,282	66,718
Bleiprototyp	$2(\text{HCO}) + \text{PbO}^2$	42,3730	34,180	65,820
Eisenprototyp	$2(\text{HCO}) + \text{FeO}^2$	23,2627	62,258	37,742
Zinnoxyd	$\text{HCO} + \text{ZnO}$	12,3065	58,843	41,157

7) Essigsaurer Salze.

Essigsaurer				
Kali	$\text{HCO} + \text{KO}$	12,3051	52,060	47,940
Natron	$2(\text{HCO}) + \text{NO}^2$	20,6058	62,177	37,823

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet Säure Base
Effigsaure, r, s	$\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}} + 2(\overset{3}{\text{AH}})$	10,7116	59,804 40,196
Ammoniak	$\overset{5}{\text{H}} \overset{4}{\text{N}} \overset{3}{\text{O}} + 2(\overset{3}{\text{AH}})$	9,9570	64,337 35,663
Kalk	$\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}} + \text{CaO}$	15,9781	40,092 59,908
Baryt	$\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}} + \text{BaO}$	12,9287	49,549 50,451
Strontian	$\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}} + \text{SrO}$	8,9707	71,410 28,590
Zalterde	$\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}} + \text{MnO}$	8,5461	74,958 25,042
Thonerde	$\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}} + \text{AlO}$	20,9221	30,618 69,382
Silberoxyd	$\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}} + \text{AgO}$	22,8120	56,163 43,837
Kupferdeuter-			
oxyd neutral.	$2(\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}}) + \text{CuO}^2$	42,8120	29,926 70,074
basisches	$2(\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}}) + 3(\text{CuO}^2)$		
Bleiprototyp			
neutrales	$2(\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}}) + \text{PbO}^2$	40,7020	31,478 68,522
1tes basisches	$2(\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}}) + 3(\text{PbO})^2$	96,4820	13,280 86,720
2tes basisches	$\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}} + 3(\text{PbO})^2$	90,0760	7,112 92,888 ^a)
Eisenprototyp	$2(\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}}) + \text{FeO}^2$	21,5917	59,338 40,662
Zinkoxyd	$\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}} + \text{ZnO}^2$	11,4710	55,845 44,155
Kobaltprototyp	$2(\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}}) + \text{CoO}^2$	22,1380	57,873 42,127
Mangandeuter-			
oxyd	$2(\overset{3}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}}) + \text{MnO}^2$	21,9284	58,427 41,573

8) Bernsteinsaure Salze.

Bernsteinsäure, r, s	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet Säure Base
Kali	$\overset{2}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}} + \text{KO}$	12,1350	51,388 48,612
Natron	$2(\overset{2}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}}) + \text{NO}^2$	20,2656	61,542 38,458
Kalk	$\overset{2}{\text{H}} \overset{4}{\text{C}} \overset{3}{\text{O}} + \text{CaO}$	9,7869	63,717 36,283

a) Nach Berl. (s. S. 314.) Anal., wenn man den Wassergehalt abzieht, aus 5,876 Proc. Säure und 94,124 Proc. Oxyd.

Namen der Verbindung	chemische Formel	Kdchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet	Säure	Base
Bernsteins. e, r, s	$\text{HCO}^{\frac{2}{2} \frac{4}{4} \frac{3}{3}} + \text{BaO}$	15,8080	39,448	60,552	
Baryt					
Bleiprototypd neutrales	$2(\text{HCO})^{\frac{2}{2} \frac{4}{4} \frac{3}{3}} + \text{PbO}^{\frac{2}{2}}$	40,3618	30,900	69,100	
basisches	$2(\text{HCO})^{\frac{2}{2} \frac{4}{4} \frac{3}{3}} + 3(\text{PbO})^{\frac{2}{2}}$	96,1418	12,972	87,028	
Eisenbeuterotypd	$3(\text{HCO})^{\frac{2}{2} \frac{4}{4} \frac{3}{3}} + \text{FeO}^{\frac{3}{3}}$	28,4874	65,670	34,330	
Manganbeuter- oxyd	$2(\text{HCO})^{\frac{2}{2} \frac{4}{4} \frac{3}{3}} + \text{MnO}^{\frac{3}{3}}$	21,5882	57,771	42,229	

9) Sauerfleesaure Salze.

Sauerflees. e, r, s	$\text{HCO}^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 6(\text{KO})$	62,6046	43,463	56,537	
Kali neutral.					
saures	$\text{HCO}^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 3(\text{KO})$	44,9073	60,591	39,409	
übersaures	$2(\text{HCO})^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 3(\text{KO})$	72,1173	75,460	24,540	
Natron neutral.					
saures	$\text{HCO}^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 3(\text{NO})^{\frac{2}{2}}$	50,5914	53,784	46,816	
Ammoniat.neutr.					
basisches	$2(\text{HCO})^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 3(\text{NO})^{\frac{3}{3}}$	77,8014	69,947	30,053	
Kali					
Baryt	$\text{HCO}^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 6(\text{CaO})$	40,1268	67,810	32,190	
Strontian neutr.					
saurer	$\text{HCO}^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 6(\text{BaO})$	48,5160	56,085	43,915	
Talkerbe					
Kupferdeuter- oxyd neutral.	$\text{HCO}^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 6(\text{SrO})$	66,3462	41,012	58,988	
basisches	$\text{HCO}^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 3(\text{SrO})$	46,7781	58,168	41,832	
Bleiprototypd	$\text{HCO}^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 6(\text{MsO})$	42,5982	63,876	36,124	
Eisenprototypd	$\text{HCO}^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 3(\text{CuO})^{\frac{2}{2}}$	57,2100	47,562	52,438	
	$\text{HCO}^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 6(\text{CuO})^{\frac{2}{2}}$	87,2100	31,201	68,799	
	$\text{HCO}^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 3(\text{PbO})^{\frac{2}{2}}$	110,8800	24,540	75,460	
	$\text{HCO}^{\frac{12}{12} \frac{18}{18}} + 3(\text{FeO})^{\frac{2}{2}}$	53,5491	50,813	49,187	

Animalische Säuren.

Namen der Säure.	chemische Formel	stöchiomet. Zahl abgeleitet aus der Analyse der Säure	stöchiomet. Zahl abgel. aus der Anal. ein. Salzes der Säure
Blausäure	HAC ²	3,3952	
Blasensteinäsäure	H ³ A ³ C ⁶ O ³	13,1856	13,8369 a)
Purpursäure	H ² AC ² O ²	5,5279	b)

Aus den hier angegebenen stöchiometrischen Zusammensetzungen dieser Säuren ergeben sich folgende Verhältnisse der Grundstoffe

für die	Sauerstoff	Wasserstoff	Kohlenstoff	Stickstoff
Blausäure		3,908	44,410	51,682
Blasensteinäsäure	22,752	3,019	34,306	39,923
Purpursäure	36,180	4,801	27,276	31,743

1) Cyanogenmetalle.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
			Metall Cyanogen
Cyanogen-Quicksilber	Hg + 2(AC ²)	31,5877	79,343 20,657
Protocyanogen-Eisen	Fe + 2(AC ²)	13,3047	50,957 49,043
Deuterocyanogen-Eisen	Fe + 3(AC ²)	16,5672	40,922 59,078
Chlorocyanogen	Ch + 2(AC ²)	10,9515	40,419 59,581

a) Aus Berard's (s. S. 319.) Anal. des blasensteinäuren Kals abgeleitet; aus dessen Anal. des Barrysalzes ergibt sich die Zahl 13,8312.

b) Die Blasensteinäsäure lässt sich, wie man leicht er sieht, zusammen gesetzt betrachten aus 1 Verhältnisheit Cyanogen und 1 Verh. Wasser, und die Purpursäure aus 1 Verh. Cyanogen und 2 Verh. Wasser.

2) Hydrocyansäure-Salze.

Namen der Verbindung	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
			Säure + Base
Hydrocyans. r, s			
Kali	$HAC^2 + KO$	9,2943	36,530 63,470
Natron	$2(HAC^2) + NO_2$	14,5842	46,560 53,440
Baryt	$HAC^2 + BaO$	12,9673	26,183 73,817
Quecksilberdeuteroxyd	$2(HAC^2) + HgO_2$	33,8531	20,058 79,942
Eisenprotoxyd	$2(HAC^2) + FeO_2$	15,5701	43,612 56,388
Eisendeuteroxyd	$3(HAC^2) + FeO_3$	19,9653	51,017 48,983

3) Blasenstein-säure-Salze.

Blasenstein. r, s				
Kali	$H_3A_3C_6O_3 + KO$	19,7360	70,110	29,890
Baryt	$H_3A_3C_6O_3 + BaO$	23,4090	59,109	40,891

Die Analysen der ameisensauren Salze weichen zu sehr unter einander ab, als daß man die stöchiometrische Zahl der Säure daraus ableiten könnte.

Zusammen gesetzte Säuren.

Name der Säure	Bestimzte Formel	Mol. Gew.	Wert nach Döbereiner berechnet
Glusäure	FO SHO	5,3624	Glusäure 55,142 a)
Glusborstsäure	F.O.B.O	2,7234	Glusäure 50,496 Borstsäure 49,504
Antikrotonithsäure	O.A.S ⁴ H ₃	3,9415	Sophienstoff 84,32 Antikroton 19,624 Borstsäure 67,492 4,452 b)
Gründlage der Säure	CA S ³	8,5434	82,539 70,637 c)
Antikrotonith			

- a) vergl. C. 373. Glusäure Riedel'sche.
 b) vergl. C. 342. und 208.
 c) vergl. C. 329.

Charakteristische Verbindungen dieser Säuren.

Names der Verbindung	Chemische Formel	Koeffizienten: Gewicht	nach 100% berechnet. Theorie Ammonium
Siedelerdehaltiges Flußsaurer Ammonium	$2(\text{FOSO}) + \text{AH}_3$	8,8776	75,750 24,250
Flußsaurer Ammonium seife Verbindung	$3(\text{FOBO}) + \text{AH}_3$	10,3350	79,146 20,854
erste flüssige	$3(\text{FOBO}) + 2(\text{AH}_3)$	12,4758	65,490 34,510
Zweite flüssige	$\text{FOBO} + \text{AH}_3$	4,8762	55,851 44,149
Pupperanthraphosphion, Hydrat	$\text{CAS} + 2(\text{Cu}) + 3(\text{HO})$	27,9415	30,576 57,863 12,161 b)

a)

- a) Vergl. S. 323.
b) Vergl. S. 33a.

Hydrate
oder Verbindungen der Oxyde mit Wasser.

Namen der Hydrate	chemische Formel	stöchiom. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
			Oxyd Wasser
Stärkste Salpetersäure	$\text{AO}_5 + \text{HO}$	7,8874	85,639 14,361
stärkste Schwefelsäure	$\text{SO}_3 + \text{HO}$	6,1443	81,565 18,435
Berggläste Phosphorsäure	$\text{PO}_5 + 3(\text{HO})$	12,3289	72,438 27,562
Salzsaurer Gas	$\text{MO}_2 + \text{HO}$	4,5592	75,156 24,844
Kristall. Boraxsäure	$\text{BO} + \text{HO}$	2,4809	54,343 45,657
- Weinsteins.	$\text{H}_2\text{C}_4\text{O}_5 + \text{HO}$	9,4997	88,077 11,923
- Citronens.	$2(\text{H}_2\text{C}_4\text{O}_4) + 3(\text{HO})$	17,8811	80,996 19,004
- Sauerflees.	$\text{HC}_12\text{O}_{18} + 8(\text{HO})$	47,5986	57,165 42,835
Kalihydrat	$\text{KO} + \text{HO}$	7,0318	83,892 16,108
Natronhydrat	$\text{NO}_2 + 2(\text{HO})$	10,0592	77,479 22,521
Kalzhydrat	$\text{CO} + \text{HO}$	4,6837	75,816 24,184
Barythhydrat	$\text{BaO} + 5(\text{HO})$	15,2356	62,827 37,173
Kristall. Baryt	$\text{BaO} + 20(\text{HO})$	32,2261	29,703 70,297
Strontianhydrat	$\text{SrO} + \text{HO}$	7,6554	85,204 14,796
Krist. Strontian	$\text{SrO} + 12(\text{HO})$	29,1151	32,427 67,573
Magnesiahydrat	$\text{MsO} + \text{HO}$	3,6974	69,365 30,635
Rieselerdehydrat	$9(\text{SiO}) + 2(\text{HO})$	20,1502	88,757 11,243
Thonerdehydrat	$\text{AlO} + \text{HO}$	3,2728	65,390 34,610
Uttererdehydrat	$\text{YO} + 2(\text{HO})$	7,6606	70,498 29,572
Zirkonerdehydrat	$\text{ZrO} + 2(\text{HO})$	7,6289	70,305 29,695
Kupferoxyhydrat	$\text{CuO}^2 + 3(\text{HO})$	13,3981	74,637 25,363
Eisenoxyhydrat desgleichen	$\text{FeO}^3 + 2(\text{HO})$	12,0451	81,192 18,808
Kobaltoxyhydrat	$2(\text{FeO}^3) + 3(\text{HO})$	22,9575	85,198 14,802
Mangandeuter oxyhydrat	$\text{CoO}^3 + 3(\text{HO})$	13,7241	75,240 24,760
Tantaloxhydrat	$\text{MnO}^3 + 3(\text{HO})$	13,5145	74,856 25,144
	$\text{TaO} + 2(\text{HO})$	21,4962	89,461 10,539

Tabelle mit Proportionalen

Name der Verbindung mit Gründstoffen	chemische Formel	Stöchiometr. Zahl	nach 100 Teilen berechnet Gdure	nach 100 Teilen berechnet Base	nach 100 Teilen berechnet Wasser
Rohlensäure, §	$4(\text{CO}_2) + \text{NO}_2 + 2(\text{HO})$	21,0748	52,269	36,982	10,749
Raktion	$\text{CO}_2 + \text{YO} + \text{HO}$	9,2818	29,670	58,127	12,803
Bittereide	$\text{CO}_2 + \text{CuO} + \text{HO}$	12,8866	31,370	69,840	8,790
Rupferprotoryd	$2(\text{CO}_2) + \text{CeO}_2 + 4(\text{HO})$	23,5263	23,411	57,350	19,259
Ceriumprotoryd					
Salpetersäures					
Ammoniak	$\text{AO}_3 + \text{AH}_3 + \text{HO}$	10,0402	67,976	21,442	11,282
Rupferdeuterotoryd bas.	$2(\text{AO}_3) + 5(\text{CuO}_2) + 10(\text{HO})$	74,8364	18,052	66,812	15,136
Bleiprototyp erstes basis.	$2(\text{AO}_3) + 3(\text{PbO}_2) + 3(\text{HO})$	100,5775	15,432	85,189	3,379
zweites basisches	$2(\text{AO}_3) + 6(\text{PbO}_2) + 3(\text{HO})$	184,2475	7,332	90,824	1,844
Sabotiumtoryd	$\text{AO}_3 + \text{Kao} + 4(\text{HO})$	19,2532	35,084	41,584	23,538
Calpetrigsäures					
Bleiprototyp neutrales	$2(\text{AO}_3) + \text{PbO}_2 + 2(\text{HO})$	39,6648	25,975	70,514	5,711
basisches	$\text{AO}_3 + \text{PbO}_2 + 2(\text{HO})$	34,9101	15,620	79,891	6,489
Chromelsäurer, §					
Ratten	$2(\text{SO}_3) + \text{NO}_2 + 2(\text{HO})$	40,4710	24,766	19,258	55,976
Lithion	$\text{SO}_3 + \text{LO} + \text{HO}$	8,4231	59,498	27,054	13,448
Ammoniak	$\text{SO}_3 + \text{AH}_3 + 2(\text{HO})$	9,4298	53,146	22,830	24,024
Gall	$\text{SO}_3 + \text{CuO} + 2(\text{HO})$	10,8280	46,284	32,794	20,922

Namen der Verbindung mit Säuffallwasser	chemische Formel	Pöschlmetr. Zahl	nach 100 Theilen berechnet nach Wasser
			Säure Base
Orthowefelsaure, §			
Magnesia	$\text{SO}_3 + \text{MgO} + 10(\text{HO})$	18,9033	
Zhonerde basische	$\text{SO}_3 + 3(\text{AlO}) + 9(\text{HO})$	21,6262	26,512 15,567
Beryllerde 2te basische	$\text{SO}_3 + 3(\text{BeO}) + 3(\text{HO})$	18,1444	25,174 29,687
Kupferdeuterorhyd	$2(\text{SO}_3) + \text{CuO}_2 + 10(\text{HO})$	27,621	27,621 53,651
2tes basisches	$2(\text{SO}_3) + 3(\text{CuO}_2) + 6(\text{HO})$	31,3502	31,972 31,898
Eisenprotorhyd	$2(\text{SO}_3) + \text{FeO}_2 + 12(\text{HO})$	46,8194	21,408 64,076
Deuterorhyd überkauf.	$\text{SO}_3 + 2(\text{FeO}_3) + 6(\text{HO})$	32,5953	50,940 27,102
Intorhyd	$\text{SO}_3 + \text{ZnO} + 5(\text{HO})$	31,3672	15,977 62,356
Radiummorhyd	$\text{SO}_3 + \text{K}_2\text{O} + 4(\text{HO})$	15,7401	31,840 32,179
Mangandeuterorhyd	$2(\text{SO}_3) + \text{MnO}_2 + 9(\text{HO})$	17,5101	28,621 45,504
Phosphorsäure, §			
Matron	$\text{PO}_5 + \text{NO}_2 + 24(\text{HO})$	29,3339	29,3339 34,169
Salt neutralet	$\text{PO}_5 + 2(\text{CaO}) + 4(\text{HO})$	45,9094	20,339 17,750
Salz saurer	$\text{PO}_5 + \text{BaO} + 2(\text{HO})$	20,5636	43,430 34,537
Eisenprotorhyd	$2(\text{PO}_5) + 3(\text{FeO}_2) + 10\text{HO}$	20,7683	43,002 46,090
Phosphorigsäure, §			
Baryt	$\text{PO}_3 + 2(\text{BaO}) + 2(\text{HO})$	55,5277	55,5277 32,167
bleiprotorhyd	$\text{PO}_3 + \text{PbO}_2 + \text{HO}$	35,9535	19,277 47,434
			20,399 34,753

Name der Verbindung mit Krystallwasser	chemische Formel	Stoichiometr. Zahl	nach 100 Theilen berechnet Säure Base	Wasser
Calfsäure, t, 3	$MO_3 + AH_3 + HO$	6,7120	51,050	16,876
Ammoniaf	$MO_2 + CaO + 6(HO)$	13,7737	24,877	25,781
Salt	$MO_2 + BaO + 2(HO)$	15,2640	22,448	62,710
Baryt	$MO_2 + MsO + 5(HO)$	11,6547	29,400	22,006
Magnesia				48,594
Boraxsäure (K)	$2(BO) + AH_3 + 2(HO)$	7,1146	37,900	30,259
Kreuzsäurer, 3	$AsO_5 + 2(CaO) + 6(HO)$	28,3004	50,890	25,095
Gieseprotorub basisches	$2(AsO_5) + 3(FeO_2) + 12(HO)$	68,7369	41,906	38,319
Wolframsäure				19,775
Ammoniaf	$2(WO_3) + AH_3 + 2(HO)$	54,6606	87,253	6,211
Benzoesäures				6,536
Bleiprototyp neutrales	$2(H_6C_15O_3) + PbO_3 + 2(HO)$	59,9492	49,698	46,523
Copersäurer, 3	$2(H_4C_4O_6) + CaO + 6(HO)$	28,6094	63,833	12,412
Raltsäurer, 3				23,755
Sulfat neutrales	$2(H_4C_4O_6) + ZnO + 2(HO)$	51,7903	57,446	51,865
Sauers				10,689
				8,852

Namen der Verbindung mit Strykallmutter	chemische Formel	Stöchiometr. Zahl	naß 100 Scheiben berechnet zur Base	nach 100 Scheiben berechnet zur Säure
Stein-saurer, §	$\frac{1}{2}(\text{H}_2\text{C}_4\text{O}_5) + \text{K}_2\text{O} + \text{HO}$	23,7658	70,412	24,822
Salt saures	$\frac{1}{2}(\text{H}_2\text{C}_4\text{O}_5) + \text{NO}_2 + \frac{1}{2}(\text{HO})$	26,7932	62,456	29,089
Stein neutrales saurer	$\frac{1}{4}(\text{H}_2\text{C}_4\text{O}_5) + \text{NO}_2 + \text{HO}$	42,3945	78,944	18,384
Salt	$\text{H}_2\text{C}_4\text{O}_5 + \text{CaO} + 4(\text{HO})$	16,4488	50,867	21,588
Effig-saurer, §				
Barium	$\frac{1}{2}(\text{H}_3\text{C}_4\text{O}_3) + \text{NO}_2 + \frac{1}{2}(\text{HO})$ $\text{H}_3\text{C}_4\text{O}_3 + \text{BaO} + \text{HO}$	34,1982	37,465	22,790
Bleiprototyp (neutrales)	$\frac{1}{2}(\text{H}_3\text{C}_4\text{O}_3) + \text{PbO}_2 + 6(\text{HO})$ $\text{H}_3\text{C}_4\text{O}_3 + 5(\text{PbO}_2) + \frac{1}{2}(\text{HO})$	17,1108	37,438	55,942
weiteres basisches		47,4982	26,974	58,718
Sauerflees-saurer, §		92,3414	6,938	14,308
Ratt saures	$\text{HC}_12\text{O}_{18} + 3(\text{KO}) + 6(\text{HO})$	51,7035	90,609	6,620
Ammoniaf	$\text{HC}_12\text{O}_{18} + 6(\text{AH}_3) + 6(\text{HO})$	46,9230	2,453	14,308
Ratt	$\text{HC}_12\text{O}_{18} + 6(\text{CaO}) + 6(\text{HO})$	55,3122	49,193	38,520

Doppelsole
mit und ohne Rystallwasser.

Name des Doppelsoles	Chemische Formel Oxyd.	Stöchiometr. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
Sulphersäure Ammoniat,	$(\text{AO}_3 + \text{MSO}_4) + (\text{AO}_3 + \text{AH}_3)$	27,5463	Magnesia Ammoniat 67,664 32,356
Raijalaun	$3(\text{SO}_3 + \text{AlO}) + (\text{SO}_3 + \text{KO}) + 24(\text{HO})$	59,5594	Raijalaun 56,023 18,354
Matronalaun	$6(\text{SO}_3 + \text{AlO}) + 2(\text{SO}_3) + \text{NO}_2 + 48(\text{HO})$	115,0968	Matron 57,282 15,480
Schwefelsäure Ammoniat,	$(\text{SO}_3 + \text{MSO}) + (\text{SO}_3 + \text{AH}_3) + 7(\text{HO})$ $2(\text{SO}_3 + \text{MSO}) + (\text{SO}_3 + \text{AH}_3)$	22,6696 22,3170	Magnesia Ammoniat 33,420 31,604
Schwefelsäures Kali, Kupferdeuteroroth	$(2\text{SO}_3 + \text{CuO}_2) + 2(\text{SO}_3 + \text{KO}) + 12(\text{HO})$	55,4570	Kali-Schwefelsäures 36,119 39,362
Schwefelsäures Ammoniat, Kupferdeuteroroth	$(2\text{SO}_3 + \text{CuO}_2) + 2(\text{SO}_3 + \text{AH}_3) + 4(\text{HO})$	50,2098	Schwefelsäures 39,879 28,538

Name des Doppelkörpers	Chemische Formel	Stöchiometr. Zahl	nach 100 Theilen berechnet
Schwefigsäures Sali, Kupferpyrooxyd	$(\text{H}_2\text{SO}_4 + \text{CuO}) + (\text{SO}_2 + \text{KO})$	61,9571	Schwefigsäures Kupferpyrooxyd Sali
Calciacure Ammoniat, Magnesia	$(\text{MO}_2 + \text{MoO}) + (\text{MO}_2 + \text{AH}_3)$	11,5705	Calciacure, § Magnesia Ammoniat 51,780 48,220
Weinsteinsteinsäure Sali, Matron	$2(\text{H}_2\text{C}_4\text{O}_5 + \text{KO}) + 2(\text{H}_2\text{C}_4\text{O}_5 + \text{NO}_2)$	53,0600	Weinsteinsteinsäure, § Sali Matron 53,773 46,227
Sauerfleesaures Sali, Kupferdeuteroxyd rautenförmiges Sali nadelstörmiges Sali	$(\text{HC}_{12}\text{O}_{18} + 3(\text{CuO}_2)) + (\text{HC}_{12}\text{O}_{18} + 6(\text{KO}))$ $+ 12(\text{HO})$ $(\text{HC}_{12}\text{O}_{18} + 3(\text{CuO}_2)) + (\text{HC}_{12}\text{O}_{18} + 6(\text{KO}))$ $+ 24(\text{HO})$	133,4070	Sauerfleesaures Kupferoxyd Sali 42,884 46,928 10,188
Sauerfleesaures Matron, Kupferdeuteroxyd	$(\text{HC}_{12}\text{O}_{18} + 3(\text{CuO})) + (\text{HC}_{12}\text{O}_{18} + 3(\text{NO}_2))$ $+ 12(\text{HO})$	121,3958	Sauerfleesaures Kupferoxyd Matron 47,128 41,675

Ramen des Doppelzuges	Uphöhe Spur,	Uphöhe Zahl	Uphöhe	Uphöhe nach 100 Ziffern berechnet.
Neutraler Sauerlesäurezusatz				
Ammonium - Kupferoxyd	(HCl ₂ Ois+5(CuO ₂)) + (HCl ₂ Ois+6(AH ₃))	107,7254	48,5961 · 34,085	17,319
Doppelzusatz aus "Salpeterzusatz" und "Kupferoxyd"	(HCl ₂ Ois+6(CuO ₂)) + 6(HCl ₂ Ois+6(AH ₃)) + 2(HO)	149,6922	67,291 · 30,961	17,748
Überbasissäure	(HCl ₂ Ois+6(CuO ₂)) + (HCl ₂ Ois+12(AH ₃)) + 12(HO)	153,8460	56,682 · 44,378	8,835
Doppelzusatz aus "Salpeterzusatz" und "Kupferoxyd"	(HCl ₂ Ois+6(CuO ₂)) + 6(HCl ₂ Ois+6(AH ₃)) + 12(HO)	115,0410	35,987 · 64,013	

Die Ammonium-Kupferzusatz-Doppelzusatz (f. oben S. 327 — 329) fand von der Art, daß sie keine genaue Röntgenometrische Bestimmung zulassen.

Metalllegirungen

Von Carl von Ossietzky
nach Feuer's Prüfungsvorhältnissen.

Name der Legierung	chemische Formel	Stöchiometr. Gehl.	Durchmesser Platte
Gilbetal amalgam (Tauf.)	Ag + Hg	38,5788	55,035 platt Säbathum
Platinlochmetall	Pt + a(Ka)	26,0025	46,408 Säbathum 21,753 Später 53,502 Durchmesser Säbathum
Radiumamalgam	Ka + Hg	32,0504	78,247 Säbathum
Supferkadmium	Cu + Ka	44,9677	53,449 46,055 g
 Eigenthümliche Verbindungen der Salsäure (nach der alten Theorie) oder des Chlors (nach der neuen Theorie) mit andern Stoffen			
Salsäure Rohrensäure n. b. a. & h.	CO ₂ + MO ₂ CO + CH ₂	6,1804 6,1804	Salsäure 144,559 Rohrensaar 28,578 Salsäure 71,622
Deligte Substanz der hol- länd. Chemiker	2(CH ₃) + MO ₂	5,4651	Rohrensaar spoff 37,302 Substanz Hoff
n. b. n. & h.	5(CH ₂) + CH ₂	7,6171	40,145 59,855

Name der Verbindung	chemische Formel	Elektrometrische Zahl	Wert nach 100 C. berechnet
Calciante zweite salpetrige Säure	$\text{AO}_4 + 4(\text{MO}_2)$	19,4607	wedige Salpe- trige Säure Calciante
Calciante zweite salpetrige Säure	$\text{AO}_4 + 4(\text{MO}_2)$	19,4607	wedige Salpe- trige Säure Calciante
Calciante zweite salpetrige Säure	$\text{AO}_4 + 4(\text{MO}_2)$	19,4607	wedige Salpe- trige Säure Calciante
n. d. n. Z. ist diese Verbindung Chlortitandioxyd (v. C. 358.)			
Chlorofesthaltige Calciante	$\text{SO}_4 + \text{MO}_2$	6,4381	Chlorofesthaltig Calciante
n. d. alt. Theorie	$\text{SO}_4 + \text{MO}_2$	6,4381	Chlorofesthaltig Calciante
n. d. neuen ist diese Verbindung Chlorofestchlorin (v. C. 358.)	$\text{SO}_4 + \text{MO}_2$	6,4381	Chlorofesthaltig Calciante
Calciante Phosphorsäure	$\text{CO}_3 \cdot \text{CaO}_3 + 3(\text{PO}_4)_2$	26,0633	Phosphor- Calciante
n. d. alten Theorie	$\text{PO}_4 + 5(\text{MO}_2)$	26,0633	Phosphor- Calciante
n. d. neuen	$\text{PO}_4 + 5(\text{MO}_2)$	26,0633	Phosphor- Calciante

(*) Dicht stimmt mit Kuhns's Anal. des Phosphorchlorins im Rosin. (v. C. 269.), es ist das
ber. C. 360. für das Phosphorchlorin noch offen ausgedehnte Verhältnisse zu sehen.

Namen der Verbindung	chemische Formel	Möglichster Gewichtszahl	nach 100 g. berechnet
Calciufür phosphorige Säure	$\text{PO}_3 + 3(\text{MO}_2)$	17,2103	Phosphorige Säure
n. b. alt. Theor.			Calciufür Säure
n. b. n. Zb. ist diese Verbindung Phosphorprotochlorin (v. G. 360.)			40,271 59,729
Calciufür phosphorige Säure	$\text{CO} + \text{SO}_3 + 2(\text{MO}_2)$	13,6185	Calciufür Säure
Calciufür phosphorige Säure	$(\text{CO} + \text{Ch}) + \text{ChO} + \text{S}$	29,457 50,321	Calciufür Säure
n. b. n. Zb. ist diese Substanz in Betrachten als eine Verbindung aus Phosphor, Sulfid und Schwefel, und zwar nach gleichen Verhältniszahlen			
BIBLIOTHECA			
REGIA			
MONACE-NISI.			

rechnet. — In der zweiten Reihe sind:

Spalte 1. — Die 1. B. d. Reihenfolge.

Spalte 2. — Die 2. B. d. Reihenfolge.

Spalte 3. — Die 3. B. d. Reihenfolge.

Üebersicht

der im 4ten Abschritte häufig vorkommenden

Akkürzungen.

Die folgenden Akkürzungen sind diejenigen,

die in den vorstehenden Tafeln benutzt werden.

Die folgenden Akkürzungen sind diejenigen,

die in den vorstehenden Tafeln benutzt werden.

Gr. n. Entw. Reg. — Die neuesten Entdeckungen in der Chemie; gesammelt von Dr. L. Trell. Leipzig.

Gr. J. — Chemisches Journal ic.; entworfen von Dr. Lorenz Trell. Lemgo.

Gr. A. — Chemische Annalen ic. von Dr. Lorenz Trell. Helmst. u. Leipzig.

Gr. Beitr. — Beiträge zu den chem. Annalen von Dr. L. Trell. Helmst. u. Leipzig.

Gr. J. — Journal der Physik; herausgeg. von Dr. F. A. C. Gren. Halle u. Leipzig.

Gr. n. J. — Neues Journal der Physik; herausgeg. von Dr. F. A. C. Gren. Leipzig.

Gr. J. — Allgemeines Journal der Chemie; herausgeg. vom Dr. A. M. Scherer. Leipzig.

Gehl. n. J. — Neues allgemeines Journal der Chemie; herausgeg. von Hermbstädt, Klaproth, Richter, Scherer, Gehlen. Berlin.

Gehl. J. — Journal für die Chemie und Physik; herausg. von Dr. A. G. Gehlen; und auch: Journal für die Chemie, Physik und Mineralogie; herausg. von ebend. Berlin.

Schw. J. — Journal für Chemie und Physik; herausg. von Dr. J. S. C. Schweigger. Nürnberg.

Gild. A. — Annalen der Physik; herausg. von L. W. Gilbert. Halle.

Gild. n. A. — Annalen der Physik, neue Folge; herausg. von L. W. Gilbert. Leipzig.

Trommsd. J. — Journal der Pharmacie; von J. B. Trommsdorff. Leipzig.

Buchner's Rep. — Repertorium für die Pharmacie; herausg. von Dr. J. A. Buchner. Nürnberg.

L. v. d. V. — C. F. Wenzel's Lehre von der Verwandtschaft der Körper. mit Anmerk. herausg. von Dr. F. C. H. Grindel. Dresden 1800.

Klapr. Beitr. — Beiträge zur chemischen Kenntniß der Mineralkörper von Dr. H. Klaproth. Posen u. Berlin 1795—1815.

Buchholz's Beitr. — Beiträge zur Erweiterung und Berichtigung der Chemie durch Buchholz. Erfurt.

Richt. n. Geg. — Ueber die neuern Gegenstände der Chemie
etc. von J. B. Richter. Breslau 1791—99.

Döbereiner n. stöch. Unt. — Dr. J. W. Döbereiner's
neueste stöchiometrische Untersuchungen und chemische
Entdeckungen. Jena 1816.

Bergman opusc. — *Torberhi Bergman opuscula phys-
ica et chemica. Ed. nova emend. Lips. 1788
— 1790.*

Nich. J. — A Journal of Natural Philosophy, Chemistry
and the Arts etc. by Nicholson. London.

Thoms. Ann. — Annals of Philosophy etc. by Thom.
Thomson. London.

Philos. Trans. — Philosophical Transactions of the Ro-
yal Society of London.

Ann. de Chim. — Annales de chimie, ou recueil de
memoires concernant la chimie et des arts, qui
en dépendent, et spécialement la pharmacie.
Paris.

Ann. de chim. et de phys. — Annales de Chimie et de
Physique par Gay-Lussac et Arago. Paris.

J. de Phys. — Journal de Physique, de Chimie, d'Hi-
stoire naturelle et des arts etc. par Delaméthe-
rie. Paris.

Mem. d'Arc. — Mémoires de Physique et de Chimie,
de la Société d'Arcueil. Paris.

Bibl. brit. — Bibliothèque britannique etc. Geneve.

Lavoisier Syst. — Lavoisier's System der antiphlogistischen Chemie; übers. von Dr. G. F. Hermbstädt. Berlin und Stettin.

Fourcroy Syst. — Système des connaissances chimiques par Mr. Fourcroy. Vol. I—X. à Paris. An. IX. 8.

Gay-Lussac und Thenard Rech. — Recherches Physico-Chimiques faites par Gay-Lussac et Thenard. Paris. T. II. 1811.

Dalton Syst. — Ein neues System des chemischen Theils der Naturwissenschaft; übers. von Fr. Wolff. Berlin 1812. 1813.

Davy Elem. — Elemente des chemischen Theils der Naturwissenschaft von Hn. Davy; übers. von Fr. Wolff. Berlin 1813.

Davy Unters. — Hn. Davy's chemische und physiologische Untersuchungen über das oxydirtte Stickgas &c. Aus dem Engl übers. Lemgo. 1812.

Die Römischen Ziffern bedeuten den Band, und die Arabischen die Seite. Die ausländischen Journale und Schriften wurden nicht citirt, wenn deutsche Uebersezungen vorhanden waren.

Z u s å g e.

Zu S. 44.

In einer Note (Ann. de Chim. XXV. 296.) bemerkte Guyton nachträglich: „als ich meine Verwunderung zu erkennen gab, daß noch Niemand auf diese Weise die Tafeln der Zusammensetzung der Salze zu berichtigen versuchte, kannte ich nicht das Werk von Richter über die neuern Gegenst. d. Ch. Ich erkläre hier nun mit Vergnügen, daß dieser Gelehrte die nämliche Idee gehabt habe u. s. w.“

Zu S. 262. unter Arsenikwasserstoff

Selenium

Seleniumwasserstoff | 2,669 | 97,4 | 2,6 | Berzelius e)

e) Schw. J. XXIII. 341.

Zu S. 269. unter Phosphorplatin im Maximum

Eisen

Phosphoreisen | 29,811 | 77,035 | 22,965 | Berzelius e)

e) Schw. J. XXIII. 160.

Zu S. 303. unter Borax

| 39,19 | 37 | 24,50 | 47 | Klaproth d)

d) Beitr. IV. 353.

Zu S. 357. unter Hydroarsenit

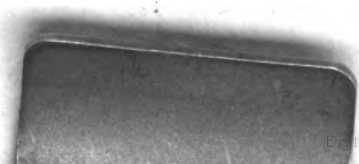
Hydroselenium | SeH | 5,0919 | 97,394 | 2,606 |

Zu S. 360. unter Phosphorplatin im Maximum

Phosphoreisen | Fe²P | 17,4992 | 77,596 | 22,474 |

D r u c k f e h l e r .

S. 3. 3. 6. v. o. l. S. 9. ex lib. i. c. 4. statt et Cap. I. — S. 16.
 S. 14. v. o. l. im dritten Abschnitt st. in der unten folgenden Uebersicht aller analytischen Untersuchungen — S. 17. 3. 19. v. o. ist in die Parenthese nach „206“ zu setzen: vergl. S. 5. S. 12. —
 S. 19. 3. 5. u. C. 21. 3. 23. v. o. l. schweflige statt schwefligste —
 S. 22. 3. 7. v. o. l. Citronensäure statt Citronsäure — S. 24.
 S. 20. v. o. ist hinter 3—18. zu setzen: u. 282—310. — S. 26.
 S. 5. v. o. l. den dritten Abschnitt statt die unten folgende Uebersicht aller analytischen Untersuchungen — S. 27. 3. 4. v. u. l. mehrere derselben statt sie — S. 32. S. 9. v. u. l. arsenige statt arsenigte — S. 68. 3. 13. v. u. l. ist hinter Verwandtschaft zu setzen b) — S. 76. 3. 9. v. o. fällt „nach seiner Hypothese“ weg. — eb. 3. 11. v. o. l. Wasserdruck statt Wasser — S. 80.
 S. 9. v. o. l. Verhältnisse statt Verhältnis — S. 84. 3. 2. v. u. l. zum statt zu — S. 86. 3. 18. v. u. l. § 38. statt §. 29. —
 S. 88. 3. 3. 16., 18 u. 20. v. o. l. salpetrigsäuren, salpetriger und salpetrigen — S. 89. 3. 7. v. a. l. schweflige statt schwefliche —
 S. 90. 3. 8. v. u. l. seyen statt sind — S. 94. 3. 22. v. u. l. zum statt zu — S. 95. 3. 9 u. 11. v. o. l. Verbindungsstufen st. Oxydationsstufen — S. 96. 3. 13 u. 16. v. o. l. schweflige, arsenige und salpetrige — S. 99. 3. 2. v. o. l. Citronensäure statt Citronsäure — S. 104. 3. 8. v. u. l. 301,63 statt 30,163 — S. 105.
 3. 20. v. p. CuO² statt CuO — S. 113. 3. 4. v. o. l. nebigen Sauerstoff auf, statt Sauerst. Geh. — S. 116. 3. 1. v. u. l. fällt „a. s. w.“ weg — S. 118. 3. 14. v. o. l. Natrium statt Natronium — S. 125. 3. 13. v. o. ist nach „befindet“ ein Fragzeichen zu setzen — S. 135. 3. 1. v. u. l. 57 statt 75,44 — S. 150.
 3. 8. v. o., S. 191. 3. 11. v. o. und S. 190. 3. 14. v. u. l. Sauerkleesäure statt Kleesäure — S. 152. 3. 13. v. u. l. seyn soll statt ist — S. 162. 3. 1. v. u. l. sauerkleesaurer statt kleesaurer —
 S. 228. 3. 3. v. o. l. : n statt 5 : n — S. 229. 3. 6. v. o. ist nach „und“ zu setzen (b) = — ebend. 3. 3. v. u. l. n st. m —
 S. 230. 3. 1. v. o. ist nach „lezttern“ zu setzen (b) — eb. 3. 12. v. o. ist vor „Wenn“ zu setzen 11) — S. 240. 3. 12. v. o. l. Lavoisier statt ebend. Unten in der Note ist zu lesen: damit stimmen auch Lavoisier's frühere sehr sorgfältige Versuche überein; vergl. Mem. de l'acad. 1781. und Cr. A. 1788. II. 55 sq. —
 S. 247. 3. 3. v. o. l. c) statt e) — S. 250. 3. 11. v. o. ist unter Aluminium zu setzen Chonerde — S. 253. 3. 6. v. u. l. 288 statt 228 — S. 271. 3. 3. v. o. l. 36,72 63,28 statt 68,11 31,89 —
 ebend. 3. 5. v. o. l. 65,93 34,07 statt 36,73 63,27 — S. 280.
 3. 4. v. o. ist die Zahl 32,72 um eine Zeile herabzurücken —
 ebend. 3. 10. v. o. ist die Zahl 32 ebenfalls um eine Zeile herabzurücken — S. 282. 3. 4. v. o. l. 11,97 88,03 statt 88,03 11,97 —
 S. 289. 3. 16. v. o. l. 33,647 66,333 fl. 27,362 72,628 — S. 296.
 3. 1. v. u. l. 112 statt 105. — S. 305. 3. 4. v. o. l. 30,5 76,628 23,372 statt 24,8 80,13 19,87 — S. 311. 3. 19. v. o. l. 100 50 50 statt 50 66,67 33,33 — S. 313. 3. 16. v. o. l. 220,31 31,22 68,78 statt 45,39 68,78 31,22 — S. 316. 3. 3. v. o. l. neutrales statt saures — eb. 3. 18. v. o. l. Bleiprotoxyd statt Bleideuteroxyd —
 S. 356. 3. 18. v. o. l. Eisendeuteroxyd st. Deuteroxyd — S. 362.
 3. 8. v. o. l. 18,8094 fl. 9,4047 — S. 365. 3. 15. v. u. l. 10,9107 statt 10,9195 — S. 366. 3. 24. v. o. l. 20,0232 50,058 49,942 fl. 20,0408 50,100 49,900 — eb. 3. 26. v. o. l. 25,0116 fl. 25,0204.



Digitized by Google

