## **MÉMOIRES**

R1

## **COMPTES RENDUS**

DE LA

SOCIÉTÉ LIBRE D'ÉMULATION DU DOUBS.

Nota. A l'avenir les publications de la Société consisteront en deux livraisons annuelles qui formeront un tome, la réunion de trois tomes composera un volume.

# **MÉMOIRES**

ET

# COMPTES RENDUS

DE LA

### SOCIÉTÉ LIBRE D'ÉMULATION DU DOUBS,

AVEC PLANCHES LITOGRAPHIÉES.

DEUXIÈME VOLUME. — TOME PREMIER.

1re et 2º LIVRAISONS.

BESANÇON,

IMPRIMERIE D'OUTHENIN-CHALANDRE FILS, RUE DES GRANGES, N° 23.

1845.

Carr C . . 1. 1. 212 3. . . . .

#### 1er ET 2e LIVRAISONS.

LISTE DES MEMBRES qui composent la Société.

#### ARTS CÉRAMIQUES.

NOTE sur les causes de la tressaillure dans les poteries de fayence fine, par F. Gonin.

#### CHIMIE.

DESCRIPTION d'un sulfure de plomb nouveau, par F. Gonin.

#### ARCHÉOLOGIE.

- INSCRIPTIONS ROMAINES découvertes à Cherchel (Algérie). (Extrait d'une lettre adressée à M. Devoisins sur l'ancienne Julia Cæsarea.
- RAPPORT sur les fouilles faites à Amancey, par M. Percerot, secrétaire de la commission archéologique, chargé de diriger les fouilles. (Avec deux planches.)

CATALOGUE des objets provenant des fouilles d'Amancey.

#### ENTOMOLOGIE.

CATALOGUE systématique et synonymique des lépidoptères du département du Doubs, par M. Th. Bruand, membre de la Société entomologique de France.



#### 2º LIVRAISON.

#### MINERALOGIE.

- MÉMOIRE sur la constitution minéralogique et chimique des roches des Vosges, par M. A. Delesse, professeur de minéralogie à la Faculté des Sciences de Besançon.
- PROCÉDÉ MÉCANIQUE pour déterminer la composition des roches, par M. A. Delesse.
- ETUDE de quelques phénomènes présentés par les roches lorsqu'elles sont amenées à l'état de fusion, par M. A. Drlesse.

#### CHIMIE MINERALE.

RECHERCHES sur le titane et ses combinaisons, par M. Adelphe Demoly, ingénieur civil, ancien élève de l'école centrale, préparateur de chimie à la Faculté des Sciences.

#### GÉOLOGIE.

NOTE GÉOLOGIQUE sur la Dôle, par MM. Pidancet et Lory.

MÉMOIRE sur les relations du terrain néocomien avec le terrain jurassique, dans les environs de Ste.-Croix (Jura Vaudois) et dans le Val-de-Travers, par MM. PIDANCET et LORY.

#### MÉCANIQUE.

NOTICE sur la construction et l'usage d'un char à déblayer les neiges, par M. MAREINE,

#### ENTOMOLOGIE.

CATALOGUE systématique et synonymique des lépidoptères du département du Doubs, par M. Th. Bruand, membre de la Société entomologique de France. (Suite.)

M. le Ministre de l'Instruction publique, par arrêté du mois de juin, a accordé une somme de 300 fr. à la Société d'Emulation, comme encouragement à ses travaux.

Par un nouvel arrêté du 28 septembre 1847, M. le Ministre a accordé à la Société une nouvelle allocation de 600 fr., dont 300 à imputer sur le crédit de 1847, et 300 sur celui de 1848.

Digitized by Google

# **MÉMOIRE**

SUR LA

## CONSTITUTION MINÉRALOGIQUE ET CHIMIQUE

#### DES ROCHES DES VOSGES.

**-000** 

Les Vosges ont déjà été souvent l'objet des publications d'un grand nombre de géologues, et parmi les ouvrages les plus importants qui s'occupent de leur géognosie, on peut citer la topographie minéralogique de l'Alsace de Voltz, la statistique de la Haute-Saône de M. Thirria, plusieurs descriptions de MM. Hogard et Fournet, enfin l'explication de la carte géologique de France par MM. Dufrénoy et Elie de Beaumont. Dans quelques mémoires particuliers, M. Elie de Beaumont, qui était plus spécialement chargé de la géologie des Vosges, a depuis longtemps établi les grandes divisions entre les divers terrains qui les composent, en sorte qu'il ne reste, pour ainsi dire, à faire que des études de détail : mais après quelques excursions dans ces montagnes, on ne tarde pas à reconnaître combien ces études sont nécessaires, car on rencontre une très-grande variété de roches cristallines dans lesquelles le grain est indistinct et qu'il est le plus souvent impossible de classer, quelqu'habileté qu'on puisse d'ailleurs avoir à reconnaître les substances minérales : On arrive bien avec de l'habitude et par une série de comparaisons, à les rapprocher d'autres roches qui sont analogues et qui ont été rencontrées, soit dans les Vosges, soit dans diverses localités; mais comme jusqu'à présent les géologues ne se sont pas occupés d'études spéciales relatives à la constitution minéralogique et chimique des roches, la solution du problème n'est pas plus avancée et ces roches ne cessent pas d'être complétement inconnues; on sait seulement qu'elles existent dans plusieurs contrées différentes.

Quand on se propose de faire l'étude géologique d'un pays dans lequel Diversité des roches sont développés les terrains non stratifiés, ou ceux qu'on s'accorde gé-non stratifiées. néralement à regarder comme étant d'origine ignée, on est frappé par la

grande diversité de roches qu'ils présentent ordinairement, même sur une petite étendue.

Il est du reste facile de s'en rendre compte : car si les terrains stratifiés sont surtout développés dans les plaines, où une seule couche d'argile, de grès ou de calcaire couvre souvent des surfaces très-considérables, en conservant le même caractère minéralogique, il en est rarement de même pour les terrains non stratifiés. Ces derniers, en effet, se trouvent principalement dans les régions montagneuses, c'est-à-dire qu'ils forment les parties de l'écorce terrestre qui ont été le plus tourmentées par des bouleversements : depuis longtemps, du reste, les anciens mineurs avaient remarqué la grande diversité des roches des pays de montagnes dans lesquels ils recherchaient les filons et les minerais métalliques.

Dans les chaînes de montagnes, surtout lorsqu'elles sont d'origine ancienne, on retrouve la trace des divers phénomènes qui ont modifié l'écorce terrestre; on peut y observer un très-grand nombre de systèmes de failles, de filons, et souvent, comme cela a lieu dans les Vosges, à peu près toute la série des roches d'origine ignée : les modifications qui ont été subies sont même quelquefois tellement nombreuses, que les divers terrains occupent seulement de très-petites étendues et forment des lambeaux isolés qu'il ne devient possible de représenter que sur une carte géologique exécutée à une très-grande échelle.

Dans les pays de plaines, il en est tout autrement; une même couche se développe sur de grandes étendues, et en même temps, elle dérobe comme un voile, aux regards du géologue, les phénomènes qui ont précédé son origine et souvent même ceux qui l'ont suivie.

Les terrains non stratifiés ou d'origine ignée se prêtent donc à des études de détail tout aussi bien que les terrains stratifiés ou d'origine aqueuse; on peut même dire que pour eux ces études sont indispensables, et quoique dans un grand nombre de cartes géologiques ils soient représentés par une teinte uniforme, l'observation apprend qu'ils présentent sur une petite étendue une très-grande diversité de roches pour lesquelles il importe d'adopter de nombreuses subdivisions.

Ayant eu l'occasion de faire un grand nombre d'excursions dans les Vosges de la Haute-Saône, je m'étais proposé, d'après ce qui précède, d'en publier une carte géologique faisant connaître avec détail les terrains non stratifiés; mais je ne tardai pas à reconnaître que ce travail était im-

possible, tant que je n'aurais pas, par une étude préliminaire, déterminé avec beaucoup de précision la composition minéralogique et chimique d'un certain nombre de roches pouvant servir de types.

En effet, lorsqu'on vient à examiner ces roches sur le terrain, on ne Passages. tarde pas à reconnaître qu'il est très-rare qu'elles présentent des lignes de démarcation bien nettes. Dans les terrains stratisiés, une couche de calcaire se sépare très-nettement d'une couche d'argile ou de grès ; il arrive bien quelquefois, par exemple, qu'elle devient de plus en plus marneuse et qu'elle passe insensiblement à une couche d'argile, mais c'est un cas exceptionnel et le plus ordinairement il y a une séparation bien tranchée. Pour les terrains non stratissés, au contraire, et surtout pour ceux qui forment les montagnes des Vosges, il en est tout autrement : on peut observer des passages pour ainsi dire insensibles d'une roche à une autre, qui en diffère complétement par son âge et par sa composition minéralogique; ces passages qui ont été signalés depuis longtemps par MM. Hogard, Mougeot, Gaillardot et Rozet, sont rendus sensibles par le développement de certains minéraux qui caractérisent une roche et surtout par celui des cristaux de feldspath, dans une autre roche contigüe qui ne les contient pas ordinairement; et ils sont si fréquents dans les Vosges, qu'il semble réellement que toutes les roches se transforment l'une en l'autre. J'aurai souvent l'occasion, par la suite, d'en citer un grand nombre d'exemples; mais je ferai remarquer dès à présent que le terrain de transition et l'un des porphyres qui le traversent s'engagent et se fondent si intimement, que les auteurs de la carte géologique de France ont dû renoncer à les représenter par des teintes différentes; presque partout, en effet, on voit le schiste passer au porphyre d'une manière tout-à-fait insensible. Du reste, ces passages ne s'observent pas seulement dans les Vosges; mais le phénomène qui les a produits a dû être très-général et ils ont été constatés depuis longtemps dans un grand nombre d'autres contrées parmi lesquelles on peut surtout citer les Alpes 1, la Norwége et l'Ecosse 2.

Indépendamment de ces passages que présentent les diverses roches des sance des terrains non stratifiés, un plus grand obstacle s'oppose à ce qu'on arrive caractères minéraloà les définir et à les classer facilement; c'est le peu de netteté des cristaux giques.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> De Saussure, voy. dans les Alpes. t. 3., § 1726.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Lyell., principes de géologie, page 234 et 235. (Mac Culloch).

qu'on y observe et l'insuffisance des caractères minéralogiques qui, dans l'état actuel de la science, peuvent servir à les reconnaître. Car les minéraux qui composent les roches sont, il est vrai, presque toujours cristallisés, mais souvent la cristallisation est assez confuse; de plus, ils diffèrent ordinairement par la forme, par l'aspect et par l'ensemble de leurs propriétés, des minéraux de choix sur lesquels se font les études minéralogiques : ces derniers ne présentent guère que des cas particuliers qu'on a rarement l'occasion d'observer, dans des études sur la minéralogie des roches; et si nos connaissances sur les roches sont en ce moment aussi peu étendues, on doit l'attribuer surtout à ce que leur minéralogie est encore, pour ainsi dire, dans l'enfance. Jusqu'à présent, en effet, les études des minéralogistes ont dû se porter principalement vers les minéraux qui sont nettement cristallisés et qui offrent de grandes variétés de forme; mais, ce qui au point de vue de la minéralogie pure et de la cristallographie peut présenter de l'intérêt, devient quelquesois un cas exceptionnel peu important de la minéralogie des roches.

Il n'est pas étonnant, du reste, qu'un assez grand nombre de minéraux jouant un rôle important dans la composition des roches et qui sont imparfaitement cristallisés ne soient que peu ou point connus, car cela a même lieu pour ceux qui sont le plus répandus. Prenons en effet, pour exemple, la famille des feldspaths: sous le rapport de l'étude des roches, c'est incontestablement celle sur laquelle il importerait d'avoir les connaissances les plus précises: toutes les roches qui forment les terrains non stratifiés ont toujours pour base un ou plusieurs feldspaths; par conséquent les minéraux de cette famille constituent la plus grande partie de l'écorce du globe, et on reste assurément au-dessous de la vérité, quand on en évalue la proportion à 50 070: jusqu'à présent, cependant, cette famille si importante de minéraux est une des moins bien connues.

Il faut observer, d'ailleurs, que son étude offre de très-grandes difficultés, car les diverses espèces de feldspath ne présentent que de très-légères différences dans leurs caractères minéralogiques, ils appartiennent tous aux deux derniers systèmes cristallins, et les angles de leurs formes primitives sont à peu près les mêmes. De plus, leurs propriétés chimiques sont presqu'identiques et leur composition est soumise à une loi commune; ils renferment tous les mêmes radicaux basiques R et R dans une proportion qui paraît être telle que le rapport des quantités d'oxigène est de 1 à 3 et les divers feldspaths ne sont que les différents degrés de saturation de ces radicaux par la silice.

Ainsi il y a similitude à la fois dans leurs propriétés physiques et dans leurs propriétés chimiques; si on ajoute à cela que les caractères minéralogiques qui servent à les classer sont en petit nombre et en outre très-incertains, surtout lorsqu'ils sont engagés dans les roches, on concevra pourquoi il est si difficile de distinguer entre eux les différents feldspaths quoiqu'ils appartiennent à une famille bien naturelle et que dès le premier abord il est facile de ne confondre avec aucune autre. Cependant pour que la description géologique d'une roche d'un terrain non stratisié, soit complète, il me semble qu'il est absolument indispensable qu'elle fasse connaître la nature et la composition chimique de son feldspath et des autres minéraux qu'elle renserme; car de même que les fossiles définissent une roche Neptunienne, une roche Plutonienne peut être assurément caractérisée d'une manière non moins précise et non moins certaine par les minéraux qui la composent. Le mode de description qui est maintenant généralement employé, me paraît être toutefois très-vague, et même dans certains cas il est insuffisant; le plus souvent en effet il est basé pour les feldspaths sur la différence de couleur qu'ils présentent; on sait cependant qu'elle ne peut être que d'un faible secours pour arriver à la détermination de l'espèce minérale, la couleur étant une propriété trèssecondaire des minéraux et qui ne permet aucunement de les classer : il est incontestable d'un autre côté que la simple désignation de feldspath blanc ou rose qui équivaut à celle de feldspath, est beaucoup plus vague et apprend beaucoup moins relativement à la nature et à l'âge d'un terrain non stratifié, que le mot d'ammonite n'en apprendrait relativement à un terrain stratifié, car le feldspath est la base de toutes les roches plutoniennes ayant quelque importance, et les ammonites ne se retrouvent que dans une partie des roches neptuniennes. Ainsi d'un côté les passages que présentent entre eux les terrains non stratissés, et de l'autre, l'insussisance des caractères extérieurs dans l'état actuel de nos connaissances sur la minéralogie des roches, rendent leur étude et leur classification très-difficile, et il m'a semblé que pour y arriver il était indispensable Nécessité d'entreprendre une série de recherches minéralogiques et chimiques sur des types. des roches destinées à servir-de types, et qui, comme celles des Vosges, pourront toujours par la suite se retrouver facilement.

Avant d'entreprendre ces recherches, il fallait cependant se demander si elles seraient toujours possibles et en outre si elles seraient utiles.

Il est facile de répondre à la première question, car le plus généralement les roches ont une texture cristalline et par conséquent elles sont formées de minéraux distincts et nettement définis, qui sont associés entre eux de diverses manières : non-sculement on peut v observer des minéraux disséminés dans une pâte, mais de plus cette pâte elle-même est cristalline et par conséquent formée d'une agrégation de minéraux simples; c'est ce qu'on constate facilement en l'examinant sous le microscope qui permet de distinguer les différents cristaux : si à l'œil nu la texture cristalline est indiscernable, et si la couleur paraît simple, cela tient à ce que les minéraux sont tellement rapprochés, qu'à la vue la roche semble homogène; elle prend alors une couleur résultant des minéraux qui la composent et dépendant des proportions de chacun d'eux. C'est seulement dans des cas assez rares, qu'une roche présente une pâte à cassure vitreuse dans laquelle sont engagés des cristaux définis : il est beaucoup plus rare encore de trouver des roches complétement vitreuses, sans aucun indice de cristallisation, et ressemblant aux scories de nos hauts fournaux. Les laves et les roches volcaniques nous en offrent cependant des exemples : ces roches qui appartiennent à une époque géologique récente, paraissent avoir subi un refroidissement assez rapide, mais elles ne sont qu'une exception; on peut donc admettre en général que toutes les roches des terrains non stratifiés ont une structure cristalline.

Lorsque les minéraux qui composent la roche seront visibles et nettement séparés, on arrivera facilement à les déterminer après les avoir isolés par un triage mécanique; ce travail est, il est vrai, très-pénible, et il le sera d'autant plus, que le grain de la roche cristalline sera luimême plus fin; quelquesois il faudra s'aider de la loupe ou recourir à un lavage à l'augette: mais, quoi qu'il en soit, un triage plus ou moins parfait sera toujours possible; il cessera de l'être quand la roche aura une texture cristalline très-grenue, ou quand elle présentera l'aspect d'un verre; mais, dans ce cas, on pourra toujours avoir recours à une analyse chimique immédiate.

Après avoir établi la possibilité de recherches de minéralogie chimique sur les roches, il ne nous sera pas difficile de démontrer leur utilité; cependant pour la faire mieux apprécier et aussi pour faire comprendre le but d'ensemble dans lequel ce mémoire a été entrepris, il me semble nécessaire de présenter d'abord quelques considérations théoriques sur le mode de formation des terrains stratifiés et non stratifiés; mais dans la suite, je m'abstiendrai autant que possible de toute hypothèse, et je me bornerai à l'étude des faits.

Les terrains stratifiés doivent leur origine à l'action des eaux, et si formaon excepte peut-être quelques roches de poudingue ayant de grandes épaisseurs et renfermant de très-gros galets, ils ont été formés par voie de dépôt très-lent, comme nous voyons maintenant encore des alluvions se déposer dans le fond des tourbières, des lacs, des fleuves et de la mer. Toutes les eaux qui se trouvent à la surface de la terre, contiennent en dissolution du carbonate de chaux, de la silice et diverses substances; l'action lente de l'évaporation maintient généralement leur volume à peu près constant, en sorte que l'arrivée d'une nouvelle quantité d'eau saturée et la perte de l'acide carbonique dissous, doivent nécessairement déterminer sans cesse un dépôt analogue à un précipité chimique et qui est formé principalement de carbonate de chaux et de silice. Mais c'est plus généralement par un précipité que l'on pourrait appeler mécanique, que paraissent s'être formées la plus grande partie des couches des terrains stratifiés; en effet, l'eau tient toujours en suspension une certaine quantité de matières argileuses ou sableuses, et quand par une cause quelconque sa vitesse vient à se ralentir, ces matières obéissent à la loi de la pesanteur et se déposent.

Ainsi les couches sédimentaires prennent naissance par précipitation chimique et mécanique; mais indépendamment de cela, la plus grande partie de la chaux tenue en dissolution, est soustraite et fixée à l'état de carbonate par les mollusques et par les polypiers; à mesure que l'organisation animale se renouvelle, ce carbonate de chaux vient augmenter les deux précipités chimique et mécanique et contribuer aussi à la formation de la couche.

L'expérience apprend que la composition chimique de l'eau de mer et sa densité sont à peu près constantes sous toutes les latitudes; on conçoit donc qu'à une même époque géologique, elle a dû, toutes choses égales, contenir partout à peu près la même proportion de substances en dissolution ou en suspension, et par conséquent aussi, le caractère minéralogique d'une couche déposée à une même époque doit être constant sur de grandes étendues; c'est en effet ce qui a été constaté par de nombreuses observations faites par tous les géologues dans des localités éloignées, non-seulement en France, mais même en Europe.

Cependant, ainsi que l'a fait observer depuis longtemps M. Constant Prevost<sup>1</sup>, il y a diverses causes qui peuvent modifier et altérer le caractère minéralogique d'une couche; ce sont surtout celles qui font varier la nature des dépôts mécaniques, et je vais en énumérer quelques-unes.

A de grandes distances des côtes et dans la haute mer, lorsque ses eaux ne sont pas agitées par des courants, une couche sédimentaire doit surtout se former par voie de précipité chimique; car les matières tenues en suspension ont déjà dû se déposer pour la plus grande partie, et d'un autre côté l'observation a appris que les mollusques et les polypiers habitent seulement les côtes ou les bas fonds et se trouvent toujours à une profondeur qui est au plus de quelques centaines de mêtres : il résulte donc de là, que dans la haute mer, toutes choses égales, une couche sera principalement formée par précipité chimique, tandis que près des côtes ce sera par un précipité mécanique et aussi par les débris des mollusques de polypiers et de tous les autres êtres qui vivent dans la mer.

Il est facile de concevoir encore que la nature des parois ou du bassin dans lequel le dépôt s'opère, doit exercer de l'influence sur son caractère minéralogique: ainsi la couche qui se forme au fond d'un lac entouré par un bassin granitique, est différente de celle qui se produit dans un terrain stratifié et qui serait argileux ou calcaire: et la même différence se présente dans l'intérieur de la mer, sur une plus grande échelle; aussi les couches qui se déposent actuellement dans la Méditerranée par exemple, ne doivent pas avoir la même composition, la même structure et le même caractère minéralogique que celles qui se forment au fond du grand Océan.

D'après ce que nous venons de voir, une mer intérieure pourra modifier la nature d'un dépôt; le voisinage d'une rivière ou d'un fleuve aura évidemment pour effet de produire le même résultat : mais ce sont surtout les courants de l'intérieur de la mer qui doivent à cet égard exercer la plus grande influence; en effet, ils entraînent avec eux des substances différentes de celles qui se trouvent dans les eaux de la mer qu'ils traversent sans se mêler avec elles, et ces substances changent

<sup>1</sup> Cours de la Sorbonne et diverses publications.

nécessairement avec les terrains sur lesquels ils ont passé; de plus, suivant qu'ils sont animés d'une vitesse plus ou moins grande, ils tiennent en suspension des matières dont la grosseur et la quantité doivent varier, en sorte qu'ils donnent lieu à des dépôts très-différents.

On voit donc que si les terrains stratisiés présentent quelquesois un caractère minéralogique constant sur de grandes étendues, il y a cependant beaucoup de causes qui peuvent le faire varier, même pour des roches qui ont été formées à la même époque géologique : quoiqu'il puisse très-bien servir à classer les roches surtout dans une même contrée, il est nécessaire, sur une plus grande échelle, d'étudier concurremment la continuité 1 et l'inclinaison des couches ainsi que la direction suivant lesquelles elles ont été redressées ou le caractère stratigraphique. Enfin, à ce deuxième caractère, il convient d'en joindre un troisième plus moderne, c'est le caractère paléontologique qui est fourni par l'étude approfondie des divers fossiles; son importance résulte, ce me semble, des considérations qui viennent d'être présentées, et elle a d'ailleurs été démontrée par les travaux les plus récents des paléontologistes, surtout par ceux de M. d'Orbigny; il a constaté en effet que des couches habitées autrefois par les mêmes mollusques et que tout indique par conséquent avoir été formées à la même époque, présentent de très-grandes différences dans leur composition minéralogique; ainsi, par exemple, telle couche à l'état de calcaire dans une localité, passe dans une autre à l'état de grès, de marne ou d'argile.

D'un autre côté on a observé aussi le fait inverse du précédent; c'est-à-dire que des couches qui diffèrent complétement par l'ensemble de leurs fossiles et qui n'appartiennent pas à la même époque géologique, peuvent présenter le même caractère minéralogique. Il serait facile de citer de nombreux exemples à l'appui de ces deux faits qui sont réciproques l'un de l'autre, et ils ont été mis hors de doute dans ces derniers temps, depuis que des géologues parmi lesquels on peut citer surtout MM. d'Orbigny et de Verneuil, ont commencé à faire l'étude des terrains stratifiés sur de très-grandes étendues et même dans les deux hémisphères.

De ce qui précède, on doit donc conclure que des terrains stratifiés de même âge peuvent avoir un caractère minéralogique différent, et que

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Dufrenoy et Elie de Beaumont : Explication de la carte géologique de France, p. 10.

réciproquement des terrains stratifiés d'âge différent, peuvent avoir le même caractère minéralogique.

Formation des terrains

Recherchons maintenant comment se sont formés les terrains non straterrains tifiés et nous reconnaîtrons facilement qu'ils doivent présenter dans leur caractère minéralogique, une constance au moins aussi grande que les terrains stratisiés. Si l'on admet en esset que la terre ait été d'abord à l'état fluide, comme cela paraît résulter de l'étude de tous les faits connus, soit en astronomie soit en géologie, il faut observer que cette fluidité à dû être parfaite à cause de la forme même de la terre qui est celle d'un sphéroïde très-régulier; en outre, les couches à égale distance du centre avaient même densité, même composition chimique et étaient complétement homogènes.

Lorsque par suite du refroidissement la première écorce terrestre s'est solidifiée, elle a dù présenter une composition constante au moins sous la même latitude. Les observations géologiques les plus simples, montrent que la matière fluide intérieure est venue réagir ensuite sur cette première enveloppe et la modifier de diverses manières, surtout par des épanchements : si on fait abstraction de toute idée théorique relativement à l'état de la matière épanchée et aux causes qui à différentes époques ont pu donner lieu à ces épanchements, que ces causes soient des phénomènes analogues à l'action volcanique, des affaissements ou des soulèvements ou enfin des inversions de pôles 1, toujours est-il que la matière fluide épanchée à une même époque géologique, a dû produire des roches formées des mêmes minéraux associés de la même manière; car l'épaisseur de la partie solidifiée devant être à peu près partout la même, la partie fluide au contact était à la même distance du centre et elle a dû avoir même densité, même température et même composition chimique; généralement elle s'est trouvée dans les mêmes circonstances de refroidissement à la surface du globe, par conséquent elle a dû former des roches dans lesquelles se sont développés des minéraux identiques. C'est du reste ce qu'on peut observer encore pour les laves des volcans modernes qui, lors même qu'elles proviennent de points très-éloignés, présentent dans leur aspect et dans les minéraux qu'elles renferment une assez grande similitude : cependant, ainsi que le fait observer M. de Humboldt \*, leur

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> De Boucheporn : Etudes sur l'histoire de la terre.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Cosmos t. 1. p. 268.

composition ménéralogique varie avec la position du cratère, avec la nature des roches qui composent le volcan et avec sa chaleur intérieure; et ce résultat est facile à concevoir; car dans les volcans modernes, la quantité de matières qui sort à l'état fluide, est le plus ordinairement insignifiante relativement à la roche qui forme les parois et la base du volcan; cette dernière doit donc, en se dissolvant en partie, apporter des changements notables dans sa composition chimique. Mais en était-il de même dans les éruptions volcaniques anciennes ou dans les bouleversements qui ont amené autrefois la matière solide ou fluide de l'intérieur de la terre à la surface? Non certainement; car ces phénomènes ne sont pas locaux et n'ont pas affecté quelques points isolés, ainsi que cela a lieu pour les volcans, ils se sont au contraire développés sur une grande échelle et les roches épanchées occupent souvent de vastes étendues; il en résulte que la dissolution des roches déjà solides dans celles qui arrivaient à l'état liquide ou pâteux ou simplement incandescent, n'a généralement pas pu produire de différences notables dans leur composition chimique : on peut encore citer à l'appui de ce qui précède les nombreuses observations de M. de Humboldt<sup>1</sup>, qui fait remarquer que tandis que la faune et la flore varient avec la latitude et avec les climats, le granite, le gneiss, les divers porphyres, le trachyte, le basalte, la dolerite, ètc., restent au contraire partout identiques.

Si d'ailleurs les roches des terrains non stratifiés ne paraissent pas toujours s'étendre sur d'aussi grandes surfaces que celles des terrains stratifiés, cela tient à ce qu'elles ont été récouvertes en grande partie par ces dernières et à ce que dans les pays de montagnes comme les Vosges où l'on peut le plus généralement les observer, elles portent la trace d'un très-grand nombre de bouleversements et ne se présentent souvent que comme des lambeaux de terrains.

Du reste on conçoit que pour les terrains non stratifiés, diverses circonstances puissent faire varier aussi le caractère minéralogique de roches formées à une même époque géologique : nons avons parlé déjà de l'influence des parois solides, il faut mentionner encore la présence ou l'absence de l'eau de la mer dans les parties de la surface du globe où avait lieu l'épanchement de la matière fluide intérieure, les courants

<sup>1</sup> Cosmos, p. 258.

électriques, les affinités qui ont déterminé la cristallisation, la profondeur à laquelle elle s'est développée, la pénétration de substances gazeuses ou de substances solides entraînées par des vapeurs et enfin tous les phénomènes variés qui peuvent se rattacher au métamorphisme. Le mode d'action de plusieurs de ces causes de modifications est par sa nature assez incertain; on conçoit cependant que les affinités de cristallisation ont pu avoir pour effet de grouper les minéraux d'une manière bizarre, et il semblerait même, quand on examine certains granites ou syénites, que des fragments d'autres roches y sont contenus, c'est ce que j'aurai quelquefois l'occasion de signaler pour les Vosges; cependant cela tient le plus ordinairement à ce que la cristallisation s'est développée d'une manière différente, à ce qu'elle a été tantôt plus nette tantôt plus confuse, à ce que l'un des minéraux de la roche vient à disparaître ou à ce que l'autre est prédominant; mais on ne doit pas en conclure que, dans les terrains non stratifiés, des roches de nature différente ont pu prendre naissance à une même époque géologique : il me semble qu'on pourrait comparer ces groupements à ceux qui ont donné lieu à la formation du silex dans les couches calcaires des terrains stratifiés; en tout cas on peut observer que le facies minéralogique de la roche ne doit pas être considéré pour cela comme étant plus altéré que ne l'est celui d'une couche calcaire, par exemple, dans laquelle on trouve çà et là des rognons marneux ou des parties sableuses.

Quant aux autres modifications qui sont produites par ce que l'on appelle ordinairement le métamorphisme, il importe d'observer que ces dernières causes de modifications agissaient également sur les terrains non stratifiés et sur les terrains stratifiés; et si les premiers ont pu éprouver de plus grandes modifications parce qu'ils se trouvaient à la base des formations, d'un autre côté, par leur masse compacte et impénétrable, ils devaient se prêter plus difficilement que les terrains stratifiés à des transformations ultérieures.

Quelles que soient du reste les circonstances dans lesquelles s'est opéré la cristallisation des roches, quelles que soient les modifications qu'elles ont pu subir soit pendant soit après leur refroidissement, il n'est pas possible d'admettre qu'une même roche puisse donner par exemple, tantôt un granite et tantôt un basalte : aussi, sans contester les effets que peut avoir sur le développement de la cristallisation la profondeur à laquelle se trouve la roche et la pression à laquelle elle est soumise, je ne saurais partager

complétement les idées de M. Lyell ', lorsqu'il pense que les roches cristallines tel que le granite, le gneis, le micaschiste, le quartzite, etc., peuvent, à l'aide d'une pression suffisante, se produire encore pendant l'époque actuelle; d'après ce qui a été dit précédemment, en effet, et sauf les restrictions qui ont été admises, il est assez naturel de penser que les laves et les roches volcaniques modernes représentent la composition de la partie fluide au contact de la croûte intérieure déjà solidifiée; et dans la suite de ce mémoire, je démontrerai par des analyses nombreuses qu'elles sont beaucoup plus pauvres en silice, et qu'aux différences de cristallisation qu'elles présentent avec les roches granitoïdes, correspondent encore des différences dans la composition chimique.

Ainsi les roches d'origine ignée qui ont été formées à une même époque géologique, peuvent bien présenter des passages à d'autres roches qui en diffèrent par l'âge et par la composition chimique et minéralogique; elles peuvent aussi avoir éprouvé des altérations dans quelques parties, mais ces altérations sont accidentelles, locales et elles ne changent pas l'ensemble de la formation; enfin elles sont absolument du même ordre que celles qu'on observe dans le caractère minéralogique des terrains d'origine aqueuse. Comme résumé de ce que je viens d'exposer, il me semble donc qu'il y a lieu d'établir pour les terrains non stratifiés le principe suivant : Le plus généralement les roches de même âge ont même composition chimique et minéralogique et réciproquement : des roches ayant même composition chimique et formées de minéraux identiques associés de la même manière sont du même âge.

Pour les terrains stratistés la première partie du principe peut encore jusqu'à un certain point être considérée comme vraie, mais il n'en est pas de même de la réciproque.

Il importe d'observer du reste que les progrès ultérieurs de la géologie donneront une démonstration expérimentale de ces principes; ainsi pour les terrains non stratifiés par exemple, l'étude du caractère minéralogique et chimique dans des roches dont l'identité d'âge aura été constatée d'une manière certaine, en faisant connaître les exceptions nombreuses qui peuvent se présenter, viendra rectifier ce que l'énoncé pourrait avoir de trop absolu.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Lyell, Principes de Géologie. Traduction de M<sup>une</sup> Meulien, tom. 1, pag. 438, 8 premières lignes, et Lyell, Nouveaux éléments.

Plusieurs géologues ont proposé divers systèmes de classification pour des roches les roches des terrains non stratifiés, et d'après ces systèmes le caractère non strati-minéralogique qui est du premier ordre a été généralement pris pour base de la classification; quelquefois cependant, ils ont eu recours au caractère assez secondaire de la structure 1, et en tout cas il me semble qu'on a le plus souvent attaché une importance trop grande aux caractères physiques extérieurs, sans tenir compte, pour ainsi dire, de la composition chimique.

Il suffit, pour s'en convaincre, de rappeler les noms qu'ont reçus quelques roches: le mot queiss désigne une structure rubannée, particulière dans les roches granitiques ; porphyre qui vient du mot grec πορφυρα et qui signifie rouge, avait d'abord été employé pour désigner le porphyre rouge antique, et depuis, par généralisation, les géologues s'en sont servis pour désigner toutes les roches à base de feldspath qui renferment des cristaux isolés dans leur pâte; mais dire d'une roche que c'est un gneiss ou un porphyre, c'est indiquer seulement un mode particulier de structure qui peut lui être commun avec un grand nombre d'autres qui en diffèrent cependant complétement par leur âge ainsi que par leur composition minéralogique et chimique. Il serait facile de multiplier ces exemples : ainsi les roches qu'on désigne sous le nom d'ophites, de variolites, d'amygdaloïdes et de spilites, ont seulement une propriété physique commune, celle de présenter des taches, des noyaux et des cellules; mais elle ne suffit pas pour les faire connaître et pour les définir.

Quelquefois les roches sont désignées d'après une propriété tout-à-fait secondaire et encore moins importante que les précédentes, comme par exemple, d'après l'aspect ou la couleur; alors la plupart du temps leurs noms ont été empruntés au vocabulaire des mineurs allemands. Ainsi Hornstein, Pechstein, Grunstein s'appliquent à une catégorie de roches si nombreuse et si variée, que cette première indication n'apprend pour ainsi dire rien, relativement à la nature de celle qu'on examine.

Enfin les dénominations d'Eurite, de trapp, sont en quelque sorte négatives, et on doit plutôt les considérer comme un aveu de l'ignorance où l'on se trouve relativement à la nature de la roche, que comme une véritable qualification : quoiqu'on ait cherché à y attacher un sens précis, elles servent en réalité dans les descriptions géologiques à désigner toutes les roches grenues dont la classification présente quelque difficulté.

<sup>1</sup> Linné, de Léouhard.

On voit, d'après ce qui précède, que les roches ont été le plus souvent Nécessi-té d'étudier classées et dénommées d'après leur structure, leur aspect, leur couleur; l'ensemble des caracen un mot, d'après des propriétés physiques très-secondaires et communes teres. à un grand nombre de roches qui diffèrent tant par l'àge que par leur composition minéralogique et chimique : ces propriétés qui sont saillantes et qui frappent tout d'abord les yeux, ont dû attirer l'attention dans l'origine de la géologie; mais si, à cette époque, elles ont pu sussire jusqu'à un certain point pour établir quelques divisions générales, il n'en est plus de même actuellement : ce n'est pas en esset d'après quelques propriétés isolées, surtout lorsqu'elles sont aussi secondaires que cela a lieu pour plusieurs des exemples que je viens de citer, qu'on peut espérer de classer les roches; de même qu'en zoologie et qu'en botanique, il est indispensable, ainsi que l'a fait M. Cordier, d'étudier à la fois leurs caractères physiques, chimiques et géologiques, afin d'arriver à une classification naturelle; parmi ces caractères, on attachera du reste une importance toute spéciale à ceux qui résultent de la composition minéralogique et chimique que l'on peut appeler caractères du premier ordre ou dominateurs.

Si nous examinons d'abord le caractère minéralogique, son importance est évidente; ne résulte-t-elle pas en effet des considérations qui ont été présentées antérieurement? On peut, du reste, très-bien le comparer au caractère paléontologique des terrains stratifiés; il y a cette différence cependant que les minéraux définissent les terrains non stratifiés d'une manière incomparablement plus précise que les fossiles ne sauraient le faire pour les terrains stratifiés; car autant les produits du règne animal sont variés, autant ceux du règne minéral sont simples; ainsi tandis que les fossiles sont toujours en nombre presqu'indéfini et que c'est seulement, pour ainsi dire, d'après l'étude d'une faune entière qu'on peut comparer les diverses couches, les minéraux qui caractérisent une formation et qui la distinguent nettement de toutes les autres, sont au contraire en très-petit nombre.

Il faut reconnaître toutesois que les minéraux sont souvent microscopiques et cristallisés d'une manière confuse; de plus, ainsi que je l'ai déjà fait observer antérieurement, le peu de connaissances qu'on possède, dans l'état actuel de la science, sur les minéraux des roches et en particulier sur ceux de la famille des feldspaths, contribue encore à rendre le caractère minéralogique insuffisant. Pour des minéraux parfaitement cristallisés, une classification basée sur les caractères extérieurs, serait possible jusqu'à un certain point; c'est ce que prétendait faire Hauy, et quoiqu'il fût porté à attacher une importance en quelque sorte exagérée au caractère minéralogique, il reconnut la nécessité d'avoir recours aussi au caractère chimique. Pour les roches dont la classification présente de bien plus grandes difficultés, il est donc absolument indispensable d'avoir égard à la fois au caractère minéralogique et chimique. Jusqu'à présent, cependant, on n'a fait qu'un très-petit nombre d'analyses de roches, et à part quelques connaissances générales, on possède peu de données sur leur composition chimique, ainsi que sur les différences qu'elles présentent, quand on passe d'une variété à une autre : il est donc facile de concevoir combien ont été nombreux les obstacles contre lesquels ont eu à lutter les géologues qui se sont proposé une classification générale des roches 1. Dans l'état actuel de la science et à cause du peu d'étendue de nos connaissances sur les deux caractères dominateurs et les plus importants des roches, le caractère minéralogique et chimique, une classification naturelle de toutes les espèces me semble bien difficile ou pour mieux dire, impossible, et elle ne deviendra possible, comme l'a fait observer M. Beudant', qu'autant qu'on pourra l'appuyer sur un nombre suffisant de travaux de minéralogie chimique coordonnés avec des observations géologiques.

On conçoit donc que des études de ce genre doivent présenter le plus haut intérêt, et indépendamment du but qu'elles se proposent, elles auront aussi pour effet de compléter la série des composés qu'on connaît en minéralogie et d'appeler l'attention sur des substances minérales nouvelles ou sur des variétés qui auraient échappé à l'étude; c'est en effet ce que j'aurai l'occasion de faire observer plusieurs fois dans la suite de ce mémoire.

Par ce qui précède, je crois avoir surabondamment démontré l'utilité de recherches de minéralogie chimique, entreprises en même temps que des études géologiques sur toute la série des roches non stratifiées; il reste à cet égard à remplir une grande lacune dans la science. Dans ces derniers temps, du reste, on a compris toute l'importance des travaux de ce genre; ainsi, M. G. Rose a fait connaître d'une manière complète les propriétés minéralogiques des roches recueillies dans ses voyages et les analyses d'un très-

¹ Parmi les ouvrages les plus importants publiés dans ces derniers temps, sur la classification des roches, on peut citer ceux de MM. Cordier, Dufrénoy et E. De Beaumont, A. Brongniart, de Léonhard, d'Omalius d'Halloy, Walcher, Dumont, Rivière, Boué, Burat, etc., etc.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Sur la discussion des analyses minérales. Tome viii des Mémoires de l'Institut,

grand nombre de feldspaths ont été exécutées sous sa direction. MM. Berthier, C. Gmelin, Abich, Forchhammer, Wolf, Ch. Deville, etc., se sont également occupés de l'examen chimique de roches et principalement de roches basaltiques ou volcaniques; toutefois jusqu'à présent on ne possède qu'un assez petit nombre d'analyses de roches et il serait assurément difficile d'en réunir une vingtaine.

On conçoit du reste qu'il est nécessaire que ces recherches de minéralogie chimique soient exécutées sur des roches vues en place dans des localités bien déterminées, car une collection géologique, quelque complète qu'elle fût, serait loin de pouvoir suffire; le chimiste géologue doit donc étudier lui-même sur le terrain la roche analysée ainsi que les variétés minéralogiques qu'elle présente, il doit la suivre dans ses passages successifs ainsi que dans ses dégradations, ensin il doit examiner aussi son gisement.

Guidé par ces considérations, j'ai pensé que la partie sud des montagnes des Vosges qui renferme une série nombreuse de roches d'origine ignée devait offrir, plus que tout autre groupe montagneux, un très-grand intérêt pour des recherches entreprises dans le but que je viens d'indiquer; car indépendamment de ce que ces roches sont trèsvariées, elles sont connues pour la plus grande partie par les géologues, soit parce que plusieurs d'entre elles ont été envoyées dans les collections ou employées comme objets d'ornement dans des monuments publics, soit parce qu'elles ont été décrites dans un grand nombre de publications, et on peut même dire à cet égard, qu'elles sont devenues en quelque sorte classiques en géologie par les descriptions qui en ont été données et surtout par celles de M. Elie de Beaumont.

Je vais maintenant faire connaître d'une manière sommaire la marche Marche générale qui a été suivie dans les recherches de minéralogie chimique dont le but vient d'être exposé.

Je ne me suis pas attaché à étudier ces roches dans un ordre déterminé, par exemple d'après leur ordre d'ancienneté, car les données qu'on possède jusqu'à présent sur les roches des Vosges sont assez vagues et la suite de ce travail contribuera sans doute à jeter du jour sur cette question en permettant de les rapprocher de roches dont l'âge est connu par leur gisement dans d'autres pays. Si on considère par exemple les porphyres des Vosges en particulier, on reconnaît facilement qu'il y en a plusieurs

espèces différentes qui percent le terrain de transition et qui le relèvent; les uns peuvent donc lui être contemporains, les autres postérieurs; mais quels sont les termes de la série des roches stratifiées entre lesquelles ils ont apparu, c'est un problème dont l'étude des Vosges ne me semble pas donner toujours la solution : toutefois la nature minéralogique et la composition chimique de ces porphyres étant connue et bien définie, il sera possible de les retrouver dans d'autres chaînes de montagnes dans des relations qui détermineront leur âge.

Comme plusieurs roches des Vosges ont reçu des divers géologues qui se sont occupés de leur étude des noms différents ou même contradictoires, autant que possible je les désignerai par la localité dans laquelle elles présentent le type le plus remarquable; je ferai connaître en regard leur synonymie.

Pour faire l'étude d'une roche, j'en ai recueilli moi-même une série d'échantillons qui ont été pris sur divers points de la chaîne des Vosges, et je me suis attaché d'abord à l'examen des types les mieux définis dans lesquels les cristaux étaient nettement séparés et qui ne présentaient pas de passages aux roches environnantes; puis j'ai étudié la roche dans ses diverses dégradations et enfin lorsqu'elle prenait une texture grenue: il est très-avantageux pour ces recherches minéralogiques, ainsi que l'a signalé M. Brongniart, d'avoir recours à la calcination, ce qui, en apportant une différence tranchée dans la couleur des minéraux constituants, permet de les reconnaître souvent plus facilement '.

Quand les cristaux étaient distincts j'ai séparé successivement ceux des minéraux qui entraient dans la composition de la roche en la brisant et en faisant avec beaucoup de soin un triage mécanique à la loupe et au besoin à l'aide de l'augette, ainsi que je l'ai déjà indiqué précédemment et d'après la méthode proposée par MM. Cordier et Berthier: lorsque la pâte avait une texture cristalline non discernable à la vue, je l'ai examinée aussi sous le microscope afin de reconnaître le nombre et autant que possible la nature des minéraux qui la composaient.

Après avoir opéré ce triage, chaque substance minérale était décrite et étudiée séparément tant sous le rapport de ses propriétés *physiques* que de ses propriétés *chimiques*: pour cela je déterminais sa densité et

Brongniart. Dict. d'h. nat. t. 46. p. 28.

ses formes cristallines les plus habituelles dans la roche; puis j'examinais ses propriétés au chalumeau et je terminais l'ensemble de ces recherches par son analyse chimique.

La composition des minéraux isolés était ensuite comparée à celle de la pâte de la roche elle-même ou à celle de la roche à l'état de grenu, afin de rechercher quelle pouvait être la nature et la proportion des minéraux qui la composaient; dans certains cas la comparaison de la densité de la roche avec celle de ses minéraux permettait d'arriver au même résultat.

Telle est la marche qui a été suivie dans l'examen des diverses roches des Vosges; pour compléter cette étude, je ferai connaître successivement, à mesure que l'occasion s'en présentera, les dégradations et les passages de ces roches les unes aux autres : je signalerai enfin les diverses localités dans lesquelles elles ont été observées ainsi que les principaux faits relatifs à leur gisement.

Si les recherches dont je viens de tracer le plan n'avaient qu'un intérêt local et servaient seulement de base à une classification des roches des Vosges, il n'aurait peut-être pas été bien utile d'y consacrer tout le temps et tous les soins que réclament des travaux de ce genre; mais il est facile de concevoir que ces recherches ont une plus haute portée, car comme les Vosges présentent une très-grande variété de roches non stratifiées qui ont été rencontrées pour la plus grande partie dans d'autres chaînes de montagnes, il deviendra facile de généraliser les résultats qui auront été obtenus.

Du reste, afin d'atteindre ce but, je ferai suivre l'étude de chaque roche des Vosges, de l'énumération des principales roches connues qui peuvent en être rapprochées, et quand leur identité ne sera pas parfaite et ne résultera pas immédiatement du caractère minéralogique, j'aurai au besoin recours à l'analyse chimique.

Les nombreuses collections du jardin du roi renferment des matériaux très-riches que j'ai eu souvent l'occasion d'étudier, et je dois à la bienveillance de MM. Cordier et Brongniart, Rivière et Charles d'Orbigny, la communication de quelques échantillons qui m'ont permis de généraliser ce travail en comparant les résultats obtenus pour les roches des Vosges-à ceux des roches provenant des localités les plus diverses.

Je terminerai ce mémoire par un essai de classification et de nomen-

clature des roches des Vosges, basé sur l'ensemble de leurs caractères et principalement sur le caractère minéralogique et chimique.

Enfin j'y joindrai par la suite une carte géologique détaillée, faisant connaître les relations de position de ces roches dans les principales localités où je les aurai étudiées et surtout dans le département de la Haute-Saône.

#### Porphyre de Belfahy.

Cette roche qui a la structure porphyrique la mieux caractérisée, a été désignée par MM. Voltz, Thirria, Cordier et Brongniart, sous le nom d'Ophite', par M. Elie de Beaumont, sous celui de Mélaphyre et elle appartiendrait au porphyre augitique de MM. Léopold de Buch et G. Rose: elle forme la plus grande partie de la montagne sur laquelle est bâti le village de Belfahy (Voir fig. 1), on la retrouve au Puix, à Giromagny, à Bitschwiller, à Horben', et elle présente un très-grand nombre de variétés sur plusieurs points de la chaîne des Vosges: comme ces variétés sont produites tantôt par la disparution, tantôt par la prédominance des minéraux qui composent la roche, ou même seulement par leurs différentes manières d'être, il est indispensable de s'occuper d'abord de l'étude de ces minéraux: je commencerai donc par le feldspath qui est incontestablement et de beaucoup celui dont la connaissance est la plus importante.

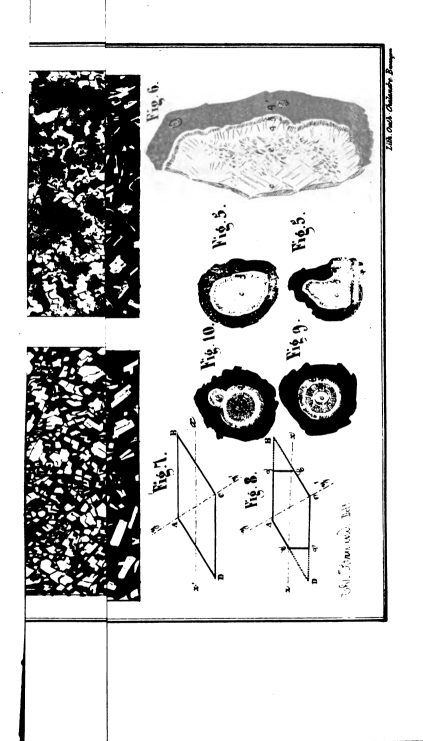
Feldspath.

Les cristaux de feldspath qui donnent à la roche sa structure porphyrique, sont blancs ou blanc-verdâtres: dans la partie du ballon sur laquelle se trouve le village de Belfahy, ils ont une légère teinte verte, leurs arêtes sont vives et par leur couleur ils se distinguent nettement de la pâte; ils ont généralement 1 cent. à 2 centimètres de longueur, et quelques millimètres de largeur; dans plusieurs variétés qu'on trouve surtout au Puix, ils sont plus nombreux, mais en même temps ils sont beaucoup plus petits (fig. 2). Quant à la pâte de la roche elle a une couleur qui varie du vert clair jusqu'au vert foncé et au vert noirâtre; quelquefois elle est mêlée de tons violacés et dans quelques cas plus rares elle a une teinte

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Voltz, géognosie des deux départements du Rhin, page 53. Thirria, statistique de la Haute-Saône, page 361.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Explication de la carte géologique de France.

<sup>3</sup> Id., p. 367.



violacée uniforme(fig. 3). La séparation du feldspath et de la matière qui forme la pâte n'est pas toujours aussi nette qu'à Belfahy et qu'au Puix, alors le feldspath prend une teinte verte plus prononcée, qui est due, comme l'apprend l'examen sous le microscope, à ce que le minéral qui colore la pâte s'est formé aussi en petite quantité dans le feldspath lui-même pendant qu'il cristallisait : à la Grève près de Mielin, par exemple, les cristaux de feldspath ont une couleur verte aussi foncée que la pâte et même on ne peut les distinguer que quand ils ont pris une teinte blanchâtre par l'exposition à l'air.

Il arrive quelquefois qu'on rencontre aux environs de Belfahy et surtout à l'état de bloc roulé dans le Rahin, une variété de la roche dans laquelle les cristaux de feldspath présentent une couleur rose ou rouge de chair : j'avais d'abord pensé que ce dernier feldspath était différent du premier, car il a une densité qui est plus faible, mais je ne tardai pas à reconnaître qu'il a des formes cristallines identiques et que ce changement de couleur est produit simplement par une altération atmosphérique : Cette altération due à l'action de l'air et de l'eau, a sans doute pour effet de modifier l'état de combinaison de l'oxide de fer qui entre dans le feldspath et quelle que soit la manière dont elle s'opère, on peut facilement la constater, car en montant du village vers le ballon de Belfahy, j'ai rencontré des cristaux de feldspath qui étaient roses dans la partie de la roche exposée à l'action de l'air atmosphérique, mais qui avaient conservé la couleur. blanche verdâtre à l'intérieur de la roche; de plus, on pouvait observer dans un même cristal un passage insensible du rose au blanc. Il paraîtrait donc d'après cela que l'apparition de la couleur rose est le premier effet de la déposition de ce feldspath et de sa transformation en kaolin; elle indique que l'oxide de fer commence à se dégager de la combinaison; lorsqu'ensuite il est entraîné ou bien dissous par des acides organiques', le feldspath passe à une couleur blanche un peu mate, il perd de sa dureté et il prend une consistance farineuse : pour le porphyre de Belfahy dont le feldspath est du Labrador, cette décomposition ne s'exerce presque pas sur la pâte, elle est même très-superficielle et elle ne s'opère pas dans toute la roche et sur une grande échelle comme cela a lieu pour l'orthose de certains granites ainsi que pour la pegmatite.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Bulletin de la société géologique, année 1846. Mémoire de M. Daubrée.

On a trouvé pour la densité du feldspath extrait de la roche ':	
a — Variété d'un blanc de lait légèrement verdâtre et	
compacte	2,733
<ul> <li>b — Variété d'un blanc légèrement verdâtre et lamel-</li> </ul>	
leuse	2,706
c — Variété d'un blanc verdâtre, un peu altérée	2,694
d — Variété altérée rose.	2,670
La moyenne entre les densités de a et de b donne pour le	•
feldspath du porphyre de Belfahy	2,719
Cette densité est celle du Labrador.	

On voit d'après les variétés c et d, que l'altération due à l'action de l'air et de l'eau a pour effet de diminuer la densité du feldspath, la diminution est d'environ 0,049 dans la variété rose; cependant il est encore à l'état cristallin, mais il se laisse cliver avec plus de facilité. Je n'ai pas pu réunir assez de kaolin provenant de la décomposition de ce feldspath labrador pour en déterminer la densité, mais d'après l'état pulvérulent que prend la matière, la densité doit encore aller en diminuant à mesure que la décomposition s'avance; on a d'ailleurs pour la densité du kaolin de l'orthose environ 2,200, et si on supposait que celle du kaolin provenant du labrador est la même, on voit qu'on aurait une diminution très-notable dans la densité puisqu'elle serait d'environ 0,4.

Dureté.

La dureté de ce feldspath est un peu inférieure à celle de l'adulaire du St.-Gothard et à celle du labrador du Groënland, elle est donc un peu plus petite que 6.

Forme?

L'examen des cristaux de feldspath du porphyre montre d'abord qu'ils ne sont pas orientés suivant une direction déterminée, mais qu'ils sont dirigés indifféremment dans tous les sens, comme de plus ils sont beaucoup plus longs que larges, dans la cassure d'un échantillon, ils doivent, toutes choses égales, présenter le plus généralement une forme allongée, ce qui contribue surtout à donner à la roche une structure porphyrique bien caractérisée: on reconnaît aussi que les cristaux isolés dans la pâte ne sont pas simples mais qu'ils sont formés par les macles et par le groupement d'un assez grand nombre de cristaux. Il est facile de constater sur les fragments

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Pour la détermination de ces densités, ainsi que pour celle d'un grand nombre d'autres roches, j'ai été aidé avec beaucoup de zèle par M. Pausert, garde-mines à Vesoul.

isolés du feldspath qu'il appartient au système triklinoëdrique1; on a un clivage facile suivant la face o P et un autre assez facile suivant ∞ P∞: c'est suivant cette dernière face que les cristaux sont allongés, en outre on peut observer parallèlement à son intersection avec oP, une série de stries parallèles très-fines, qui sont quelquesois très-rapprochées et ne peuvent être bien distinguées qu'à la loupe; elles indiquent une macle formée comme celle de l'albite, l'axe de rotation est la ligne menée dans le plan de la base, normalement à la petite diagonale; la face d'assemblage est la base ellemême. Des mesures faites avec le goniomètre d'application ont donné à peu près o P. ∞ P ∞ = 85°30, ce qui est l'angle du labrador, l'angle rentrant produit par la macle est donc environ de 171°.

Suivant ∞ P ∞ on ne voit pas le chatoiement qui s'observe généralement dans les cristaux de labrador.

Il est très-rare de trouver des cristaux simples, ils sont ordinairement formés de la réunion d'une série de cristaux maclés et réunis en groupes : Ces groupes offrent le plus souvent la disposition de bandes parallèles ou bien ils divergent d'un centre dans toutes les directions; plus rarement enfin ils s'entrecroisent d'une manière capricieuse et qui n'est soumise à aucune loi 2.

Du reste les cristaux qui forment ces groupes sont généralement sans modifications et affectent toujours la forme parallélipipédique o P.∞ P∞: ∞ P∞: Il en résulte que dans la cassure toutes les figures que présentent les cristaux sont les sections de parallélipipèdes par des plans et s'obtiennent en disposant des parallélogrammes de diverses manières.

Au chalumeau il fond quoiqu'assez difficilement en un verre blanc Chalutranslucide et un peu bulleux; la variété rose redevient d'abord blanche, puis elle fond comme la première : la variété d'un blanc verdâtre prend avant de se fondre une légère teinte jaune. Il est plus facilement fusible que le Labrador chatoyant et type de Finlande ou du Groënland.

Dans le tube fermé il donne de l'eau.

Avec le borax il se dissout aisément et la perle est parfaitement transparente.



Pour l'étude cristollographique des minéraux, j'ai le plus souvent employé les notations et la méthode de M. le professeur Naumann, de Leipsick.

<sup>2 (</sup>Voir les planches).

Avec le sel de Phosphore on a une perle jaune à chaud, incolore par refroidissement dans laquelle nagent des squelettes de silice.

Avec le carbonate de soude la dissolution n'est pas complète; des squelettes gonssés restent dans la perle : sur la feuille de platine une coloration verte indique la présence d'un peu de manganèse.

Le Nitrate de Cobalt ne donne rien.

Le feldspath s'attaque même à froid par l'acide hydrochlorique trèsconcentré lorsqu'il a été préalablement réduit en poudre très- fine par
la porphyrisation; la silice reste alors à l'état grenu, mais elle se gonfle
un peu : cela peut fournir, comme on l'indique dans les traités de minéralogie, un moyen de distinguer le labrador des autres feldspaths qui
ne sont pas attaquables, car bien que l'alumine reste pour la plus grande
partie dans le résidu on dissout assez facilement les autres bases, et après
l'évaporation à sec il y a plus du tiers de la matière dans la liqueur
hydrochlorique; toutefois j'ai essayé à plusieurs reprises de faire l'attaque
complète du minéral, sans pouvoir y parvenir : elle aurait lieu par l'acide
sulfurique, mais pour l'analyse quantitative, il m'a semblé préférable et moins
long d'avoir recours au Carbonate de soude et à l'acide fluorhydrique.

La marche suivie dans ces opérations a été celle qui est généralement indiquée dans les traités d'analyse chimique les plus récents et surtout dans celui de M. H. Rose: j'ai opéré sur 1³,2 et je me suis conformé à toutes les précautions et vérifications prescrites; j'ai recherché avec soin les alcalis qui ont été dosés à l'état de sulfate de carbonate et de chlorure. Sans entrer communément dans le détail des opérations, ce qui pourrait nuire aux études minéralogiques et géologiques que je me suis proposées dans ce mémoire, je vais faire connaître de suite les résultats obtenus et dorénavant je procéderai toujours ainsi, à moins de circonstances particulières.

	g 1,2-c,n a	1,2-C N A	2. Fl.h.	Moyenne	Oxigèr	ne	Rapports
Silice	52,79	52,99	<b>)</b>	52,89			6
Alumine	<b>»</b>	27,14	27,64	27,39	12,801	17 109	7
Peroxide de fer	<b>»</b>	1,24	1,24	1,24	0,381	13,182	3
Oxide manganeux	. »	0,30	»	0,30	0,067	١	
Chaux	<b>»</b>	6,01	5,77	5,89	1,654	}	
Magnésie	trace	<b>»</b>	<b>»</b>	»	»	7 20P	
Soude	»	»	<b>5,2</b> 9	<b>5,2</b> 9	1,353	4,525	1
Potasse	»	<b>»</b>	4,58	4,58	0,776	1	
Eau	<b>»</b>	2,28	<b>»</b>	2,28 1	/s. 2,027	1	
				99,86			

Dans les premières analyses que j'ai faites de ce feldspath, j'ai toujours obtenu une perte de plusieurs centièmes de laquelle il m'était impossible de me rendre compte; j'eus alors l'idée de le calciner et je reconnus avec étonnement qu'il contenait une quantité d'eau très-notable :

Pour la variété 
$$c$$
 j'ai trouvé — Eau = 2,550.  
Id.  $d$  » 2,417.

et en général, j'ai toujours obtenu à très-peu près le nombre 2,28 % de l'analyse. Des essais analogues faits sur des feldspaths labradors appartenant à des roches de la même famille, m'ont montré que la quantité d'eau est d'autant plus grande que le feldspath a une teinte plus verdâtre et un aspect plus cireux; elle diminue au contraire ou elle devient nulle quand sa teinte tire sur le gris. Comment une quantité d'eau aussi notable peut-elle se trouver dans le minéral constituant d'une roche que d'après tous ses caractères on a toujours regardée comme étant d'origine ignée ? A cet égard, un vaste champ reste ouvert aux hypothèses, mais dans cette circonstance comme dans toute autre je m'abstiendrai autant que possible d'en proposer aucune, car l'étude des roches est généralement trop peu avancée pour qu'il soit possible d'appuyer des hypothèses sur des bases solides.

J'observerai du reste que cette eau n'est pas de l'eau hygrométrique, car le feldspath avait d'abord été desséché à une douce température, et

<sup>&#</sup>x27; J'ai constaté par des essais très-nombreux et très-variés que ce ne sont pas seulement les mélaphyres qui contiennent de l'eau, mais que c'est une propriété à peu près générale des porphyres qui s'étend même aux porphyres granitoïdes; on ne pourrait citer qu'un petit nombre de porphyres faisant exception.

j'ai constaté qu'étant mis dans l'eau après calcination il ne reprenait pas l'eau qu'il avait perdue. De plus, comme j'ai opéré sur des cristaux qui étaient aussi purs et aussi nets que possible, on ne saurait admettre que l'eau provient du mélange d'un silicate hydraté, d'une zéolithe par exemple, qui aurait pénétré les pores du feldspath : par conséquent quoique d'après les idées généralement reçues cela paraisse paradoxal au premier abord, cette eau entre dans la composition du feldspath et c'est bien de l'eau de combinaison.

Au surplus, l'exactitude des considérations qui précèdent est démontrée a posteriori par la composition même du minéral; car en ne tenant pas compte de la quantité d'eau, on trouve toujours pour l'oxigène de R un nombre trop petit, et il est impossible d'arriver à la formule du labrador. Bien que les idées de M. Scherrer sur l'isomorphisme polymère aient besoin avant d'être adoptées d'une manière définitive de la sanction de faits nombreux, et que plusieurs chimistes ne les aient pas acceptées d'une manière complète, il résulte cependant de l'étude d'un grand nombre de minéraux, que l'eau peut être considérée comme jouant le rôle de base dans ce feldspath : de plus admettons aussi avec M. Scherrer que 3 atomes d'eau peuvent remplacer 1 atome de chaux dans des composés isomorphes; comme il est établi par les analyses antérieures de feldspath que la somme des quantités d'oxigène des bases à 1 atome, bien qu'elles ne soient pas isomorphes, est à l'oxigène de l'alumine dans le rapport de 1 à 3, il devra en être de même encore, quand, dans l'analyse précédente, on aura remplacé l'eau par son équivalent en chaux; et c'est précisément ce que démontre le tableau ci-dessus.

Il faut observer cependant, qu'il est nécessaire aussi d'admettre que le fer est à l'état de peroxide; or, cela paraît bien avoir lieu dans les feldspaths roses ou d'un rouge plus ou moins vif, mais la couleur verdâtre du feldspath de Belfahy porte naturellement à croire qu'une portion de fer au moins, sinon la totalité, est à l'état de protoxide : des études plus complètes sur l'isomorphisme polymère apprendront sans doute par la suite si cette conjecture est fondée.

Quoi qu'il en soit, les considérations qui précèdent conduisent pour les rapports d'oxigènes aux nombres : 1 : 3 : 6 et par conséquent le feldspath analysé est du *labrador* : Il faut observer toutefois que ce labrador constitue une variété bien distincte de cette espèce minérale; d'abord sa densité,

lorsqu'il n'est pas altéré est un peu plus grande; il n'est pas chatoyant suivant la face  $\infty \not P \infty$ ; de plus il renferme 2,28 % d'eau jouant le rôle de base moitié moins de chaux, une proportion très-notable de potasse, et presqu'autant d'alcali que l'albite ou que l'oligoclase.

Quoiqu'il soit absolument sans objet de donner un nom particulier à ce labrador, il importe cependant de bien remarquer qu'il diffère notablement de tous les labradors types examinés jusqu'à présent<sup>1</sup>, ainsi que de celui des laves modernes, analysé par M. Abich; il y a donc différence dans les propriétés physiques et chimiques et en même temps différence d'âge et de gisement géologique.

D'après la formule proposée par M. Berzélius pour le labrador ,  $\hat{\mathbf{R}}$  est formé de 1 at. de soude et de 3 at. de chaux ; ce qui donne :

$$(\text{na si} + \text{Al si}) + 3 (\text{ca si} + \text{Al si}).$$

Pour le labrador de Belfahy, les résultats ne sont pas très-éloignés de  $n=(ca, na, \kappa, H)$ , en sorte qu'on peut admettre qu'il y a environ 2 atomes de chaux, 2 at. de soude, 1 at. de potasse et 3 at. d'eau; cela conduit alors à une formule assez compliquée, mais qu'on peut cependant grouper d'une manière simple comme il suit:

$$\left\{
\begin{array}{ccccc}
3 & ((\dot{ca}, \dot{H}) \ddot{si} & + \ddot{A} \dot{i} & \dot{si}) \\
2 & (\dot{na} & \dot{si} & + \ddot{A} \dot{i} & \dot{si}) \\
\vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\
(\dot{\kappa} & \dot{si} & + \ddot{A} \dot{i} & \dot{si})
\end{array}
\right\}$$

Si on fait le calcul de la formule, on trouve:

	Atomes.	Poids atomiques.		
Silice	. 12.	577, 48.	 	52, 88
Alumine	. 6	642, 33	 	29, 40
Chaux	. 2	356, 02	 	4, 67
Soude	. 2.	390, 90	 	5, 97
Potasse	. 1.	589, 92	 	4, 50.
Eau	3.	112, 48	 	2, 58.
				100, 00.

Comme on n'a pas tenu compte du fer et du manganèse, on voit que la

Voir Rammelsberg, Handworterbuch, etc.

formule proposée s'accorde aussi bien que possible avec les résultats de l'analyse.

Dans l'explication de la carte géologique de France, <sup>1</sup> M. Elie de Beaumont avait indiqué que ce feldspath était du labrador, en faisant observer, toutesois, que M. Daubrée le considérait comme de l'oligoclase: au premier abord, cela paraît vraisemblable; car, par ses propriétés physiques, il a de la ressemblance avec ce dernier feldspath; il est, en esset, presque toujours compact, non transparent et quelquesois un peu laiteux; en outre, ses cristaux présentent des stries dues à une mâcle qui s'est sormée suivant la même loi que celle de l'oligoclase, c'est-à-dire par une rotation de 180°, s'opérant autour de la normale, à la petite diagonale menée dans le plan de la base: comme les cristaux ne sont pas assez nets pour qu'il soit possible de mesurer avec quelque précision l'angle de la mâcle au goniomètre, l'analyse chimique seule pouvait faire connaître, d'une manière certaine, si ce feldspath était du labrador ou de l'oligoclase.

Pyroxène.

Après le feldspath labrador, le minéral qu'on rencontre le plus ordinairement dans le porphyre de Belfahy, est le pyroxène, dont la présence a été signalée depuis longtemps par MM. Voltz et Thirria. Il est rare de trouver des cristaux ayant quelques millimètres de dimension; mais à la loupe, on peut assez fréquemment discerner le Pyroxène sous la forme de petites agrégations d'un vert foncé, ressemblant à de la coccolite et qui présentent quelquesois des cristaux mal désinis : tantôt il semble se fondre dans la pâte, tantôt au contraire il forme de petites globules à peu près sphériques qui s'en séparent d'une manière très—nette par une surface lisse et qui donnent à la roche l'aspect d'une variolite à petit grain.

Ce pyroxène est généralement d'un vert très-foncé et tirant sur le noir. J'ai extrait de petits cristaux d'un échantillon à pâte vert-clair dont le feldspath, quoique cristallisé, avait même couleur que la pâte et qui provenait de l'ancienne galerie de mine dite la Ste.-Barbe, à la Planche-des-belles-Filles: j'ai trouvé pour leur densité. . . . . . . . . . . . . 3, 273.

Les cristaux de pyroxène offrent, en général, dans la cassure de la roche, des parallélogrammes ou des rectangles indiquant que le minèral est cristal-lisé dans les formes limitées par les prismes ainsi que par les pinakoïdes; souvent cependant on peut observer des deux côtés du prisme un biseau

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Explication de la carte géologique de France. Vosges.

produit par la combinaison de la demi-pyramide primitive, avec les formes précédentes : dans la cassure cela donne un hexagone allongé.

Sur plusieurs cristaux verts-noirâtres et surtout sur ceux qui sont d'un vert plus clair, j'ai observé la forme qui, d'après le système de cristallo-graphie de M. Naumann, est représentée par :  $\infty$  P.  $\infty$  P  $\infty$ . ( $\infty$  P  $\infty$ ). P.

C'est la forme habituelle de l'augite des volcans.

Outre le pyroxène, on rencontre encore dans le porphyre de Belfahy, quelques minéraux accidentels et qui sont beaucoup plus rares.

Ainsi on y trouve de la pyrite de fer d'un jaune pâle, disséminée en Pyrile de très-petite quantité, et souvent elle n'est visible qu'à la loupe. J'en ai fer. observé plusieurs petits cristaux de forme cubique et qui présentent des stries sur leurs faces; ces stries qui ont des directions perpendiculaires sur deux faces contiguës, sont celles que M. Delafosse considère comme l'indication de dissemblances entre des parties du cristal géométriquement égales et comme pouvant servir à expliquer son hemièdrie.

La pyrite de fer est disséminée dans toute la masse du porphyre ; mais il n'en est pas de même des autres minéraux desquels il nous reste à parler, qui sont : l'épidote, le quartz, la chaux carbonatée et un minéral qui paraît se rapporter à une chlorite ferrugineuse.

Remarquons d'abord qu'ils ne se rencontrent le plus ordinairement que dans les parties de la roche, dans lesquelles le feldspath ne forme pas des cristaux nettement séparés et qui n'ont pas une structure porphyrique bien caractérisée.

L'épidote est d'un beau vert pistache clair; elle est radiée et cristallisée, Epidote, mais le plus souvent ses cristaux sont microscopiques; j'en ai observé présentant la forme de prismes à 4 faces allongés, qui sont formés par des faces parallèles à la diagonale perpendiculaire combinée avec des pointements latéraux à 4 faces; ces cristaux sont implantés par une des extrémités de la diagonale perpendiculaire. Au mont Menars, entre Plancher-les-Mines et Auxelles-Haut, on trouve un porphyre vert noirâtre, avec quelques lamelles de labrador, paraissant n'être qu'une dégradation du porphyre de Belfahy et qui est à la limite de ce porphyre et du terrain de transition, du côté de Plancher-Bas; l'épidote y forme des filons avec du quartz, qui occupe ordinairement la partie centrale du filon, et les bandes de quartz sont parallèles aux bandes d'épidote; dans quelques parties, les filons d'épidote et de quartz se ramifient dans toutes les directions et se multiplient tellement, que

la roche en est complétement imprégnée; sa pâte est plus dure et elle prend à peu près la couleur vert pistache de l'épidote; on y remarque, en outre, de petits points sphériques vert-noirâtres qui la font ressembler à une variolite; une variolite du même genre, et qui m'a paru être formée de quartz blanc, entouré d'une couronne concentrique d'épidote vert pistache se fondant insensiblement dans la pâte, se trouve à l'ouest de la vallée qui conduit, de la scierie St.-Antoine, au Plain-des-Bœuss. Enfin M. Thirria a désigné sous le nom de variolite euritique, une roche qu'on rencontre à la Chapelotte, près de la Ferrière, sur la route de Faucogney à Coravillers; sa masse est imprégnée d'épidote qui lui donne une couleur vert pistache, en même temps elle présente des noyaux qui sont le plus ordinairement formés de quartz et d'une substance verte particulière qui sera étudiée plus loin, en sorte que sa couleur en tranchant sur le vert clair de l'épidote lui donne l'aspect d'une variolite; ces trois roches sont semblables et on peut les considérer comme une dégradation du porphyre qui nous occupe, dégradation qui se présente à la limite de la formation; car au Mont-Ménars et au Plain-les-Bœuss elle est près du terrain de transition, et à la Chapelotte elle s'est produite près du contact du porphyre avec des roches granitoïdes.

L'épidote paraît du reste s'être formée surtout à la limite du porphyre de Belfahy; car on la trouve encore près de la Grève et de Mielin, à la séparation d'un autre porphyre très-développé, aux environs de Servance; ici, elle ne forme plus des filons ou des stockwerk qui ont pénétré la roche, elle présente des cristaux radiés, bacillaires, dans l'intérieur d'Amygdaloïdes contenant du quartz, de la chaux carbonatée et quelquefois le minéral particulier que je viens de mentionner; ces quatre substances ne sont pas disposées au hasard dans les Amygdaloïdes, mais elles présentent toujours des couches concentriques, dont nous étudierons plus loin la disposition.

Quartz se trouve en noyaux de forme plus ou moins sphériques, dans ces Amygdaloïdes du porphyre de Belfahy; il est blanc, parfaitement transparent et on n'y observe pas de couches concentriques de diverses couleurs, comme dans le quartz agathe des porphyres d'Ober-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Statistique de la Haute-Saône, page 384.

stein et de quelques autres localités; c'est du quartz hyalin pur, car je me suis assuré qu'il n'éprouve aucune perte par calcination: quand il est cristallisé, il est implanté par une de ses extrémités perpendiculairement à la surface de la géode. Les Amygdaloïdes sont souvent formées seulement de quartz, quelquefois aussi, on y trouve du quartz et de l'épidote, mais le plus ordinairement l'épidote ne se rencontre pas sans quartz: quelquefois elles sont microscopiques et elles forment de très-petites véinules de quartz répandues dans la pâte ou elles ne deviennent visibles qu'après calcination.

La chaux carbonatée est blanche, à l'état spathique, et elle ne pré-chaux carbonatée. sente pas de cristaux définis; cela tient d'abord à ce qu'elle remplit les Amygdaloïdes d'une manière complète: à Giromagny dans des Amygdaloïdes de plusieurs centimètres de longueur, je l'ai rencontrée à l'état saccharoïde et ayant une couleur bleuâtre, elle contient alors un peu de carbonate de fer, car elle se colore en jaune par l'altération de l'air, mais elle ne renferme pas de carbonate de magnésie. Près de Faucogney, sur la route de Coravillers et à Belonchamp, on trouve une assez grande quantité de carbonate de chaux, répandue dans un porphyre qui est une variété de celui de Belfahy.

Les cavités qui contiennent la chaux carbonatée sont plus grandes, et ne sont pas, à peu près, sphériques ou ellipsoïdales, comme quand il y a du quartz et de l'épidote; elles sont, au contraire, angulaires, allongées, généralement très-irrégulières et elles peuvent avoir plusieurs décimètres dans leur plus grande dimension. Relativement au carbonate de chaux, on peut faire à peu près la même remarque que pour le quartz et l'épidote: c'est qu'il ne paraît, en général, se trouver avec abondance, que dans les variétés du porphyre qui ne contiennent pas de cristaux de feldspath nettement séparés de la pâte, et qu'il semble être souvent à la limite de la formation.

Quand le carbonate de chaux a été dissous par l'action des eaux pluviales, on a la variété de la roche qui est celluleuse et qu'on désigne quelquefois sous le nom de *Spilite*.

La chaux carbonatée, qui se trouve dans les cellules du porphyre, est le plus souvent accompagnée par une substance verte, fibreuse, que je vais décrire avec détail.

Plusieurs excursions géologiques m'ont permis de l'observer avec M. Pidancet, dans un grand nombre de localités, parmi lesquelles je citerai surtout

Digitized by Google

Belfahy, Miclin, Faucogney, Auxelles-Haut, le Puix et les environs de Giromagny. Elle n'avait pas échappé aux études si scrupuleuses de M. Voltz, et dans sa description minéralogique et géologique de l'Alsace, il la désigne dubitativement sous le nom de *Picrolite*; mais il est facile de reconnaître, par un examen attentif ou par des essais, que ce n'est pas de la picrolite, car elle n'a avec elle qu'une ressemblance éloignée dans sa structure et dans son mode de gisement, tandis que sa composition chimique est différente.

Le minéral duquel nous nous occupons en ce moment, tapisse les cavités cellulaires qui se trouvent dans la masse du Porphyre; il se rencontre dans presque toutes, mais ordinairement en très-petite quantité; il est formé de fibres contiguës, radiées, recouvrant comme un enduit l'intérieur des cavités et disposées en éventail suivant les rayons de demisphères juxtaposées dont les centres sont sur la surface de contact; ces fibres sont souvent recouvertes par de la chaux carbonatée blanche cristallisée; quelquefois aussi elles sont entourées de noyaux concentriques de quartz; mais, quoi qu'il en soit, le minéral forme une bande fibreuse, de largeur uniforme, de couleur verte plus ou moins foncée qui, par toutes ses propriétés et par son aspect, se distingue bien nettement de la masse du porphyre, ainsi que des autres minéraux qui peuvent l'accompagner.

La densité du minéral est à peu près de 2,89.

Cette densité est élevée surtout pour un hydrosilicate, mais cela doit être attribué à la grande teneur en fer.

La couleur du minéral est tantôt le vert, tantôt le noir verdâtre; les variétés qui ont la teinte la plus foncée paraissent contenir une plus grande proportion de fer, et en tout cas, elles se décomposent plus facilement par l'action de l'air et elles se recouvrent d'un enduit couleur de rouille, ou brunàtre comme l'oxide de manganèse.

La dureté du minéral est très-faible, elle est comprise entre 2 et 2, 5; aussi est-il rayé avec la plus grande facilité avec l'ongle.

Sa poussière est d'un vert clair, tirant un peu sur le gris, comme celle de la sismondine; il se laisse écraser avec beaucoup de facilité, mais en même temps il s'agglutine sous le pilon comme les minéraux à base de magnésie, en sorte qu'il est difficile de le réduire en poudre fine.

Dans le tube fermé, il donne de l'eau et il prend une couleur vert sombre, ou brun tombac à reflets métalliques.

Au chalumeau, il fond, mais très-difficilement, et seulement sur les bords; on a une scorie noire magnétique dont la durcté est égale à celle du feldspath.

1:0

1.

۱۲

r

ir!

Avec le borax la dissolution est complète et on a une perle transparente colorée par le fer.

Avec le phosphate de soude il en est de même, la perle jaune à chaud est incolore à froid.

Avec le carbonate de soude on a une perle dans laquelle tournoient des squelettes gonflés; cette perle est opaque et jaune verdâtre à froid. — Sur la feuille de platine ou à la réaction du manganèse.

Il s'attaque avec la plus grande facilité par les acides soit avant, soit après calcination; la silice séparée par cette attaque n'est pas grenue, elle se gonfle, mais elle ne fait pas gelée, comme cela a licu pour les zéolithes.

Les essais par voie liumide apprennent qu'il n'y a pas d'autres substances que celles qui viennent d'être indiquées, si ce n'est un peu de chaux : j'ai trouvé aussi quelquesois une trace d'alcali, provenant probablement d'une petite quantité de porphyre mélangé, dont le feldspath avait été attaqué.

La matière dont j'ai fait l'analyse, a été extraite de plusieurs cellules, d'un morceau de porphyre que j'avais pris en place dans un endroit qu'on nomme la Grève et qui est situé près de Mielin, sur la route entre Servance et Mielin: par le triage, je l'ai débarrassée, aussi bien que possible, du quartz, ainsi que des fragments de porphyre qui l'accompagnaient; puis j'ai enlevé la chaux carbonatée, en la traitant par de l'acide acétique très-faible; j'ai reconnu que l'acide nitrique ne devait pas être employé à cet usage, ni même l'acide acétique concentré, car ils attaquent légèrement la substance; ensuite le résidu a été lavé, et desséché à une douce chaleur.

Pour faire l'analyse quantitative j'ai attaqué 1°, 2 du minéral par l'acide hydrochlorique; après avoir évaporé à sec pour séparer la silice, la magnésie a été dosée à l'état de sulfate en employant le procédé de Fuchs, et en précipitant le peroxide de fer et l'alumine par le carbonate de baryte : j'ai déterminé le poids de l'alumine et du fer, puis j'ai dosé directement le fer en dissolvant à plusieurs reprises l'alumine dans de la potasse liquide qui était évaporée à sec dans une capsule de platine.

En retranchant de la silice la portion insoluble dans la potasse qui provenait d'une petite quantité de la roche ayant échappé au triage, j'ai trouvé dans deux analyses:

	10	<b>2</b> °	Moyenne.	Oxigène.
Silice	30,37	31,40	31,07	16,136
Alumine	16,08	14,89	15,47	7,224
Péroxide de fer	22,42	22,00	22,21	6,897
Protoxide de manganèse	traces	<b>»</b>	»	»
Chaux	0,36	0,56	0,46	0,129
Magnésie	18,98 di	ff. 19,29	19,14	7,408
Eau	11,43	11,66	11,55	10,268
	100,00	99,80	100,67	

Les nombres trouvés pour la silice, l'alumine et l'eau semblent indiquer que le minéral est une chlorite, mais elle serait alors beaucoup plus pauvre en magnésie que toutes celles analysées jusqu'à présent et au contraire beaucoup plus riche en fer. Ainsi que cela avait été annoncé par M. de Marignac pour la chlorite qu'il a examinée, j'ai constaté que le minéral contient du péroxide et du protoxide de fer, j'ai même fait des essais au moyen du double d'or et de soude ayant pour but de déterminer la proportion de ce dernier; j'ai trouvé dans deux expériences sur 1 5 2,

fe = 
$$4,67 - 3,78 -$$
 En moyenne  $4,07 -$  Oxigène 0,950 donc Fe 17,54 5,382.

Il faut reconnaître toutesois que la facilité avec laquelle le chlorure d'or se décompose, et que le temps nécessaire pour l'attaque complète du silicate, sont des obstacles qui s'opposent à ce qu'on soit bien sûr de ce résultat.

Il est difficile de trouver une formule bien simple qui représente la composition de la substance, peut-être conviendrait-il d'adopter celle qui a été proposée pour la chlorite par M. Rammelsberg.

Quoi qu'il en soit d'après l'ensemble des propriétés physiques et chimiques il me semble qu'on peut regarder le minéral comme une chlorite à base de fer, aussi le désignerai-je par la suite sous le nom de chlorite ferrugineuse.

La chlorite ferrugineuse se montre encore absolument avec les mêmes Chlorite caractères dans le porphyre vert antique, dans les porphyres pyroxéniques neuse du Tyrol et de l'Oural et en général dans tous les mélaphyres; enfin dans les cellules de toutes les roches de trapp et de porphyre, on observe aussi des terres vertes qui paraissent n'être que des variétés du même minéral 1.

La chlorite ferrugineuse a du reste un mode de gisement particulier qu'il est nécessaire d'étudier avec quelques détails.

Elle n'est jamais engagée dans la roche de porphyre ou mêlée aux cristaux de feldspath, elle se trouve seulement dans des amygdaloïdes.

Elle a toujours une structure grenue, mais cependant radiée et fibreuse, et ses fibres sont perpendiculaires à la surface sur laquelle elles reposent; elle remplit tantôt partiellement et tantôt complétement, les cavités celluleuses qui la renferment : la grosseur et la forme de ces cavités sont excessivement variables: le plus ordinairement, cependant, elles sont allongées et à peu près elliptiques; souvent on ne les aperçoit qu'avec le secours de la loupe, et on peut reconnaître, alors, que le porphyre en est complétement criblé; le plus généralement, cependant, elles ont quelques millimètres, et je n'en ai pas observé dans les Vosges dont la grandeur fût supérieure à un décimètre.

Elles ne sont pas toujours isolées, mais elles communiquent, quelquefois, entre elles par de petits canaux dans lesquels se trouve également de la chlorite ferrugineuse; c'est ce que j'ai observé au Puix, près de Giromagny.

Le plus ordinairement la chlorite ferrugineuse n'est pas seule dans les cavités; elle est accompagnée de chaux carbonatée blanche, formant des lamelles cristallines dans l'intérieur desquelles elle s'engage : ainsi, on observe une couche plus ou moins épaisse de chlorite, dont l'épaisseur peut même, quelquefois, devenir microscopique, et dans l'intérieur de l'amygdaloïde se trouve la chaux carbonatée. (V. fig. 5, pl. I.), cette structure des amygdaloïdes est la plus générale; cependant on observe, quelquefois, une structure inverse de celle-là, et la chlorite peut se trouver au centre d'une amygdaloïde calcaire.

Le quartz, l'épidote tapissent également les cavités des amygdaloïdes; et



<sup>1</sup> Voir la notice spéciale publiée sur ce minéral, par M. Delesse, dans les Annales des Mines de 1847.

il importe d'examiner qu'elle est la disposition et l'ordre de succession que présentent entre eux ces divers minéraux.

Le quartz est blanc, transparent, quelquesois un peu laiteux; on trouve des amygdaloïdes formées seulement par la chlorite et par le quartz : le plus ordinairement le quartz est intérieur et il est entouré par la chlorite, quelquesois cependant j'ai observé une disposition inverse : de plus il y a une bande q' d'un blanc laiteux, à limites mal désinies qui enveloppe concentriquement la chlorite et la chaux carbonatée; d'après la dureté, il m'a paru que c'était du quartz impur ou peut-être même du seldspath.

A la Grève, près de Mielin, on rencontre de très-belles amygdaloïdes dont quelques-unes ont jusqu'à un décimètre de longueur, elles sont principalement formées de quartz hyalin, et elles présentent souvent des cristaux d'épidote dans leur intérieur; quelquefois même on observe du carbonate de chaux spathique, comme dans les amygdaloïdes que je viens de décrire et on a la disposition suivante (V. fig. 6, pl. I.): au centre le calcaire spathique c, puis les cristaux d'épidote vert pistache e qui sont radiés et orientés de diverses manières; ils sont entourés par une bande concentrique q de quartz hyalin blanc transparent, dont les cristaux s'engagent entre ceux de l'épidote, puis il y a un filet très-mince de chlorite ferrugineuse f autour duquel se trouve une petite bande q'd'un blanc laiteux qui parait passer déjà au feldspath composant la masse du porphyre. Il semble dans certains cas rares que la disposition de l'épidote et de la chaux carbonatée est inverse, c'est-à-dire que l'épidote est entourée par la chaux carbonatée; cependant cela m'a paru tenir à ce que des cristaux d'épidote traversaient l'amygdaloïde et pénétraient jusqu'au centre.

Quelquesois on trouve des amygdaloïdes formées de cristaux d'épidote seulement, mais dans le plus grand nombre de cas l'épidote est dans les amygdaloïdes riches en quartz, tandis que la chlorite tapisse celles dans lesquelles il y a de la chaux carbonatée.

D'après la description qui vient d'être donnée du gisement de la chlorite ferrugineuse et des minéraux qui l'accompagnent, il peut paraître bizarre de rencontrer un hydrosilicate dans l'intérieur de roches d'origine ignée; et on est alors naturellement conduit à le rapprocher des zéolithes qui se trouvent dans les roches basaltiques et aussi dans divers porphyres. Je ferai remarquer cependant que tandis que les zéolithes ont pour caractère de ne pas contenir de fer ou seulement une très-petite quantité, la chlorite

ferrugineuse en renferme au contraire beaucoup; en sorte qu'on pourrait dire que c'est une zéolithe à base de fer, et dans une classification raisonnée des minéraux, elle devrait nécessairement prendre rang à la suite de cette espèce minérale.

Du reste c'est seulement en partant de l'étude qui vient d'être faite du gisement de la chlorite ferrugineuse et des divers minéraux qui l'accompagnent, qu'il est possible d'expliquer par une théorie son mode de formation, ainsi que celui des zéolithes, et c'est aussi ce que je me propose de développer par la suite.

La couleur de la pâte du porphyre de Belfahy est le plus ordinairement un Pale vert assez foncé; elle varie du noir nuancé de vert au vert très-clair et au gris; dans quelques cas rares elle a une teinte violacée, c'est ce qu'on peut observer au Puix, sur des échantillons qui renferment de petits cristaux de feldspath nombreux et bien formés qui sont quelquefois d'un beau vert tendre. (Voir fig. 2, pl. 1). La couleur grise ou gris verdâtre s'observe surtout dans les environs de Giromagny, mais alors la roche se présente souvent à l'état de spilite, elle renferme des amygdaloïdes contenant surtout de la chlorite et de la chaux carbonatée et on n'y observe plus de cristaux nettement formés de feldspath; elle paraît être une dégradation du porphyre type de Belfahy.

La couleur de la poussière de la pâte est généralement le gris clair.

La structure est cristalline, mais les cristaux sont trop petits pour qu'il soit possible de les distinguer à l'œil nu.

	Dans plusieurs expériences j'ai trouvé pour la densité:  Densité.	
$\mathbf{a}$	pâte noire avec une nuance violacée du village de Belfahy, 2,803.	
b	pâte vert foncé tirant un peu sur le noir, du ballon de Belfahy, 2,778.	
$\mathbf{c}$	id. id. (fig. 1. pl. 1). 2,771.	
d	id. vert clair, de la Planche-des-Belles-Filles, près la SteBarbe,	
	( fig. 4, pl. 1)	

On peut remarquer que la densité offre des différences très-faibles et qui sont seulement de quelques unités dans le chiffre des centièmes, cependant j'ai opéré sur des échantillons qui représentent à peu près les limites extrêmes de la pâte du porphyre.

Que la roche soit compacte ou caverneuse et amygdaloïde, elle attire d'une manière très-sensible, l'aiguille aimantée, et l'action qu'elle exerce



est d'autant plus forte qu'elle a une couleur noire plus foncée : elle l'attire encore quand elle a une couleur verte violâtre, mais cela cesse d'avoir lieu quand elle est gris clair ou violet rougeâtre : il en est de même lorsque la roche renferme une grande quantité d'épidote comme la variolite vert pistache de La Ferrière près Faucogney; mais dans ces divers cas elle n'est plus qu'une dégradation du porphyre.

De même que le feldspath qui y forme des cristaux isolés, la pâte contient de l'eau de combinaison, et dans la série d'essais sur les variétés de la roche que j'ai décrites, j'ai obtenu les résultats suivants:

(1)	Påte ver	te foncée du feldspath analysé	2,14
<b>(2</b> )	Id. noi	re bleuâtre	2,28
(3)	Porphyr	e à pâte noirâtre et à grands cristaux, de feldspath	
		(Belfahy), (fig. 1, pl. 1)	2,17
(4)	Id.	à pâte violacée, avec petits cristaux de feldspath	
		(Puix), (fig. 2, pl. 1)	2,20
<b>(5)</b>	Id.	vert clair, avec pyroxène (Planche-des-Belles-Filles),	
		(fig. 4, pl. 1)	2,40
<b>(6)</b>	Id.	vert foncé, à grands cristaux de feldspath, sa pâte	
		est (1)	2,42
<b>(7)</b>	Id.	vert pistache, variolé, (Laferrière)	2,60
(8)	Id.	vert foncé, sans cristaux de feldspath isolés (Puix).	3,59

On voit, d'après ce tableau, que la teneur en eau varie peu dans le porphyre de Belfahy: il y a à peu près la même quantité d'eau dans le feldspath et dans la pâte du porphyre, et on peut admettre que, la moyenne, pour le porphyre bien caractérisé, est de 2,2 à 2,5 % : lorsque la teneur en eau est supérieure à ce nombre, la roche a perdu son caractère comme (7), ou bien comme cela a lieu pour (8), elle renferme un peu de carbonate de chaux ou de chlorite.

Du reste, par la calcination, toutes ces roches prennent une couleur verte brunâtre ou quelquefois rougeâtre; celles qui étaient magnétiques le sont encore, et celles qui ne l'étaient pas le sont devenues.

Ces propriétés du porphyre, d'exercer de l'action sur l'aiguille aimantée, et de contenir de l'eau de combinaison, qui, à ma connaissance, n'ont pas encore été signalées jusqu'à présent, me semblent importantes à constater

relativement à sa nature ainsi qu'à son origine, et j'aurai l'occasion d'y revenir un peu plus loin.

Au chalumeau, la pâte du porphyre fond à peu près aussi difficilement chaluque le feldspath et on obtient une perle d'un vert bouteille.

Avec le borax la matière se dissout complétement quoiqu'avec difficulté, et on a une perle fortement colorée par le fer.

Avec le sel de phosphore la dissolution est complète, ce qui n'a pas lieu pour le feldspath.

Avec le carbonate de soude il se produit une vive effervescence; des squelettes gonslés restent dans la perle; après le refroidissement on a un bouton cristallin d'un vert pistache clair. Sur la feuille de platine on a la coloration verte qui indique la présence du manganèse; et c'est ce qu'indique aussi l'altération produite par l'atmosphère qui couvre la surface de la roche d'une couche brunâtre tachant les doigts.

Quand on traite la pâte du porphyre par de l'acide hydrochlorique même Acides. à froid, l'acide prend immédiatement une couleur jaune qui indique qu'il s'est dissous une certaine proportion de fer.

Dans le but de m'éclairer sur la nature des minéraux qui composent la pâte du porphyre, j'ai recherché la proportion de substances attaquées soit à froid soit à chaud par l'acide hydrochlorique.

J'ai constaté ainsi qu'avec de l'acide hydrochlorique concentré, au bout de 2 jours on dissout à froid 23 % soit à peu près 1/s de la pâte noire a.

Avec le même acide à chaud et au bout du même temps après avoir évaporé à sec, la proportion dissoute est un peu plus forte que si on opérait à froid, et à peu près la même que pour les cristaux de feldspath pur, elle est alors de 1/3. J'ai fait aussi au moyen du carbonate de soude et de l'acide fluorhydrique des analyses ayant pour but de déterminer la composition chimique de quelques variétés du porphyre, et j'ai obtenu ainsi:

1 1			•	1,82	2. c	(1) 10 <sup>2</sup> , nao et fl <sup>2</sup> h <sup>2</sup>	(2) 1 <sup>g</sup> ,2. co <sup>2</sup> , nao	(3) 1 <sup>e</sup> ,33. co <sup>2</sup> , nao.
Silice			•		•	53,17	50,79	49,82
Alumine.	•			•	•	19,77	)·	)
Protoxide d	e fe	r.	•		•	8,56	27,25 Äl, Fe	29,74 Ål Fe
Protoxide d	le m	ang	gan	èse.	•	0,51	)	)
Chaux				•	•	3,87 ·	8,02	7,31
Magnésie	•	•	•	•	•	4,96 (diff.)	10,74 (diff.)	10,93 (diff.)
Soude et po	otass	e.		•	•	7,02		), ' ` ` ` '
Eau		•	•	•	•	2,14	3,50	2,20
					·	100,00.	100,00.	100,00.

- (1) Pâte vert noirâtre du porphyre de Belfahy à grands cristaux de labrador et le mieux caractérisé.
- (2) Porphyre un peu brechiforme avec fragments de même nature que la pâte et ayant une couleur verte ou légèrement violâtre; de la scierie près du Puix, route du ballon de Giromagny, et non loin du contact de la roche avec le schiste de transition. C'est la pâte qui a été analysée, elle est d'un vert assez foncé, elle contient de petits cristaux très peu nets de labrador, et dans quelques cas rares des grains de pyroxène.
- (3) Porphyre de Giromagny à pâte rouge violacée; il renferme un trèsgrand nombre de petits cristaux de feldspath parfaitement nets et d'un beau vert d'eau, quelquefois aussi, il y a des cristaux de pyroxène d'un vert foncé: c'est la pâte qui a été analysée.

Les résultats des essais et des analyses qui précèdent peuvent se résumer brièvement de la manière suivante :

Dans le porphyre de Belfahy bien caractérisé, et à grands cristaux de fedlspath, la quantité de silice de la pâte est égale à celle du labrador : pour les porphyres qui comme (2) et (3) ne sont plus que des dégradations de (1), elle est inférieure de quelques centièmes.

Dans toutes les variétés, il y a moins d'alumine et moins d'alcali,

beaucoup plus de fer, de manganèse et de magnésie; tantôt plus et tantôt moins d'eau et de chaux que dans le feldspath.

M. Grézely, propriétaire de la verrerie de la Saulnaire, ayant bien voulu mettre à ma disposition ses fours de verrerie, j'ai essayé d'y fondre le porphyre de Belfahy; j'ai reconnu qu'à cette température il entre complétement en fusion; il donne alors un verre compact à cassure conchoïde et fortement coloré par le fer ¹.

En fondant ainsi le porphyre il est plus facile d'étudier ses propriétés chimiques, car j'ai reconnu qu'après porphyrisation il se laisse alors complétement attaquer par l'acide hydrochlorique, mais la silice se sépare cependant toujours à l'état grenu : il est probable que la fusion a surtout pour effet de modifier la manière d'être de l'alumine, qui, lorsque la roche est telle qu'on la trouve dans la nature résiste surtout à l'action de l'acide.

Le morceau de porphyre de Belfahy que j'ai fait fondre, appartenait à un échantillon semblable à celui désigné sous le numéro (1), dont j'ai analysé les cristaux de feldspath ainsi que la pâte; il avait une pâte verte, tirant sur le noir, avec de grands cristaux de feldspath blancs verdâtres; on n'y distinguait pas de pyroxène.

J'ai attaqué 2 <sup>6</sup> du verre provenant de la fusion, par l'acide hydrochlorique et j'ai obtenu :

-		Oxigo	ene.
Silice	53,45	· ·	27,773.
Alumine	22,26		10,595.
Protoxide de fer	8,12	1,848.	\
Protoxide de manganèse	0,96.	0,215.	1
Chaux	3,68	1,037.	6,313.
Magnésie (diff.)	3,65	1,404.	0,313.
Soude <sup>1</sup>	5,49	1,404.	
Potasse	2,39	0,405.	1
	100,00.		

Il résulte de cette analyse comparée avec celle du numéro (1), que la

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Voir pour plus de détails le mémoire publié par M. Delesse, dans les annales des Mines, de 1847.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> La quantité de soude paraît être un peu forte; cela tient peut être à ce que le creuset qui a servi à la fonte ayant perdu par accident son couvercle dans l'opération, les vapeurs de soude qui remplissent toujours le four de verrerie ont pu se déposer sur la surface en fusion.

composition moyenne de la pâte est à peu près la même que celle de la masse pour le porphyre de Belfahy.

Il y a donc lieu de répéter relativement au verre du porphyre, ce qui vient d'être dit relativement ou porphyre lui-même, et j'observerai que la composition de l'un ou de l'autre peut se représenter algébriquement par la notation suivante qui définit les rapports d'oxigène de R, R, Si, dans la pâte, par comparaison avec ceux du feldspath labrador constituant:

$$\div \ddot{R} : \ddot{R} < 3 : \ddot{Si} < 6$$
.

Quelquefois la pâte est assez rapprochée de la limite ÷1:3:6.

Après avoir fait l'analyse élémentaire de la pâte du porphyre, il reste à déterminer à l'aide des résultats qui ont été obtenus, quelle est la nature des minéraux qui la composent; mais la solution de cette question présente de grandes difficultés d'autant plus que jusqu'à présent les données ont complétement manqué pour la résoudre.

J'ai examiné au microscope et sous un grossissement de 100 fois, les pâtes de plusieurs variétés de la roche et j'ai reconnu d'abord que leur structure est à peu près la même que celle du porphyre, seulement les minéraux qui les composent sont très-petits et peu nets; ils se fondent en partie les uns dans les autres, et ils ont rarement des formes géométriques; mais quoi qu'il en soit j'ai observé deux substances cristallines; l'une transparente et verdâtre formant la plus grande partie de la roche, qui bien qu'elle soit en cristaux très-petits, présente souvent la macle caractéristique du labrador; l'autre d'un vert foncé intimement mêlée avec la première, et qui donne à la masse une teinte verte produite par le mélange des couleurs, et qui paraît homogène quand on regarde la roche à l'œil nu.

La forte proportion d'alcali qu'on trouve soit dans la pâte, soit dans le verre du porphyre démontre ce fait important, que la pâte et sa masse qui ont du reste à peu près même composition, sont en grande partie formées de feldspath labrador; car le plus ordinairement les silicates verts qui contiennent le fer comme base essentielle et qui peuvent entrer dans le porphyre, ne renferment pas d'alcali en combinaison avec le fer; il faut cependant en excepter une variété d'augite de la Vetterau analysée, par M. C. Gmelin, et l'Arfvedsonite qui paraît être une variété d'amphibole contenant 3 atomes de fer pour un atome de soude. Quoi qu'il en soit, admettons que l'alcali entre surtout dans le feldspath, la quantité de feldspath du porphyre

Digitized by Google

sera à peu près proportionnelle à la quantité d'alcali, par conséquent on peut supposer qu'il y en a environ 70 % dans la pâte d'un vert foncé tirant sur le noir, qui est cependant une des variétés à structure porphyrique qui doit en contenir le moins.

Quant à la masse même du porphyre de Belfahy, l'échantillon fondu qui a été examiné renfermait au moins 75 % de feldspath; et il est du reste facile de reconnaître, d'après les analyses précédentes et d'après les caractères minéralogiques du porphyre, que les variétés vert clair, ne sont souvent autre chose que des masses presque compactes de labrador dans lesquelles les cristaux existent toujours, mais sont tellement rapprochés que la structure porphyrique a disparu.

On peut se proposer de déterminer la proportion de feldspath de la roche d'après la densité des minéraux qui y entrent; c'est ce qui a été fait par M. de Buch ', pour le porphyre pyroxénique du Tyrol. En admettant que le feldspath est de l'adulaire, et que la substance qui donne à la roche la couleur vert noirâtre est du pyroxène, M. de Buch a déterminé la proportion des deux minéraux par la formule d'alliage:

$$D = \frac{MS + NF}{M + N}$$

Détant la densité de la roche, s celle du pyroxène, r celle du feldspath.

Il faut observer cependant que l'emploi de cette formule repose sur une hypothèse peu probable, car elle suppose que le silicate de fer est du pyroxène, ce qui ne doit pas être, comme nous le verrons tout à l'heure; mais nous pouvons néanmoins essayer d'en faire usage pour le porphyre de Belfahy: or, quelle que soit la nature du silicate vert qui colore la pâte, sa densité est égale à celle des silicates de protoxide de fer en général et on peut admettre par conséquent qu'elle est à peu près 3,00; le feldspath est du labrador dont la densité est 2,719 et la pâte la plus noire pèse 2,803: il résulte donc de là que les variétés les plus foncées de la pâte du porphyre de Belfahy, contiennent au moins de 2 à 2 ½ fois plus de feldspath; c'est-à-dire au moins de 65 à 75 %: ces nombres concordent assez bien avec ceux qui ont été déduits de la composition chimique, si on observe que s = 3,00 est tout-à-fait arbitraire: du reste il serait bien préférable de se servir de cette formule pour calculer la densité du silicate à base de fer et de magnésie: on

Digitized by Google

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Voir annales de chimie, t. vi.

trouve alors, d'après les analyses précédentes, qu'elle est comprise entre 3,00 et 3,027.

J'ai constaté en outre que la pâte est magnétique; cette propriété n'est pas exceptionnelle pour le porphyre de Belfahy, mais elle s'étend aussi aux porphyres pyroxéniques desquels je parlerai plus loin et à tous ceux que j'ai eu l'occasion d'examiner dans diverses collections, en sorte qu'on peut la considérer comme une propriété générale de tous les mélaphyres.

Dans le but de m'éclairer sur la nature du minéral qui dans les mélaphyres attire l'aiguille aimantée, j'ai fait divers essais sur quelques minéraux pouvant se trouver dans les roches.

L'amphibole ne m'a paru magnétique que lorsqu'elle contenait visiblement du fer oxidulé.

Pour le pyroxène, j'ai reconnu que l'augite de la Fassa est magnétique, certains augites des volcans encore en activité le sont un peu quelquefois, et il en est de même de la sahlite et de la coccolite de Norwège: l'augite du porphyre de Belfahy qui est noir foncé est aussi magnétique, mais la lherzolithe, la sahlite n'exercent aucune action sur l'aiguille aimantée.

L'hypersthène, la diallage bronzite, sont souvent magnétiques.

D'après M. Berthier, les silico-aluminates de fer des minerais en grain ainsi que la chamoisite sont magnétiques<sup>1</sup>, et cela a lieu encore pour quelques grenats même lorsqu'ils sont transparents<sup>2</sup>.

Mais de ce que la pâte de tous les mélaphyres bien caractérisés contient à très-peu près autant de silice que les cristaux de feldspath qu'elle renferme, il est facile de conclure que ce n'est ni du grenat, ni de la chamoisite qui forme le silicate à base de fer; car ces minéraux renferment beaucoup moins de silice. On ne saurait admettre non plus que c'est de l'hypersthène ou de la diallage, car les roches dans lesquelles elles entrent comme élément constituant se distinguent assez facilement par un facies particulier: j'examinerai plus loin si ce doit être du pyroxène ou de l'amphibole; mais que ce soit l'un ou l'autre de ces deux minéraux, il me semble qu'on doit admettre que la pâte contient une quantité de fer oxidulé extrêmement petite à laquelle elle doit la propriété d'être magnétique: cela résulte en effet de ce qui a été dit sur le magnétisme, car à cause de son

<sup>1</sup> Hauy.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Berthier. Voie sèche, t. 11. Minerai de fer.

irrégularité même on doit penser que c'est du fer oxidulé, dont la présence ou l'absence rend magnétiques ou non magnétiques les mêmes variétés d'augite provenant des mélaphyres ou des volcans.

En examinant le porphyre à la loupe, il m'a semblé reconnaître quelques paillettes de fer oxidulé, mais je n'ai pu acquérir une entière certitude à cet égard; il me semble toutesois que l'existence de ce minéral est démontrée par ce que je viens de dire, et elle l'est encore par la couleur noire avec reflet bleuatre qui fait ressembler beaucoup quelques variétés du porphyre au basalte. Du reste le fer oxidulé magnétique a été observé quelquefois dans cette formation, car d'après des renseignements que je dois à l'obligeance de M. Virlet, on trouve du fer oxidulé titanifère dans le lit du torrent de Scotino Langada 1 qui coule en partie sur le porphyre vert antique; or, nous verrons plus loin que ce porphyre est un véritable mélaphyre. Dans l'Oural, où les porphyres pyroxéniques sont très-développés, M. G. Rose a signalé plusieurs localités telles que Katschkanar et Blagodat, dans lesquelles ils se chargent peu à peu de fer oxidulé; la mine de Blagodat qui est si renommée pour les aimants qu'elle fournit, couronne le sommet d'une montagne de porphyre pyroxénique qui contient du fer oxidulé, et dans la description qu'il en donne, M. G. Rose a fait observer d'une manière toute spéciale que le fer oxidulé et le porphyre pyroxénique appartiennent à la même formation.

Je pense donc qu'on doit admettre que c'est le fer oxidulé qui rend magnétique le porphyre de Belfahy et en général tous les mélaphyres.

Il reste maintenant à déterminer quel est le minéral qui donne à la pâte silicate du porphyre sa couleur verte, et la solution de cette question présente de grandes difficultés.

Il était naturel de penser qu'on y arriverait par l'analyse élémentaire; car en recomposant le feldspath dont les cristaux ont été analysés, ce qui reste représente à très-peu près la composition du silicate de la pâte : mais il faut observer que si les minéraux qui forment des cristaux isolés dans les roches sont loin d'être purs, cela a lieu à bien plus forte raison pour ceux qui sont cristallisés d'une manière confuse, et qui composent la pâte dans laquelle se concentrent toutes les substances minérales en excès, séparées par les cristallisations antérieures. De plus les substances qui composent le

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Au N. E. de Lebetsova, route de Sparte à Marathonisi.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> G. Rose, Reise nach Ural, t. Ier, pag. 345, ligne 10.

feldspath et le silicate de la pâte sont en partie les mêmes, il n'y a guère que les proportions de chacune d'elles qui varient; ainsi ils renferment à peu près la même quantité de silice, l'un et l'autre contiennent du fer, quoiqu'il n'existe qu'en petite quantité dans le feldspath; l'alumine, la chaux, l'eau et même la magnésie, sont aussi partagées, et ainsi que je l'ai déjà fait remarquer, il n'est pas impossible qu'il y ait une petite quantité d'alcali dans le silicate vert. On ne peut donc pas être assuré qu'une substance entre exclusivement dans la composition du feldspath, et dès-lors on ne peut pas calculer avec exactitude quelle est la proportion de feldspath de la roche; du reste lors même que ce calcul serait possible, comme le silicate vert est en petite quantité, il serait difficile de trouver sa composition chimique, car des erreurs très-légères d'analyse comme celles par exemple qui portent nécessairement sur les alcalis et surtout sur la magnésie, pourraient ensuite être multipliées dans le calcul et donner des résultats assez éloignés de la vérité : par conséquent, bien que la recomposition de la roche d'après son analyse élémentaire puisse avoir lieu quelquefois, quand on connaît d'une manière précise la composition des minéraux constituants, pour le porphyre dont l'étude nous occupe en ce moment, cette recomposition serait sinon impossible du moins bien incertaine et on ne peut guère espérer qu'elle permette de déterminer la formule du silicate de la pâte.

Mais on peut cependant tirer parti des analyses qui précèdent pour arriver à la solution de la question.

M. de Buch a établi depuis longtemps qu'un des principaux caractères du porphyre qui nous occupe est de ne pas présenter de quartz dans sa pâte : ce principe est vrai généralement, cependant il ne doit pas être pris dans une acception trop absolue et il conviendrait peut-être d'y apporter quelques restrictions; car indépendamment de ce qu'il y a 'accidentellement du quartz dans des amygdaloïdes comme celles que j'ai décrites, j'ai pu observer en calcinant des mélaphyres, des amygdaloïdes microscopiques ou des veinules de quartz qui démontrent qu'il y a quelquefois un très-léger excès de silice dans la roche; cela a lieu en particulier pour le spilite de Faucogney, pour le porphyre de la Grève, etc. Dans la description de la carte géologique de Saxe, M. Naumann signale aussi à Rodersdorf un porphyre vert contenant des cristaux mâclés d'augite et qui est très-riche en quartz 1.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Naumann, Geognostiche Skizze, 1er vol. p. 142.

Mais c'est surtout l'analyse chimique qui permet de constater, dans des roches qui présentent le caractère du mélaphyre, la présence d'un léger excès de silice, sur la quantité théoriquement nécessaire à la formation des minéraux qui les composent; car, en analysant les cristaux de feldspath qui donnent au mélaphyre la structure porphyrique, j'ai presque toujours obtenu, pour la silice, un nombre un peu supérieur à celui qui résulte de la composition théorique du labrador.

Il ne serait pas impossible, d'après cela, qu'une petite quantité de silice eût été renfermée dans les cristaux de feldspath, de quelques mélaphyres ou dans la pâte, à l'état de ce que l'on pourrait appeler silice de cristallisation; du reste, on est naturellement conduit à penser qu'il ne saurait y avoir plus de quelques centièmes de silice en excès, autrement elle aurait cristallisé elle-même au moment de la solidification; on la rencontre, en effet, à l'état hyalin, dans des roches qui n'en contiennent pas davantage, et dans lesquelles elle s'est nettement séparée, bien que leur structure ne soit pas plus cristallinc que celle de la roche que nous examinons en ce moment; enfin, comme elle est en petite quantité, on peut admettre que les quantités qui se trouvent dans le feldspath et dans la pâte sont égales, ou tout au moins proportionnelles. Ces deux hypothèses, relatives à l'excès de silice et à la proportion de cette dernière, qui entre, soit dans le feldspath, soit dans la pâte, ont, du reste, été vérifiées par l'analyse chimique, ainsi que ce sera démontré dans la suite de ce mémoire; car, pour le labrador du cap Holmen, qui est exceptionnel, et qui appartient à une roche pouvant être considérée comme une limite des mélaphyres, l'excès sur la quantité de silice de la formule théorique, qui est alors de beaucoup un maximum, est 3,05 % : de plus, j'ai reconnu que, quand la richesse en silice de la pâte augmente, celle du labrador, qui y forme des cristaux isolés augmente aussi, et à peu près dans le même rapport; ainsi, dans la roche du cap Holmen en particulier, dont le labrador contient la plus grande quantité de silice, la pâte renferme 55,29 % de silice, c'est-à-dire quelques centièmes de plus que la pâte des mélaphyres bien caractérisés.

Ce qui précède étant établi, on peut se proposer de rechercher la nature du silicate vert qui forme avec le labrador la pâte des mélaphyres.

D'après les analyses de la roche, c'est principalement dans la pâte que les affinités de cristallisation ont réparti le fer et la magnésie; il y en aura

d'autant plus que la roche a une couleur verte plus soncée et tirant plus sur le noir : de plus il résulte de ce qui a été dit antérieurement, que le silicate vert de la pâte ne peut être que du pyroxène ou de l'amphibole.

Quoique le porphyre de Belfahy et la plupart des mélaphyres ne renferment qu'assez rarement des cristaux de pyroxène, comme ils paraissent quelquesois se fondre dans la pâte d'une manière insensible, il semblerait assez naturel de penser que le silicate vert est du pyroxène : mais il faut observer qu'il résulte de l'analyse, que le silicate vert de la pâte contient beaucoup d'oxide de fer, de la magnésie, de l'alumine et de la chaux, quoiqu'il puisse y en avoir moins que dans le feldspath : en outre dans la pâte vert noirâtre du porphyre de Belfahy le mieux caractérisé, qui, à cause de sa couleur et de son aspect, semblerait au premier abord devoir être formée de feldspath et d'augite, il y a au moins 53 % de silice; or si on recherche dans le Manuel de Minéralogie chimique de M. Rammelsberg', quelle est la composition des pyroxènes dont l'analyse a été faite jusqu'à présent, on reconnaît qu'il n'y a que les pyroxènes riches en magnésie qui contiennent plus de 54 % de silice; et le pyroxène des mélaphyres du Tyrol analysé par M. Kudernatsch, n'en renferme que 50 %: le plus ordinairement ceux qui sont riches en fer et en alumine, comme doit l'être le silicate vert de la pâte, n'ont que 48 à 51 % de silice, et les dolérites qui sont des roches de labrador et de pyroxène n'en ont généralement pas plus de 51 %.

Les amphiboles au contraire qui auraient les mêmes bases et qui seraient dans les conditions précitées pourraient renfermer 53 % de silice; c'est ce qui a lieu, par exemple, pour l'amphibole de Garpenberg (Suède) analysée par M. Hisinger; en vertu de ce qui vient d'être dit ci-dessus relativement à la quantité de silice pouvant se trouver en excès dans la pâte, on doit donc présumer que le silicate vert est de l'amphibole, et c'est du reste ce qui m'a paru résulter surtout d'une expérience très-simple.

J'ai calciné, en effet, les variétés de la roche qui contiennent du pyroxène et j'ai reconnu après cette opération que, tandis que le pyroxène prend une couleur plus foncée, la pâte prend au contraire généralement une couleur brune ou rougeâtre beaucoup plus claire, ainsi que cela a lieu pour les diorites et pour les porphyres dioritiques qui sont à base d'amphibole; de plus, on voit alors que les cristaux de pyroxène sont aussi

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Rammelsberg, t. 1, p. 58.

complétement isolés que possible de la pâte, de laquelle ils se détachent d'une manière très-nette par le contraste des couleurs; ces effets inverses produits sur le pyroxène et sur le silicate vert de la pâte ne permettent donc guère d'admettre que ce dernier soit du pyroxène, et alors il est naturel de penser qu'il est de l'amphibole?

Amphi-

Cela paraîtrait s'accorder du reste avec un fait relatif aux cristaux d'ouralite, et aussi avec quelques expériences de MM. Berthier et Mitscherlisch; dans l'ouralite le pyroxène qui est au centre se serait formé d'abord et l'amphibole aurait pris naissance ensuite par un refroidissement plus lent; de même aussi dans le porphyre de Belfahy, le feldspath et le pyroxène ont dû nécessairement cristalliser les premiers; car ils n'auraient pas pu cristalliser si la pâte avait déjà été solidifiée; ce n'est donc que postérieurement que la pâte aurait pris la structure cristalline, et alors il se serait formé de l'amphibole. Je dois faire remarquer cependant que d'après M. G. Rose, c'est l'inverse qui aurait eu lieu, et dans l'ouralite, l'amphibole serait au contraire un pseudomorphose du pyroxène; on conçoit du reste que ce pseudomorphose aurait pu se produire dans la pâte du porphyre de Belfahy et de plusieurs mélaphyres, sans que les cristaux de pyroxène isolés et visibles eussent été altérés.

Si on admet que le silicate vert qui donne au porphyre sa couleur est une amphibole, cette dernière doit, dans tous les cas, avoir une composition particulière et peut être même différente de celles connues jusqu'à présent qui n'ont que rarement 53 % de silice; indépendamment de l'oxide de fer et de la magnésie, elle doit contenir de l'eau, car certaines pâtes en renferment une quantité plus grande que le feldspath, et c'est ce que j'aurai l'occasion de faire remarquer encore pour le porphyre vert antique et pour les autres mélaphyres que j'examinerai plus loin; de plus, de l'alumine entre très-probablement dans sa composition, ainsi que cela a lieu pour la plupart des amphiboles des roches; enfin il est remarquable que la quantité de chaux puisse y être moindre que dans le feldspath, tandis que les amphiboles analysées jusqu'ici sont en général riches en chaux.

Lorsque dans le porphyre que nous étudions la pâte devient rougeâtre ou violacée comme cela a lieu pour quelques variétés de Giromagny, contenant des cristaux très-nets de feldspath et de pyroxène, les éléments qui entrent

<sup>1</sup> Voir Rammelsberg, Hornblende.

dans la composition de la pâte ne paraissent pas avoir pu se séparer et le silicate vert ne s'est pas formé, quoique la roche contienne encore une proportion notable de fer.

### Spilite.

Quand on quitte Faucogney (Haute-Saône) pour se diriger vers Saphozle-Bas et Emoulière, on remarque à gauche un mamelon ayant tous les caractères d'une roche d'origine ignée, car elle se divise en prismes pseudo-réguliers ayant quelques décimètres de dimension : cette même roche forme la base des trois montagnes au pied desquelles est située de Faucogney; on la rencontre également au Plain-descogney. Bœufs, à l'étang des Grillots, près de Saint-Bresson, à Mondahin, à la Chapelotte, à Rimbach 1, à Grendelbruch 2, etc., etc.

Elle est d'une couleur verte ou violacée tirant un peu sur le noir, son aspect est parfaitement homogène; sa texture est cristalline, grenue, et elle ne présente pas de cristaux isolés bien nets. D'après l'ensemble de ses propriétés et d'après son gisement, on est naturellement conduit à la rapprocher du porphyre de Belfahy, c'est aussi ce qui a été fait par M. Thirria, qui la classe dans son groupe du porphyre noir et qui l'a appelée spilite\*. Les géologues allemands désignent cette classe de roche, qui accompagne presque constamment les formations porphyriques, sous le nom de Mandelstein de porphyrite et de porphyrit-mandelstein. A Faucogney elle présente quelquesois des cellules allongées sans direction déterminée et le plus souvent angulaires : ces cellules qui sont très-rares et petites au pied de la montagne sur laquelle se trouve le hameau d'Emoulières deviennent très-nombreuses, très-irrégulières et très-grandes quand on se dirige de Faucogney vers le village des Mottes; elles sont ordinairement presqu'entièrement remplies par de la chaux carbonatée qu'entoure un peu de chlorite ferrugineuse. Par l'altération de l'air elle prend une couleur brune due à l'oxide de manganèse.

La densité de la roche est de . . . . . . . . . . . 2,906.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Elie de Beaumont. Explication de la carte géologique de France, p. 366.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Voltz. Géognosie de l'Alsace, p. 53.

<sup>3</sup> C'est le spilite busonite de M. Brongniart.

Elle est donc un peu supérieure à celle de la pâte du porphyre de Belfahy.

Comme cette dernière elle est magnétique; à la loupe elle présente des lamelles verdâtres paraissant presque avoir la même couleur que la roche, et qui s'entrecroisent indistinctement dans toutes les directions; paral-lèlement à leur longueur, ces lamelles ont des stries très-fines qui indiquent qu'elles sont formées de cristaux maclés de labrador. Quand on examine le spilite qui forme le bas de la montagne d'Emoulière, après l'avoir calciné on y observe une multitude de petites veinules de quartz, indiquant qu'il y a une quantité de silice un peu plus grande que celle nécessaire à la formation des minéraux qui entrent dans la composition de la roche: on peut voir du reste par l'analyse qui suit, que cet excès de silice est très-faible et seulement de quelques centièmes, quoiqu'il soit facile de le constater par un examen à la loupe.

Je n'ai pas rencontré de cristaux de pyroxène dans ce spilite.

Quand on le pulvérise, il prend une couleur d'un gris verdâtre clair.

Au chalumeau il présente absolument les mêmes propriétés que la pâte du porphyre de Belfahy.

1.82. co2. no - Fl2 H2.

J'ai fait une analyse complète de cette roche et j'ai trouvé :

						• ;	, <i>2</i> .		. ,	<b>.</b>		
Silice	•	•						54,42.		-		28,276.
Alumine.			•					20,60.				9,630.
Protoxide	de	fer	۱.		•	•		9,44.			2,149 \	
Protoxide o	de r	nan	gand	èse.			•	0,93.		•	0,208	
Chaux			•		•	•		3,64.		•	1,023	
Magnésie.			•	•	•	•		3,87.		•	1,498	6,767.
Soude		•	•				•	4,48.		•	1,146	
Potasse								0,94.		•	0,159	
Eau	•		•	•		•	•	1,97		1/3	1,751	
								100,29.				

L'analyse montre que sa composition est à très-peu près la même que celle de la pâte du porphyre de Belfahy et qu'elle présente les mêmes relations entre les quantités d'oxigêne de R, R, SI; elle est seulement

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Une partie du ser est à l'état de péroxide quoique tout ait été compté comme protoxide.

plus riche en silicate vert ou en amphibole, elle ne contient guère que 55 % de feldspath labrador; elle constitue par conséquent un porphyre cellulaire qui n'est qu'une variété ou qu'une dégradation de celui que nous avons étudié.

### Porphyre brèche.

Ainsi que cela a lieu en général dans les formations porphyriques, le porphyre de Belfahy est accompagné de brèches et elles sont même très-développées. De concert avec M. Pidancet, conservateur du musée de Besançon, j'ai observé ces brèches dans la vallée de Plancher-les-Mines, au village de Belfahy et dans ses environs, au Bois-du-Roi ainsi que sur le Ballon, aux Grands-Champs sur la route de Servance, au nord du Puix, etc.

Les variétes du porphyre qui sont à l'état de spilite même très-caverneux, présentent quelquesois des brèches dont la teinte générale est verte; ces spilites-brèches se rencontrent à Chauvillerain, près de Faucogney (Voir fig. 11. pl. 1), aux environs de Giromagny: quand leurs cellules sont grandes et très-nombreuses, elles sont remplies par de la chaux carbonatée, mais on y trouve aussi du quartz et de la chlorite ferrugineuse.

Ces brèches ont quelquesois des couleurs vives et elles prennent sous le poli de très-belles nuances, qui les ont sait rechercher autresois dans les scieries de pierres du département de la Haute-Saône.

En examinant ces brèches avec attention j'ai reconnu que malgré la diversité de leurs couleurs, elles sont presqu'exclusivement formées de fragments à angles vifs qui appartiennent à la roche du porphyre elle-même ou à ses variétés; on y rencontre cependant aussi des fragments de roche pétro-siliceuse grise, violette ou verte, qui ne ressemblent à aucune des roches des environs et dont les caractères ont visiblement été altérés par la formation même de la brèche. Le plus ordinairement elles présentent une teinte générale qui est verte, mais souvent aussi elle est rouge ou violette : lorsque les fragments sont petits et n'ont que quelques centimètres, toutes ces nuances et leurs intermédiaires sont quelquefois réunies sur un seul échantillon, qui frappe alors l'œil par la bizarrerie et le caprice de ses couleurs.

Dans les brèches à teinte verte de la vallée de Plancher, on rencontre souvent des fragments avec de très-gros cristaux de feldspath labrador, et sur une

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Thirria, Statistique de la Haute-Saône.

surface d'un mètre carré on peut observer toutes les variétés que le porphyre présente, tant sous le rapport de la couleur que de la structure.

Dans les brèches à teinte rouge ou violette, on reconnaît encore très-bien les cristaux de labrador qui sont caractérisés par leurs macles; il est donc possible que leur couleur qui n'est pas celle qui est la plus habituelle à la roche, soit due à un changement dans l'état d'oxidation du fer et du manganèse qui aurait été produit dans les fragments brèchiformes.

J'ai observé plusieurs fois des cristaux de labrador dont une partie se trouvait sur un fragment brèchiforme, tandis que l'autre était dans la pâte; tout porte donc à croire que le ciment qui a réuni les fragments brèchiformes a dû pénétrer à l'état de fusion; c'est ensuite par son refroidissement que des cristaux de feldspath labrador se sont développés à la fois dans la pâte et dans le fragment ramolli; du reste dans les variétés de brèches à teinte verte les fragments sont quelquefois peu nombreux et espacés, de plus leurs contours sont très-peu nets; il semblerait donc qu'ils ont été corrodés, et qu'ils se sont dissous en partie dans la pâte du porphyre.

Dans les variétés rouges et violettes le même fait peut s'observer, de plus les cristaux de labrador des fragments brèchiformes paraissent généralement avoir été altérés; ils ont une couleur blanchâtre et sont complétement opaques, leurs arêtes ne sont pas nettes et enfin on n'y observe plus de clivage : cette altération a, sans aucun doute, été produite aussi par le phénomène qui a engendré les brèches.

J'ai cherché quelle est la quantité d'eau que contiennent les principales variétés de brèches et j'ai obtenu les résultats suivants :

- (1) Fragment rouge d'une brèche à pâte verte, de Belfahy. . . . 1,302.

Pour les brèches vertes on aurait du reste la même perte au feu que pour le porphyre lui-même.

Relativement à l'origine et au mode de formation de ces brèches, il importe de constater ici que celles dont la couleur est rouge ou violette, ont une teneur en eau moins grande que le porphyre.

Le porphyre brèche paraît être tantôt plus, tantôt moins élevé que le porphyre de Belfahy, et se trouver indifféremment soit à la limite, soit à l'intérieur de la formation.

### Porphyre vert antique.

Les Grecs et les Romains ont souvent employé dans la construction de leurs principaux monuments une roche que les anciens écrivains, Pausanias, Pline, Dioscoride, désignent sous le nom de marbre lacédémonien, d'ophite ou de pierre des Crocées, du nom de la carrière de laquelle elle était extraite '; les marbriers modernes l'appellent quelquefois serpentin vert, mais elle est plus spécialement connue dans les arts sous le nom de porphyre vert antique.

Lors de l'expédition de Morée, MM. Boblaye et Virlet ont été assez heureux pour retrouver les anciennes carrières situées dans la Laconie, dans lesquelles on extrayait autrefois ce porphyre, et ils ont reconnu qu'il forme en partie les plaines de l'Hélos et une série de collines arrondies entre Lebetsova et Marathonisi: quoique le porphyre vert antique ait été très-fréquemment employé par les anciens et qu'on le retrouve dans les monuments de la Grèce, de l'Italie, de l'Egypte, de la Gaule, etc., il ne paraît pas avoir été exploité dans d'autres localités que dans la Grèce.

Des descriptions très-complètes du gisement de cette roche ont été données par M. Virlet, et il en résulte qu'elle présente la plus grande analogie avec le porphyre de Belfahy: c'est du reste ce que j'ai pu mettre complétement hors de doute en comparant les nombreuses collections qui ont été recueillies par M. Virlet; à part quelques nuances, ces roches ainsi que leurs variétés offrent absolument les mêmes caractères et on doit nécessairement les rapprocher dans une classification naturelle des roches.

Etudions en effet les principaux minéraux du porphyre vert antique en suivant l'ordre précédemment établi.

reldspath. Ce porphyre a la structure porphyrique bien nettement caractérisée. Cependant les cristaux de feldspath qui pour le porphyre de Belfahy, sont en général terminés par des arêtes vives, se fondent ici d'une manière douce, et au lieu d'être blancs verdâtres, ils ont une légère teinte verte d'un effet trèsagréable à l'œil et qui a valu à ce porphyre sa célébrité. Quant à la pâte, sa

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Voir pour de plus amples détails à ce sujet les recherches érudites de Boblaye, sur les roches désignées par les anciens sous le nom de marbre Lacédémonien et d'Ophite. (Expédition scientifique de Morée, pag. 129.)

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Boblaye et Virlet. (Expédition scientifique de Morée. Minéralogie.)

couleur varie depuis le violet jusqu'au vert et au vert clair; le plus ordinairement elle est vert foncé; à Scotino Langada se trouve une variété qui rappelle celle du porphyre de Belfahy, dans laquelle il n'y a pas de cristaux de feldspath apparents.

Elle est plus grande que celle du labrador de Belfahy et même que celle d'aucun feldspath connu; elle est même supérieure à celle qui a été trouvée pour la pâte du porphyre de Belfahy. Cela tient probablement à ce que ce feldspath est très-compact et assez difficilement clivable, à ce qu'il contient une grande quantité de fer et d'eau à l'état de combinaison.

J'ai observé un échantillon dans lequel les cristaux de feldspath avaient pris, de même qu'on l'observe quelquefois dans les Vosges, une teinte rougeâtre produite par une altération atmosphérique; ils étaient dans une pâte violette.

La forme cristalline est la même et présente les mêmes groupements de cristaux que pour le feldspath de Belfahy; on peut observer aussi très-souvent la même macle.

Au chalumeau il fond en un émail blanc, bulleux, un peu verdâtre.

Ses propriétés avec les réactifs sont absolument les mêmes que pour le feldspath de Belfahy.

J'ai déterminé la composition chimique de ce feldspath par deux analyses, et i'ai trouvé:

et j'ai trouve:	Carbonate	Acide	Moyenne.	Oxigène.	Rapport	
	de soude. Il		•	Ongene.	Mapport	<b>3.</b>
6.11		• •			0 × 0 · ×	_
Silice	53,20	<b>»</b>	53,20	<b>»</b>	27,643	6
Alumine	27,57	27,05	27,31	12,764	13,080	3
Peroxide de fer	1,03	1,03	1,03	0,316)	13,000	3
Protoxide de mang.	Traces	<b>»</b>	<b>»</b>	» \		
Chaux	8,03	8,01	8,02	2,253		
Magnésie. (diff.)	<b>»</b>	1,01	1,01	0,390	f 00#	
Soude	D	3,52	3,52	0,900	4,863	1
Potasse	»	3,40	3,40	0,577		
Eau	2,64	2,37	2,51	1/3 2,231		
			100.00	•		

Ce feldspath contient plus de chaux, plus de magnésie, plus d'eau et moins d'alcali que celui de Belfahy, mais en résumé cependant il ne présente avec sa

composition que de légères différences; aussi peut-on lui appliquer tout ce qui a déjà été dit antérieurement : en ce qui concerne le fer, j'ai supposé qu'il était à l'état de peroxide, quoique la belle teinte verte du feldspath porte assez naturellement à le regarder comme étant au moins en partie à l'état de protoxide; toutefois la première hypothèse conduit à peu près aux rapports simples 1:3:6 qui sont ceux qui définissent le feldspath labrador.

Dans le nouvel ouvrage qu'il vient de publier sous le nom de Cosmos, M. De Humboldt, en passant en revue la série des roches, désigne les cristaux de la pâte du porphyre vert antique comme étant de l'oligoclase . Ils présentent en effet une macle formée d'après la même loi que celle de ce feldspath, mais nous voyons que si les caractères cristollographiques ont pu induire en erreur un observateur tel que M. de Humboldt, l'analyse chimique démontre bien que le feldspath est du labrador et non de l'oligoclase.

Si nous continuons maintenant l'étude minéralogique du porphyre vert antique, nous trouverons que par tous les minéraux qu'il renferme il présente la plus grande analogie avec le porphyre de Belfahy.

Pyroxène.

Dans quelques échantillons en effet, j'ai observé du pyroxène noir verdâtre cristallisé et M. G. Rose' a également signalé la présence de ce minéral qui est ordinairement assez rare.

Je dois cependant à l'obligeance de M. Virlet une variété de cette roche riche en pyroxène, qu'il a recueillie dans la Laconie, au N. E. de Lebetsova sur la route de Sparte à Marathonisi; sa pâte est d'un vert clair moins foncé que la plupart des cristaux de feldspath dans le porphyre vert antique; elle n'a pas l'aspect porphyroïde, mais elle paraît être uniquement formée de feldspath; d'après M. Virlet, cette roche appartient par son gisement au groupe du porphyre vert antique, et c'est en effet ce qu'on aurait pu conclure immédiatement de son examen minéralogique, car elle ressemble à s'y méprendre à la roche de porphyre pyroxénique de la Planche des Belles-Filles, dont j'ai donné plus haut la description.

Dans le porphyre vert antique, il y a aussi de la pyrite de fer disséminée qui est quelquefois entourée de pyroxène noir. Quant aux autres minéraux accidentels de la roche, ils sont absolument les mêmes que dans le porphyre

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Cosmos, traduction de M. Faye, p. 289, 2º ligne.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>G. Rose, Reise nach den Ural, t. 1, p. 565.

de Belfahy: on trouve en effet de l'épidote d'une couleur vert pistache on vert olive à Alaïbey et à Brinisla; elle forme du reste avec le quartz des filons plus puissants que dans les Vosges et qui, d'après M. Virlet, peuvent avoir plusieurs décimètres d'épaisseur; le quartz et l'épidote sont disposés suivant des bandes parallèles, les cristaux d'épidote étant perpendiculaires à la surface de séparation et le quartz formant généralement la matière dominante. Il arrive aussi quelquefois qu'elle imprègne presque complétement la roche comme je l'ai signalé dans quelques localités des Vosges, et ces modifications s'observent surtout dans le voisinage des filons d'épidote. On en rencontre également qui est cristallisée dans des druses irrégulières, à l'intérieur d'échantillons à pâte violette, du torrent de Scotino-Langada.

Le quartz ne se trouve pas seulement en filons avec l'épidote, il forme aussi des noyaux, qui tantôt présentent des contours bizarres, et tantôt ont l'apparence de gouttelettes ou de larmes: j'en ai observé ayant cette dernière forme autour desquels il y a une petite bande d'un rouge vif et qui paraît être de la cornaline: quelquefois le noyau tout entier est de la cornaline. Sur un grand nombre d'échantillons, j'ai souvent rencontré le quartz entouré d'une couche très-mince de pyroxène noir; quelquefois le quartz était d'abord entouré de pyrite de fer, puis de pyroxène.

Les collections très-complètes rapportées par M. Virlet, m'ont offert un grand nombre de variétés renfermant des cellules généralement petites, irrégulières et de forme allongée dans lesquelles se trouvaient de la chlorite ferrugineuse et de la chaux carbonatée: ainsi, par exemple, j'ai observé ces minéraux sur des échantillons provenant d'Alaïbey qui avaient une couleur rouge lie de vin, une dureté très-faible et qui paraissaient n'être plus qu'une dégradation du porphyre, et aussi sur des échantillons, ayant une couleur verte et non porphyrique, qui provenaient de Scotino-Langada.

On trouve aussi à Alaïbey des amygdaloïdes avec chlorite ferrugineuse et quartz, le quartz se trouvant au centre.

Les variétés du porphyre vert antique que nous étudions dans ce moment ne se rencontrent pas dans les arts et dans les plaques polies qui ont servi à la décoration des monuments anciens; car on conçoit qu'on devait rejeter toutes les parties qui contenaient de la chaux carbonatée et de la chlorite ferrugineuse, à cause de la faible dureté de ces deux minéraux; mais dans les collections de M. Virlet, j'ai trouvé des échantillons à pâte d'un violet foncé, dans lesquels il y avait un si grand nombre de cavités qu'ils passaient

à l'état de spilite : quelques-uns ressemblent du reste tellement à certaines variétés du porphyre de Belfahy, qu'il serait difficile de les en distinguer.

Indépendamment des minéraux que nous venons de passer en revue, qui sont ceux du porphyre de Belfahy, MM. Virlet et Boblaye ont signalé la présence du fer titané dans le torrent de Scotino-Langada où il ne paraissait pouvoir provenir que du porphyre vert antique; je ne l'ai pas encore rencontré dans la roche des Vosges.

Pale. La pâte du porphyre vert antique, ainsi que nous avons eu l'occasion de le dire, est ordinairement d'une belle couleur verte, qui tire tantôt sur le noir et tantôt sur le vert clair; quelquefois cependant elle a une teinte violette.

J'ai trouvé pour la densité d'une variété d'un vert olive. . . . 2,915. M. G. Rose a obtenu 2,923. C'est probablement sur un échantillon un peu plus riche en fer et de couleur plus foncée.

Les propriétés au chalumeau sont les mêmes que celles de la pâte du porphyre de Belfahy; elle contient de l'eau, comme cette dernière et même en plus grande quantité. Dans divers essais, soit sur la pâte soit sur le porphyre, j'ai obtenu, pour la teneur en eau, les résultats suivants:

(1)	Porphyre à pâte verte très-foncée avec cristaux	<b>z</b> 00
	de feldspath d'un très - beau vert d'herbe ) · · · ·	3,99
<b>(2)</b>	Pâte d'un fort-beau vert très-foncé, d'un monument ancien.	3,87
• •	L'échantillon est très-légèrement décomposé.	
(3)	Pâte d'un vert olive ordinaire	2,69
(4)	Porphyre déjà décrit, vert clair, sans cristaux de	9.60
	feldspath isolés, avec des cristaux de pyroxène,	2,69
(5)	Porphyre d'un vert olive clair	2,56
<b>(6)</b>	Porphyre à pâte verte, noirâtre, violacée	1,80

Par la calcination, toutes ces variétés prennent une couleur brune rougeâtre assez claire, et les cristaux de feldspath passent à une teinte jaunâtre.

D'après ce tableau, la quantité d'eau combinée dans le porphyre est généralement supérieure à celle du feldspath; elle est plus grande dans les variétés vertes que dans celles qui sont violettes, et dans les premières elle est d'autant plus grande que la teinte verte est plus belle et plus foncée ou qu'il y a plus de ce silicate à base de fer qui colore la pâte.

J'ai fait un essai de la pâte dont la densité a été donnée ci-dessus et qui contenait les cristaux de feldspath analysés précédemment: j'ai eu bien soin de

ne pas prendre les parties dans lesquelles il y avait des noyaux de quartz, et en attaquant 1,2 de la matière par le carbonate de soude, j'ai trouvé pour sa composition:

	1,2. co, nao.
Silice	53,55
Alumine	19,43
Oxide de titane	traces.
Protoxide de fer	7,55
Protoxide de mangan.	0,85
Chaux	8,02
Magnésie dir Soude et potasse dir	ff. 7,93
Eau	2,67
Somme	100,00

On voit d'après cet essai que la quantité de silice de la pâte est encore égale à celle du feldspath qui y forme des cristaux isolés. Elle contient moins d'alumine, plus de fer, de manganèse et de magnésie, à peu près la même quantité de chaux, moins d'alcali et généralement plus d'eau : ces résultats sont ceux qui ont été obtenus déjà pour le porphyre de Belfahy, et on pourrait répéter identiquement tout ce qui a été dit à l'égard de ce porphyre.

## Tyrol.

Parmi les porphyres qui se rapprochent de celui dont nous avons fait l'étude dans les Vosges, on peut encore citer les mélaphyres du Tyrol qui sont depuis longtemps devenus célèbres dans le monde géologique par les travaux de M. Léopold de Buch.

A cause de cette célébrité même, j'ai pensé que pour compléter l'étude des mélaphyres, il y aurait quelque intérêt à comparer la composition de leur feldspath labrador avec celui des roches précédentes.

Dans les diverses collections de mélaphyres du Tyrol que j'ai eu l'occasion d'examiner, je n'ai rencontré aucun échantillon qu'il fût possible de regarder comme identique au porphyre type de Belfahy, les cristaux sont

Digitized by Google

beaucoup moins nettement séparés de la pâte, souvent ils ont presque la même teinte, qui est grisâtre, ou verte ou vert noirâtre, et ils ne deviennent visibles que par l'altération de la roche; quand les cristaux sont séparés ils sont en général petits et peu distincts: en outre, dans quelques variétés de la vallée de la Fassa, qui sont bien connues de tous les minéralogistes, le pyroxène est très-abondant.

J'ai examiné en particulier un échantillon pris entre Bolzano et Colmano, dont la pâte était d'un gris clair très-légèrement verdâtre (Voir fig. 13.); il était presqu'entièrement formé de petits cristaux de labrador allongés, ayant au plus un centimètre de longueur, et qui, bien qu'ils fussent assez nets, avaient à peu près la même couleur que la pâte. Quoique les formes de ces cristaux, leurs groupements et leurs macles, fussent les mêmes que dans le labrador du porphyre des Vosges, ils en différaient cependant d'une manière notable, car ils avaient une couleur grise et non verdatre, au lieu d'être compactes ils étaient lamelleux et même ils présentaient des reflets sur un morceau poli; du reste leur couleur grise provient surtout du silicate à base de fer et de magnésie de la pâte, qui se trouve intercallé entre les lamelles du feldspath. La roche est magnétique comme le sont tous les mélaphyres; sa couleur grise devait permettre d'y distinguer assez facilement du fer oxidulé s'il y en avait en quantité visible, et, en effet, en l'examinant avec beaucoup de soin à la loupe, j'y ai trouvé quelques petits octaèdres assez mal définis, mais qui étant détachés étaient attirés violemment par le barreau aimanté; c'était donc du fer oxidulé magnétique.

•			1,2. co,	nao	•		oxigène.		
Silice		•	53,23.	•		•	***************************************	27,658	6
Alumine		•	27,73.				12,960	13,419	7
Péroxide de fer.	•		1,50.				0,459	10,419	3
Chaux		•	8,28.		•	•	2,326		
Magnésie	•		0,93.		•		0,360		
Alcalis (diff.)	•		7,38.				<b>»</b>		
Eau		•	0,95.	•	•		1/3 0,844		
			100,00.		•	•			

On voit d'après cette analyse que le feldspath du mélaphyre du Tyrol est du labrador, et si les rapports qu'on obtient en prenant les quantités d'oxigène ne sont pas parfaitement égaux aux rapports théoriques, cela tient à l'impureté même des cristaux de feldspath, dans lesquels se trouve une certaine quantité de pâte qui est plus riche en fer et en magnésie : je n'ai, du reste, pas déterminé par une attaque spéciale la quantité de soude et de potasse, le résultat ci-dessus étant suffisant pour le but que je me proposais.

Il faut remarquer que ce labrador diffère de celui de Belfahy, car il contient moins d'eau et moins d'alcali, ces bases étant remplacées par une quantité correspondante de chaux; mais sa composition s'approche plus de celle du labrador du porphyre vert antique, duquel il ne diffère guère que par sa teneur en eau; on peut observer, du reste, que ces deux derniers feldspaths contiennent un atôme de chaux de moins que le labrador de la côte d'Amérique ou que celui des volcans modernes.

Les divers mémoires publiés sur les mélaphyres du Tyrol apprennent qu'ils présentent de l'analogie avec ceux des Vosges, tant sous le rapport minéralogique que sous le rapport géologique; c'est ce dont j'ai pu m'assurer aussi par l'étude de plusieurs collections du Tyrol; mais cette analogie n'exclut pas des différences notables. D'abord ils sont généralement plus celluleux et moins pesants, car d'après M. de Buch ', les roches les plus noires de la Fassa n'ont pas une densité qui soit supérieure à 2,750: en outre, ils renferment dans certains cas plus de pyroxène, qui est quelquefois abondant et en gros cristaux; leur composition minéralogique paraît aussi plus complexe, et j'ai observé de l'hypersthène et du mica sur quelques échantillons, comme on peut le voir par le tableau ci-dessous: enfin, que leur couleur soit grise ou noire, ils renferment une quantité d'eau qui est à peine moitié de celle du mélaphyre des Vosges; dans différents essais j'ai trouvé en effet, pour la teneur en eau:

- (1) Vert noirâtre avec lamelles de labrador et pyroxène, du torrent de Canzacoli, vallée de la Fassa.
- (2) Gris verdâtre avec hypersthène, de Colmano.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Annales de chimie, t. VI.

- (3) Gris verdâtre, très-semblable à (4), de Predazzo.
- (4) Gris verdâtre, échantillon dont le feldspath a été analysé.
- (5) Vert grisâtre foncé avec petits cristaux de labrador et de pyroxène; après calcination on y observe quelques paillettes de mica-tombac, de Predazzo.
- (6) Noir avec cristaux blancs de labrador ayant 1 centimètre de longueur, et avec hypersthène, du val de Rif, à Via nova suprà la Pausa, où il est en contact avec un calcaire saccharoïde secondaire.

On trouve du reste dans les mélaphyres du Tyrol les mêmes minéraux accidentels que dans le porphyre de Belfahy, et ces minéraux sont encore groupés de la même manière: ainsi dans les descriptions qu'il a données de ces mélaphyres, M. de Buch a signalé près de Cazona, côté occidental du lac de Lugano, une variété contenant une si grande quantité d'épidote en aiguilles amoncelées, que toute sa masse paraît être parsemée de points verts ', elle est, par conséquent, identique aux variétés des Vosges qu'on trouve à la Chapelotte, etc.

L'étude des riches collections rapportées par M. Cordier, m'a permis de plus d'observer quelques cas particuliers remarquables; ainsi, un échantillon de roche granitoïde de Predazzo présente des cellules allongées avec de la chaux carbonatée et de la chlorite ferrugineuse; cette roche provient de l'altération d'un granite dans lequel l'élément dominant est de l'orthose rougeâtre, et qui a été traversé par le mélaphyre dont on voit encore un fragment; d'autres fois le gneis et le schiste micacé ont été également traversés. Sur d'autres échantillons provenant de la même localité, j'ai observé de la chlorite ferrugineuse entourant de la pyrite de fer, et aussi du quartz d'un rouge vif ressemblant à de la cornaline, autour duquel se trouvait une couche très-mince de chlorite ferrugineuse.

Le mélaphyre du Tyrol renferme en outre un grand nombre de minéraux accidentels très-nettement cristallisés et qui sont bien connus de tous les minéralogistes. Je ne m'arrêterai pas à les faire connaître ici, je ferai remarquer seulement qu'on y trouve en particulier des zéolithes, telles que la stilbite, l'apophyllite, la prehnite, etc., tandis que cette famille de minéraux

De Buch, Annales des sciences naturelles, t. 10, p. 200.

<sup>2</sup> De Buch.

ne se rencontre pas caractérisée d'une manière nette dans le porphyre de Belfahy; cela établit par conséquent entre les deux porphyres une différence qui n'est pas moins importante que celles qui ont déjà été signalées.

Il convient de remarquer du reste que le mélaphyre du Tyrol est accompagné de brèches, de même que celui des Vosges, et on pourrait citer un grand nombre de localités dans lesquelles elles sont très-développées, telles que Grantola, Cunardo, <sup>1</sup> Mesenzana, St.-Paulo, le lac de Ghirla, etc.

### Norwège.

M. Brongniart a rapporté de son voyage en Norwège une collection nombreuse de porphyres dont les uns présentent les caractères à peu près ordinaires du mélaphyre, tandis que les autres s'en éloignent beaucoup plus et m'ont paru par cela même présenter de l'intérêt et devoir être examinés d'une manière spéciale.

L'échantillon de l'étude duquel je me suis principalement occupé et que j'ai analysé, provenait de Tyfholms'Udden, presqu'île en face du cap d'Holmen, près de Christiania. Il forme un filon qui se trouve en contact avec un calcaire saccharoïde, passant à un jaspe schistoïde dans lequel il y a des lits noduleux de calcaire compact.

La pâte du porphyre de Tyfholms'Udden diffère de tous les porphyres desquels j'ai parlé jusqu'à présent, en ce qu'elle est d'un gris de fumée, très-légèrement nuancée de brun rougeâtre; de plus elle contient de grands cristaux grisâtres d'une couleur plus claire que celle de la pâte, très-éclatants et qui ont quelquefois jusqu'à 4 ou 5 centimètres de longueur.

L'étude de ces cristaux m'a montré qu'ils sont du labrador; mais indépendamment de leurs grandes dimensions, ils sont remarquables en ce qu'ils ne sont pas maclés comme presque tous les cristaux de labrador que nous avons étudiés, pour lesquels cela a lieu pour ainsi dire généralement; en outre ils ne sont pas cristallisés non plus dans la forme o  $P. \infty P \infty. \infty P \infty$ , qui leur est habituelle dans les mélaphyres, quoiqu'elle s'obtienne cependant immédiatement par le clivage.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> De Buch, Ann. des sciences naturelles, t. 18, p. 259.

Leur forme présente une espèce de coin allongé dont les sections par les plans de cassure sont le plus généralement des parallélogrammes ayant une longueur beaucoup plus grande que leur largeur; c'est toujours suivant les pinakoïdes des bases oP qu'on a le clivage le plus facile, et cela permet de placer de suite le cristal dont la cassure de la roche offre la section par un plan; on observe alors suivant o P des parallélogrammes allongés qui ne sont pas très-nettement formés, mais dont l'angle mesuré au rapporteur a été trouvé compris entre 148 et 150°; de plus il m'a paru que la face ∞ P ∞ correspondant au clivage qui devrait être chatoyant, était dirigée suivant la diagonale du parallélogramme et qu'elle était en outre à trèspeu près perpendiculaire aux côtés ad et cb. Un parallélogramme tel que a b c d résulterait donc de deux faces ad et  $cb = \infty \overline{P} \infty$  et deux autres ab et cd à peu près perpendiculaires à  $\infty \overline{P} \infty$ . J'ai déterminé l'angle plan de la face oP en admettant les angles donnés pour le labrador par M. de Léonhardt, et j'ai trouvé qu'il est de 124° 59; d'après les angles de M. H. Rose ce même angle serait plus petit, mais il ne serait pas inférieur à 120°: en calculant de plus le rapport des longueurs interceptées sur le grand et sur le petit axe par ab et cd, j'ai trouvé que même en prenant les limites extrêmes il est très-peu différent de 1 à 2 : un parallélogramme tel que a b c d résulte donc de la forme :

$$_{0}P. \infty \overline{P} 2. \infty \overline{P} \infty$$
.

On peut surtout observer cette forme dans la variété du porphyre dont la pâte est brune ou brun rougeâtre qui est bien connue de tous les géologues et que le célèbre géologue M. L. de Buch a appelé Rhomben porphyr ou porphyre rhombique; on voit du reste que cette désignation n'est pas exacte, et il me semble qu'il serait convenable de la supprimer, car la mesure directe des angles m'a toujours donné des parallélogrammes, et par cela même que le feldspath appartient au système triklinoëdrique, comment ses sections pourraient-elles être des rhombes?

Dans le porphyre de Tyfholms'Udden, le plus généralement on observe une forme plus compliquée dont la section par oP présente un hexagone A a 6 C a' 6 à côtés parallèles 2 à 2 : cet hexagone a quelquefois une forme bizarre et très-différente de celle de la figure; cela arrive, par exemple, lorsque l'un ou l'autre de ses côtés vient à diminuer ou à augmenter. J'ai constaté par la mesure des angles plans, que c'est le parallélogramme précédent dont les arêtes ont été modifiées par a 6 et a' 6' : l'angle a est à peu près de 120°, l'angle 6' est de 86° à 90°, les lignes a 6 et a' 6' sont donc aussi à peu près perpendiculaires à la grande diagonale, et en tous cas le rapport des grandeurs interceptées par les axes est à peu près de 1 à 2; par conséquent la forme cristalline correspondant à cette section est :

$$0P. \infty \vec{P} 2. \infty \vec{P} \infty . \infty \vec{P} 2$$

D'après ce qui précède le rapport des 2 axes horizontaux serait à peu près de 2 à 1.

Suivant le 3° axe on peut observer des modifications analogues aux précédentes, qui donnent aux cristaux la forme de coins aplatis, mais je n'ai pu m'assurer si elles sont soumises à la même loi, car il est difficile d'obtenir parallèlement à cet axe un clivage qui permette une mesure approximative des angles, et j'avais du reste à ma disposition un trop petit nombre d'échantillons du porphyre, ce sont seulement les géologues de Norwège qui pourront se livrer à une étude plus complète à cet égard.

Au chalumeau le labrador de Tyfholms'Udden fond plus facilement que les autres labradors examinés jusqu'à présent, mais du reste ses propriétés avec les flux sont les mêmes.

Des analyses quantitatives m'ont donné en l'attaquant par le carbonate de soude et par l'acide fluorhydrique :

	o 2 1. co, nao.	2. co. nao. 3. Flh	. Moyenne.	Oxigène.	Ra	pp.
Silice	. 55,65	55,75 »	55,70		28,94	6
Alumine	. 25,47	24,08 »	25,23	11,79)	1971	3
Peroxide de fer.	. 1,71	1,71 »	1,71	0,52}	12,31	Э
Chaux	. »	5,01 »	4,94	1,39		
Magnésie	. »	0,72 »	0,72	0,28		
Soude	. »	» 7,04	7,04	1,80	4,27	· 1
Potasse	. »	» 3,53	3,53	0,60		
Eau	· . »	0,77 »	0,77	1/. 0,62		
			99,64	•	• .	

Quoique ces analyses aient été exécutées avec tout le soin possible, elles ne conduisent pas très-exactement à la formule du labrador, et en particulier il est remarquable que ce feldspath contienne une aussi grande propor-

tion de silice; j'ai cependant constaté d'une manière spéciale et par deux attaques au carbonate de soude l'exactitude du nombre qui donne la silice.

Il faut observer du reste que, dans plusieurs analyses de labrador faites par Klaproth Dulk et Segeth <sup>1</sup>, on a obtenu pour la silice des nombres supérieurs à ceux qui résulteraient de la formule théorique adoptée par M. Berzélius; dans les analyses des labradors de mélaphyres que j'ai faites antérieurement, j'ai presque toujours eu aussi un excès de silice et il y en a d'autant plus que la pâte est plus riche en silice; il paraîtrait donc, ainsi que je l'ai déjà dit antérieurement, qu'il peut y avoir de la silice de cristallisation, il n'est pas surprenant du reste que cela ait lieu pour le porphyre de Tysholms'Udden, qui est certainement une des roches les plus riches en silice parmi celles qui contiennent des cristaux de labrador.

Il importe de remarquer aussi que le feldspath analysé est loin d'être pur; on y voyait d'abord quelques veinules du silicate complexe d'une couleur brun-rougeâtre qui forme la pâte; il renfermait aussi beaucoup d'amphibole noire répandue dans le reste de la roche, ce qui lui donnait une teinte grise, tandis que les parties pures sont blanches et translucides; c'est même sans doute la présence de cette amphibole qui rend la teneur en fer aussi grande. A cause de l'impureté de ce feldspath, je ne pense donc pas qu'on puisse adopter les rapports d'oxigène # 7:3:1: ainsi que l'ont proposé quelques minéralogistes; et comme il est démontré par l'étude cristallographique que ce feldspath est du labrador, j'admettrai que ces rapports sont # 6:3:1, quoique cela ne soit pas parfaitement d'accord avec les résultats bruts de l'analyse.

Ce labrador de Tyfholms'Udden contient une quantité d'eau assez faible et qui est à peu près égale à celle du labrador du Tyrol; or, lorsque ces feldspaths ne sont pas mélangés de substances étrangères, ils sont presqu'incolores: au contraire le feldspath de Belfahy et celui du porphyre vert antique ont une couleur verdâtre; cette couleur verdâtre doit donc être attribuée non-seulement à la présence de l'oxide de fer, mais aussi à celle d'une certaine quantité d'eau jouant le rôle de base et qui est tantôt de 2 %, tantôt de 3 et même de 4 %; dans le labrador du porphyre vert antique, il paraît y avoir en outre de la magnésie, et sa belle teinte verte est d'autant

<sup>\*</sup>Rammelsberg, handworterbuch, t. 1, p. 379.

plus riche et plus agréable à l'œil qu'il renferme plus d'eau de combinaison. Le Labrador de Tyfholms'Udden est remarquable par sa grande teneur

Le Labrador de Tyfholms'Udden est remarquable par sa grande teneur en alcali et il sc laisse à peu près représenter par la formule théorique.

$$2 (ca si + Al si)$$
  
+  $2 (na si + Al si)$   
+  $(k si + Al si)$ 

Le calcul de cette formule donne en effet :

			a	tomes	3	p	oids atom				
Silice.				10			577,48				52,64
Alumine	е.		•	5			642,33		•	•	29,28
Chaux	•	•	•	2			<b>356,02</b>		•		5,58
Soude		•		2		•	390,90	•	•		7,13
Potasse	•	•	•	1		•	589,92	•		•	5,37
											100,00.

J'ai fait également un essai de la pâte dans laquelle se trouvent les cristaux de labrador dont je viens de faire connaître la composition. En l'examinant à la loupe, on voit qu'elle est principalement formée de labrador dont on distingue les petits cristaux maclés qui s'entrecroisent en tous sens; il y a aussi un silicate à base de fer noirâtre et brillant, qui contribue à donner à la roche sa couleur grise, et que MM. Cordier, de Buch et Keilhau regardent comme de l'amphibole ; de plus on observe des parties feldspathiques brun-rougeâtres qui forment une espèce de pâte confusément cristalline et qui se trouvent également dans l'intérieur des cristaux de labrador; enfin il y a encore du fer oxidulé dont la présence se constate facilement en promenant un barreau aimanté dans la roche pulvérisée; du reste on peut quelquefois le reconnaître en octaèdres microscopiques.

La densité de la pâte, est de . . . . 2,771

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Cordier. Classification des roches du jardin du roi; ce porphyre est rangé au porphyre syénitique.— de Buch, Voyage en Scandinavie, 1806 à 1808.— Keilhau. Terrain de transition des environs de Christiania.

# Dans deux essais sur sa composition chimique, j'ai trouvé:

	1°	1° 2°		
	co, nao	co, nao	Moyenne	Oxigène.
Silice	55,25	55,33	55,29	28,73
Alumine	18,61	18,94	18,78	8,77
Protoxide de fer	. 9,46	9,46	9,46	»
Chaux	. 3,05	3,24	3,14	<b>»</b>
Magnésie	. 3,48	3,48	3,48	<b>»</b>
Soude et potasse (diff.).	. 8,98	8,38	8,68	<b>»</b>
Eau	. 1,17	1,17	1,17.	<b>))</b>
	100,00	100,00	100,00.	

La potasse et la soude n'ont été dosées que par différence.

On voit que la richesse en fer de cette pâte est à peu près égale à celle des roches examinées antérieurement, mais pour les variétés brun-rouges qui sont décrites plus loin, elle est incomparablement beaucoup moindre.

D'après les idées généralement recues sur la répartition des substances qui entrent dans la composition des roches, on admet que la chaux se trouve principalement dans la pâte en combinaison avec le silicate de fer ; cependant dans toutes les analyses de pâtes de mélaphyres qui ont été faites antérieurement, j'ai obtenu des quantités de chaux toujours un peu inférieures, ou à peu près égales à celles qu'il y avait dans le feldspath ; pour le porphyre de Tyfholms'Udden qui peut être considéré comme une limite des mélaphyres, la différence est notable, car elle est de 1,99 %. Il paraît donc que la pâte des mélaphyres renferme une quantité de chaux inférieure, ou au plus égale à celle du feldspath labrador, qui y forme des cristaux isolés.

Il importe de remarquer enfin que ce porphyre de Tyfholms'Udden contient autant de silice que son feldspath labrador, puisqu'il en a 55,29; l'excès de silice de la pâte, sur la quantité nécessaire à la formule du labrador, paraît donc être assez considérable et cette roche est assurément une des plus riches en silice qu'on puisse citer, parmi celles dont la pâte est en partie formée de labrador et qui en renferment des cristaux.

L'examen de quelques collections de roches rapportées de Norwège, m'a fait voir plusieurs variétés de porphyre, ayant toujours pour base du labrador, mais qui diffèrent assez notablement de celui qui vient d'être étu-

dié. Quoiqu'il soit très-difficile de les distinguer, d'une manière absolue, à cause de leurs caractères communs et des passages qu'elles présentent les unes aux autres, je vais essayer de les énumérer sommairement, en donnant leur définition minéralogique, et en observant que c'est seulement sur les lieux qu'une classification complète peut être faite.

J'ai déjà cité la variété du porphyre brune ou brun-rougeâtre, laquelle est remarquable par une très-grande abondance de cristaux de labrador qui sont d'une couleur plus pâle que la pâte sur laquelle ils ressortent d'une manière très-nette; leur forme a été décrite antérieurement et suivant o P, ils présentent des parallélogrammes très-allongés <sup>1</sup>. Ce porphyre diffère de celui examiné précédemment en ce que la pâte n'est plus magnétique et a perdu sa teinte grise due au mélange intime des cristaux d'amphibole; cependent d'après MM. Cordier <sup>2</sup>, de Buch <sup>3</sup> et Keilhau <sup>4</sup>, il en renferme encore. On le trouve à Sunderwold, au nord de Christiania, sur le bord du Turifiord et aussi à Tyfholms'Udden, à Holmestrand, à Crogskoven, etc.

On a aussi un porphyre à pâte violacée ou rouge de chair, dans laquelle les cristaux de feldspath précédents sont plus petits, mal définis et d'un jaune cireux; ils présentent la macle caractéristique du labrador, ce qui n'avait pas lieu dans les variétés précédentes que j'ai examinées, en outre ils sont extrêmement minces dans la direction perpendiculaire à la face  $\infty$  P  $\infty$ : on conçoit alors que la cassure offrira en général des parallélogrammes et suivant o P des aiguilles striées très-allongées; c'est cette dernière propriété qui a valu à ce porphyre le nom de Nadeln-Porphyr, qui lui a été donné par M. de Buch; au point de vue minéralogique, il ne forme toutesois qu'une variété du précédent, et dans son mémoire sur la géologie de la Norwège, M. Keilhau a réuni ces deux porphyres dans un même groupe. Quelquesois, ainsi que me l'a fait observer M. Durocher sur des échantillons venant d'Holmestrand, on y trouve de plus, du pyroxène augite en cristaux assez gros, d'un vert de bouteille soncé, et

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> C'est le Rhomben-porphyr le mieux caractérisé de M. de Buch; ou le porphyre brunrouge de M. Brongniart.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Cordier. — Classification des roches.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Voyage en Scandinavie.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Mémoire sur le terrain de transition de Christiania.

dans certaines variétés à pâte violacée, le pyroxène peut même devenir trèsabondant <sup>1</sup>.

Enfin, il y a en outre des porphyres grenus, d'une couleur vert-foncé ou verdâtres et noirâtres , à base de labrador qui s'y présente en cristaux maclés comme à l'ordinaire; quelques-uns ressemblent beaucoup à des variétés des Vosges que j'ai décrites antérieurement, et ce sont alors de véritables mélaphyres bien caractérisés. On les observe, par exemple, à Bœrum, au nord de Christiania, à l'île Malmoën, etc., et, quoiqu'ils soient, comme les porphyres précédents, à base de labrador, M. A. Brongniart a constaté qu'ils sont plus modernes, puisqu'ils y forment des filons.

J'ai déterminé la teneur en eau de quelques-uns de ces porphyres, et j'ai trouvé:

- (1) Porphyre de Tyfholms'Udden qui a été analysé.
- (2) Cristaux de labrador d'un jaune rougeâtre clair, présentant des parallélogrammes allongés dans le porphyre.
- (3) Porphyre à pâte violacée avec labrador maclé, très-riche en augite vert de bouteille noirâtre; d'Holmestrand.
- (4) Porphyre à pâte brun-rougeâtre et à grands cristaux plus pâles de labrador non maclés ; (Rhomben-porphyr), de Sunderwold.
- (5) Porphyre à pâte violacée avec labrador en lamelles maclées, contenant quelques cristaux d'un jaune cireux et de l'augite vert noırâtre (Nadeln porphyr); d'Holmestrand.

Par la calcination, tous ces porphyres prennent une couleur plus pâle, rougeâtre ou grisâtre, et ainsi que cela a lieu généralement pour les roches, on distingue beaucoup mieux les différents minéraux qui les composent; du reste, contrairement à ce qui a déjà été observé antérieurement pour les mélaphyres, la quantité d'eau paraît être plus grande dans la pâte du porphyre que dans les cristaux de felspath qu'il contient.

D'après ce qui précède, on voit que la plupart de ces porphyres de Norwège ne présentent qu'une ressemblance assez éloignée avec ceux de l'étude desquels je me suis occupé antérieurement; cependant il faut observer que la

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Porphyres augitiques de M. Keilhau.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Trapps de M. Brongniart et de M. Keilhau.

base de tous ces porphyres est le feldspath *labrador*, et que, de plus, on y retrouve tous les minéraux caractéristiques et accessoires du mélaphyre, même dans ceux qui s'en éloignent le plus. Ainsi, d'après MM. de Buch, Keilhau et Durocher, il y a de *l'augite*; de plus, on y rencontre très-fréquemment de la *pyrite de fer* disséminée.

M. de Buch 'y signale aussi la présence de l'épidote qui imprègne trèssouvent la roche et colore le feldspath en vert. MM. Cordier, Brongniart et Daubrée 'y ont observé du quartz en amygdaloïdes arrondies, même dans les variétés brun-rougeâtres de Sunderwold, à cristaux de labrador non mâclés; et j'y ai observé moi-même de petits cristaux de quartz-hyalin très - nets, tapissant des druses; du reste, d'après la grande teneur en silice de la pâte, il n'est pas étonnant qu'il y ait fréquemment du quartz et de l'épidote. Elle renferme aussi de la chaux carbonatée amygdalaire, d'après les géologues précédemment cïtés, et j'en ai vu moi-même sur quelques échantillons d'Holmestrand, où elle était entourée d'une couche verte concentrique, qui me semble devoir être rapportée à la chlorite ferrugineuse. Enfin, il y a aussi du fer oxidulé 's.

D'après M. Keilhau ces porphyres sont en outre accompagnés de brèches à fragments anguleux ou arrondis d'inégale grosseur qui sont formées par les variétés précédentes de porphyres, ainsi que par leurs amygdaloïdes sans aucun mélange de roches étrangères : ces brèches s'observent aux environs d'Holmestrand, à l'îsle Revlingen, près de Moss et au lac d'Alun au-dessus de Christiania.

Cependant, quoiqu'il y ait de l'analogie entre ces porphyres de Norwège et ceux que nous avons étudiés, il faut observer que si, pour certaines variétés, il y a des différences très-notables accusées, non-seulement par la couleur de la roche, mais encore par la composition et par la forme cristalline du feldspath; pour d'autres, au contraire, il y a une grande ressemblance avec quelques mélaphyres des Vosges. Quelles sont les relations qui existent entre l'âge et le gisement de ces variétés du porphyre de Norwège à base de labrador? C'est une question qui ne saurait être résolue que par une étude suivie, faite sur les lieux, et pour laquelle je ne puis que renvoyer aux mémoires spéciaux, publiés sur la géologie de la Norwège.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Voir aussi Keilhau, et le cours de M. Cordier, au jardin du roi.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Daubrée, Notes, Cordier, Keilhau, Brongniart, Dictionnaire d'histoire naturelle.

De Buch, Cordier, Keilhau, etc.

#### Oural.

Le porphyre pyroxénique qui est si développé dans toute la chaîne de l'Oural, et celui de Belfahy, présentent encore la plus grande analogie, et, quoique je n'aie pas eu l'occasion de voir aucune des variétés de ce porphyre rapportées par M. G. Rose, les descriptions qu'il en donne sont si précises, qu'elles suffisent pour établir de nombreux points de rapprochements entre ce porphyre et celui des Vosges.

Les minéraux qui composent ce porphyre et les minéraux accessoires qui l'accompagnent, sont les mèmes; le feldspath est du *labrador*; le porphyre d'Ajatskaja ', de Tscharysch, de Kuschwinsk, etc., ressemble complétement au porphyre de Belfahy, que nous avons choisi comme type; dans certaines variétés, on a du *pyroxène* et de *l'ouralite*.

A Katschkanar, à Blagodat, il renferme du fer oxidulé qui y forme des amas puissants.

M. G. Rose a déterminé la densité de plusieurs variétés du porphyre pyroxénique de l'Oural, et il a trouvé, pour le porphyre avec ouralite de Miask. . . . 3,100; de Cavillinskj. . . 3,030; Mastowaja. . . 2,993. du fleuve Tscharysch. . 2,878; ce dernier porphyre renferme du quartz et de la pyrite de fer.

Si on compare ces nombres avec ceux que j'ai obtenus, on voit que le porphyre avec ouralite a une densité qui est notablement plus grande que celle du porphyre de Belfahy, mais que ce dernier a une densité qui est à peu près égale à celle du porphyre de Tscharysch, duquel il paraît, du reste, se rapprocher beaucoup, d'après la description qu'en donne M. Rose.

Enfin, dans diverses localités de l'Altaï, on trouve répandus accidentellement et formant des amygdaloïdes, le quartz, l'épidote, la chaux carbonatée et la chlorite ferrugineuse; il me semble en effet que sa présence résulte de la description que donne Archipoff d'un mandelstein de Blagodat¹; et

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Reise nach Ural.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Reise nach ural, t. 1, p. 245. Voir les notes au bas de la page.

elle me paraît avoir été désignée à plusieurs reprises par M. G. Rose sous le nom de talc et de substance stéatiteuse vert noirâtre.

Enfin, pour compléter la ressemblance entre le porphyre de Belfahy et les porphyres pyroxéniques de l'Oural étudiés par M. G. Rose, il faut observer qu'ils passent au spilite, et que, près de Kuschwinsk, ainsi que sur les bords de la Tura, ils sont accompagnés de brèches et de conglomérats '.

## Égypte.

Lefebvre envoyé en Egypte par l'administration du Jardin du roi, et qu'une mort malheureuse est venue arrêter dans son voyage, a recueilli dans les diverses portions de l'Egypte qu'il a parcourues, des collections très-complètes et très-riches, dont l'étude m'a présenté le plus haut intérêt à cause des nombreux échantillons de mélaphyres qu'elles renferment.

Cette roche paraît être très-développée sur la route de Kené à Koseïr, et dans les monts El Guettar et Doukane: la collection de Lefebvre offre à peu près toutes les variétés des Vosges. On observe les cristaux de labrador maclés et accolés comme nous l'avons décrit antérieurement; mais, en général, les cristaux de labrador ne sont pas nettement séparés de la pâte, dont la couleur varie ordinairement du vert au violet. Un échantillon de la montagne de Doukane m'a paru renfermer de l'amphibole fibreuse surmontée par le biseau correspondant à la forme du pyroxène, c'est-à-dire de l'ouralise.

A 28 heures de Koseïr et au commencement de la vallée El Kelèche, se trouve une variété qui ne ressemble à aucun des mélaphyres que j'ai eu l'occasion d'observer jusqu'ici; sa pâte est d'un noir très-foncé comme celle de certains basaltes ou d'un pechstein, elle contient des cristaux très-nombreux de labrador maclés, ayant plusieurs centimètres de longueur sur environ 1/2 centimètre de largeur, et qui sont eux-mêmes colorés en noir foncé par la matière qui forme la pâte; on y observe de plus, quelques cris-

<sup>1</sup> Idem, t. 1, p. 367.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Lefebvre désigne ordinairement dans son catalogue ces variétés de mélaphyres, à structure porphyrique, sous le nom de porphyre syénitique ou dioritique.

taux de pyroxène; ce porphyre qui paraît être une dolérite, est remarquable par sa belle structure porphyroïde, et il pourrait en quelque sorte, sous le rapport de ses propriétés physiques, être considéré comme une des roches qui forment la transition du mélaphyre au basalte; aussi Lefebvre lui donne-t-il le nom de porphyre-basaltoïde.

Plusieurs variétés du mélaphyre d'Egypte sont à pâte grenue, d'autres ont des cavités qui les font passer au spilite, et elles ressemblent d'une manière remarquable à celui des Vosges; les cavités sont souvent remplies par de la chaux carbonatée blanche spathique. Quant aux amygdaloïdes, elles sont toujours formées de quartz, d'épidote, de chaux carbonatée, et de chlorite ferrugineuse; ces minéraux étant groupés deux à deux ou de toute autre manière, et disposés suivant des lignes concentriques qui se succèdent dans le même ordre que dans le porphyre des Vosges. Au sommet de la montagne de Doukane on trouve des amygdaloïdes de quartz hyalin, qui atteignent quelquefois la grosseur du poing.

De même que dans les Vosges, tous ces mélaphyres prennent, par l'altération à l'air, une teinte brune indiquant qu'ils renferment en combinaison une certaine quantité de manganèse.

La présence de brèches sur la route de Kené à Koseïr et au sud-est de la montagne de Doukane, vient compléter la ressemblance des deux porphyres; cette brèche est surtout remarquable par la grande variété de ses couleurs, il est probable que c'est elle qui a été autrefois si estimée dans les arts et qu'on connaissait sous le nom de brèche universelle d'Egypte: elle renferme des fragments de granit syénitique rouge, et le mélaphyre traverse fréquemment cette dernière roche avec laquelle elle présente quelquefois une séparation bien tranchée, et qui ressort d'autant mieux, que la couleur foncée du mélaphyre forme contraste avec le rouge du granit syénitique; c'est ce qu'on peut observer dans les montagnes d'El Guesir, qui sont la continuation de celles de l'île de Séphage et sur le bord de la route de Koseïr à Suez; dans cette dernière localité, il paraît que le mélaphyre présente des filons de 5 à 6 m. de puissance, qui se continuent pendant plus de trois quarts d'heure; dans la montagne de Doukane, les filons ont jusqu'à 30 et 40 m.

D'après Lesebvre, tous ces mélaphyres forment des collines isolées ou sont à la base de montagnes à pic dans lesquelles ils disparaissent sous des grès qui sont recouverts eux-mêmes par des calcaires.